



All'incontro del gruppo di studio sui **TUMORI DEL POLMONE** tenutosi in data **24 marzo 2016** erano presenti i professionisti rappresentanti le seguenti Aziende:

A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino

A.O.U. Maggiore della Carità Novara

A.O.U. San Luigi Gonzaga Orbassano

A.O. S. Croce e Carle Cuneo

A.O. SS. Antonio e Biagio e Cesare Arrigo Alessandria

A.O. Ordine Mauriziano

ASL Asti

ASL TO 1

ASL TO 2

ASL TO 4

AUSL Valle d'Aosta

La seduta inizia alle ore 14.45 c/o P.O Molinette C.so Genova

Presiede la riunione Roberta Buosi.

Ordine del giorno:

1. elezione del nuovo coordinatore del Gruppo di Studio;
2. ristrutturazione del gruppo di lavoro preposto al coordinamento dell'attività scientifica e alla stesura dei lavori;
3. tossicità dei nuovi farmaci nel trattamento del tumore del polmone;
4. individuazione degli obiettivi del gruppo per il 2016.

1. Viene rieletta Roberta Buosi come coordinatrice del Gruppo di Studio per l'anno 2016.
2. Emerge da parte di tutti i partecipanti presenti all'incontro la difficoltà a garantire un impegno costante per le attività scientifiche che il gruppo si prefigge di discutere e di elaborare durante il 2016. Sembra dunque molto più equa e più aderente alle esigenze di tutti la distribuzione omogenea del carico di lavoro a tutti i partecipanti, anziché ad un gruppo di poche persone. Perciò per l'anno in corso ciascuno dei partecipanti che frequentano attivamente le riunioni di gruppo contribuirà all'elaborazione del materiale e all'organizzazione di eventi a carattere scientifico. La Dr.ssa Marina Schena si è comunque resa disponibile a coordinare l'attività del gruppo.
3. Gestione della tossicità da nuovi farmaci:

Negli ultimi anni si sta vivendo un particolare dinamismo nella ricerca delle neoplasie toraco-polmonari e nuove molecole vengono registrate assai velocemente per l'utilizzo nella pratica clinica. Gli eventi avversi



causati dalle nuove molecole differiscono da quelli abitualmente causati dalla chemioterapia e non sono del tutto noti. Si sente dunque la necessità di un confronto con altri specialisti, che possa portare ad una gestione multidisciplinare del paziente. Alla luce di queste difficoltà abbiamo prospettato 3 obiettivi per il 2016.

4. Obiettivi:

- **elaborazione di un opuscolo informativo** sulla gestione e la profilassi delle tossicità dei farmaci biologici e immunologici, rivolto al medico di medicina generale allo scopo di coinvolgerlo direttamente nella strategia preventiva e nel pronto riconoscimento della comparsa degli eventi tossici con l'obiettivo di ridurre al minimo l'ospedalizzazione dei pazienti e la messa in atto di trattamenti d'urgenza.

- **L'organizzazione di 2 eventi formativi per gli specialisti.**

**29/09/2016 I° evento: metodiche di diagnosi e gestione delle tossicità da nuovi farmaci;**

L'evento prevede il coinvolgimento attivo delle diverse figure specialistiche (endocrinologo, cardiologo, nefrologo, dermatologo...), che a causa del profilo di tossicità dei nuovi farmaci, sono ormai spesso direttamente chiamate a collaborare con l'oncologo per la gestione del paziente. L'obiettivo è quello di aumentare l'apprendimento dell'oncologo e delle altre figure specialistiche attraverso la revisione della letteratura scientifica che dovrebbe apportare un miglioramento e una modifica della pratica clinica. Si ritiene importante in questo incontro la presenza e il contributo del personale infermieristico. A questo proposito le infermiere presenti all'incontro di oggi si sono rese disponibili alla stesura dell'opuscolo informativo per medico di base e a partecipare all'evento attraverso una tavola rotonda. Le stesse terranno contatti con le figure di riferimento dei presidi ospedalieri periferici per l'organizzazione e la diffusione dei progetti del gruppo di lavoro.

**10/11/2016 2° evento: Aspetti anatomopatologici e clinici dei nuovi immunologici nel trattamento del tumore polmonare.**

Infatti a breve saranno registrate nuove molecole immunologiche (tipo pembrolizumab) che potranno essere impiegate solo nei pazienti con materiale tissutale positivo al test per il PDL1. Le questioni aperte riguardo all'utilizzo di tali farmaci nella pratica clinica sono ancora numerose: quale piattaforma utilizzare per testare PDL1, esistono delle direttive regionali o nazionali?, quali pazienti candidare al trattamento, per quanto tempo mantenere il farmaco, come valutare la risposta o la progressione di malattia, come riconoscere precocemente gli eventi avversi, come contenere i costi legati a tali trattamenti. Tutti questi problemi saranno affrontati nell'evento che si intende organizzare per novembre.

Si spera che tali eventi incontrino l'interesse della Rete Oncologica e possano quindi avvenire con l'appoggio della stessa.



In ultimo tutti i partecipanti hanno espresso il piacere di revisionare i lavori svolti durante il 2015: in particolare di rivedere il PDTA per le neoplasie toraco-polmonari, di ricercare e mettere a punto gli indicatori di qualità, di rivedere il Follow-up, di riprendere e di ridiscutere il tema della biopsia liquida.

Sarà cura della segreteria alcuni giorni prima del prossimo incontro, previsto in data **05 maggio 2016, inviare una comunicazione con conferma del luogo e dell'OdG.**