

VISIOCONFÉRENCE

Postcongrès 2019

CHUM

salles D.S3.5046.1 et D.S3.5046.2



**de 13h
à 17h**

Un lunch sera servi
dès 12h30 au CHUM et dans
la plupart des autres centres.

Note aux techniciens de la visio dans les CH:

Test de branchement à **12 h 30**

Fin de la conférence à **17 h 15**

En simultané:

- Centre hospitalier régional de Rimouski
- Centre hospitalier régional de Trois-Rivières
- Cité de la Santé de Laval
- CHUS, hôpital Fleurimont
- CHUM, salles D.S3.5046.1 et D.S3.5046.2
- GLEN - Cedars Cancer Centre, Montréal
- Hôpital Charles-Lemoyne de Longueuil
- Hôpital de Chicoutimi
- Hôpital de Gatineau
- Hôpital général juif de Montréal
- Hôpital Maisonneuve-Rosemont de Montréal
- Hôtel-Dieu de Lévis
- Hôtel-Dieu de Québec



Association des
radio-oncologues
du Québec



Population cible

Radio-oncologues
Résidents en radio-oncologie
Moniteurs cliniques en radio-oncologie

Autres invités :

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

Comité scientifique/présentateurs/collaborateurs

Dre Isabelle Gauthier, radio-oncologue, CHUS

Dre Héloïse Lavoie-Gagnon, résidente en radio-oncologie, Université Laval

Dre Sophie Lavertu, radio-oncologue, Hôtel-Dieu de Lévis

Dr Khalil Sultanem, radio-oncologue, Hôpital général juif de Montréal

Dre Valérie Panet-Raymond, radio-oncologue, CUSM

Dr Pierre Rousseau, radio-oncologue, CHUM

Dr Paul Sargos, moniteur clinique, Hôpital général juif de Montréal

Dr Abdenour Nabid, radio-oncologue, CHUS

Objectifs spécifiques

- Pratiquer la radio-oncologie 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

Agenda de la rencontre

13h00 | **Mot de bienvenue**

13h05 | Séance question – Socrative

13h15 | **CARO et ASTRO – Cancers ORL et gynécologiques:**
Dre Héloïse Lavoie-Gagnon

1. Radiotherapy versus transoral robotic surgery and neck dissection for oropharyngeal squamous cell carcinoma (ORATOR): an open-label, phase 2, randomised trial
2. Patterns of Recurrence and Survival in the Randomized Portec-3 Trial of Chemoradiotherapy for High-Risk Endometrial Cancer

13h35 | **ASTRO/CARO - Cancer digestif:**
Dre Sophie Lavertu

1. Prognostic Assessment of Interim FDG-PET in Esophageal Cancer Treated with Chemoradiation with or without Surgery

13h45 | **ASTRO – ORL:**
Dr Khalil Sultanem

1. NRG-HN002: A Randomized Phase II Trial for Patients with p16-Positive, Non-Smoking-Associated, Locoregionally Advanced Oropharyngeal Cancer
2. Definitive and Postoperative Radiation Therapy for Basal and Squamous Cell Cancers of the Skin: An ASTRO Clinical Practice Guideline
3. En RAFALE:
 - a. A Phase II Trial of Alternative Volumes of Oropharyngeal Irradiation for Deintensification (AVOID): Omission of the Resected Primary Tumor Bed for Squamous Cell Carcinoma of the Oropharynx
 - b. Recurrence and Quality-of-Life Following Elective Nodal Volume and Dose De-Escalation for Oropharyngeal and Laryngeal Cancer: Initial Results from the Infield Trial
 - c. Difference in Outcomes for Patients with HPV Type 16 Versus HPV Non-Type 16 Oropharyngeal Squamous Cell Carcinoma
 - d. PIK3CA Mutation Is an Adverse Prognostic Factor in HPV-Associated Oropharynx Cancer

14h15 | **ASTRO – Cancers du système nerveux:**
Dre Valérie Panet-Raymond

1. A Single Blind Randomized Controlled Trial of Hippocampal Avoidance on Neurocognitive Outcomes after Conformal Whole Brain Radiotherapy for Brain Metastases: An Initial Analysis
2. Randomized Phase II Trial of Re-Irradiation and Concurrent Bevacizumab versus Bevacizumab Alone as Treatment for Recurrent Glioblastoma (NRG Oncology/RTOG 1205): Initial Outcomes and RT Plan Quality Report
3. Radiosurgery Compared To External Beam Radiotherapy for Localized Spine Metastasis: Phase III Results of NRG Oncology/RTOG 0631

14h40 | Séance questions – Socrative

↓ Suite

Agenda de la rencontre

14h50 | PAUSE

15h05 | Séance questions – Socrative

15h10 | TRO/ESMO – Cancer de la prostate:

Dr Paul Sargos

1. Adjuvant or salvage radiotherapy for the treatment of localised prostate cancer? A prospectively planned aggregate data meta-analysis (ARTISTIC)

15h25 | ASTRO – Cancer du sein-Lymphome:

Dr Pierre Rousseau

1. PET-Guided Treatment of Early-Stage Favorable Hodgkin Lymphoma: Final Results of the International, Randomized Phase 3 Trial HD16 by the GHSG
2. Long-Term Outcomes for Patients with Limited Stage Follicular Lymphoma: An Update of a Population-based Study
3. Cosmetic Outcome from Post Lumpectomy Whole Breast Irradiation (WBI) Versus Partial Breast Irradiation (PBI) on the NRG Oncology/NSABP B39-RTOG 0413 Phase III Clinical Trial
4. First per Protocol Analysis of the Prospective Phase II Study of Intraoperative Radiotherapy (IORT) in Elderly Patients with Small Breast Cancer: Targit E(lderly)
5. Screening for Late Effects of Radiation: Coronary Artery Calcification in a Cohort of Long-Term Breast Cancer Survivors in The CAROLE (CARDiac Related Oncologic Late Effects) Study
6. Quantifying the Impact of Regional Lymph Node Irradiation on Lymphedema Risk in Breast Cancer Patients Treated with SLNB or ALND: Long-Term Results from a Prospective Screening Trial
7. Optimal Reconstruction Type and PMRT Timing for Breast Cancer Patients treated by Neoadjuvant Chemotherapy and Mastectomy

15h55 | Études PCS – Cancer de la prostate:

Dr Abdenour Nabid

1. PCS-III - Radiotherapy with or Without Short Term Androgen Deprivation Therapy in Intermediate Risk Prostate Cancer: Final Results of a Phase III Randomized Trial
2. PCS-III - Outcomes Based on Risk Factors in Intermediate Risk Prostate Cancer: A Secondary Analysis of a Randomized Phase III Trial
3. PCS-III - Subsequent Androgen Deprivation Therapy After Initial Treatment in Intermediate Risk Prostate Cancer: Prospective Data from a Phase III Trial (Abstract #24)
4. PCS-IV - Comparison of Urinary Toxicity Between Patient Reported Outcomes and Physician Evaluation in High Risk Prostate Cancer Treated with Radiotherapy and Hormonal Therapy: Data from a Phase III Trial

16h15 | Séance de questions – Socrative

16h25 | Mot de la fin

16h30 | 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
Janssen
Sanofi
TerSera

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 ainsi qu'une activité de développement professionnel reconnue au sens que lui donne le Collège des médecins du Québec. Cette activité a été approuvée par la direction de Développement professionnel continu (DDPC) de la Fédération des médecins spécialistes du Québec.

Vous pouvez déclarer un maximum de 3,25 heures en section 1/ activité de développement professionnel reconnue. 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 PRAMC. 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

Pour obtenir votre attestation de participation, vous devez compléter le formulaire d'évaluation en ligne et ce, avant le 1er février 2020 : https://fr.surveymonkey.com/r/AROQ_postcongres2019