

MEDICINA PERSONALIZZATA
IN ONCOLOGIA

Ogni storia
è unica.



Associazioni Pazienti, insieme per il diritto
alla Medicina Personalizzata in oncologia

TUMORI GINECOLOGICI

Tumori ginecologici

La profilazione genomica sta dando importanti risultati nel campo della prevenzione e dalla cura dei tumori ginecologici. La mutazione dei geni BRCA responsabili del 25% dei casi di tumore ovarico è diventata il bersaglio molecolare di nuove e più efficaci terapie (parp inibitori) mentre il test per la rilevazione tempestiva di queste mutazioni ha offerto alle persone sane a rischio ereditario una possibilità di prevenzione primaria. E per alcuni tipi di tumore dell'endometrio si è scoperto che la presenza di altre anomalie genetiche (c.d. instabilità dei microsattelliti) li rende più sensibili all'immunoterapia.

Cosa significa medicina personalizzata?

Riscrivere l'intero percorso di diagnosi e trattamento di ogni singolo individuo.

È questo l'obiettivo della medicina personalizzata, che nell'oncologia trova a oggi la sua area di maggiore avanzamento. Perché è un diritto universale di ogni cittadino ricevere la migliore cura possibile per se stesso.

Grazie alla profilazione genomica si ottengono indicazioni precoci sulla possibilità di sviluppare un tumore e informazioni preziose sulla terapia più efficace per il singolo paziente nel corso della malattia. Scegliere un farmaco su misura assicura maggiore efficacia e minori effetti indesiderati e, allo stesso tempo, presenta evidenti vantaggi in termini di una migliore gestione e allocazione delle risorse.

Ma la medicina personalizzata va oltre il trattamento. Considera la persona nella sua interezza, non solo il paziente. Solo mettendo a sistema la complessità dei diritti e dei bisogni dei pazienti oncologici, infatti, si potrà rivoluzionare davvero il percorso di cura.

I test diagnostici

Per identificare i pazienti che possono beneficiare di farmaci personalizzati sono necessari test diagnostici. La ricerca delle mutazioni avviene su un campione di tessuto tumorale oppure su un campione di sangue, prelevati con una biopsia solida o liquida. Independentemente dal campione di partenza (sangue o tessuto), è possibile analizzare il DNA tumorale con una metodica chiamata Next-Generation Sequencing (NGS) che consente di identificare contemporaneamente tutti i diversi tipi di alterazioni genetiche in più geni in una singola analisi con una profilazione genomica ampia (Comprehensive Genomic Profiling, CGP).

Un team al servizio della persona

Un elemento fondamentale dell'oncologia di precisione è la presenza di un team multidisciplinare che segue il paziente lungo il suo percorso.