



EPROPA: il lancio ufficiale del progetto

Sommario:

Il lancio ufficiale del progetto	1
Insieme possiamo fare la differenza	1
Una rete europea solida e strutturata	2/3
Informazioni utili	4

Si è tenuta **mercoledì 16 dicembre 2020**, in modalità virtual press conference, la **presentazione ufficiale del progetto EPROPA** (European Program for ROutine testing of Patients with Advanced lung cancer).

Il lancio, rivolto a giornalisti, medici e pazienti e alle nove aziende farmaceutiche che hanno supportato il programma (*Merck, MSD, Pfizer, Roche, AstraZeneca, BeiGene, Lilly, Amgen, Blueprint, Incytes*), ha prodotto una rilevante eco mediatica in considerazione dell'innovatività della progettualità.

Di seguito, alcuni link alla rassegna stampa dell'evento:

<https://www.lastampa.it/torino/2020/12/16/news/>

https://www.corriere.it/salute/sportello_cancro/

Il **28 dicembre 2020** il nostro laboratorio del Dipartimento di Oncologia dell'Università di Torino, ha ricevuto e analizzato il primo campione, dando ufficialmente il via alla parte operativa del progetto.

Che cos'è EPROPA?

EPROPA (European Program for ROutine testing of Patients with Advanced lung cancer) è un programma di supporto sviluppato e promosso da **WALCE onlus** (Women Against Lung Cancer in Europe) per offrire opportunità di accesso a test molecolari, farmaci e studi



Articolo su *Corriere.it*

clinici a pazienti affetti da tumore del polmone non a piccole cellule (NSCLC) in tutta Europa.

Insieme possiamo fare la differenza

EPROPA (European Program for ROutine testing of Patients with Advanced lung cancer) è un programma dedicato a pazienti europei affetti da carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC) avanzato, che ha l'obiettivo di favorire l'identificazione delle alterazioni molecolari e facilitare

l'accesso dei pazienti nei protocolli sperimentali con nuovi farmaci a bersaglio molecolare, disponibili in tutta Europa.

Qual è l'obiettivo principale?

L'obiettivo è di creare una piattaforma per lo screening molecolare gratuito per la

caratterizzazione del tumore polmonare, al fine di aumentare il rilevamento di driver oncogenici (frequenti o rari) nei pazienti con NSCLC.

Grazie a EPROPA, si cercherà di ottimizzare l'accesso dei pazienti anche all'interno degli studi clinici.

WALCE Onlus

c/o AOU San Luigi

SSD Oncologia Polmonare

Regione Gonzole, 10

10043 Orbassano (TO)

Tel. 011 9026980

info@womenagainstlungcancereu

www.womenagainstlungcancereu

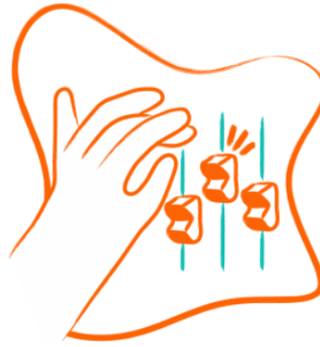


Una rete europea dedicata al supporto dei pazienti, al fine di:



Aumentare lo screening molecolare

L'avvento del sequenziamento di nuova generazione nella gestione dei pazienti con NSCLC ha migliorato le loro opportunità terapeutiche



Facilitare l'inserimento dei pazienti negli studi clinici

Grazie alla profilazione molecolare di questi pazienti, si possono identificare alterazioni trattabili con terapie mirate



Fornire un supporto logistico ai pazienti durante il processo diagnostico e terapeutico

Associare queste informazioni alla disponibilità di studi clinici, è fondamentale per ottenere risultati migliori e WALCE offre gratuitamente il supporto logistico al paziente e al suo caregiver

Una rete europea solida e strutturata

EPROPA si propone di creare una rete europea di ricerca clinica e traslazionale, che coinvolga Centri di riferimento per il trattamento del carcinoma polmonare, diverse Aziende farmaceutiche e altri Enti, come l'Università degli Studi di Torino e l'Associazione Internazionale per gli Studi sul Tumore del Polmone (IASLC), partner scientifici del programma.



PROMOSSO DA

PATROCINATO DA



GRAZIE AL CONTRIBUTO NON CONDIZIONATO DI



epropra.eu

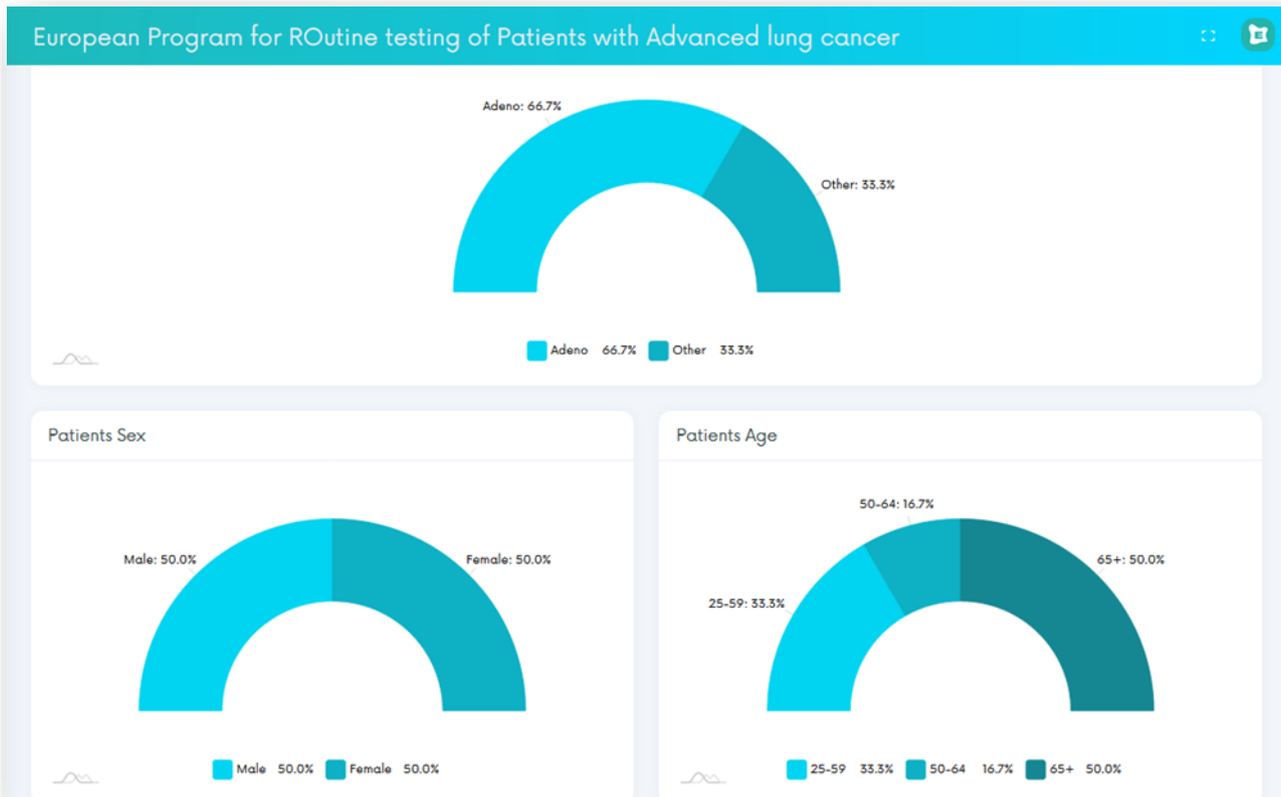


Grazie a tutti voi e ai vostri team per la dedizione e l'impegno costante.

Vi aggiorneremo periodicamente sullo stato di avanzamento di EPROPA, grazie al servizio di Newsletter. Al momento:

Numero di pazienti registrati: 6

Numero di centri registrati: 6



TEST Molecolari eseguiti: 2

Abbiamo esaminato SNV, indel, CNV e fusioni geniche all'interno di un pannello di 161 geni per l'identificazione di target con risvolti farmacologici.

Abbiamo eseguito la costruzione di librerie di DNA e RNA da campioni tumorali fissati in formalina e paraffinati (FFPE).

Supporteremo l'arruolamento dei pazienti all'interno di studi clinici disponibili in Europa.

c/o AOU San Luigi
SSD Oncologia Polmonare
Regione Gonzole, 10
10043 Orbassano (TO)
Tel. 011 9026980
info@womenagainstlungcancer.eu
Facebook | Twitter

www.womenagainstlungcancer.eu

Insieme contro il tumore del polmone.



Chi è Walce Onlus

WALCE Onlus (*Women Against Lung Cancer in Europe - Donne Contro il Tumore del Polmone in Europa*), è un'associazione "a respiro europeo" per la lotta contro le neoplasie toraciche.

Nata nel 2006 con l'obiettivo di sensibilizzare la popolazione femminile rispetto all'aumento di incidenza e mortalità del tumore del polmone anche tra le donne, oggi WALCE informa, educa e supporta i pazienti affetti da questa patologia durante il percorso di malattia e realizza campagne nazionali di prevenzione primaria e di sensibilizzazione rispetto ai danni arrecati dall'abitudine tabagica.



Informazioni utili

Come puoi ottenere le informazioni che cerchi?

Consulta il sito: www.epropa.eu/it

Qui puoi trovare informazioni su:

- procedure di partecipazione;
- istruzioni per la spedizione del campione di tumore;
- analisi molecolare e sperimentazioni cliniche.

Come puoi entrare nella piattaforma

EPROPA?

- 1) Accedi a <https://www.epropa.eu/it>
- 2) Scarica il modulo, compilalo e invialo via e-mail a: stefania.vallone@womenagainstlungcancer.eu
- 3) Riceverai una mail per finalizzare il processo di registrazione alla piattaforma del sito: www.epropa.eu/portal, nella quale potrai inserire tutti i dati relativi al paziente.

Materiale Biologico: i campioni da analizzare devono essere preferibilmente blocchi FFPE di tessuto tumorale disponibile (che verranno restituiti al termine dell'analisi) oppure 20 sezioni bianche dello stesso (non verranno restituite), al quale si deve aggiungere una copia cartacea del referto. Il materiale verrà valutato e nel caso in cui non risulti adeguato, l'analisi non potrà essere effettuata; in caso di insufficienza del materiale, sarà richiesto un ulteriore invio.