



All'incontro del gruppo di studio sul **TUMORE DELLA TIROIDE** tenutosi in data **13 dicembre 2012** erano presenti i seguenti professionisti:

Sofia Asioli	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino - P.O. Molinette
Gianluca Aimaretti	A.O.U. Maggiore della Carità Novara
Egle Ansaldi	A.O. SS. Antonio e Biagio e Cesare Arrigo di Alessandria
Giuseppe Boccuzzi	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino - P.O. Molinette
Enrico Brignardello	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino - P.O. Molinette
Flora Cesario	A.O. Santa Croce e Carle Cuneo
Paolo De Giuli	ASL CN 2
Marco Gallo	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino - P.O. Molinette
Paolo Piero Limone	A.O. Ordine Mauriziano
Marco Lodin	A.O. SS. Antonio e Biagio e Cesare Arrigo di Alessandria
Anna Nelva	ASL BI
Fabio Orlandi	Presidio Sanitario Gradenigo
Nicola Palestini	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino - P.O. Molinette
Alessandro Piovesan	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino - P.O. Molinette
Mirco Pultrone	ASL BI
Ruth Rossetto	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino - P.O. Molinette
Maura Rossi	A.O. SS. Antonio e Biagio e Cesare Arrigo di Alessandria
Maria Teresa Samà	A.O. Città della Salute e della Scienza di Torino - P.O. Molinette
Maria Scatolini	Fondo Edo Tempia - A.O.U. Maggiore della Carità Novara
Pietro Benedetto Soardo	A.O.U. Maggiore della Carità Novara
Ornella Testori	A.O. SS. Antonio e Biagio e Cesare Arrigo di Alessandria
Andrea Veltri	A.O.U. San Luigi Gonzaga Orbassano
Marco Volante	A.O.U. San Luigi Gonzaga Orbassano

La riunione si apre ricordando ai partecipanti la possibilità di aderire al progetto: [“gruppi di miglioramento”- Formazione sul Campo-](#) che consentirà di accreditare come [EVENTI ECM](#) gli incontri previsti per il 2013 che si terranno nelle seguenti date:

- **22 gennaio 2013 dalle ore 14.30 alle ore 18.30**
- **09 aprile 2013 dalle ore 14.30 alle ore 18.30**
- **11 giugno 2013 dalle ore 14.30 alle ore 18.30**
- **17 settembre 2013 dalle ore 14.30 alle ore 18.30**

- **12 novembre 2013 dalle ore 14.30 alle ore 18.30**

Per poter identificare i partecipanti agli incontri formativi e organizzare l'intero percorso occorre dunque inviare una **e-mail di conferma** da parte di coloro che intendono aderire al progetto e alle condizioni ivi previste a mviale@reteoncologica.it. **Coloro che non intendono aderire al progetto su indicato possono comunque partecipare agli incontri confermando però la loro presenza** (in caso di sostituto la mail di nomina deve pervenire entro 48 ore prima a tcaristo@reteoncologica.it).

Si discute quindi sugli obiettivi raggiunti dai gruppi di lavoro.

1. Sperimentazioni in corso – farmaci off label.

Nel gruppo di lavoro è emersa la possibilità di pubblicare dati relativi all'incidenza dei tumori tiroidei in pazienti precedentemente trattati con la radioterapia per timoma. Si considera la possibilità di una revisione dei dati con la collaborazione dei colleghi dell'epidemiologia per una prossima pubblicazione e per poterli condividere con i colleghi organizzando una giornata di aggiornamento.

Si segnala poi ai colleghi la possibilità di inserire alcuni pazienti in un protocollo sperimentale ancora aperto, a breve in chiusura per il completamento dell'arruolamento. Si consiglia l'invio della sinossi alla mail tcaristo@reteoncologica.it perché possa essere inoltrata a tutti i partecipanti del gruppo di studio.

Il gruppo di lavoro programma il prossimo incontro per la valutazione dei protocolli sperimentali in corso e per l'uso dei farmaci off label in data 10.1.2013 alle ore 15 (Studio Prof. Boccuzzi).

2. Citodiagnostica.

Sono state affrontate alcune criticità:

- Prossime modifiche sulla corretta valutazione anatomo-patologica dei tumori tiroidei.
- Definizione del tipo di classificazione utilizzata per la refertazione nelle diverse anatomie patologiche.

Si ritiene consigliabile censire l'esistente prima di procedere alla stesura di raccomandazioni.

Si ritiene inoltre utile riprendere il PDTA del documento ARESS per le malattie tiroidee allo scopo di valutarne l'applicazione nelle diverse realtà. Dove questo è stato fatto, sono emersi alcuni snodi importanti, primo fra tutti la necessità che l'indicazione alla valutazione citologica debba essere data dallo specialista per una maggiore appropriatezza della stessa.

Il PDTA non deve essere rimesso in discussione poiché non sono emerse nuove evidenze in letteratura né nuove linee guida ma deve essere concordata l'applicazione e valutate le criticità nelle diverse realtà.

Viene resa disponibile l'esperienza del percorso clinico per la gestione del nodulo tiroideo dell'A.O.U di Novara che verrà inoltrata a tutti i partecipanti tramite mail insieme al PDTA stesso prodotto all'ARESS.

Si ritiene cruciale il contatto con i medici di medicina generale allo scopo di condividere il percorso di diagnosi e cura e definire l'adeguatezza delle richieste di esami diagnostici citologici e sierologici.

Si propone di produrre dal PDTA delle flow chart che possano essere di facile utilizzo anche per i medici non specialisti.

Si propongono, per costituire un **gruppo di lavoro** per la collaborazione con i medici di medicina generale, i seguenti professionisti:

- Dr Limone (coordinatore)
- Dr Aimaretti
- Dr.ssa Ansaldi
- Dr Brignardello
- Dr.ssa Cesario

Si ritiene fondamentale la partecipazione al gruppo di un medico referente per la medicina generale che viene individuato nel Dr. Andrea Pizzini.

Per quanto riguarda la possibilità di richiedere una second opinion ai colleghi patologi si concorda di potersi avvalere della lettera predisposta dal Dr Bertetto e dal Dr Taraglio e disponibile sul sito della rete oncologica. Si propone inoltre di valutare la possibilità di costituire un panel di anatomo patologi con momenti d'incontro dedicati alla valutazione e discussione collegiale di casi complessi.

Si discute poi sul ruolo attuale della **biologia molecolare** nei tumori della tiroide.

Ad oggi non si hanno evidenze sul ruolo predittivo della biologia molecolare, più solide sul ruolo dell'indagine del BRAF come fattore prognostico tanto che da alcuni clinici il risultato dell'indagine viene già considerato adeguato per definire l'iter terapeutico del paziente.

Partendo da questi presupposti e considerando il ruolo che il gruppo di studio ha, potrebbe essere interessante rivalutare l'esistente e definire la possibilità di ulteriori progetti di studio.

Si ricorda che il ruolo del gruppo di studio è rappresentato da:

- Predisporre delle raccomandazioni concordate che possano meglio definire aspetti del percorso diagnostico terapeutico ritenuti critici,
- Tracciare un percorso utile ad incrementare la collaborazione tra gli operatori sanitari.

Una delle criticità riconosciuta dal gruppo è rappresentata dalla discordanza osservata sui risultati del dosaggio della tireoglobulina. Si considera importante definire in quali centri e con quale kit debba essere effettuato l'esame per evitare falsi positivi e di conseguenza errate indicazioni diagnostico-terapeutiche.

Verrà contattato il Dr. Aroasio che si occupa anche in Regione della valutazione del corretto utilizzo dei marcatori tumorali.

Sarà cura della segreteria (ucr@reteoncologica.it) alcuni giorni prima del prossimo incontro, previsto per il 22 gennaio p.v., inviare una comunicazione con la conferma dell'ora, del luogo e dell'OdG.