

Il trattamento della paziente con early breast cancer HER2+

10 SETTEMBRE 2020 16.00 - 18.00 LIVE WEBINAR ONLINE SU WWW.overgroup.eu

# **RAZIONALE**

Un'accurata determinazione di HER2 è fondamentale per il trattamento ottimale dalla paziente e le linee guida per la valutazione delle pazienti con carcinoma mammario raccomandano la determinazione precoce dello stato HER2 del tumore.

In Europa, il carcinoma mammario che presenta una iper-espressione del recettore HER2 (HER2 positivo) colpisce circa 100mila donne ogni anno. La maggior parte di questi casi viene diagnostica in uno stadio iniziale, quando la malattia è localizzata e lo scopo del trattmento è quello di ottenere la guarigione della paziente.

Almeno due milioni di donne nel mondo sono state trattate con trastuzumab e molte hanno tratto beneficio da questa terapia, che è oggi il trattamento standard per le pazienti con tumore del seno positivo per HER2.

Nel corso degli anni la famiglia di farmaci diretti contro l'azione di HER2 si è ampliata per includere molecole come l'anticorpo monoclonale pertuzumab, i cosiddetti inibitori tirosin chinasici di HER2 (lapatinib, neratinib e pazopanib) e trastuzumab emtansine, una combinazione tra anticorpo e farmaco tossico per la cellula.

Nonostante i comprovati benefici di trastuzumab nel setting adiuvante, i dati di follow-up a lungo termine mostrano che dal 15 al 24% dei carcinomi mammari si ripresenta dopo una mediana di 8-11 anni.

Un anno di terapia adiuvante prolungata con neratinib, somministrato dopo la chemioterapia e trastuzumab, può migliorare in modo significativo i tassi di recidive clinicamente rilevanti nelle donne con un carcinoma mammario HER2-positivo.

Obiettivo dell'attività formativa è quello di riunire i maggiori esperti nazionali della materia con i clinici del territorio per dar vita ad un confronto/dibattito sul trattamento della donna affetta da forma iniziale di carcinoma mammario Her2 positivo.



Il trattamento della paziente con early breast cancer HER2+

**10 SETTEMBRE 2020** 

16.00 - 18.00

LIVE WEBINAR

## **PROGRAMMA**

16.00

Presentazione e introduzione

M. Cazzaniga, P. Pronzato

16.10

PRESENTER: M. Cazzaniga

16.13

Terapie adiuvanti per il carcinoma mammario HER2+

G. Curigliano

16.23

Commento: P. Pronzato

16.28

PRESENTER: M. Cazzaniga

16.31

Terapie neoadiuvanti per il carcinoma mammario HER2+

A. Fabi

16.41

Commento: P. Pronzato

16.46

PRESENTER: M. Cazzaniga

16.49

Definizione del rischio residuo dopo terapie adiuvanti e neoadiuvanti per il carcinoma mammario HER2+

P. Pronzato

17.00

Commento: M. Cazzaniga

17.05

PRESENTER: P. Pronzato

17.08

Recenti studi e risultati per future strategie di trattamento in terapia adiuvante per il carcinoma mammario HER2+

M. De Laurentiis

17.18

Commento: M. Cazzaniga

17.23

PRESENTER: P. Pronzato

17.26

Gestione della tossicità delle terapie adiuvanti e neoadiuvanti per il carcinoma mammario HER2+

V. Lorusso

17.36

Commento: M. Cazzaniga

17.41

PRESENTER: P. Pronzato

17.44

Prospettive adiuvanti e neoadiuvanti per il carcinoma mammario HER2+

F. Puglisi **17.54** 

Commento: M. Cazzaniga

18.00

Conclusioni

M. Cazzaniga, P. Pronzato





## RESPONSABILI SCIENTIFICI

**MARINA CAZZANIGA, PAOLO PRONZATO** 

### **DOCENTI**

MARINA CAZZANIGA MONZA (MB)
GIUSEPPE CURIGLIANO MILANO
MICHELINO DE LAURENTIIS NAPOLI
ALESSANDRA FABI ROMA
VITO LORUSSO BARI
PAOLO PRONZATO GENOVA
FABIO PUGLISI AVIANO (PN)

### **CREDITI ECM**

Il percorso formativo eroga 3 crediti ECM per la figura professionale del Medico Chirurgo specializzato in: ONCOLOGIA, CHIRURGIA GENERALE, CHIRURGIA PLASTICA E RICOSTRUTTIVA

#### **OBIETTIVO FORMATIVO**

Linee guida - protocolli - procedure

### **PROVIDER ECM**

OVER SRL info@overgroup.eu www.overgroup.eu

### **ISCRIZIONE**

È possibile iscriversi sul sito www.overgroup.eu È previsto un numero chiuso di accessi

