

Focus sui tumori del timo: dall'evidenza scientifica alla pratica clinica

I tumori epiteliali del timo (TET) sono delle neoplasie rare dalla classificazione istopatologica complessa ed eterogenea. L'incidenza stimata è di circa 3.6/1,000,000 con circa 230 nuovi casi l'anno in Italia. Circa il 30% dei pazienti con diagnosi di timoma sviluppa malattie autoimmuni, le più frequenti delle quali sono la miastenia gravis (circa 15-20% dei casi), l'aplasia pura della serie rossa (5%) e la sindrome di Good (5%). Trattandosi di neoplasie rare, i dati a disposizione derivano perlopiù da analisi retrospettive o studi prospettici non randomizzati condotti su un numero limitato di pazienti. La gestione dei pazienti con TET è molto complessa e richiede il coinvolgimento di più specialisti: oncologo medico, chirurgo toracico, radioterapista, neurologo, anatomopatologo. Pertanto, è importante far riferimento ad un centro che abbia un gruppo multidisciplinare di comprovata esperienza per la cura e la diagnosi di questi tumori rari. In questo contesto occupa un ruolo cruciale la rete TYME (ThYmic MalignanciEs), fondata nel 2014 da sei centri che sul territorio nazionale si occupano della cura di questi pazienti, con l'obiettivo di creare una collaborazione tra centri ad elevata expertise per migliorare gli standard terapeutici ed implementare l'attività di ricerca, al contempo promuovendo l'empowerment dei pazienti anche grazie alla stretta collaborazione con l'associazione pazienti Tu.To.R.

PROGRAMMA

- 17.00 Benvenuto ed introduzione AIOM
Massimo Di Maio, Rossana Berardi
- Moderatori: Giulia Galli (Pavia),
Marcello Tiseo (Parma),
Paolo Andrea Zucali (Rozzano)*
- 17.05 Staging e terapia chirurgica
Enrico Ruffini (Torino)
- 17.20 Radioterapia
Davide Franceschini (Rozzano, MI)
- 17.35 Terapia medica
Fabiana Cecere (Roma)
- 17.50 Discussione



Webinar NON ECM
ore 17.00 - 18.15

Segreteria organizzativa

