

Curso de Formação em Tumores Hereditários (2ª Edição)

ORGANIZAÇÃO

Núcleo Regional do Centro da Liga Portuguesa Contra o Cancro

COORDENAÇÃO CIENTÍFICA

Professora Doutora Sofia Maia (Serviço de Genética Médica do Centro Hospitalar e Universitário de Coimbra | Faculdade de Medicina da Universidade de Coimbra)

ENQUADRAMENTO E OBJETIVOS

Os tumores hereditários representam 5 a 10% de todas as neoplasias malignas e podem ser encontrados em todas as especialidades médicas. Atendendo às particularidades deste tipo de tumores e aos cuidados específicos que os doentes irão necessitar, o seu acompanhamento requer frequentemente uma abordagem clínica multidisciplinar de longo prazo, a qual deverá ocorrer preferencialmente em centros especializados. A informação aos doentes sobre a sua condição clínica, os riscos para eles próprios e para os seus familiares e, ainda, sobre as abordagens específicas, diagnósticas e/ou terapêuticas, que poderão ser necessárias, revela-se fundamental. Do mesmo modo, também os familiares dos doentes com tumores hereditários deverão receber informação adequada, sendo igualmente importante a sua avaliação.

Perante o exposto, revela-se fundamental que os profissionais de saúde aprofundem os seus conhecimentos nesta área específica, designadamente os relativos às estratégias atuais de abordagem aos tumores hereditários mais frequentes, de modo a possibilitar o melhor acompanhamento, e o mais adequado, a doentes e familiares.

O presente curso pretende, assim, proporcionar um enquadramento e revisão mais detalhada sobre o tema, atendendo ao estado da arte e, especificamente:

- Dar a conhecer o panorama atual relativo à epidemiologia, abordagem clínica e avanços científicos e tecnológicos na área dos tumores hereditários;
- Apresentar e debater as *guidelines* de orientação diagnóstica, terapêutica e de vigilância propostas para diferentes tipos de tumores e síndromas hereditárias;
- Fomentar a reflexão em torno de recomendações gerais para a melhor abordagem e acompanhamento a doentes com tumores hereditários e familiares;
- Explorar os objetivos e metodologias de avaliação e intervenção em aconselhamento genético em oncologia;
- Dar a conhecer as implicações psicossociais associadas ao diagnóstico de um tumor hereditário, quer no doente quer na família, e as principais linhas de intervenção psicológica em aconselhamento genético;
- Discutir os aspetos éticos e jurídicos especialmente relevantes no âmbito das doenças genéticas e hereditárias;

FORMATO | CARGA HORÁRIA | LOCAL | DESTINATÁRIOS

Presencial | 22H | Coimbra | Profissionais de Saúde (a exercer atividade profissional em contextos oncológicos, preferencialmente)

PATROCINIOS CIENTÍFICOS

Associação Portuguesa de Urologia
Sociedade Portuguesa de Endocrinologia
Sociedade Portuguesa de Gastroenterologia
Sociedade Portuguesa de Genética Humana
Sociedade Portuguesa de Ginecologia
Sociedade Portuguesa de Oftalmologia
Sociedade Portuguesa de Oncologia

CONTEÚDO PROGRAMÁTICO E FORMADORES

Dia 24/10 | 9H00 – 18H

Módulo I – Tumores Hereditários: Estado da Arte e Epidemiologia (1h30) – *Professora Doutora Maria José Bento (IPO Porto)*

Módulo II – Testes Genéticos e Medicina Personalizada em Oncologia (1h30) – *Professor Doutor Manuel Teixeira (IPO Porto)*

Módulo III – Aconselhamento Genético em Oncologia (2h) – *Professora Doutora Sofia Maia (CHUC)*

Módulo IV – Acesso a Informação de Saúde/Genética e Amostras Biológicas por parte do Titular da Informação e de Familiares nos Tumores Hereditários: Direitos dos Doentes Oncológicos (1h30) - *Dra. Carla Barbosa (Centro de Direito Biomédico - FDUC)*

Dia 25/10 | 9H30 – 19H

Módulo V – Ética e Aconselhamento Genético em Oncologia (1h30) – *Professora Doutora Margarida Silvestre (FMUC)*

Módulo VI – Apoio Psicológico em Aconselhamento Genético (1h30) – *Dra. Fidjy Rodrigues (CHUC)*

Módulo VII – Recomendações Gerais para o Acompanhamento de Doentes e Familiares (2h) – *Dra. Olga Caramelo (CHUC) | Dra. Sandra Saraiva (IPO Coimbra)*

Módulo VIII - Orientações Diagnósticas, Terapêuticas e de Vigilância: Retinoblastoma (1h30) – *Dr. Guilherme Castela (CHUC) – a confirmar*

Módulo IX - Orientações Diagnósticas, Terapêuticas e de Vigilância: Neoplasia Endócrina Múltipla, Feocromocitoma e Paraganglioma (1h30) – *Professora Doutora Raquel Martins (IPO Coimbra)*

Dia 26/11 | 18H30 – 17H

Módulo X – Síndromes Hereditárias com Predisposição para Cancro da Mama e Ginecológico (1h30) – *Dra. Gabriela Sousa (IPO Coimbra) - a confirmar*

Módulo XI – Síndromes Hereditárias com Predisposição para Cancro Urológico (1h30) – *Professor Doutor Arnaldo Figueiredo (CHUC) | Dr. Paulo Azinhais (CHUC)*

Módulo XII – Síndromes Hereditárias com Predisposição para Cancro Gastrointestinal (1h30) –
Dr. Pedro Amaro (CHUC) – a confirmar

Módulo XIII – Síndromes Hereditárias com Predisposição para Cancro Pancreático (1h30) –
Dra. Alexandra Fernandes (CHL)

Módulo XIV – Discussão de Casos Clínicos (1h30) – *Dra. Adriana Mendes (CHUC) |
Professora Doutora Sofia Maia (CHUC)*