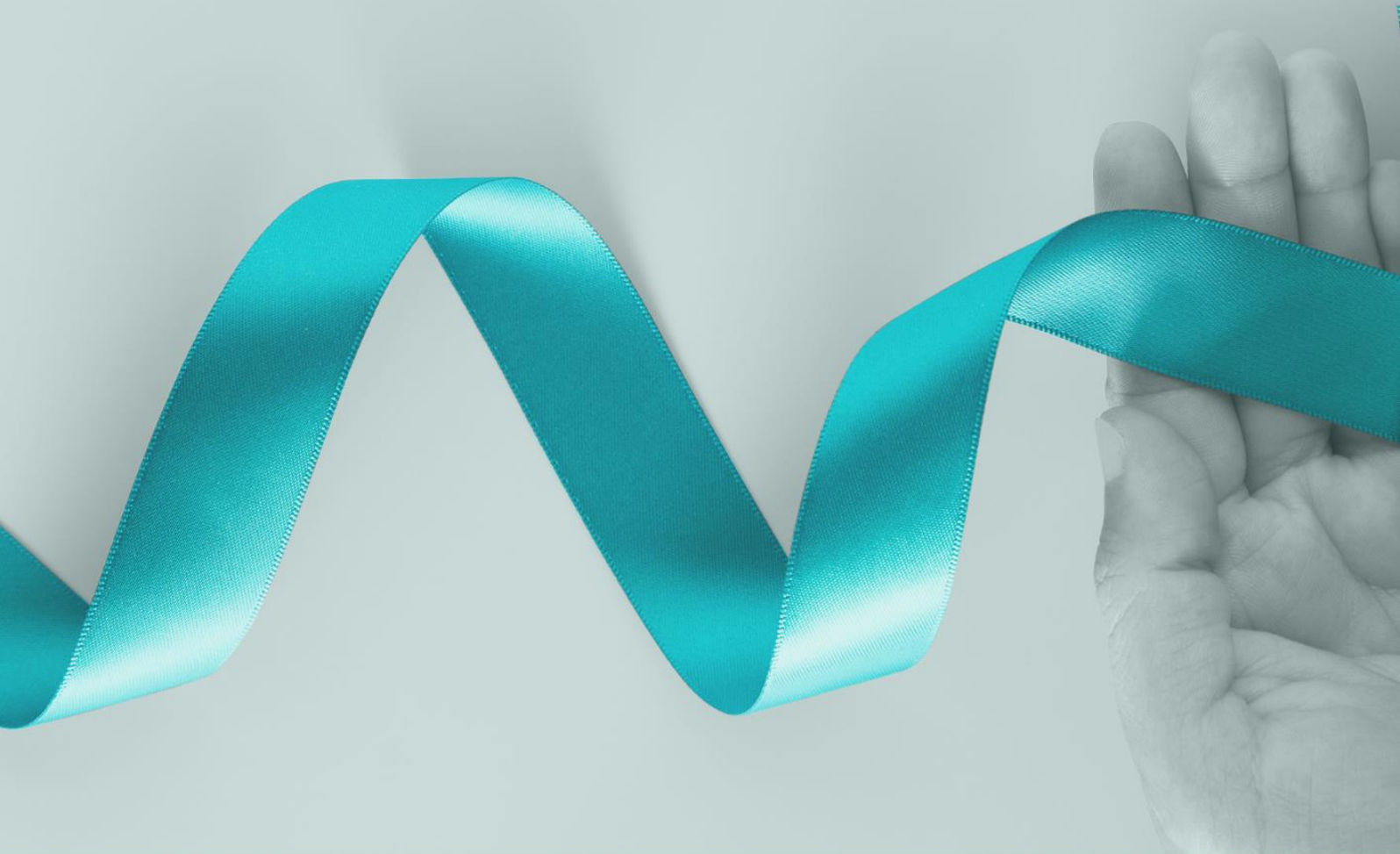


SINDROME DI LYNCH

*Un impegno condiviso per
migliorare i percorsi di
prevenzione, diagnosi e cura*



TAVOLO ISTITUZIONALE

11 luglio 2024 | ore 11.30-13.00

Evento in modalità virtuale

Grazie al contributo
incondizionato di:



La sindrome di Lynch (SL) è una condizione ereditaria associata a un aumentato rischio di sviluppare nell'arco della vita diversi tipi di neoplasie, principalmente tumori gastrici, del colon-retto e dell'endometrio. Sebbene lo screening universale per la SL sia stato suggerito già dal 2008, la Sindrome sia stata inserita nei LEA e il Piano Oncologico Nazionale preveda indicazioni specifiche, è tuttora largamente sotto-diagnosticata. Inoltre, si rileva una marcata disomogeneità dei percorsi diagnostico terapeutici a livello regionale con conseguenti disparità sul territorio per l'identificazione della SL.

Obiettivo di questo incontro è promuovere un confronto tra Istituzioni, comunità scientifica, Associazioni pazienti e società civile da cui far emergere le traiettorie di intervento per aumentare la conoscenza dei tumori eredo-familiari, con particolare riferimento alla Sindrome di Lynch, favorire un accesso equo ed omogeneo ai percorsi dedicati alla valutazione del profilo di rischio genetico e ai centri di riferimento.

APRE

Francesca Merzagora, Presidente Fondazione Onda ETS

SALUTI ISTITUZIONALI

On. Maddalena Morgante, Membro della Commissione Affari sociali, Camera dei Deputati

On. Maria Elena Boschi*, Membro della Commissione Affari istituzionale e Membro dell'Intergruppo Parlamentare Malattie Rare e Onco-Ematologiche

On. Marta Colosimo*, Membro della Commissione Affari sociali, Camera dei Deputati

Marco Silano, Direttore Centro nazionale malattie rare dell'Istituto Superiore di Sanità

MODERA

Nicoletta Orthmann, Direttrice medico-scientifica Fondazione Onda ETS

TAVOLA ROTONDA

Francesco De Lorenzo, Presidente Favo, Federazione delle Associazioni di Volontariato in Oncologia

Alessandra Fabi, Membro del Consiglio Direttivo di AIOM, Associazione Italiana Oncologia Medica

On. Elisabetta Gardini, Cofondatrice dell'Intergruppo Parlamentare sulle malattie rare e oncologiche

Maurizio Genuardi, Presidente AIFET, Associazione Italiana Familiarità ed Ereditarietà Tumori

Sen. Orfeo Mazzella*, Cofondatore dell'Intergruppo Parlamentare sulle malattie rare e oncologiche

Tiziana Nicoletti, Responsabile del Coordinamento Cittadinanzattiva

Sandro Pignata, Direttore della divisione di oncologia medica del dipartimento di Uro-ginecologia presso l'Istituto Nazionale Tumori di Napoli e coordinatore scientifico della Rete Oncologica Campana (ROC)

Annalisa Scopinaro*, Presidente Uniamo, Federazione Italiana Malattie Rare

Domenica Taruscio, Presidente Centro Studi KOS e già Direttrice Centro nazionale malattie rare dell'Istituto Superiore di Sanità

** in attesa di conferma*

COME ISCRIVERSI

L'evento si terrà sulla piattaforma Zoom.

Per ricevere il link compilare il modulo di iscrizione al seguente

https://us02web.zoom.us/webinar/register/WN_2sS2hEZwSfCQnfUV6NPrGA#/registration

Il giorno prima dell'evento verrà inviato un promemoria con il link per partecipare all'incontro.

Per ulteriori informazioni:

Olivia Kuster

Email: o.kuster@fondazioneonda.it

Tel: 331.7358077

Ufficio stampa (HealthCom Consulting): Carlotta Freri, 333 4642368

email carlotta.freri@hcc-milano.com