

MODERATORI E RELATORI

GIANNI AMUNNI Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica e Istituto Toscano Tumori Firenze

FRANCESCA CAROZZI Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica Firenze

MASSIMO CONFORTINI Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica Firenze

PAOLO DALLA PALMA Ospedale Santa Chiara Trento

PAOLO GIORGI ROSSI Agenzia di Sanità Pubblica Regione Lazio

PAOLA MANTELLINI Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica Firenze

CARLO NALDONI Regione Emilia Romagna

EUGENIO PACI Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica Firenze

GUGLIELMO RONCO CPO-Piemonte Torino

MARIO SIDERI Istituto Europeo di Oncologia Milano

SALVATORE VACCARELLA International Agency for Research on Cancer (IARC) Lione

MARCO ZAPPA Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica Firenze

MANUEL ZORZI Istituto Oncologico Veneto Padova

Responsabili Scientifici
FRANCESCA CAROZZI, MASSIMO CONFORTINI
Citologia Analitica e Biomolecolare
ISPO

Coordinatore Formazione Esterna ISPO
BARBARA MENGONI
Via Cosimo Il Vecchio 2 - 50139 Firenze
Tel. 055 32697828 Fax 055 32697829
e-mail: b.mengoni@ispo.toscana.it

Modalità di iscrizione

€ 100,00 + iva 21% (€ 121,00) Privati
€ 100,00 + marca da bollo € 1,81 (€ 101,81) Enti Pubblici
(esenti iva art. 10 dpr. 633/1972)

Studenti e specializzandi:

€ 70,00 + marca da bollo € 1,81 (€ 71,81) Enti pubblici (esenti IVA art. 10 dpr. 633/1972)

€ 70,00 + iva 21% (€ 84,70) Privati

Se la quota è pagata da un Ente Pubblico è previsto il pagamento a ricevimento fattura, previo invio a mezzo fax della scheda di iscrizione con allegata copia dell'autorizzazione aziendale; se è pagata da un Privato è necessario inviare la scheda con allegata copia del bonifico bancario.

Il bonifico bancario dovrà essere versato presso la Cassa di Risparmio di Firenze, Filiale Enti e Tesoreria (Via del Castellaccio 36/38 - Firenze) sul conto IBAN IT53L061600283200000008C01 intestato a Istituto per lo Studio e la Prevenzione Oncologica, specificando la causale "4° Seminario Nazionale HPV".

La quota di iscrizione comprende coffee break e lunch.

Gli iscritti potranno usufruire post evento delle presentazioni in formato pdf.

Previa verifica telefonica della disponibilità dei posti, **si prega di inviare la scheda di iscrizione al Settore Formazione Esterna a mezzo fax entro il 18 novembre 2011.**

Accreditamento ECM

Il Seminario verrà accreditato ECM con il Sistema Regionale per medici, MMG, biologi, infermieri, assistenti sanitari, ostetriche, tecnici di laboratorio biomedico e tecnici della prevenzione.

Ai sensi del punto n. 7 dell'Accordo tra il Ministero della Salute e le Regioni del 13 marzo 2003 "I crediti maturati dai singoli professionisti nell'ambito delle iniziative di formazione continua accreditate dalle Regioni sono riconosciuti su tutto il territorio nazionale".

Sede del Seminario

AUDITORIUM AL DUOMO

Via de' Cerretani 54r - Firenze

L'Auditorium dista 5 minuti a piedi dalla

Stazione FS Santa Maria Novella direzione Piazza Duomo



ISTITUTO PER LO STUDIO
E LA PREVENZIONE ONCOLOGICA



Formazione Esterna

4° SEMINARIO NAZIONALE La nuova strategia con il test HPV: se non ora quando?

1° dicembre 2011

AUDITORIUM AL DUOMO
Via de' Cerretani 54/r - Firenze

Accreditamento
ECM Regionale

Con il Patrocinio

Gruppo Italiano Screening del Cervicocarcinoma



Il Seminario nella sua quarta edizione intende affrontare, alla luce delle evidenze scientifiche e dei buoni risultati degli studi di fattibilità, i tempi e le criticità ancora non risolte per l'introduzione su vasta scala del test HPV nello screening primario.

Il documento di Health Technology Assessment (HTA), la cui stesura è quasi ultimata, sottolinea quanto la nuova strategia sia costo-efficace.

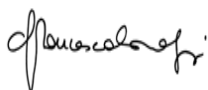
Il triage citologico dopo test HPV positivo rappresenta il miglior algoritmo possibile ad oggi per riportare la specificità a valori ottimali. Rimane ancora da ottimizzare il percorso dopo il test HPV positivo con citologia negativa che prevede controlli annuali ed un invio in colposcopia delle infezioni persistenti.

In questa ottica gli sforzi della ricerca oggi devono essere dedicati allo studio di nuovi biomarcatori i cui dati sperimentali iniziano ad essere promettenti. La validazione di biomarcatori in grado di selezionare le vere pazienti a rischio di sviluppo di patologia è la prossima e definitiva sfida.

È giunto il tempo di valutare come procedere per accelerare questo processo fornendo ai decisori le necessarie pezze di appoggio non solo scientifiche ma anche di cost-effectiveness, fondamentali in tempi di crisi economica, per attuare le nuove strategie; strategie che richiedono nell'immediato importanti modifiche di tipo organizzativo e di percorso ma permetteranno di migliorare in modo sensibile la prevenzione per il cancro della cervice.

I ricercatori italiani hanno contribuito in maniera fondamentale alle dimostrazioni di efficacia ed alla promozione dei successivi studi di fattibilità. La traduzione di questo impegno non può che essere l'attuazione sul territorio nazionale di questa strategia nel rispetto dei protocolli definiti e con un monitoraggio continuo della qualità di tutto il processo.

Francesca Carozzi



Massimo Confortini



PROGRAMMA

8.45 Introduzione
Gianni Amunni

1^ Sessione HPV e screening: la costruzione di un nuovo percorso I parte

9.05 Introduzione del moderatore Eugenio Paci

9.15 Il rapporto di Health Technology Assessment
Guglielmo Ronco

9.45 La citologia di triage: quali performance rispetto alla citologia di screening
Massimo Confortini

10.10 I modelli organizzativi: vantaggi e criticità
Paola Mantellini

10.35 Discussione interattiva

11.05 Coffee Break

2^ Sessione HPV e screening: la costruzione di un nuovo percorso II parte

11.15 Introduzione del moderatore Marco Zappa

11.25 Analisi e confronto dei costi
Paolo Giorgi Rossi

11.50 La colposcopia nell'era dello screening con il test HPV
Mario Sideri

12.15 Nuovi algoritmi: è possibile un triage molecolare?
Francesca Carozzi

12.40 Type-replacement: esiste una maggiore o minore affinità tra certi genotipi specifici di HPV nelle infezioni multiple?
Salvatore Vaccarella

13.05 Discussione interattiva

13.35 Lunch

3^ Sessione Tavola Rotonda "Dagli studi di efficacia agli studi di fattibilità. Siamo pronti alla nuova strategia con il test HPV?" 14.30-16.30

Introducono:
Francesca Carozzi
Massimo Confortini

Intervengono:
Gianni Amunni
Paolo Dalla Palma
Paolo Giorgi Rossi
Carlo Naldoni
Eugenio Paci
Guglielmo Ronco
Marco Zappa
Manuel Zorzi

16.30 Conclusioni

16.45 Chiusura dei lavori