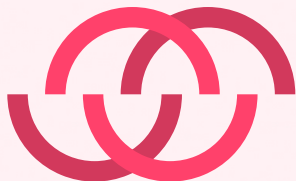


ORGANIZATORZY



ORGANIZATOR
TECHNICZNY



BREAST UNITS NIO 2025

Nowoczesna i multidyscyplinarna
opieka nad chorymi w ramach centrów
kompetencji leczenia raka piersi

12–13 WRZEŚNIA 2025
WARSZAWA

PROGRAM

bcu.viamedica.pl

SZCZEGÓŁY



Konferencja jest skierowana do wszystkich osób zainteresowanych tematyką. Sesje satelitarne firm farmaceutycznych, sesje firm farmaceutycznych oraz wystawy firm farmaceutycznych są skierowane tylko do osób uprawnionych do wystawiania recept lub osób prowadzących obrót produktami leczniczymi – podstawa prawna: Ustawa z dnia 6 września 2001 r. Prawo farmaceutyczne (Dz. U. z 2017 r. poz. 2211, z późn. zm.).

PATRONAT MEDIALNY

PARTNER





**BREAST UNITS
NIO 2025**

Nowoczesna i multidyscyplinarna
opieka nad chorymi w ramach centrów
kompetencji leczenia raka piersi

PATRONAT



Polskie Towarzystwo
Onkologii Klinicznej



**Polskie Towarzystwo
Radioterapii Onkologicznej**



POLSKIE
TOWARZYSTWO
CHIRURGII
ONKOLOGICZNEJ





**BREAST UNITS
NIO 2025**

Nowoczesna i multidyscyplinarna
opieka nad chorymi w ramach centrów
kompetencji leczenia raka piersi

ZŁOCI SPONSORZY

AstraZeneca 

 **NOVARTIS**

SPONSORZY

 **MSD**

 **GILEAD**

 **Roche**

WYSTAWCY

 **EGIS**

**EXACT
SCIENCES**



BREAST UNITS NIO 2025

Nowoczesna i multidyscyplinarna
opieka nad chorymi w ramach centrów
kompetencji leczenia raka piersi

PROGRAM

PIĄTEK, 12 WRZEŚNIA 2025 ROKU

- 12:30–13:00 Poczęstunek
- 13:00–13:20 **Otwarcie konferencji**
dr hab. n. med. Beata Jagielska,
prof. dr hab. n. med. Janusz Ryś,
dr hab. n. med. Sławomir Blamek, prof. NIO-PIB
- 13:20–15:00 **SESJA I. WYKŁADY INAUGURACYJNE**
Moderatorzy: *lek. Ewa Szombara,*
dr hab. n. med., prof. ŚUM Michał Jarzqb
- 15:00–15:20 Wykład pod patronatem firmy AstraZeneca:
Nowe możliwości leczenia raka piersi z ekspresją HER2
dr n. med. Katarzyna Pogoda
- 15:20–15:40 Wykład pod patronatem firmy Novartis:
Nowe standardy leczenia uzupełniającego HR+/HER2-
raka piersi — korzyści i wyzwania terapii z zastosowaniem
inhibitorów CDK4/6
dr hab n. med. Mirosława Puskulluoglu
- 15:40–16:00 Przerwa kawowa
- 16:00–19:00 **SESJA II. MŁODE KOBIETY**
Moderatorki: *dr n. med. Katarzyna Pogoda,*
dr hab n. med. Mirosława Puskulluoglu
- 19:00–19:20 **Podsumowanie dnia**
dr hab. n. med. Beata Jagielska,
prof. dr hab. n. med. Janusz Ryś,
dr hab. n. med. Sławomir Blamek, prof. NIO-PIB



BREAST UNITS NIO 2025

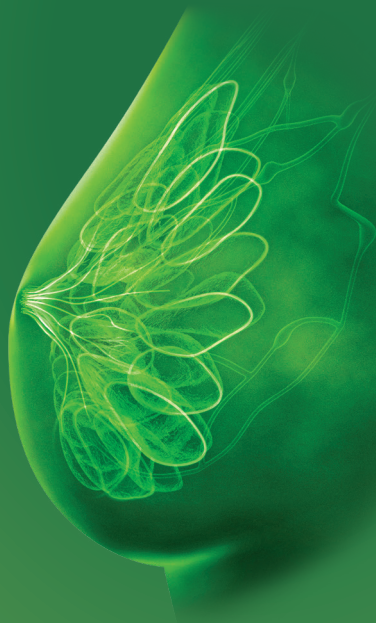
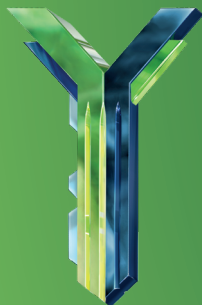
Nowoczesna i multidyscyplinarna
opieka nad chorymi w ramach centrów
kompetencji leczenia raka piersi

PROGRAM

SOBOTA, 13 WRZEŚNIA 2025 ROKU

- 09:00–12:35** **SESJA III. SENIORKI W BCU**
Moderatorki: *dr n. med. Katarzyna Broczek,*
dr n. med. Aleksandra Konieczna
- 12:35–12:55** Wykład pod patronatem firmy AstraZeneca:
Pierwsze doświadczenia z kapiwasertybem w raku piersi
z mutacjami PIK3CA/AKT1/PTEN
dr n. med. Aleksandra Konieczna
- 12:55–13:15** Wykład sponsorowany firmy Pfizer:
Wartość danych rzeczywistych (RWD) dla klinicysty
na podstawie doświadczeń z palbocyklibem
dr n. med. Katarzyna Pogoda
- 13:15–13:35** Wykład pod patronatem firmy Roche:
Pertuzumab + trastuzumab w postaci jednego leku
do podawania podskórnego — czy można poprawić jakość
życia pacjentek z HER2+ rakiem piersi, utrzymując
skuteczność i bezpieczeństwo leczenia?
lek. Ewa Szombara
- 13:35–13:55** Przerwa kawowa
- 14:00–15:00** **SESJA IV. MŁODE I SENIORKI Z ROZPOZNANYM
RAKIEM PIERSI W BADANIACH KLINICZNYCH**
Moderatorka: *dr hab. n. med. Aleksandra Grela-Wojewoda*
- 15:00–15:20** Podsumowanie i zamknięcie konferencji
dr hab. n. med. Beata Jagielska,
prof. dr hab. n. med. Janusz Ryś,
dr hab. n. med. Sławomir Blamek, prof. NIO-PIB
- 15:30–15:45** Poczęstunek

KEYTRUDA®
(pembrolizumab) do infuzji 100 mg



WIĘCEJ JUTRA

DLA PACJENTÓW we wczesnym stadium POTRÓJNIE UJEMNEGO RAKA PIERSI z wysokim ryzykiem nawrotu.¹

**LECZENIE
NEOADJUWANTOWE**



**KEYTRUDA® +
chemioterapia^a**

**ZABIEG
CHIRURGICZNY**



**LECZENIE
ADJUWANTOWE**



**KEYTRUDA®
w monoterapii**

¹ Charakterystyka Produktu Leczniczego Keytruda – 06.2025

^a Karboplatyna + paklitaksel, następnie doksorubicyna + cyklofosfamid lub epirubicyna + cyklofosfamid



Informacje na temat bezpieczeństwa produktu leczniczego KEYTRUDA są dostępne pod linkiem i QR kodem
<https://spconline.msd-info.net/index.php?country=pl#group=3026&content=spc&product=3026>

MSD Polska Sp. z o.o.*, ul. Chłodna 51, 00-867 Warszawa, tel. (22) 549 51 00, fax (22) 549 51 01, www.msd.pl,
Sąd Rejonowy dla M. St. Warszawy, XII Wydział Gospodarczy, KRS nr 0000180490, NIP 9512098811,
Kapitał Zakładowy 6 060 000 PLN*Filia Merck & Co, Inc., Rahway, NJ, USA® Zastrzeżona nazwa handlowa Merck & Co,
Inc., Rahway, NJ, USA® Zastrzeżone prawa autorskie MSD Polska Sp. z o.o.

PL-OBR-00109 wyd. 06.2025



DLA PACJENTÓW Z mTNBC LUB HR+/HER2- mBC

POPRAWA PRZEŻYCIA^{1,2} W TWOICH RĘKACH

**JEDYNY ADC NAKIEROWANY NA TROP-2, KTÓRY ZNACZĄCO
POPRAWIA PRZEŻYCIE CAŁKOWITE U PACJENTÓW W CAŁYM
SPEKTRUM HER2-UJEMNEGO PRZERZUTOWEGO RAKA PIERSI^{1,2},**

czego dowiedziono w dwóch badaniach fazy III (ASCENT: mOS
o 4,9 miesiąca dłuższa w przypadku TRODELVY vs chemioterapia;
TROPiCS-02: mOS o 3,2 miesiąca dłuższa w przypadku TRODELVY
vs chemioterapia;)^{1,2}

- ASCENT – randomizowane, otwarte, aktywnie kontrolowane badanie fazy III (N = 529)
u pacjentek z mTNBC w 2L⁺¹
- TROPiCS-02 – randomizowane, otwarte, aktywnie kontrolowane badanie fazy III (N = 543)
u wcześniej przeleczonych pacjentek z HR+/HER2- mBC²

PONAD
4 LATA
DOŚWIADCZEN
W PRAKTYCE
KLINICZNEJ³

Niniejszy produkt leczniczy będzie dodatkowo monitorowany. Umożliwi to szybkie zidentyfikowanie nowych informacji o bezpieczeństwie. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane. Po dopuszczeniu produktu leczniczego do obrotu istotne jest zgłaszanie podejrzewanych działań niepożądanych. Umożliwia to nieprzerwane monitorowanie stosunku korzyści do ryzyka stosowania produktu leczniczego. Osoby należące do fachowego personelu medycznego powinny zgłaszać wszelkie podejrzewane działania niepożądane za pośrednictwem Departamentu Monitorowania Niepożądanych Działan Produktów Leczniczych Urzędu Rejestracji Produktów Leczniczych, Wyrobów Medycznych i Produktów Biobójczych, Al. Jerozolimskie 181C, PL-02-202 Warszawa, tel.: + 48 22 49 21 301, faks: + 48 22 49 21 309, <https://smz.ezdrowie.gov.pl>. Zgłoszenia można również dokonać za pośrednictwem przedstawiciela podmiotu odpowiedzialnego w Polsce: Gilead Sciences Poland Sp. z o.o., ul. Postępu 17A, 02-676 Warszawa, tel.: +48 22 262 87 02, e-mail: Safety_FC@gilead.com.

2L – druga linia; ADC – koniugat przeciwciała-lek; HER2 – receptor ludzkiego naskórkowego czynnika wzrostu; HR+ – dodatni status receptorów hormonalnych; mBC – przerzutowy rak piersi; mOS – mediana całkowitego czasu przeżycia; mTNBC – przerzutowy potrójnie ujemny rak piersi; TROP-2 – antygen 2 powierzchniowy komórek trofoblastu.

1. Bardia A et al. N Engl J Med 2021; 384(16): 1529-1541. 2. Ruqo HS et al. J Clin Oncol 2022; 40(29): 3365-3376.
3. <https://ec.europa.eu/health/documents/community-register/html/h1592.htm>, data dostępu: 8.08.2025.



CHARAKTERYSTYKA PRODUKTU LECZNICZEGO TRODELVY
dostępna po zeskanowaniu kodu QR

1. Włącz funkcję aparatu w swoim telefonie
i skieruj obiektyw na kod QR w celu zeskanowania.
2. Kliknij w powiadomienie, które się pojawi,
i odczytaj Charakterystykę Produktu Leczniczego TRODELVY.



Gilead Sciences Poland Sp. z o.o.,
ul. Postępu 17A, 02-676 Warszawa,
tel.: +48 222 628 702; faks: +48 222 628 701.
PL-TRO-0667. Data przygotowania: sierpień 2025

Punkty edukacyjne

Uprzejmie informujemy, że za udział w konferencji uczestnikom zostaną przyznane punkty edukacyjne.

Zaświadczenia

Zaświadczenia uczestnictwa zostaną wysłane po zakończeniu konferencji na adresy e-mailowe podane podczas rejestracji.

Istnieje możliwość samodzielnego wydruku* zaświadczenia po konferencji za pośrednictwem elektronicznego systemu rejestracji — szczegóły poniżej.

Wydruk zaświadczenia

- W celu wydrukowania zaświadczenia, prosimy zalogować się na swój profil w elektronicznym systemie rejestracji, wybierając zakładkę **Rejestracja**.
- Z menu znajdującego się po lewej stronie prosimy wybrać **Wydruk zaświadczenia**.
- Prosimy kliknąć **Pobierz zaświadczenie**.
- Wygenerowane zaświadczenie, gotowe do wydruku, pojawi się w nowym oknie.
- Prosimy kliknąć **Drukuj**.

*Dotyczy osób, które samodzielnie zarejestrowały się w systemie (posiadają dane logowania do systemu rejestracji na konferencji).

W przypadku wystąpienia błędów w danych lub jakichkolwiek innych problemów prosimy skontaktować się z Organizatorem.

ORGANIZATOR



VM Media Group sp. z o.o.
ul. Świętokrzyska 73, 80–180 Gdańsk
tel. 58 320 94 94
www.viamedica.pl