



4° CONGRESSO NAZIONALE AIFET

Associazione Italiana Familiarità Ereditarietà Tumori

MILANO

19-21 NOVEMBRE 2025

**Fondazione IRCCS
Istituto Nazionale dei Tumori**

“**INNOVAZIONE TECNOLOGICA
NELLA MEDICINA DI PRECISIONE**”

EVENTO IBRIDO

www.aifet.it



Gentilissimi Colleghi,

È con grande piacere che, in qualità di Presidente del Comitato Organizzatore, Vi invito a partecipare al 4° Congresso Nazionale AIFET dal titolo "Innovazione tecnologica nella medicina di precisione: prevenzione, diagnosi e cura dei tumori ereditari", che si terrà a Milano presso la Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori dal 19 al 21 novembre 2025.

Il congresso rappresenta un'importante occasione di aggiornamento e confronto su temi di grande attualità e rilevanza clinica nell'ambito dei tumori ereditari, riunendo genetisti, oncologi, anatomopatologi, chirurghi, ricercatori e numerosi altri professionisti in un approccio genuinamente multidisciplinare.

Il programma scientifico del congresso è stato progettato per offrire una panoramica completa sulle più recenti innovazioni tecnologiche nel campo della medicina di precisione per le sindromi ereditarie di predisposizione al cancro. Abbiamo strutturato sessioni dedicate a molteplici tematiche: dalle nuove frontiere dell'Artificial Intelligence e radiomica nella diagnosi precoce, alle più avanzate tecniche di diagnostica molecolare e digital pathology; dall'implementazione delle terapie innovative nella gestione dei tumori ereditari, alla chirurgia preventiva e terapeutica nelle sindromi ereditarie; dalle implicazioni della metabolomica e della dieta, fino all'analisi delle problematiche connesse alla fertilità nei pazienti ad aumentato rischio oncologico.

In linea con il format consolidato delle precedenti edizioni, proseguiremo con la spotlight sul "Gene dell'anno", dedicando quest'anno particolare attenzione a POLE e alle sue implicazioni cliniche, sia come responsabile di sindromi ereditarie sia come marcatore di sensibilità all'immunoterapia.

Un momento di particolare rilevanza sarà la Tavola Rotonda di apertura che vedrà la partecipazione delle istituzioni, le società scientifiche, le associazioni pazienti, focalizzata sulla presa in carico del paziente con sindrome ereditaria, evidenziando i bisogni clinico-assistenziali e la qualità della vita.



L'eccellenza scientifica sarà garantita dalla partecipazione di relatori di fama nazionale e internazionale che presenteranno i più recenti progressi nella ricerca di base e clinica sui tumori ereditari. Le sessioni multidisciplinari permetteranno di esplorare le nuove frontiere diagnostiche e terapeutiche con un approccio integrato, fondamentale per ottimizzare la gestione dei pazienti ad alto rischio oncologico. Ai giovani ricercatori sarà offerta l'opportunità di presentare i propri lavori attraverso comunicazioni orali e poster, promuovendo lo scambio di idee e il confronto scientifico.

L'organizzazione di questo evento rappresenta il frutto dell'impegno di AIFET nel promuovere l'eccellenza nella ricerca e nella pratica clinica nel campo dei tumori ereditari, favorendo la collaborazione tra esperti di diverse discipline e creando un ambiente stimolante per l'innovazione.

Vi invito caldamente a partecipare a questo evento che rappresenta un'occasione utile di confronto e aggiornamento su tematiche all'avanguardia nel campo dei tumori ereditari.

Per informazioni dettagliate sul programma scientifico e le modalità di iscrizione, vi invito a visitare il sito web di AIFET o a contattare la segreteria organizzativa.

Nella speranza di potervi accogliere a Milano, porgo i miei più cari saluti.

Marco Vitellaro

Presidente 4° Congresso Nazionale AIFET



CON IL PATROCINIO DI



CON IL PATROCINIO DI



Sistema Socio Sanitario



CON IL PATROCINIO DI



Associazione per la prevenzione
e lotta ai tumori



SOCIETÀ ITALIANA
DI CHIRURGIA
ONCOLOGICA
ESSO AFFILIATED



UNIVERSITÀ
DEGLI STUDI
DI MILANO

CON IL PATROCINIO DI



UniSR

Università Vita-Salute
San Raffaele



Unità Tumori Ereditari Apparato Digerente
Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori

"un appuntamento per la vita"

*"Evento realizzato con il contributo del Programma Mattone Internazionale Salute
ProMIS PROGRAMMAZIONE 2023-2025"*



19 NOVEMBRE 2025

17:00

Benvenuto e saluto delle Autorità

Gustavo Galmozzi, Presidente Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori

Giovanni Apolone, Direttore Scientifico Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori

Maurizio Genuardi, Presidente AIFET

*Moderatori: Marco Vitellaro, Milano;
Isacco Montroni, Milano*

17:15

La decisione clinica nell'incertezza della rarità

Paolo Casali, Milano

17:30

Presa in carico del paziente con sindrome ereditaria: management clinico, bisogni e qualità della vita

TAVOLA ROTONDA DI CONFRONTO

Moderatore: Laura Avalle, Milano

Istituzioni e Società Scientifiche

AGENAS Agenzia Nazionale per i Servizi Sanitari Regionali

Manuela Tamburo De Bella, Roma

AIEOP Associazione Italiana di Ematologia e Oncologia Pediatrica

Angela Mastronuzzi, Roma

AIFET Associazione Italiana Familiarità ed Ereditarietà Tumori

Maurizio Genuardi, Roma

AISP Associazione Italiana Studio Pancreas

Silvia Carrara, Milano

AIOM Associazione Italiana Oncologia Medica

Francesco Perrone, Napoli



19 NOVEMBRE 2025

**ANISC Associazione Nazionale Italiana Senologi
Chirurghi**

Secondo Folli, Milano

INPS Istituto Nazionale Previdenza Sociale

Fabrizia Favalli, Roma

SICO Società Italiana Chirurgia Oncologica

Marcello Deraco, Milano

SIC Società Italiana Cancerologia

Maurizio D'Incalci, Milano

SIED Società Italiana Endoscopia Digestiva

Giuseppe Galloro, Napoli

SIGU Società Italiana Genetica Umana

Paolo Gasparini, Trieste

Associazioni pazienti ed Enti Terzo Settore

aBRCAadabra ETS

Fabrizia Galli, Milano e Maria Grilli, Milano

APTEAD – Associazione Pazienti Tumori Ereditari

Apparato Digerente ODV

Silvio Leonardo Rostagno, Milano

ASSOCIAZIONE ITALIANA TUMORE DESMOIDE ONLUS

DESMOID FOUNDATION

Enrica Rossi, Roma

Fondazione ONDA ETS

Nicoletta Orthmann, Milano

Fondazione MUTAGENS ETS

Salvatore Testa, Milano

Salute Donna ODV

Anna Mancuso, Milano e Anna Costato, Milano

VIVERE SENZA STOMACO SI PUÒ (Associazione ONLUS)

Davide Festi, Bologna

19 NOVEMBRE 2025

Presentazione di studi clinici

*Moderatori: Nicoletta Orthmann, Milano;
Giulia Personeni, Roma*

19:00

Validated non-invasive liquid biopsy tests for cancer PREDiction in LYNCH Syndrome (PREDI-Lynch)

Finanziato da HORIZON-MISS-2024-CANCER-01-03

Marco Vitellaro, Milano

19:15

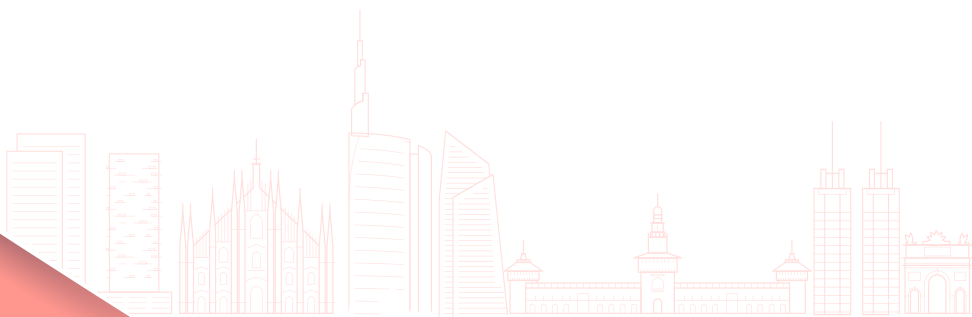
Dietary modulation of gut immuno-inflammatory profile for the reduction of adenomas in Familial Adenomatous Polyposis

Finanziato da Fondazione AIRC

Patrizia Pasanisi, Milano

19:30

Aperitivo di benvenuto



20 NOVEMBRE 2025

ECM

09:45

Saluto di benvenuto

10:00

Spotlight: In primo piano

Moderatori: Lucio Bertario, Milano;

Marco Pierotti, Milano; Guglielmina Nadia Ranzani, Pavia

Metabolomica e dieta nelle sindromi ereditarie

Patrizia Pasanisi, Milano

Il cancro coloretale giovanile

Giulia Martina Cavestro, Milano

10:30



Discussione

10:40

SESSIONE PREVENZIONE, BIOMARCATORI E DIAGNOSI PRECOCE

Moderatori: Paola Ghiorzo, Genova;

Gabriella Sozzi, Milano

Signature per la diagnosi precoce del cancro del pancreas ereditario e familiare

Alessandro Mannucci, Milano

MSI come biomarcatore per l'identificazione delle lesioni precancerose nel colon dei pazienti con sindrome di Lynch: risultati preliminari dello studio prospettico BioLynch. Siamo pronti a ridurre il numero delle colonscopie nella sorveglianza?

Mattia Boeri, Milano

11:10



Discussione



20 NOVEMBRE 2025

ECM

11:20

Spotlight: Il gene dell'anno – POLE

*Moderatori: Cristina Olini, Verona;
Alessandra Viel, Aviano*

POLE e sindromi ereditarie

Maria Teresa Ricci, Milano

POLE come marcatore di sensibilità all'immunoterapia

Margherita Ambrosini, Milano

11:50



Discussione

12:00

Spotlight: Complex hereditary syndromes in childhood/adolescence: the CMMRD

*Moderatori: Maura Massimino, Milano;
Daniela Turchetti, Bologna*

Constitutional Mismatch Repair Deficiency syndrome: Clinical framing, surveillance, and immunotherapy as a new treatment option.

ERN GENTURIS Guidelines Recommendations

Chrystelle Colas, Parigi (Francia)

Clinical and biological implications of children with constitutional mismatch repair deficiency syndrome

Uri Tabori, Toronto (Canada)

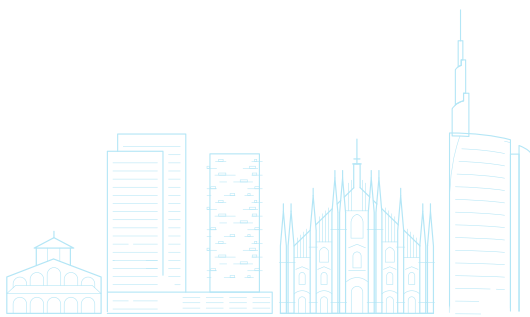
12:40



Discussione

13:00

Pausa pranzo



20 NOVEMBRE 2025



SESSIONE POSTER

Moderatori Area Clinica:

*Andrea Remo, Verona; Gaia Roversi, Monza;
Marta Puzzono, Milano*

*Moderatori Area Ricerca: Ileana Carnevali, Varese;
Paolo Radice, Milano; Stefano Signoroni, Milano*

Elenco poster in coda al programma

13:00-14:00

WORKSHOP accreditato ECM – Aula G

**Test BRCA nel Carcinoma Mammario:
uno sguardo al futuro tra Opportunità e Sfide**

*Realizzato con la sponsorizzazione non condizionante di
AstraZeneca – MSD*

14:00

SESSIONE SORVEGLIANZA, INNOVAZIONE IN DIAGNOSTICA E ARTIFICIAL INTELLIGENCE



*Moderatori: Federica Grillo, Genova;
Lupe Sanchez Mete, Roma*

Registri, presa in carico e telemedicina

Daniele Rusconi, Milano

Molecular Tumor Board nei tumori ereditari

Giancarlo Pruneri, Milano

**AI, radiomica e diagnosi precoce delle neoplasie
eredofamiliari della mammella**

Francesco Sardanelli, Milano

AI in ambito di diagnostica endoscopica

Giulio Antonelli, Milano

**AI e sorveglianza attiva ginecologica nelle donne ad
alto rischio genetico**

Valentina Chiappa, Milano

Microambiente e Digital pathology

Biagio Paolini, Milano

20 NOVEMBRE 2025

ECM

Multimiche nei tumori ereditari del tratto GI

Giovanna Sabella, Milano

15:45  Discussione

16:00

SESSIONE TERAPIA: IMPATTO DELLE TERAPIE INNOVATIVE NELLA GESTIONE DEI TUMORI EREDITARI

Moderatori: Filippo Pietrantonio, Milano;

Alberto Puccini, Milano

L'immunoterapia: nuovo approccio terapeutico per i pazienti con carcinoma coloretale e gastroesofageo dMMR

Francesca Bergamo, Padova

Innovazione terapeutica nel tumore ovarico

Camilla Nero, Roma

Vecchie e nuove terapie nel management dei pazienti con tumore Desmoide

Elena Palassini, Milano

Nuove opzioni terapeutiche per i tumori uroteliali dMMR

Alessandro Rametta, Milano

Opzioni terapeutiche nel cancro del pancreas

Giulia Orsi, Milano

Opzioni terapeutiche nel carcinoma della mammella dallo stadio I allo stadio IV

Lucia del Mastro, Genova

Opzioni terapeutiche nel cancro della prostata ereditario

Amedeo Nuzzo, Milano

17:45  Discussione

18:00

Fine lavori ECM e compilazione questionario ECM online

Assemblea Soci

21 NOVEMBRE 2025

ECM

08:30



SESSIONE COMUNICAZIONI

*Moderatori: Arianna Panfili, Roma;
Vittoria Stigliano, Roma*

08:30

Expanding Lynch Syndrome spectrum: The role of non-Colorectal/Endometrial malignancies and implications for Universal Tumor Screening
Silvia Negro, Padova

08:35

Cancer features and outcomes in carriers of germline pathogenic variants of RAD51C and RAD51D genes
Eliaana Zacchi, Bologna

08:40

Best Practices for Psycho-Oncological Care in Hereditary Cancer Syndromes
Eugenia Trotti, Varese

08:45

Solid Tumors in RASopathies: Insights from a Large Monocentric Cohort
Valentina Trevisan, Roma

08:50

Endoscopic management of duodenal lesions in familial adenomatous polyposis: an 11-year experience at a tertiary referral center
Andrea Scardino, Milano

08:55

Expanding the phenotypic spectrum of hereditary non-APC/MUTYH polyposis syndromes: a report of seven cases
Daniela Zaffaroni, Milano



21 NOVEMBRE 2025

ECM

08:30



SESSIONE COMUNICAZIONI

*Moderatori: Arianna Panfili, Roma;
Vittoria Stigliano, Roma*

09:00

MUTYH-associated polyposis: phenotypic spectrum and genotype-phenotype correlations in a single-centre cohort of 170 patients

Claudia Monaco, Milano

09:05

Role of the MBD4 gene in inherited predisposition to solid tumors: a cohort study of patients unresolved by Sanger sequencing and NGS

Michele Carullo, Roma

09:10

Revisiting Genetic Risk in Hereditary Breast Cancer: A Multicenter Study of Germline MMR Variant Carriers Missing Lynch Syndrome Diagnostic Criteria

Tancredi Didier Bazan Russo, Palermo

09:15

Discussione



21 NOVEMBRE 2025

ECM

09:40

La rarità nella metodologia della ricerca clinica

Paolo Bruzzi, Genova

10:00

SESSIONE RICERCA: RICERCA DI BASE E STUDI COLLABORATIVI

Moderatori: Maria Adelaide Caligo, Pisa;

Angelo Restivo, Cagliari

Analysis of BRCA1, BRCA2 and PALB2 related Fanconi anemia identifies scope to expand disease phenotypic features and predict breast cancer risk in heterozygotes

Amanda Spurdle, Brisbane (Australia)

Integrazione rischio varianti rare e Polygenic Risk Score (PRS) nel tumore della mammella

Alessandra Renieri, Siena

miRNA fecali e diagnosi precoce di tumore coloretale in Sindrome di Lynch

Manuela Gariboldi, Milano

Soluzioni statistiche nelle malattie rare

Paolo Verderio, Milano

Studi collaborativi multicentrici: Presentazione di proposte di studio

- **Progetto multicentrico "CDH1 in Italia: dal censimento dei Centri di Genetica oncologica alla costituzione di un Database nazionale"**

Cristina Zanzottera, Milano

- **Progetto multicentrico internazionale "The Role of Diet and Lifestyle in the Development of Early-Onset Colorectal Cancer: The DEMETRA Study"**

Marta Puzzono, Milano

- **EC_ItaLynch: inserimento del test genetico per sindrome di Lynch nel percorso di cura della paziente con tumore dell'endometrio (mainstreaming)**

Emanuela Lucci Cordisco, Roma

21 NOVEMBRE 2025

**ECM**

- **Studio multicentrico nazionale per la realizzazione della Rete Italiana Poliposi Familiare (RIPAF)**
Davide Ferrari, Milano
- **Studio collaborativo nazionale Cancer features and outcomes in RAD51C/D Syndrome (CARS)**
Giovanni Innella, Bologna

11:15  Discussione

11:30 **SESSIONE CHIRURGIA: LA CHIRURGIA NELLE SINDROMI EREDITARIE**

*Moderatori: Franco Roviello, Siena;
Daniela Terribile, Roma*

La chirurgia preventiva per la riduzione del rischio
Paolo Delrio, Napoli

La chirurgia del tratto Coloretale nelle sindromi ereditarie
Emanuele D.L. Urso, Padova

La chirurgia gastrica di riduzione del rischio
Federica Filippini, Verona

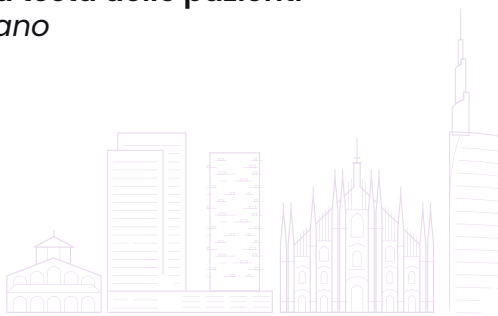
La chirurgia ginecologica nelle sindromi ereditarie
Giorgio Bogani, Milano

La chirurgia mammaria con tecnica robotica e video assistita
Antonio Toesca, Candiolo

La chirurgia mammaria non solo con le mani del chirurgo... ma anche con la testa delle pazienti
Massimiliano Gennaro, Milano

12:45  Discussione

13:00 Pausa pranzo



21 NOVEMBRE 2025

ECM

14:00



SESSIONE COMUNICAZIONI

*Moderatori: Maria Grazia Tibiletti, Varese;
Cristina Zanzottera, Milano*

14:00

Characterization of a large Italian cohort of germline PTEN pathogenic variant carriers: continuous spectrum of clinical manifestations or distinct entities?

Giovanni Innella, Bologna

14:05

Development and validation of a quantitative protein-protein interaction assay for the functional characterization of gene variants: a possible tool for the analysis of small in-frame indels

Laura Jolanda Maria Caleca, Milano

14:10

Mainstreaming the diagnosis of Lynch Syndrome (LS) in colorectal cancer (CRC) patients: the ItaLynch study

Alberto Puccini, Milano

14:15

Germline pathogenic variants identification through Comprehensive Cancer Genome Profiling: a single center experience

Arianna Panfili, Roma

14:20

Distinct Mucosa-Adherent Microbiota Signatures in Patients with Colorectal Polyps and Inherited Predisposition to Cancer vs. Sporadic Patients

Marta La Vecchia, Novara



21 NOVEMBRE 2025

ECM

14:25

Molecular profiling of high-grade ovarian carcinomas positive for BRCA1/2 variants

Sofia Facchi, Varese

14:30

Distinct clinical features and behavior of Male Breast Cancer according to BRCA status in a single-center cohort

Giulia Erini, Bologna

14:35

Beyond Conventional Testing: Advanced Genomic Technologies Reveal Hidden Genetic Variants for Better Patient Management

Valeria Barili, Parma

14:40

Discussione



21 NOVEMBRE 2025

ECM

15:00

SESSIONE FERTILITÀ, GRAVIDANZA E TUMORI EREDITARI

*Moderatori: Fedro Peccatori, Milano;
Irene Feroce, Milano*

Scelte riproduttive e tumori ereditari: aspetti etico-clinici
Virginia Sanchini, Milano

Scelte riproduttive e tumori ereditari: aspetti psicologici
Ketti Mazzocco, Milano

Preservazione della Fertilità nei tumori ereditari
Francesca Filippi, Milano

Gravidanza e tumori ereditari
Eva Blondeaux, Genova

Annessiectomia profilattica...e dopo? Possiamo migliorare la qualità della vita nelle donne in menopausa chirurgica precoce?
Eugenio Solima, Milano

16:15



Discussione

16:30

Saluti e appuntamento al 2026

Compilazione questionario ECM online



RESEARCH AREA

Moderatori Area Ricerca: Ileana Carnevali, Varese; Paolo Radice, Milano; Stefano Signoroni, Milano

P01 | The acquisition of Microsatellite Instability in precancer lesions correlates with the lesion size: implications for cancer interception strategy with Nons-209 immunotherapy in Lynch Syndrome Carriers

A. Dal Buono¹, E. Micarelli², L. De Marco², P. Spaggiari¹, A.M. D'Alise², M. Menini¹, V. Giatti¹, A. D'Aprano¹, E. Scarselli², C. Hassan¹, A. Repici¹

¹Department of Gastroenterology, Humanitas Clinical and Research Center – IRCCS, Rozzano, Milan, Italy; ²Department of B, Rozzano, Milan, Italy; ³Nonscom SRL, Roma, Italy

P02 | The e-BRAVE study: a prospective web-based cohort and biobank of women carriers of BRCA mutations

E. Bruno¹, A. Oliverio¹, C. Meli¹, M. Bianchi¹, G. Sassi¹, E. Venturelli¹, A. Cesareo², M. Patruno³, M. Di Gennaro³, S. Tommasi³, A. Daniele³, L. Galasso⁴, S. Magno⁵, G. Franceschini⁵, A. Ferrari⁶, R. Fruscio^{7,8}, D. Morelli¹, C. Chiodoni¹, S. Manoukian¹, P. Pasanisi¹

¹Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano, Milano, Italy, ²LifeChargeR srl, Milano, Italy, ³IRCCS Istituto Tumori Giovanni Paolo II, Bari, Italy, ⁴Università degli Studi di Milano, Milano, Italy, ⁵Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma, Italy, ⁶Fondazione IRCCS Policlinico San Matteo, Pavia, Italy, ⁷IRCCS San Gerardo dei Tintori, Monza, Italy, ⁸Università Milano – Bicocca, Milano, Italy

P03 | MSI assessment in different types of liquid biopsies collected from patients with Lynch syndrome-associated tumors

A. Zanghi¹, M. Segale¹, G. Sozzi¹, S. Signoroni², M. Vitellaro³, G. Bertolini¹, M. Boeri¹

¹Epigenomics and Biomarkers of Solid Tumors Unit, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale, Milan, Italy, ²Unit of Hereditary Digestive Tract Tumors, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milan, Italy, ³Colorectal Surgery Division, Department of Surgery, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milan, Italy

P04 | Interception of early tubal precursor lesions of ovarian cancer in BRCA mutation carriers through genomic analysis of Pap test DNA

S. Negri¹, R. Fruscio¹, I. Pino², D. Lorusso³, N. Colombo², M. D'Incalci^{4,5}, S. Marchini⁴, L. Paracchini^{4,5}

¹Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori e Università Milano-Bicocca, Monza, Italy, ²Istituto Europeo di Oncologia, Milano, Italy, ³Humanitas San Pio X, Milano, Italy, ⁴IRCCS Humanitas Research Hospital, Rozzano, Italy, ⁵Humanitas University, Pieve Emanuele, Italy

P05 | AI-driven Classification of Desmoid Tumors on CT Imaging

A. Pagni¹, B. Guirges¹, L. Provenzano¹, M. Favali², E. Totis¹, R. Vigorito¹, C. Morosi¹, R. Romanò¹, L. Mazzeo¹, L. Lerma², C. Silvestri¹, A. Spagnoletti¹, M. Meazza Prina¹, F. Trovò², A. Pedrocchi², A. Prelaj¹, M. Vitellaro¹, E. Rausa¹, V. Miskovic²

¹Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano, Italy, ²Politecnico di Milano, Milano, Italy

P06 | Dietary habits and Body Composition in Lynch Syndrome Patients: Preliminary Results from BioLynch Prospective Study

G. Sassi¹, P. Pasanisi¹, A. Oliverio¹, E. Bruno¹, F. Mottura¹, M. Boeri¹, S. Signoroni¹, M. Vitellaro¹

¹Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori di Milano, Milano, Italy

P07 | Pancreatic cancer burden in Italian CDKN2A melanoma families followed for up to 25 years

B.S. Dalmasso¹, E. Allavena^{1,2}, A. Gambino¹, F. Barbero¹, I. Vanni¹, C. Gorgun², F. Spagnolo^{3,4}, E. Tanda³, A. Boutros³, W. Bruno^{1,2}, L. Pastorino^{1,2}, P. Ghiorzo^{1,2}

¹Genetica Oncologica, IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, Genova, Italy,

²Dipartimento di Medicina Interna (DiMI), Università di Genova, Genova, Italy,

³Oncologia Medica 2, IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, Genova, Italy,

⁴Dipartimento di Scienze Chirurgiche e Diagnostiche Integrate, Università di Genova, Genova, Italy

P08 | Somatic and germline cohesin genes alterations in pediatric acute lymphoblastic leukemia

S. Rebellato¹, D. Gaspari¹, C. Saitta^{1,2}, L. Bettini^{1,3}, D. Silvestri¹, L. Lo Nigro⁴, B. Buldini⁵, L. Vinti⁶, F. Locatelli^{6,7}, A. Biondi¹, G. Fazio^{1,2}, G. Cazzaniga^{1,2}

¹Tettamanti Center, Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori, Monza, Italy, ²School of Medicine, University of Milano-Bicocca, Milano, Italy, ³Pediatrics, Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori, Monza, Italy, ⁴Cytogenetic-Cytofluorimetric-Molecular Biology Laboratory, Center of Pediatric Hematology Oncology, Azienda Policlini, Catania, Italy, ⁵Department of Pediatric Hematology and Oncology, University-Hospital of Padova, Padova, Italy, ⁶IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma, Italy, ⁷Catholic University of the Sacred Heart, Roma, Italy

P09 | Beyond multigene panels: insights from whole exome sequencing in a heterogeneous cohort of rare or hereditary cancers

E. Allavena¹, I. Vanni², B.S. Dalmasso², F. Barbero², M. Albertelli^{1,3}, L. Vera³, S. Sciallero⁴, E.T. Tanda⁵, F. Spagnolo^{5,6}, F. Ambrosini⁷, G. Fornarini⁴, L. Pastorino^{1,2}, P. Ghiorzo^{1,2}, W. Bruno^{1,2}

¹Dipartimento di Medicina Interna (DiMI), Università di Genova, Genova, Italy,

²Genetica Oncologica, IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, Genova, Italy, ³Clinica

Endocrinologica, IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, Genova, Italy, ⁴Oncologia

Medica 1, IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, Genova, Italy, ⁵Oncologia Medica 2,

IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, Genova, Italy, ⁶Dipartimento di Scienze

Chirurgiche e Diagnostiche Integrate, Università di Genova, Genova, Italy, ⁷Clinica

Urologica, IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, Genova, Italy

P10 | Molecular profiling of high-grade ovarian carcinomas positive for BRCA1/2 variants

S. Facchi¹, I.W. Carnevali^{2,3}, L. Libera^{1,2}, F. Zefiro⁴, S. La Rosa^{1,2}, F. Sessa², M.G. Tibiletti²

¹Unit of Pathology, Department of Medicine and Technological Innovation, University

of Insubria, Varese, Italy, ²Hereditary Cancer Research Center, University of Insubria,

Varese, Italy, ³Unit of Cytogenetics and Medical Genetic, ASST Settelaghi, Varese,

Italy, ⁴Department of Obstetrics and Gynecology, ASST Settelaghi, University of

Insubria, Varese, Italy

P11 | The contribution of non-BRCA cancer susceptibility genes in HBOC

M.A. Caligo¹, M. Tancredi¹, K.M. Zavaglia¹, C. Cateni¹, M. Ghilli², C. Congregati³, S. Romano³, E. Rossetti², E. Landucci⁴, G. Arrighi⁵, M. Roncella², C. Bengala⁴

¹SVD Genetica Molecolare, Dipartimento Oncologia, AOUP, Pisa, Italy, ²UO Senologia,

Dipartimento Oncologia, AOUP, Pisa, Italy, ³SVD Genetica Medica, Dipartimento

Oncologia, AOUP, Pisa, Italy, ⁴UO Oncologia Medica, Dipartimento Oncologia, AOUP,

Pisa, Italy, ⁵UO Oncologia Medica, USL NordOvest, Pontedera, Italy

P12 | Mutazioni germinali di TP53 nella LLA low-hypodiploid: dati retrospettivi relativi a 40 pazienti AIEOP e risultati preliminari di uno studio prospettico

L.R. Bettini¹, C. Saitta², F. Bertola³, P. Bertolini⁴, S. Cesaro⁵, F. Locatelli⁶, M. Provenzi⁷, M.C. Putti⁸, G. Lucchini¹, G. Fazio², A. Balduzzi¹, C. Rizzari¹, G. Cazzaniga³

¹Pediatria, IRCCS San Gerardo dei Tintori, Monza, Italy, ²Centro Ricerca Tettamanti,

IRCCS San Gerardo dei Tintori, Monza, Italy, ³Genetica Medica, IRCCS San Gerardo dei

Tintori, Monza, Italy, ⁴Unità di oncoematologia pediatrica, AO di Parma, Parma, Italy,

⁵Oncoematologia Pediatrica, Ospedale Donna-Bambino, Verona, Italy, ⁶Dipartimento

di Onco-ematologia e Terapia Cellulare e Genica, Ospedale Pediatrico

Bambin-Gesù, Roma, Italy, ⁷Pediatria, Ospedale Papa Giovanni XXIII, Bergamo, Italy,

⁸Clinica Oncoematologia Pediatrica, Azienda Ospedaliera di Padova, Padova, Italy

P13 | Splicing analysis of BRCA1 c.4096+1g>a variant expected to result in transcripts lacking of all or part of exon 11 in somatic and germline DNAs

C. Cateni¹, A. Lo Gerfo¹, M. Tancredi¹, K.M. Zavaglia¹, A.G. Naccarato², C. Scatena², M. Ghilli³, E. Rossetti³, M. Roncella³, E. Landucci⁴, C. Bengala⁴, P. Aretini⁵, M.A. Caligo¹

¹SVD Genetica Molecolare, Pisa, Italy, ²OU Anatomia Patologica, Pisa, Italy, ³UO Senologia, Pisa, Italy, ⁴UO Oncologia Medica 1, Pisa, Italy, ⁵Fondazione Pisana per la scienza, Pisa, Italy

P14 | Prediction of Lynch Syndrome from ultrasound images of a healthy uterus: radiomics as a new tool.

R. Mancari¹, A. Guerrisi², A. Valenti², E. Mancini¹, A. Zanotti¹, D. Savone¹, A. Vidiri³, E. Vizza¹, L. Sanchez-Mete⁴, V. Stigliano⁴

¹Gynecologic Oncology Unit, IRCCS Regina Elena National Cancer Institute, Roma, Italia, ²Radiology and Diagnostic Imaging Unit, Dep. of Clinical and Dermatological Research IRCCS S. Gallicano Dermatological in, Roma, Italia, ³Radiology and Diagnostic Imaging Department, IRCCS Regina Elena National Cancer Institute, Roma, Italia, ⁴Gastroenterology and Digestive Endoscopy, Regina Elena National Cancer Institute, IRCCS, Roma, Italia

P15 | Prevalenza delle mutazioni oncogenetiche nella popolazione sammarinese

F. Rovinelli¹, A. Toss², M. Dominici³, C. Marina⁴

¹Istituto Sicurezza Sociale Repubblica di San Marino, San Marino, San Marino, ²Università di Modena e Reggio Emilia - UNIMORE, Modena, Italy, ³Università di Modena e Reggio Emilia - UNIMORE, Modena, Italy, ⁴Istituto Sicurezza Sociale Repubblica di San Marino, San Marino, San Marino

CLINICAL AREA

Moderatori Area Clinica: Andrea Remo, Verona; Gaia Roversi, Monza; Marta Puzzono, Milano

P16 | Do all BRCA alterations have the same survival impact in ovarian cancer patients?

R. Nella Marina¹, R. Alessandra², S. Gabriella¹, C. Federica², A. Riccardo², C. Giuseppe¹, P. Gabriella¹, L. Mariateresa¹, D. Silvia¹, M. Marta¹, A. Alessia¹, A. Maria Teresa¹, G. Annalisa¹, R. Lucia¹, F. Diletta¹, M. Francesco¹, A. Giovanni Damiano¹, G.R. Elena², C. Nicoletta³, B. Ilaria¹

¹Department of Gynecology, European Institute of Oncology, IEO, IRCCS, Milan, Italy,

²Clinical Unit of Oncogenomics, Division of Pathology, European Institute of Oncology, IEO, IRCCS, Milan, Italy, ³Gynecologic Oncology Program, European Institute of Oncology, IEO, IRCCS, Milan, Italy

P17 | The revised testing algorithm for endometrial cancer in the era of molecular classification: a single-center retrospective analysis

L.d.V. Ribero¹, D. Fumagalli¹, N.M. Rosanu¹, G. Schivardi¹, A. Maria Teresa¹, A. Alessia¹, G. Annalisa¹, Z. Vanna¹, G.R. Elena¹, P. Fedro¹, A. Giovanni¹, C. Nicoletta¹, M. Francesco¹, B. Ilaria¹

¹European Institute of Oncology, Milan, Italy

P18 | What we can learn from Hereditary Tumor Registry for Precision Prevention in Lynch Syndrome.

C. Brignola¹, D. Ferrari¹, D. Rusconi¹, G. Sassi¹, F. Mottura¹, G. Di Noia¹, D. Zaffaroni¹, C. Monaco¹, M.T. Ricci¹, E. Rausa¹, S. Signoroni¹, M. Vitellaro¹

¹Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano, Italy

P19 | Genetic Characterization of 500 High-Risk Individuals with Familial Pancreatic Cancer in a National Surveillance Program

M. Terrin¹, S. Paiella², E. Secchettin², L. Archibugi³, R. De Luca⁴, L. Laghi⁵, A.C. Milanetto⁶, G. Sereni⁷, C. Coluccio⁸, A. Dal Buono¹, M. Patruno⁴, G. Gabriel⁶, C. Binda⁸, D. Bonvissuto⁹, V. Uliana³, G.M. Cavestro³, M. Falconi³, G. Capurso³, S. Carrara¹, P.-I. study group¹⁰

¹Department of Gastroenterology, Humanitas Research Hospital, Rozzano, Milano, Italy,

²Pancreatic Surgery Unit, Department of Surgery, Dentistry, Paediatrics and Gynecology, University of Verona, Verona, Italy, ³IRCCS San Raffaele Scientific Institute, Milano, Italy, ⁴IRCCS Istituto Tumori Giovanni Paolo II, Bari, Italy, ⁵Dept. of Medicine and Surgery, University of Parma, Parma, Italy, ⁶Department of Surgery, Oncology and Gastroenterology, University of Padua, Padova, Italy, ⁷Gastroenterology and Digestive Endoscopy Unit, Azienda USL - IRCCS di Reggio Emilia, Reggio Emilia, Italy, ⁸Gastroenterology and Digestive Endoscopy Unit, Forlì-Cesena Hospitals, AUSL Romagna, Forlì-Cesena, Italy, ⁹Genomica s.r.l., Department of Cancer Genetics, Roma, Italy, ¹⁰PROPH-ITA multidisciplinary study group, Italia, Italy

P20 | Multiple Pathogenic and Likely Pathogenic Variants in Modena Hereditary Breast Cancer Patients

L. Galasso¹, S. Zaniboni¹, O. Ponzoni¹, F. Siciliano¹, E. Barbieri², E. Zattarin^{1,2}, C. Piombino^{1,2}, M. Venurelli^{1,2}, E. Tenedini^{1,2}, M. Grippa², F. Domati^{1,2}, I. Marchi², M. Dominici^{1,2}, L. Cortesi^{1,3}, A. Toss^{1,2}

¹Università degli studi di Modena e Reggio Emilia, Modena, Italy, ²Ospedale Universitario di Modena (AOU), Modena, Italy, ³AUSL-IRCCS di Reggio Emilia, Reggio Emilia, Italy

P21 | Predisposition to Acute Lymphoblastic Leukemia in the AIEOP-BFM ALL 2017 Protocol: Summary of Data from Diagnosis Form 2

L.R. Bettini^{1,2}, M. Lattuada², D. Silvestri³, L. Lo Nigro⁴, N. Bertorello⁵, R. Parasole⁶, M.C. Putti⁷, F. Locatelli⁸, V. Conter³, M.G. Valsecchi⁹, A. Biondi^{1,3}, C. Rizzari¹, G. Cazzaniga^{2,10}

¹Pediatrics, Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori, Monza, Italy, ²School of Medicine and Surgery, University of Milano Bicocca, Monza, Italy, ³Tettamanti Center, Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori, Monza, Italy, ⁴Pediatric Hematology and Oncology Center, Azienda Policlinico G. Rodolico San Marco, Catania, Italy, ⁵Pediatric Hematology Oncology Unit, Regina Margherita Children's Hospital, Torino, Italy, ⁶Pediatric Hematology and Oncology, AORN Santobono Pausilipon, Napoli, Italy, ⁷Pediatric Hemato Oncology Clinic, Department of Women's and Children's Health, University Hospital, Padova, Italy, ⁸Department of Onco Hematology and Cell and Gene Therapy, Bambino Gesù Children's Hospital, Roma, Italy, ⁹Center for Bioinformatics, Biostatistics and Bioimaging, University of Milano Bicocca and Fondazione IRCCS San Gerardo, Monza, Italy, ¹⁰Medical Genetics, Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori, Monza, Italy

P22 | What are the needs of patients with desmoid due to FAP?

B. Scacciati¹, S. Alfieri¹, L. Gangeri¹, Z. Nardone¹, M. Lo Verde¹, G. Sassi², M. Vitellaro², M. Bosisio¹, C. Borreani¹

¹Psychology Department, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano, Italy, ²Unit of Hereditary Digestive Tract Tumors, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano, Italy

P23 | POLE-mutated endometrial carcinoma: a distinct molecular class with clinical impact

D. Fumagalli¹, L. Ribero Del Valle¹, N.M. Rosanu¹, G. Schivardi¹, M.T. Achillarre¹, A. Aloisi¹, A. Garbi¹, L. Xhindoli¹, D. Castelli¹, C. Monateri¹, E. Stefani¹, V. Matera¹, V. Zanagnolo¹, E. Guerini Rocco¹, F.A. Peccatori¹, G.D. Aletti¹, N. Colombo¹, F. Multinu¹, I. Betella¹

¹Istituto Europeo di Oncologia, Milano, Italy

P24 | Multilocus Inherited Neoplasia Alleles in Umbria: A Preliminary Series and Perspectives for Clinical Integration

M. Imperi¹, C. Molica¹, E. Minenza¹, P. Prontera³, C. Tomarelli¹, S. Baglivo², A. Siggillino², G. Venditti², M. Mandalà¹

¹SC Oncologia Medica, Perugia, Italy, ²SS Lab. Diagnostica Molecolare Predittiva e Genetica Oncologica, Perugia, Italy, ³SSD Genetica Medica e Malattie Rare e CRR Genetica Medica, Perugia, Italy

P25 | CHEK2 in Hereditary Breast and Ovarian Cancer Syndrome

C. Della Pepa¹, G. Caliendo², M. Zitiello¹, A. Mignano¹, L. Albanese², M. Stilo¹, M.T. Vietri¹

¹Dipartimento di medicina di precisione, Università degli studi della Campania Luigi Vanvitelli, Napoli, Italy, ²UOC Patologia Clinica e Molecolare, AOU Università degli studi della Campania Luigi Vanvitelli, Napoli, Italy

P26 | Retrospective Study on Young-Onset Colorectal Cancer: A Multicenter Analysis in Latin America. The GLOD Project

G. Catani¹, F. Waisberg², L. Bruno¹, F. Estesio¹, L. Basbus³, D. Gomez Bradley³, A.I. Oviedo Albor⁴, G. Mendez⁴, L. Bella Quero⁵, S. Fontes⁶, L. Vera Righi⁷, L. Corrales⁸, D. Felipe Ballen⁹, E. Figueroa¹⁰, E. Ruiz García¹⁰, J.M. O Connor¹

¹Alexander Fleming Institute, Buenos Aires, ARGENTINA, ²Alexander Fleming Institute, Buenos Aires, ARGENTINA, ³Hospital Italiano de Buenos Aires, Buenos Aires, ARGENTINA, ⁴Hospital de Gastroenterología Dr. Carlos Bonorino Udaondo, Buenos Aires, ARGENTINA, ⁵Hospital Británico de Buenos Aires, Buenos Aires, ARGENTINA, ⁶Asociación Española Primera de Socorros Mutuos, Montevideo, URUGUAY, ⁷Instituto Nacional de Cáncer, Montevideo, URUGUAY, ⁸Centro de Investigación y Manejo del Cáncer, San José, COSTA RICA, ⁹Instituto Nacional de Cancerología, Bogotá, COLOMBIA, ¹⁰Instituto Nacional de Cancerología, México City, Mexico

P27 | NTHL1 Tumor Syndrome: The First Italian Cases

G. Roversi¹, C. Monaco², M. Aliquò¹, V. Vigliani³, N. Calandra⁴, G. Cazzaniga¹, R. Piva⁴, D.F. Giachino³, M.T. Ricci²

¹Medical Genetics Unit, IRCCS San Gerardo dei Tintori, Monza; University of Milano Bicocca, Milan, Monza/Milano, Italy, ²Unit of Hereditary Digestive Tract Tumours, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milan, Milano, Italy, ³Medical Genetics Unit, University of Torino, and S. Luigi Gonzaga University Hospital, Orbassano, Torino, Italy, ⁴Department of Molecular Biotechnology and Health Sciences, University of Turin; MBC Guido Tarone and Città Della Salute, Torino, Italy

P28 | Pancreatic MRI Findings in High-Risk pancreatic cancer Individuals: A Comparison Between BRCA1/2 Carriers and Familial Pancreatic Cancer Subjects. The Giovanni Paolo II- Research and Cancer Center exp

S. Martino¹, M. Di Gennaro¹, M.G. Malagnino², A. Calabrese², D. Oreste², R. Massafra³, R. De Luca⁴, M. Pagtruno¹

¹Center for Study of Heredo Familial Tumors, IRCCS Istituto Tumori Giovanni Paolo II, BARI, Italy, ²Diagnostic Radiology Unit, IRCCS Istituto Tumori Giovanni Paolo II, BARI, Italy, ³Scientific Directorate, IRCCS Istituto Tumori Giovanni Paolo II, BARI, Italy, ⁴Department of Surgical Surgical Oncology, IRCCS Istituto Tumori Giovanni Paolo II, BARI, Italy

P29 | CHEK2 in Hereditary Breast and Ovarian Cancer Syndrome

C. Della Pepa¹, G. Caliendo², M. Zitiello¹, A. Mignano¹, L. Albanese², M. Stilo¹, M.T. Vietri^{1,2}

¹Dipartimento di Medicina di Precisione, Università L. Vanvitelli, Napoli, Italy, ²UOC Patologia Clinica e Molecolare, AOU L. Vanvitelli, Napoli, Italy

P30 | Emerging variants and noninvasive monitoring: the role of ctDNA in the therapeutic management of ER+/HER2- metastatic breast cancer

F. Cannas¹, G. Natile², F. Marongiu², C. Solinas³, E. Giuressi⁴, M. Floris⁵, M. Scartozzi^{3,6}, S.R. Giglio^{1,2,4}

¹CeSAR, Centro Servizi di Ateneo per la Ricerca, Università degli Studi di Cagliari, Monserrato, Italy, ²Unità di Genetica Medica, Dipartimento di Scienze Mediche e sanità Pubblica, Università degli Studi di Cagliari, Monserrato, Italy, ³Unità di Oncologia Medica, AOU Cagliari, Policlinico Duilio Casula, Monserrato, Italy, ⁴SC Genetica Medica, PO Binaghi, Azienda socio-sanitaria locale (ASSL), Cagliari, Italy, ⁵Dipartimento di Scienze Biomediche, Università di Sassari, Sassari, Italy, ⁶Unità di Oncologia Medica, Dipartimento di Scienze Mediche e sanità Pubblica, Università degli Studi di Cagliari, Monserrato, Italy

P31 | BRCA1/2 germline pathogenic variants in triple negative breast cancer patients according to age and family history: The Cancer Genetic Centre experience of Pisa University Hospital

B. Fratini¹, P. Cinacchi¹, D. Bilancio¹, I. Albanese¹, F. Pantaleo¹, E. Baldacci¹, E. Christou¹, P. Buono¹, C. Donati¹, R. Dipaola¹, E. Landucci¹, C. Scatena³, M. Ghilli², C. Bengala¹, M.A. Caligo⁴

¹UO Oncologia Medica, AOUP, Pisa, Italy, ²UO Senologia, AOUP, Pisa, Italy, ³UO Anatomia Patologica 1, AOUP, Pisa, Italy, ⁴SVD Genetica Molecolare, AOUP, Pisa, Italy

P32 | Impaired glucose tolerance in women with BRCA1 versus BRCA2 pathogenic or likely pathogenic variants: Results from a prospective cohort study

C. Piombino¹, G. Grandi^{1,2}, G. Sighinolfi², E. Barbieri², M. Venturelli¹, R. Costantini Cuoghi¹, M. Grippa², E. Zattarin¹, E. Tenedini^{1,2}, E. Razzaboni², G. Brigante¹, C. Melotti², R. Lippi Bruni², R. D'Amico^{1,2}, B. Nanni¹, R. Menozzi², L. Cortesi², M. Dominici^{1,2}, A. La Marca^{1,2}, A. Toss^{1,2}

¹Università di Modena e Reggio Emilia, Modena, Italy, ²Azienda Ospedaliero-Universitaria di Modena, Modena, Italy

P33 | Prognostic impact of type and location of germline BRCA2 pathogenic or likely pathogenic variants (LP/PVs) in patients with HR+/HER2- advanced breast cancer: the multicenter real-world PAMBRACA study

E. Zattarin¹, E. Tenedini¹, A. Marra², A. Palazzo³, G. Griguolo⁴, C. Vernieri⁵, J. Etessami², L. Pontolillo³, G. Landa⁴, A. Daneri⁶, M. De Monte⁵, R. Cuoghi Costantini¹, O. Ponzoni¹, L. Cortesi¹, G. Curigliano⁵, E. Bria⁷, V. Guarneri⁴, M. Dominici¹, M. Lambertini⁸, A. Toss¹

¹Department of Medical and Surgical Sciences, University of Modena and Reggio Emilia, Modena, Italy, ²Division of New Drugs and Early Drug Development for Innovative Therapies, European Institute of Oncology IRCCS, Milan, Italy, ³Department of Medical Oncology, Comprehensive Cancer Center, Agostino Gemelli University Polyclinic (IRCCS), Rome, Italy, ⁴Department of Surgery, Oncology and Gastroenterology, University of Padova, Padua, Italy, ⁵Department of Oncology and Hematology-Oncology, University of Milan, Milan, Italy, ⁶Department of Medical Oncology, U.O.C. Clinica di Oncologia Medica, IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, Genoa, Italy, ⁷Università Cattolica del Sacro Cuore, Rome, Fondazione Policlinico Universitario Agostino Gemelli IRCCS, Rome, Italy, ⁸Department of Internal Medicine and Medical Specialties (DIMI), School of Medicine, University of Genoa, Genoa, Italy

P34 | Genetic Counselling during Breast Cancer Prevention Open Days: Experience in the Province of Varese

I.W. Carnevali¹, S. Facchi^{2,4}, L. Libera^{2,4}, V. De Berardinis³, C. Chiappa³, M.G. Tibiletti⁴, F.A. Rovera^{3,5}

¹SSD Genetica Medica ASST Settelaghi, Varese, Italy, ²SC Anatomia Patologica ASST Settelaghi, Varese, Italy, ³SC Breast Unit ASST Settelaghi, Varese, Italy, ⁴Centro di Ricerche Tumori Eredo Familiari Università Insubria, Varese, Italy, ⁵Centro di Ricerche in Senologia Università Insubria, Varese, Italy

P35 | Cascade testing as the missing link in cancer prevention among Lynch syndrome families

L. Godino¹, G. Erini², G. Innella¹, S. Miccoli¹, S. Ferrari¹, P. Magini¹,
L. Caramanna², M. Preite², V. Simoni², D. Turchetti^{1,2}

¹Medical Genetics Unit, IRCCS Azienda Ospedaliero-Universitaria di Bologna, Bologna, Italy, ²Department of Medical and Surgical Sciences, University of Bologna, Bologna, Italy

P36 | Interpretation of TP53 pathogenic variants at low allele frequency: a challenging molecular and clinical task

L. Ghelfi Zoboli¹, M. Santarosa¹, L. Della Puppa¹, T. Perin², R. Maestro¹,
M. Armellin¹, M. Ferri¹, O. Dema¹, S. Massarut³, A. Viel¹

¹Centro di Riferimento Oncologico di Aviano (CRO), IRCCS; Oncogenetica e Oncogenomica Funzionale, Aviano (PN), Italy, ²Centro di Riferimento Oncologico di Aviano (CRO), IRCCS; Anatomia Patologica, Aviano (PN), Italy, ³Centro di Riferimento Oncologico di Aviano (CRO), IRCCS; Chirurgia Oncologica del Seno, Aviano (PN), Italy

P37 | Practical tricks and recommendations on BRCA1/2 testing in prostate cancer: from therapy to cancer prevention (Authors on behalf of AIFET and SIURO)

I.W. Carnevali¹, M.G. Tibiletti², A. Cimadamore³, C. Oliani⁴, A. Lapini⁵,
M. Genuardi⁶, S. Bracarda⁷, P. Rescigno⁸

¹SSD Genetica Medica ASST Settelaghi, Varese, Italy, ²Hereditary Cancer Research Center University of Insubria, Varese, Italy, ³Institute of Pathological Anatomy, Department of Medicine, University of Udine, Udine, Italy, ⁴Aulss 5 Polesana Regione Veneto, Rovigo, Italy, ⁵Unit of Urology, USL Centro Toscana, Firenze, Italy, ⁶Medical Genetics, Policlinico Gemelli, Roma, Italy, ⁷Department of Oncology, Azienda Ospedaliera Santa Maria di Terni, Terni, Italy, ⁸Translational and Clinical Research Institute, Centre for Cancer, Newcastle University, Newcastle, United Kingdom

P38 | The role of exome sequencing in a boy with a NF2-related schwannomatosis

A. Gazzellone¹, D. Pasquetti³, M. Palucci¹, D. Orteschi¹, P. Concolino⁵,
A. Minucci⁵, M.L. Gambardella⁴, D. Battaglia⁴, M. Zollino^{1,2}

¹Genetica Medica, Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli, IRCCS, Roma, Italy, ²Dipartimento Universitario Scienze della Vita e Sanità Pubblica, Sezione di Medica Genomica, Univ. Catt. del Sacro Cuore, Roma, Italy, ³IRCCS Materno Infantile Burlo Garofolo, Trieste, Italy, ⁴Unità di Neurologia Pediatrica, Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli, IRCCS, Roma, Italy, ⁵Dipartimento di Diagnostica Molecolare e Genomica, Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli, IRCCS, Roma, Italy

P39 | Genetic testing in Lynch syndrome-associated cancers reveals novel pathogenic variants in MMR genes

E. Lo Feudo¹, V. Rocca¹, B. Zaccaria¹, F. Dinatolo¹, S.M. Lavano¹, R. Procopio¹, C. Zerotti Misiano¹, M. Talarico¹, D. Pappaianni¹, M. Bellisario¹, F. Fabiani¹, L. D'Antona¹, P. Malatesta¹, R. Amato¹, F. Trapasso¹, F. Baudi¹, E. Colao¹, G. Viglietto¹, R. Iuliano¹

¹Università degli studi Magna Graecia, Catanzaro, Italy

P40 | Early-Onset Colorectal Cancer in a CHEK2 Pathogenic Variant Carrier: From Family Pedigree to Mechanistic Insights

M. Terrin¹, A. Dal Buono¹, A. Puccini², V. Daprà², M. Airoidi², M. Barile³, P. Bianchi⁴, S. Carrara¹, C. Hassan¹

¹Department of Gastroenterology, Humanitas Clinical and Research Center - IRCCS, Rozzano, Milan, Italy; ²Department of B, Rozzano, Milano, Italy, ³Department of Medical Oncology Humanitas Clinical and Research Center - IRCCS, Rozzano, Milan, Italy; ⁴Department of B, Rozzano, Milano, Italy, ³Genetics and Cancer Prevention, Humanitas Research Hospital -IRCCS, Rozzano, Milan, Italy, Rozzano, Milano, Italy, ⁴Laboratory of Molecular Gastroenterology, Humanitas Research Hospital - IRCCS, Rozzano, Milan, Rozzano, Milano, Italy

P41 | Co-occurrence of germline PALB2 and BRIP1 pathogenic variants and implications for genetic counselling and clinical management: a case report

M. Colombo¹, S. Cannova^{2,3}, E. Elena^{2,3}, G. Tolva³, C. Pesenti³, C. Foglia¹, F. Sozzani¹, R. Villa³, L. Fontana^{2,3}, P. Radice¹, M. Miozzo^{2,3}

¹Unit of Predictive Medicine: Molecular Bases of Genetic Risk, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano, Italy, ²Medical Genetics, Department of Health Sciences, Università degli Studi di Milano, Milano, Italy, ³Medical Genetics Unit, ASST Santi Paolo e Carlo, Milano, Italy

P42 | Association of ATM, CHEK2 and PALB2 pathogenic variants with tumor spectrum in hereditary cancer predisposition

B. Zaccaria¹, E. Lo Feudo¹, V. Rocca¹, F. Dinatolo¹, S.M. Lavano¹, R. Procopio¹, M. Talarico¹, C. Zerotti Misiano¹, D. Pappaianni¹, M. Bellisario¹, E. Colao¹, R. Amato¹, F. Trapasso¹, P. Malatesta¹, L. D'Antona¹, G. Viglietto¹, R. Iuliano¹

¹Università Magna Graecia di Catanzaro, Catanzaro, Italia

P43 | Early-onset multiple malignancies and familial cancer predisposition associated with a pathogenic TP53 variant: a case report and pedigree analysis

A. Dal Buono¹, M. Terrin¹, A. Puccini², V. Daprà², M. Airolidi², M. Barile³, P. Bianchi⁴, S. Carrara¹, C. Hassan¹

¹Department of Gastroenterology, Humanitas Clinical and Research Center - IRCCS, Rozzano, Milan, Italy; ²Department of B, Rozzano, Milano, Italy, ³Department of Medical Oncology Humanitas Clinical and Research Center - IRCCS, Rozzano, Milan, Italy; ⁴Department of B, Rozzano, Milano, Italy, ³Genetics and Cancer Prevention, Humanitas Research Hospital -IRCCS, Rozzano, Milan, Italy, Rozzano, Milano, Italy, ⁴Laboratory of Molecular Gastroenterology, Humanitas Research Hospital - IRCCS, Rozzano, Milan, Rozzano, Milano, Italy

P44 | Genetic counseling and testing for hereditary breast, ovarian, pancreatic and prostate cancer in the azienda socio sanitaria of Lecco: implications for families and clinics.

C.B. Ripamonti¹, F. Villa¹, A. Crippa¹, D. Pelizzoni¹, O. Cuomo¹, F.M. Guida¹, C. Sansi¹, B. Scola¹, V. Cogliati¹, F. Antoniazzi¹, A. Lomonaco¹, L. Corizia¹, R. Rota¹, M. Burati¹, V. Ceccarossi¹, S. Corso¹, D. Cristina¹, A. Pellegrino¹, C. Magni¹, A. Ardizzoia¹

¹ASST Lecco, Lecco, Italy

P45 | Varianti patogenetiche multiple in geni di predisposizione oncologica: due casi clinici a confronto

C. Modafferi¹, A. Panfili², E. Lucci Cordisco¹, M. Genuardi³, M. Genuardi¹

¹Unit of Medical Genetics, Section of Genomic Medicine, Department of Life Sciences and Public Health, Università Cattol, Roma, Italy, ²Scientific Directorate, Fondazione Policlinico Universitario Agostino Gemelli IRCCS, Roma, Italy, ³Medical Genetics Unit, Department of Laboratory and Hematological Sciences, Fondazione Policlinico Universitario A. Geme, Roma, Italy

Margherita **Ambrosini** - *Oncologia Medica 1, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Giulio **Antonelli** - *Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva, Ospedale dei Castelli, Roma*

Giovanni **Apolone** - *Direttore Scientifico Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori*

Laura **Avalle** - *Giornalista - Ufficio Stampa Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Francesca **Bergamo** - *Oncologia Medica 1, Istituto Oncologico Veneto IRCCS, Padova*

Lucio **Bertario** - *Consulente Senior IEO*

Eva **Blondeaux** - *Epidemiologica Clinica - IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, Genova*

Mattia **Boeri** - *Genomica Tumorale, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Giorgio **Bogani** - *Ginecologia Oncologica, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Paolo **Bruzzi** - *Epidemiologo, Genova*

Maria Adelaide **Caligo** - *Genetica Molecolare, AOU Pisana, Pisa*

Ileana **Carnevali** - *SSD Laboratorio Specialistico Genetica Medica Citogenetica e Genetica Molecolare - ASST Settelaghi, Varese*

Silvia **Carrara** - *Gastroenterologia ed endoscopia digestiva, IRCCS Istituto Clinico Humanitas, Rozzano.*

Presidente Associazione Italiana per lo Studio del Pancreas (AISP)

Paolo **Casali** - *Oncologia Medica 2, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Giulia Martina **Cavestro** - *GASTROenterological PERSONalized MEDicine, IRCCS Ospedale San Raffaele, Milano*

Valentina **Chiappa** - *Ginecologia Oncologica, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Chrystelle **Colas** - *Institut Curie, Service de Génétique, Paris, France. European Reference Network for Genetic Tumour Risk Syndromes (ERN GENTURIS), Nijmegen, the Netherlands*

Anna **Costato** – Salute Donna ODV, Milano

Lucia **del Mastro** – Oncologia Medica, IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, Genova

Paolo **Delrio** – Chirurgia Oncologica Colon-Rettale, Istituto Nazionale Tumori IRCCS – Fondazione Pascale, Napoli

Marcello **Deraco** – Presidente SICO – Società Italiana di Chirurgia Oncologica
Tumori Peritoneali – Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano

Maurizio **D'Incalci** – Laboratorio di Farmacologia Antitumorale, Humanitas Research Hospital, Rozzano

Fabrizia **Favalli** – Direzione Coordinamento Generale Medico Legale, Istituto nazionale della previdenza sociale (INPS), Roma

Irene **Feroce** – Divisione di Prevenzione e Genetica Oncologica, IRCCS Istituto Europeo di Oncologia, Milano

Davide **Ferrari** – SS Tumori Ereditari Apparato Digerente, IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano

Davide **Festi** – Responsabile SSD Gastroenterologia – Policlinico S. Orsola di Bologna

Francesca **Filippi** – Infertility Unit, Fondazione IRCCS Ca' Granda Ospedale Maggiore Policlinico, Milano

Federica **Filippini** – Chirurgia generale e dell'esofago e dello stomaco – A.O.U.I. Verona

Secondo **Folli** – Presidente ANISC Associazione Nazionale Italiana Senologi Chirurghi, Chirurgia Generale Oncologica 3 – Senologia, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano

Fabrizia **Galli** – Vice Presidente aBRCAdelta ETS

Giuseppe **Galloro** – Presidente SIED – Società Italiana di endoscopia digestiva, Unità Operativa Complessa di Chirurgia Endoscopica – Azienda Ospedaliera Universitaria Federico II, Napoli

Gustavo **Galmozzi** – Presidente Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori

Manuela **Gariboldi** – Epidemiologia Genetica e Farmacogenomica, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano

Paolo **Gasparini** – *Presidente SIGU – Società Italiana Genetica Umana
Genetica Medica – IRCCS Materno Infantile “Burlo Garofolo”, Trieste*

Massimiliano **Gennaro** – *Chirurgia Generale Oncologica 3 – Senologia,
Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Maurizio **Genuardi** – *Presidente AIFET – Associazione Italiana Familiarità
ed Ereditarietà Tumori*

*Dipartimento di Scienze della Vita e di Sanità Pubblica, Università
Cattolica del Sacro Cuore, Roma*

*UOC Genetica Medica, Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli
IRCCS, Roma*

*European Reference Network for Genetic Tumour Risk Syndromes (ERN
GENTURIS), Nijmegen, the Netherlands*

Paola **Ghiorzo** – *Dipartimento di Medicina Interna e Specialità Mediche,
Università di Genova*

Genetica Oncologica, IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, Genova

Maria **Grilli** – *Segretaria Generale aBRCAadabra ETS*

Federica **Grillo** – *Anatomia Patologica Universitaria, Dipartimento di
Scienze Chirurgiche e Diagnostiche Integrate (DISC), Università degli
Studi di Genova e IRCCS Ospedale Policlinico San Martino di Genova*

Giovanni **Innella** – *Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche
Università di Bologna e UOC Genetica Medica, IRCCS Azienda
Ospedaliero-Universitaria di Bologna*

Emanuela **Lucci Cordisco** – *Genetica Medica, Università Cattolica
del Sacro Cuore, Roma*

Anna **Mancuso** – *Presidente Salute Donna ODV. Coordinatrice del
gruppo “La salute un bene da difendere un diritto da promuovere”.
Coordinatrice dell’Intergruppo parlamentare “Insieme contro il Cancro”
– Camera e Senato*

Alessandro **Mannucci** – *GASTROenterological PERsonalized MEDicine,
IRCCS Ospedale San Raffaele, Milano*

Maura **Massimino** – *Oncologia Pediatrica, Fondazione IRCCS Istituto
Nazionale dei Tumori, Milano*

Angela **Mastronuzzi** - *Neuro-oncologia, IRCCS Ospedale Pediatrico Bambino Gesù, Roma*

European Reference Network for Genetic Tumour Risk Syndromes (ERN GENTURIS), Nijmegen, the Netherlands

Ketti **Mazzocco** - *Presidente AIEOP Associazione Italiana di Ematologia e Oncologia Pediatrica, Dipartimento di Oncologia ed Emato-Oncologia, Università degli Studi di Milano*

Isacco **Montroni** - *Chirurgia Generale Oncologica 2 - Colon-Rettale, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Camilla **Nero** - *Ginecologia Oncologica, Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma*

Amedeo **Nuzzo** - *SSD Oncologia Medica Genitourinaria Dipartimento di Oncologia Medica ed Ematologia Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori*

Cristina **Oliani** - *San Dona' Di Piave - Ulss4 Veneto Orientale*

Giulia **Orsi** - *Dipartimento di Oncologia Medica Pancreas Center - IRCCS Ospedale San Raffaele Milano*

Nicoletta **Orthmann** - *Fondazione Onda, Osservatorio nazionale sulla salute della donna e di genere ETS Milano*

Elena **Palassini** - *Oncologia Medica Tumori Mesenchimali dell'Adulto e Tumori Rari, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Arianna **Panfili** - *UOC Genetica Medica, Fondazione Policlinico Universitario A. Gemelli IRCCS, Roma*

European Reference Network for Genetic Tumour Risk Syndromes (ERN GENTURIS), Nijmegen, the Netherlands

Biagio **Paolini** - *Anatomia Patologica 1, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Patrizia **Pasanisi** - *Ricerca Nutrizionale e Metabolomica, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Fedro **Peccatori** - *Ginecologia Oncologica, Istituto Europeo di Oncologia, Milano*

Francesco **Perrone** - *Presidente AIOM, S.C. Sperimentazioni Cliniche, Istituto Nazionale Tumori IRCCS Fondazione Pascale, Napoli*

Giulia **Personeni** - *Associazione Italiana Tumore Desmoide ONLUS Desmoid Foundation, Roma*

Marco **Pierotti** - *Direttore Scientifico Cogentech Srl Benefit, Milano*

Filippo **Pietrantonio** - *Oncologia Medica Gastroenterologica, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Giancarlo **Pruneri** - *Anatomia Patologica 2, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Alberto **Puccini** - *Humanitas University e IRCCS Humanitas Research Hospital, Rozzano (Milan), Italy*

Marta **Puzzono** - *UO Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva, IRCCS Ospedale San Raffaele, Università Vita-Salute San Raffaele, Milano*

Paolo **Radice** - *Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Alessandro **Rametta** - *Dipartimento di Oncologia Medica Genitourinaria - Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Guglielmina Nadia **Ranzani** - *Dipartimento di Biologia e Biotecnologie - Università di Pavia, Pavia*

Andrea **Remo** - *Anatomia Patologica, ULSS9 "Scaligera" Verona*

Alessandra **Renieri** - *Genetica Medica - Azienda Ospedaliero-Sanitaria Senese, Siena - Università di Siena*

European Reference Network for Genetic Tumour Risk Syndromes (ERN GENTURIS), Nijmegen, the Netherlands

Angelo **Restivo** - *Dipartimento di Scienze Chirurgiche, Università di Cagliari*

Maria Teresa **Ricci** - *Tumori Ereditari dell'Apparato Digerente, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano.*

European Reference Network for Genetic Tumour Risk Syndromes (ERN GENTURIS), Nijmegen, the Netherlands

Enrica **Rossi** - *Presidente Associazione Italiana Tumore Desmoide ONLUS Desmoid Foundation, Roma*

Gaia **Roversi** - *S.C. Genetica Medica - IRCCS San Gerardo, Monza*

Daniele **Rusconi** - *Tumori Ereditari dell'Apparato Digerente, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Silvio Leonardo **Rostagno** - *Presidente APTEAD (Associazione Pazienti Tumori Ereditari Apparato Digerente ODV), Milano*

Franco **Roviello** - *Chirurgia Generale ad indirizzo oncologico, Azienda Ospedaliero-Universitaria Senese, Siena*

Giovanna **Sabella** - *Anatomia Patologica 1, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Lupe **Sanchez Mete** - *Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva, IRCCS-Istituto Nazionale Tumori Regina Elena, Roma*

Virginia **Sanchini** - *Dipartimento di Oncologia ed Emato-Oncologia, Università Statale di Milano, Milano*

Claudia **Santangelo** - *Presidente Vivere senza stomaco si può (Associazione ONLUS), Ferrara*

Francesco **Sardanelli** - *Coordinatore Scientifico Lega Italiana per la Lotta contro i Tumori (LILT) Milano Monza Brianza APS*

Stefano **Signoroni** - *Tumori Ereditari dell'Apparato Digerente, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano.*

European Reference Network for Genetic Tumour Risk Syndromes (ERN GENTURIS), Nijmegen, the Netherlands

Eugenio **Solima** - *Ginecologia oncologica e preventiva, Ospedale Macedonio Melloni, ASST Fatebenefratelli. Sacco Milano*

Gabriella **Sozzi** - *Genomica Tumorale, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Amanda **Spurdle** - *QIMR Berghofer, Brisbane, Australia*

Vittoria **Stigliano** - *Dirigente Responsabile dell'Unità Operativa di Gastroenterologia ed Endoscopia Digestiva dell'Istituto Regina Elena di Roma*

Uri **Tabori** - *Division of Hematology/Oncology, The Hospital for Sick Children, Toronto, Ontario, Canada*

Manuela **Tamburo De Bella** - *UOS Reti Cliniche Ospedaliere e Monitoraggio DM70/15. AGENAS - Agenzia nazionale per i servizi sanitari regionali, Roma*

Daniela **Terribile** - *Dipartimento di Scienze Mediche e Chirurgiche, Università Cattolica del Sacro Cuore, Rome, Italy*

Salvatore **Testa** - *Presidente MUTAGENS ETS, Milano*
European Reference Network for Genetic Tumour Risk Syndromes (ERN GENTURIS), Nijmegen, the Netherlands

Maria Grazia **Tibiletti** - *Centro di ricerche tumori eredo-famigliari - Università dell'Insubria, Varese*

Antonio **Toesca** - *Chirurgia Senologica, IRCCS Istituto Candiolo, Torino*

Daniela **Turchetti** - *Genetica Medica, Università di Bologna
European Reference Network for Genetic Tumour Risk Syndromes (ERN GENTURIS), Nijmegen, the Netherlands*

Emanuele D.L. **Urso** - *Chirurgia Generale 3, DISCOG, Università di Padova*

Paolo **Verderio** - *Bioinformatica e Biostatistica, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano*

Alessandra **Viel** - *Oncogenetica e Oncogenomica Funzionale, Centro di Riferimento Oncologico di Aviano (CRO) - IRCCS, Aviano*

Marco **Vitellaro** - *Tumori Ereditari dell'Apparato Digerente, Fondazione IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori, Milano. European Reference Network for Genetic Tumour Risk Syndromes (ERN GENTURIS), Nijmegen, the Netherlands*

Cristina **Zanzottera** - *Divisione di Prevenzione e Genetica Oncologica, IRCCS Istituto Europeo di Oncologia, Milano*

PRESIDENTE DEL CONGRESSO

Marco Vitellaro
*Fondazione IRCCS
Istituto Nazionale dei Tumori
Milano*

COMITATO SCIENTIFICO LOCALE

Mattia Boeri	Siranoush Manoukian
Giulia Martina Cavestro	Isacco Montroni
Valentina Chiappa	Patrizia Pasanisi
Francesca Filippi	Filippo Pietrantonio
Manuela Gariboldi	Maria Teresa Ricci
Massimiliano Gennaro	Stefano Signoroni

PRESIDENTE AIFET

Maurizio Genuardi
*Dipartimento di Scienze della Vita e di Sanità Pubblica
Università Cattolica del Sacro Cuore, Roma*

COMITATO SCIENTIFICO AIFET

Daniela Turchetti (Vicepresidente)	Arianna Panfili (Consigliere)
Lupe Sanchez-Mete (Segretario)	Fedro Peccatori (Consigliere)
Federica Grillo (Tesoriere)	Alberto Puccini (Consigliere)
Maria Adelaide Caligo (Consigliere)	Daniela Terribile (Consigliere)
Paola Ghiorzo (Consigliere)	Marco Vitellaro (Consigliere)

Provider ECM N. 93



AIM Education

Viale E. Forlanini, 23 – 20134 Milano

Tel. +39 02 56601.1 – Fax +39 02 70048585

www.aimeducation.it

ACCREDITAMENTO ECM – AIM Education Provider n.93

Il 4° Congresso Nazionale AIFET 2025 è stato accreditato presso la Commissione Nazionale per la Formazione Continua per la tipologia formativa RESIDENZIALE per n. 200 partecipanti singolarmente per le giornate del 20 e 21 novembre per le seguenti Professioni e Specializzazioni: Medico Chirurgo con specializzazione in Anatomia Patologica, Biochimica Clinica, Chirurgia Generale, Dermatologia e Venereologia, Endocrinologia, Gastroenterologia, Genetica Medica, Ginecologia e Ostetricia, Medicina Legale, Oncologia, Pediatria, Pediatria (Pediatri di libera scelta), Radioterapia, Radiodiagnostica; Biologo; Farmacista con specializzazione in Farmacista Pubblico del SSN, Farmacista di Altro Settore; Psicologo con specializzazione in Psicologia, Psicoterapia; Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico. Oltre tale numero e per professioni/discipline differenti da quelle accreditate non sarà possibile rilasciare i crediti formativi. Si precisa che i crediti verranno erogati a fronte di una partecipazione del 90% ai lavori scientifici a ciascuna giornata accreditata e del superamento di ciascuna prova di apprendimento con almeno il 75% delle risposte corrette.

20 novembre 2025	ID ECM: 93-463409	n. 4,9 crediti ECM
21 novembre 2025	ID ECM: 93-463430	n. 4,9 crediti ECM

INFORMAZIONI GENERALI

SEDE DEL CONGRESSO

AULA MAGNA "Gianni Bonadonna"
Fondazione IRCCS
Istituto Nazionale dei Tumori
Via Giacomo Venezian, 1
20133 Milano

QUOTE DI ISCRIZIONE (IVA 22% inclusa)

	EARLY BIRD fino al 30 settembre	REGULAR dal 1 ottobre al 9 novembre	dal 10 novembre iscrizioni on site
Quota RESIDENZIALE	€ 200,00	€ 230,00	€ 250,00
Quote riservate ai Soci AIFET	€ 100,00	€ 130,00	€ 150,00
AIEOP - AIOM - ANISC - SIC SICO - SIED - SIGU	€ 160,00	€ 190,00	€ 210,00
Quota DIGITALE	€ 125,00	€ 155,00	€ 175,00
Quote riservate ai Soci AIFET	€ 65,00	€ 95,00	€ 115,00
AIEOP - AIOM - ANISC - SIC SICO - SIED - SIGU	€ 100,00	€ 130,00	€ 150,00

BORSE DI STUDIO

Il Comitato ha assegnato, ai partecipanti aventi diritto che ne hanno fatto richiesta, 55 quote di iscrizione gratuite messe a disposizione da Desmond Foundation (Associazione Italiana Tumore Desmoide Onlus), da APTEAD (Associazione Pazienti Tumori Ereditari Apparato Digerente ODV) e dall'Unità Tumori Ereditari dell'Apparato Digerente - IRCCS Istituto Nazionale dei Tumori.

ABSTRACT

Il Comitato Scientifico ha ricevuto complessivamente 62 abstract. Tra questi, 17 sono stati selezionati come Comunicazioni Orali e 45 come Poster.

PROGETTI COLLABORATIVI

Sono pervenute 5 proposte di studi collaborativi, che sono state inserite nel programma all'interno della sessione dedicata alla ricerca.

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



AIM Group International – Sede di Milano

Viale E. Forlanini, 23 – 20134 Milano

Tel. +39 02 56601.1

SEGRETERIA LOGISTICA



Gattinoni & Co. s.r.l.

Via Statuto, 2 – 20121 Milano

Per informazioni contattare la Segreteria Organizzativa
all'indirizzo e-mail: aifet2025@aimgroup.eu

[illegible]

[illegible]

PLATINUM SPONSOR



Movement that inspires

GOLD SPONSOR



SILVER SPONSOR



BRONZE SPONSOR



Con la sponsorizzazione non condizionante di

