

VISIOCONFÉRENCE

Postcongrès 2013

Hôpital Notre-Dame
Auditorium Rousselot

En simultané :

- Centre hospitalier régional de Rimouski
- Centre hospitalier régional de Trois-Rivières
- Cité de la Santé de Laval
- CHUS, hôpital Fleurimont
- Hôpital de Chicoutimi
- Hôpital de Gatineau
- Hôpital général de Montréal
- Hôpital général juif de Montréal
- Hôpital Maisonneuve-Rosemont, Montréal
- Hôtel-Dieu de Québec
- Hôpital Charles-Lemoyne, Longueuil



de 13 h à 16 h 30

Un buffet sera servi dès midi
à l'hôpital Notre-Dame
et dans la plupart
des autres centres.



Association des
radio-oncologues
du Québec

Population cible

Radio-oncologues

Autres invités :

- Oncologues
- Résidents en oncologie et en radio-oncologie
- Technologues en radio-oncologie
- Physiciens
- Infirmières de recherche

Comité scientifique/présentateurs/collaborateurs

Abdenour Nabid, radio-oncologue au CHUS Hôpital Fleurimont

Audrey Tétreault-Laflamme, résidente en radio-oncologie de l'Université de Montréal

Carole Lambert, radio-oncologue au CHUM Hôpital Notre-Dame

Daniel Taussky, radio-oncologue au CHUM Hôpital Notre-Dame

Éric Vigneault, radio-oncologue au CHUQ Hôpital Hôtel-Dieu

Félix Nguyen, radio-oncologue au CHUM Hôpital Notre-Dame

Isabelle Roy, radio-oncologue à la Cité de la Santé de Laval

Khalil Sultanem, radio-oncologue à l'hôpital Général Juif

Michael Yassa, radio-oncologue à l'hôpital Maisonneuve-Rosemont

Pierre Rousseau, radio-oncologue au CHUM Hôpital Notre-Dame

Talar Derashodian, radio-oncologue à l'Hôpital Charles-Lemoyne

Objectifs spécifiques

- Pratiquer la médecine avec un niveau d'évidence élevé
- Évaluer d'un œil critique les sources d'information médicale
- Participer à la formation des pairs en radio-oncologie et en oncologie

Méthode pédagogique

- Présentation magistrale
- Périodes de questions et de discussion

Note : Cette activité de formation est admissible aux allocations de ressourcement prévues à l'annexe 44.

Agenda de la rencontre

13 h

Dr Félix Nguyen

1. A Phase III Trial to Test Accelerated versus Standard Fractionation in Combination with Concurrent Cisplatin for Head and Neck Carcinomas (RTOG 0129): Long Term Report of Efficacy and Toxicity

13 h 10

Dr Daniel Taussky

2. Publication rates of abstracts presented at the 2007 and 2010 Canadian Association of Radiation Oncology (CARO) meetings

13 h 20

Dr Abdenour Nabid

3. Duration of androgen deprivation therapy in high risk prostate cancer: a randomized trial

13 h 30

Dr Éric Vigneault

4. Phase III results of adjuvant radiotherapy (RT) versus wait-and-see (WS) in patients with pT3 prostate cancer following radical prostatectomy (ARO 96-02/AUO AP 09/95): Ten years follow-up
5. Update interim analysis of COU-AA-302, a randomized phase III study of Abiraterone acetate in pts with metastatic castration-resistant prostate cancer (mCRPC) without prior chemotherapy

13 h 50

Dre Audrey Tétreault-Laflamme

6. A randomized trial of single versus multiple fractions (Fx) for re-irradiation (Re-Rt) of painful bone metastases (PBM): NCIC CTG SC.20

14 h

Dr Pierre Rousseau

7. The UK START (Standardisation of Breast Radiotherapy) Trials: 10-year follow-up results
8. Targeted intraoperative radiotherapy for early breast cancer: TARGIT-A trial- updated analysis of local recurrence and first analysis of survival
9. Intraoperative partial breast irradiation: The ELIOT trial results at 5-years
10. APBI with interstitial brachytherapy vs whole breast irradiation: 1-year toxicity of the GEC-ESTRO Phase III Trial

14 h 20

Dr Michael Yassa

11. LATE BREAKING ABSTRACT: Axillary lymph node dissection versus axillary radiotherapy: A detailed analysis of morbidity. Results from the EORTC 10981-22023 AMAROS trial

Agenda de la rencontre

14 h 30

Dr Talar Derashodian

12. RTOG9910: Phase 3 Trial to Evaluate the Duration of Neoadjuvant Total Androgen Suppression and Radiation Therapy in Intermediate-Risk Prostate Cancer
13. A Phase 2-3 Study Comparing Concomitant Chemoradiation Therapy Versus Cetuximab/RT With or Without Induction Docetaxel/Cisplatin / 5-Fluorouracil in Locally-Advanced Head and Neck Squamous Cell Carcinoma- Efficacy Results of the GSTTC Italian Study
14. Efficacy of Concomitant Cisplatin Plus Radiation Therapy and High Dose Rate Brachytherapy Versus Radiation Therapy Alone for Stage IIIB Epidermoid Cervical Cancer: A 10-Year Randomized Controlled Trial
15. Sequential Short Course Radiation and FOLFOX as Preoperative Therapy for Rectal Cancer: Favorable LC, PFS, and QOL at 2 Years
16. Stereotactic Body Radiation Therapy for Low- Intermediate- and High Risk Prostate Cancer: Disease Control and Quality of Life at 6 years
17. Comparison of Concomitant Boost Radiation Therapy and Concurrent Chemoradiation in Locally Advanced Oropharyngeal Cancers: a Phase 3 Randomized Trial From a Single Institute in India
18. Bladder Preservation With Brachytherapy, External Beam Radiation Therapy, and Limited Surgery in Bladder Cancer Patients: Long-term Results
19. Radium 223 Dichloride (Ra-223) Impact on Skeletal-Related Events, External Beam Radiation Therapy, and Pains in Patients with Castration Resistant Prostate Cancer With Bone Metastases: Updated Results From the Phase 3 ALSYMPCA Trial

15 h 45

Dr Khalil Sultanem

20. Induction chemotherapy followed by concurrent chemoradiotherapy (sequential chemoradiotherapy) versus concurrent chemoradiotherapy alone in locally advanced head and neck cancer (PARADIGM): a randomised phase 3 trial.
21. BEST ABSTRACT: Irradiation of the internal mammary and medial supraclavicular lymph nodes in stage I to III breast cancer: 10 years results of the EORTC Radiation Oncology and Breast Cancer Groups phase III trial 22922/10925

16 h 05

Dre Isabelle Roy

22. Modern Radiation Therapy for Hodgkin Lymphoma: Field and Dose Guidelines From the International Lymphoma Radiation Oncology Group (ILROG)
23. Interim Analysis of the Randomized Eortc/Lysa/Fil Intergroup H10 Trial On Early PET-Scan Driven Treatment Adaptation in Stage I/II Hodgkin Lymphoma
24. Involved Field Radiotherapy Versus No Further Treatment in Patients with Clinical Stages IA and IIA Hodgkin Lymphoma and a 'Negative' PET Scan After 3 Cycles ABVD. Results of the UK NCRI RAPID Trial

16 h 30

Fin de la rencontre

Merci à nos partenaires

La tenue de cette activité a été rendue possible grâce à une subvention à visée éducative de :

abbvie

AMGEN[®]

Pioneering science delivers vital medicines™



sanofi aventis

L'essentiel c'est la santé.

La présente activité est une activité de formation collective agréée (section 1) au sens que lui donne le programme de Maintien du certificat (MDC) du Collège royal des médecins et chirurgiens du Canada, approuvée par l'Office de développement professionnel (ODP) de la Fédération des médecins spécialistes du Québec.

L'ODP reconnaît 1 crédit de la section 1 par heure de participation, pour un maximum de 3.50 crédit(s) pour l'activité globale. Une participation à cette activité donne droit à une attestation de présence. Les participants doivent réclamer un nombre d'heures conforme à la durée de leur participation.

En vertu d'une entente conclue entre le Collège royal des médecins et chirurgiens du Canada et l'American Medical Association (AMA), les médecins peuvent convertir les crédits obtenus au titre du programme de MDC du Collège royal en crédits de catégorie 1 de l'AMA PRA^{MC}. Vous trouverez l'information sur le processus de conversion des crédits du programme de MDC du Collège royal en crédits de l'AMA à l'adresse www.ama-assn.org/go/internationalcme.