

Giovedì 12 marzo 2026 | 12:00 – 13:00

SINDROME DI LYNCH

Stato dell'arte, criticità e prospettive future

Evento di presentazione Libro Bianco



12 marzo 2026 | 12:00 – 13:00

Evento in modalità virtuale

Il Libro Bianco propone una panoramica sullo stato dell'arte della Sindrome di Lynch: dati epidemiologici, ruolo dello screening universale, consulenza genetica, fino ad arrivare all'analisi dei diversi modelli organizzativi regionali e dei diversi PDTA adottati dai centri dedicati sul territorio nazionale.

La prospettiva dei pazienti, a cura della Fondazione Mutagens, e l'analisi economica delle strategie di screening condotta da Altems Advisory completano il quadro complessivo, sottolineando come prevenzione, diagnosi e cura della Sindrome di Lynch costituiscano una sfida non soltanto organizzativa e formativa ma anche culturale, per la quale è necessario un lavoro di squadra, attraverso la collaborazione di tutti, medici, Istituzioni e pazienti. Le prospettive future, grazie anche al contributo di biomarcatori innovativi e tecnologie avanzate, consentiranno di gestire la Sindrome di Lynch in modo più appropriato ed efficace, facendone un esempio virtuoso di oncologia preventiva e di precisione, con benefici significativi sia per i singoli individui sia per il sistema sanitario nel suo complesso

APERTURA

Francesca Merzagora, *Presidente Fondazione Onda ETS*

SALUTI ISTITUZIONALI

Sen Elena Murelli, *Segretario della Presidenza del Senato, Componente Commissione Affari sociali, Sanità, Lavoro pubblico e privato, Previdenza sociale, Senato della Repubblica*

On. Ilenia Malavasi, *Componente XII Commissione Affari Sociali, Camera dei Deputati*

On. Gian Antonio Girelli, *Componente Commissione Affari Sociali, Camera dei Deputati (intervento registrato)*

MODERA

Angelo Paolo Dei Tos, *Professore Ordinario di Patologia, Dipartimento di Medicina, Università degli studi di Padova*

INTERVENGONO

Il contesto italiano: dati dal Registro Tumori Ereditari. La sfida della sottodiagnosi

Marco Vitellaro, *S.S Tumori Ereditari dell'Apparato Digerente, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano, Italia*

Aspetti genetici della SL. La consulenza genetica all'epoca del test universale per la SL

Maurizio Genuardi, *Presidente, Associazione Italiana Familiarità ed Ereditarietà Tumori (A.I.F.E.T.)*

Lo studio ItaLych e l'approccio mainstreaming. Il percorso post-diagnosi tra follow up e sorveglianza

Stefania Sciallero, *Unità di Oncologia Medica 1, IRCCS Ospedale Policlinico San Martino*

Centri, PDTA, reti dedicate: luci e ombre

Vittoria Stigliano, *UOSD Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva, IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori Regina Elena, IFO*

La voce dei pazienti

Salvo Testa, *Presidente, Fondazione Mutagens ETS*

CONCLUSIONI

Nicoletta Orthmann, *Direttrice medico scientifica Fondazione Onda ETS*

MODALITÀ DI PARTECIPAZIONE:

L'evento si terrà in modalità virtuale.

Per partecipare è necessario iscriversi al seguente link:

https://us02web.zoom.us/webinar/register/WN_o7eCHSnBQeahPL9vQgDs4A

Per ulteriori informazioni:

Chiara De Stefani, mob. 375 61 44 858 email c.destefani@fondazioneonda.it

Marco Brugora, mob. 375 560 33 60 email m.brugora@fondazioneonda.it