

### 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 uguali opportunità di accesso a test molecolari, farmaci e studi clinici a pazienti affetti da tumore del polmone in tutta Europa.

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.



Qual è l'obiettivo principale?



### Prof.ssa Silvia Novello

PROFESSORE ORDINARIO Dipartimento di Oncologia

RESPONSABILE

Università di Torino

S.S.D. Oncologia Polmonare A.U.O. San Luigi Gonzaga

PRESIDENTE WALCE Onlus

MEMBRO DEL COMMUNICATION
COMMITTEE DELLO IASLO

A.O.U. San Luigi Gonzaga Regione Gonzole, 10 10043 Orbassano (TO) +39 011 9026980 silvia.novello@unito.it

## Chi ha creato EPROPA?

Women Against Lung Cancer in Europe (WALCE) Onlus è un'organizzazione senza scopo di lucro, "a respiro europeo", fondata nel 2006, con sede in Italia. Il suo obiettivo primario era aumentare la consapevolezza delle donne rispetto ai numeri di questa malattia, ma oggi sostiene tutti i pazienti affetti da tumore del polmone e le loro famiglie. WALCE è attiva nell'area dedicata alla prevenzione primaria e nelle iniziative di informazione, educazione e supporto rivolte ai pazienti e alle loro famiglie. WALCE è membro di Lung Cancer Europe (LuCE) e di GLCC (Global Lung Cancer Coalition). Grazie al programma EPROPA, WALCE vuole cercare di ridurre le disparità ancora presenti in Europa in termini di accesso a test molecolari, farmaci innovativi e studi clinici.

### Qual è il centro di riferimento EPROPA?

WALCE Onlus si trova presso l'A.O.U. San Luigi di Orbassano (TO), vicino al Laboratorio di Biologia Molecolare della SCDU di Anatomia Patologica del Dipartimento di Oncologia dell'Università di Torino, presso il quale verranno effettuate le analisi. WALCE insieme al Centro di riferimento garantirà la qualità e la tempestiva esecuzione delle analisi

#### Chi sono i partner di EPROPA?

La International Association for the Study of Lung Cancer (IASLC) è il partner scientifico ufficiale, insieme al Dipartimento di Oncologia dell'Università di Torino. Un gruppo di esperti europei in Oncologia Toracica ha fornito supporto a EPROPA e tra questi: Antonio Araujo (Portogallo), Tanja Cufer (Slovenia), Razvan Curca (Romania), Enriqueta Felip (Spagna), Dariusz Kowalski (Polonia), Helena Linardou (Grecia), Laura Mazilu (Romania), Katja Mohorcic (Slovenia), Luis Paz-Ares (Spagna), Rodryg Ramlau (Polonia) e Nevena Svetozar Secen (Serbia). Rappresentanti e associazioni di pazienti: Alina Comanescu (Romania), Ewelina Szmytke – Segretario presso Stowarzyszenie Walki z Rakiem Płuca (Polonia), LuCE, FairLife e K.E.F.I. Association (Grecia). Le case farmaceutiche che supportano il programma sono: Amgen, AstraZeneca, BeiGene, Blueprint Medicines, Incyte, Eli Lilly, Merck, MSD, Novartis, Pfizer, Roche, Sanofi e ThermoFisher Scientific

EPROPA ti offrirà la possibilità di consultare il Centro di riferimento nazionale al fine di condividere i dati clinici e quelli molecolari. I campioni di tessuto verranno inviati al laboratorio per lo screening molecolare e, sulla base dei biomarcatori riscontrati, verrà valutata la includibilità del paziente all'interno di eventuali studi clinici. Il tempo stimato per la comunicazione dei risultati del test sarà di circa 10 giorni lavorativi, dal momento della ricezione del campione.

Cosa farà EPROPA per me?



# Cosa potrà fare EPROPA per i miei pazienti?

La piattaforma ti fornirà l'opportunità di uno screening molecolare gratuito. WALCE coordinerà la collaborazione tra l'Università di Torino, i partner italiani ed europei e le case farmaceutiche che sostengono il programma e ti darà la possibilità di poter offrire ai tuoi pazienti la partecipazione a studi clinici sulla base delle caratteristiche molecolari, emerse grazie allo screening molecolare. Se il paziente accetterà, EPROPA potrà aiutarlo a raggiungere l'Ospedale più vicino, presso il quale lo studio è disponibile, supportando i costi di viaggio e di pernottamento per lui e per un caregiver. Tuttavia, come medico curante, sarai tu a seguire le fasi dell'intero processo e a fare le scelte terapeutiche più adatte alla sua condizione. Questo programma non ha lo scopo di sostituirsi a te, né di fornirti consulenza medica.



#### Principali criteri di inclusione

- Età ≥ 18 anni:
- Diagnosi istologica o citologica confermata di carcinoma polmonare non a piccole cellule;
- Malattia di stadio IIIB/C o IV (secondo l'ottava edizione del sistema di stadiazione TNM IASLC);
- Disponibilità di un campione adeguato di tumore: campione di tessuto FFPE (blocco o sezioni di tessuto) dal tumore primario, da recidiva o metastasi. Sarà richiesta una conferma dell'adeguatezza del tessuto in termini di quantità e qualità prima dello screening molecolare presso il Dipartimento di Oncologia dell'Università di Torino;

- Almeno tre mesi di aspettativa di vita;
- Consenso informato scritto secondo ICH / GCP e le normative nazionali / locali:
- Assenza di criteri di esclusione quali: epatite B o C attiva, HIV, seconde neoplasie maligne, disfunzioni d'organo gravi, comorbilità che possano impedire l'accesso agli studi clinici.

Per ulteriori informazioni, consultare la parte specifica del protocollo di studio. PROMOSSO DA

#### PATROCINATO DA









GRAZIE AL CONTRIBUTO NON CONDIZIONATO DI











Johnson&Johnson



