

PARTECIPANTI

Katia Accorsi

Presidente Assodiagnostici di Confindustria Dispositivi Medici

Vincenzo Adamo

Coordinatore Rete Oncologica e Molecular Tumor Board Regione Siciliana

Alberto Deales

Cià-Direttore Sanitario Policlinico Umberto I - Roma

Guerino Fares

Università "Roma 3", Ordinario di Diritto Amministrativo e Sanitario

Sabrina Giglio

ASL di Cagliari - P.O. "Binaghi", Direttore Diagnostica Medica

Silvia Gregory

Associazione Paziente, Vice Presidente ACTO Onlus

Lorenzo Latella

Cittadinanzattiva, Segretario Regionale

Federico Lega

Università degli Studi di Milano, Dipartimento di Scienze Biomediche

Antonio Macciò

A.O.U. "Brotzu", Direttore Clinica di Ginecologia Oncologica

Iole Natalicchio

Biologia Molecolare, A.O.U. Riuniti di Foggia, Componente del Molecular Tumour Board della Regionale Puglia

Sandro Pignata

IRCCS "Pascale", Presidente MITO

Antonio Russo

Università degli Studi di Palermo - A.O.U. "P. Giaccone"

Ugo Trama

U.O.D. "Politica del Farmaco e Dispositivi", Regione Campania

COORDINAMENTO SCIENTIFICO

Guerino Fares

Federico Lega



Durante l'evento verranno scattate foto ed effettuate riprese video che saranno diffuse anche a mezzo web, compreso social network.

PROGETTO A CURA DI:



info@overgroup.eu
www.overgroup.eu

CON IL PATROCINIO DI:



CON LA SPONSORIZZAZIONE NON CONDIZIONANTE DI:



Sostenibilità e appropriatezza dei test predittivi. Il caso HRD

25 Ottobre 2023
ROMA

Università degli Studi Roma Tre
Via Ostiense, 133B
AULA MAGNA 2° PIANO



RAZIONALE

L'attuale contesto, vede i test genomici sempre più importanti all'interno dei PDTA organizzativi oncologici. L'evoluzione sarà che l'oncologia dovrà avvalersi sempre di più dell'utilizzo dei test genomici a scopo predittivo, di conseguenza diventa fondamentale una riorganizzazione Regionale con la necessità di assicurare centralmente l'adozione di percorsi definiti che portino l'accesso ai test e in particolare al test HRD. Tale soluzione permetterebbe di garantire un'equità di accesso a livello locale senza creare disparità tra i cittadini delle diverse Regioni ed assicurerebbe una corretta individuazione delle pazienti che possono beneficiare di una terapia innovativa. In alcuni casi la rimborsabilità di un test innovativo come quello dell'HRD può anche determinare una diminuzione dei tempi e dei costi e quindi generare benefici per tutto il sistema. Nuove terapie oncologiche e test diagnostici necessitano di programmare l'accesso nelle Regioni ed applicare logiche di Horizon scanning da qui la necessità che i referenti delle singole Regioni e PP.AA. si confrontino per condividere un piano organico di adozione e di rimborsabilità dei test, a partire dal caso impellente del test HRD. Da qui l'obiettivo di prevedere un workshop con l'obiettivo di confrontarsi su governance dei test tra Reti Oncologiche, Assessorati e Laboratori.

PROGRAMMA

- 14:00** Introduzione e finalità dell'incontro - **F. Lega**
- 14:15** Tumore della mammella, dell'ovaio e della prostata: stato attuale dell'accesso ai farmaci ed ai test - **G. Fares**
- 14:35** Come ottimizzare l'accesso ai test predittivi per i farmaci rimborsati dal SSN - **S. Pignata**
- 14:55** Il test predittivo correlato come elemento essenziale per garantire l'appropriatezza terapeutica ed i L.E.A - **A. Maccio'**
- 15:15** Tavola Rotonda: Coordina - **F. Lega**
Partecipanti: **K. Accorsi, V. Adamo, A. Deales, G. Fares, S. Giglio, S. Gregory, L. Latella, A. Maccio', I. Natalicchio, S. Pignata, A. Russo, U. Trama**
- Come fare affinché i LEA siano automaticamente aggiornati con i test predittivi relativi alle nuove approvazioni
 - Come gestire l'accesso alle terapie target: la contemporanea approvazione e rimborsabilità di farmaco e test
 - Modelli organizzativi esistenti e futuri
 - Come garantire le risorse per i test a livello nazionale e regionale
 - Superare la giungla delle tariffe "locali" dei test; il possibile ruolo del c.d. "Decreto Tariffe"?
- 17:00** Conclusioni e chiusura dei lavori - **F. Lega**
- 17:30** Fine Lavori