



PROGRAM

ANNUAL CONGRESS OF THE SWISS SOCIETY OF SENOLOGY



Wednesday **11.09.2024** WINSELSPITAL MORE MORE NEED

Thursday **12.09.2024**

Thursday 12.09.2024

Friday **13.09.2024**

MIBB certification course

Inselspital Bern Freiburgstrasse, 3010 Bern

MIBB Symposium

Zentrum Paul Klee, Bern Monument im Fruchtland 3, 3006 Bern

Congress of the Swiss Society of Senology

Zentrum Paul Klee, Bern Monument im Fruchtland 3, 3006 Bern

Congress Secretariat nicole@meetingcom.ch

The registration is open on **www.meetingcom.ch**/Conferences & Meetings



Breast Cancer Prognostic Test

Kombiniert Molekularbiologie, Nodalstatus und Tumorgröße für höchste Genauigkeit¹

Klare und umsetzbare Ergebnisse

Prognostisch

Risiko für ein Fernrezidiv über bis zu 15 Jahre²

Prädiktiv

Individueller Chemotherapie-Nutzen³

Zuverlässige Behandlungsentscheidungen für Ihre **postund prämenopausalen** ER+ HER2- Brustkrebs-Patientinnen mit **NO und N+** Erkrankung.¹⁻⁴



🕐 krebsliga schweiz

Erfahren Sie mehr

1. Buus et al., 2016 2. Filipits et al., 2019 3. Sestak et al., 2019 4. Constantinidou et al., 2022



Myriad Genetics GmbH Leutschenbachstrasse 95 8050 Zurich, Switzerland www.myriadgenetics.eu info@myriadgenetics.ch

Table of content

Invitation 2024		
Organisation		
General information		
MIBB Hands-on 11.09.24		
MIBB Symposium 12.09.24		
SSS Congress 12-13.09.24		
Exhibition plan		
Kind thanks to our sponsors		

Redraw the course with nearly 2.5 × longer mPFS^{1,2*}

for HR+/HER2- locally advanced or metastatic breast cancer patients with *PIK3CA/AKT1/PTEN* alterations after progression on endocrine therapy ± CDK4/6i¹

TEST PIK3CA/AKT1/PTEN³

Up to 1 out of 2 HR+/HER2- aBC patients have an AKT-pathway alteration

TREAT with TRUQAP® + fulvestrant²

- Extend time on endocrine therapy
- Benefit from nearly 2.5 × longer mPFS according to CAPItello-291 (which included >70% CDK4/6i pretreated patients)
- Manageable safety profile: comparing favorably to other agents targeting PI3K-AKT-PTEN pathway



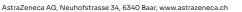
"Versus fulvestrant monotherapy. Abbreviations: HR+: hormone receptor positive: HER-: human epidermal growth factor receptor 2 negative; 2L: secondline; aBC: advanced breast cancer; mPFS: median progression-free survival; CDK4/6i: cyclin-dependent kinase 4/6 inhibitor. **References: 1.** TRUQAP* Product Information, www.swissmedicinfo.ch. Status Nov. 2023. **2.** Turner NC, Oliveira M, Howell SJ, et al. Capitasertib in hormone receptor-positive advanced breast cancer. N Engl J Med. 2023;388(22):2058–2070. doi:10.1056/NEJMoa2214131. **3.** Miricescu D, Totan A, Stanescu-Spinu II, Badoiu SC, Stefani C, Greabu M. PISK/ AKT/mTOR signalling pathway in breast cancer: from molecular landscape to clinical aspects. Int J MO Sci. 2020;22(1):73. doi:10.3307/jims2201073.

This medicine is subject to additional monitoring. For more information, see the TRUQAP* Summary of Product Characteristics on www.swissmedicinfo.ch.

TRUQAP* C: Capivasertib: 160 mg film-coated tablet and 200 mg film-coated tablet, list [A] I: TRUQAP* is used in combination with fulvestrant for the treatment of adult patients with hormone receptor (HR)-positive human epidemal growth factor receptor 2 (HER2)-negative locally advanced or metastatic breast cancer with one or more *PIK3CA/AKTI/PTEN* alterations following relapse or progression on or after endocrine-based therapy. D: 400 mg twice daily for 4 days followed by 3 non-dosing days. 500 mg fulvestrant is administered on days 1, 15, and 29, and once monthly thereafter. CI: Known severe hypersensitivity to the active substance or to any of the mentioned excipients. V: Hyperglycaemia. diarrhea. Skin reactions. Severe hepatic impairment. Severe renal impairment. Pregnancy and breastfeeding. IA: Concomitant use with moderate-to-potent CYP3A inhibitors and inducers. ADR: Very common: urinary tract infections, anemia, hyperglycaemia, decreased appetite, diarrhea, nausea, vomiting, stomatitis, rash, pruritus, fatigue. Common: Dysgeusia, dyspepsia, acute kidney injury, dry skin, erythema multiforme, drug eruption, mucceal inflammation, blood creatinine increased, puritus, glycosylated hemoglobin increased. Uncommon, rare, very rare: See www.swissmedicinch. Status of information: November 2023. CH-9301



Further information: www.swissmedicinfo.ch or AstraZeneca AG, Neuhofstrasse 34, 6340 Baar, www.astrazeneca.ch. Professionals can request the mentioned references from AstraZeneca AG.



Invitation

Dear Colleagues,

Welcome to the 2024 Annual Congress of the Swiss Society of Senology, which - following a good tradition - will seamlessly merge with the MIBB Practical Course and the MIBB Symposium as a joint event.

When assembling the scientific program, the focus was on imparting knowledge and promoting interdisciplinary dialogue. We are proud that we have been able to attract internationally recognized speakers alongside esteemed experts from Switzerland, ensuring a rich and varied exchange of ideas.

The MIBB practical course at the Inselspital in Bern will kick off the event on 11 September. This will be followed on the morning of 12 September by the MIBB Symposium, which will deal with various facets of radiological and minimally invasive diagnostics of breast diseases. The subsequent annual congress promises exciting discussions on neoadjuvant treatment paradigms, interesting findings from breast pathology and differentiated surgical considerations, including the skillful handling of complications. In addition, this year's program offers special sessions on innovative advances in senology and integrative oncology for breast cancer patients.

We invite you to immerse yourself in stimulating discourse and make valuable contacts with other professionals during these two insightful days in Bern.

ouffource k

PD Dr. Constanze Elfgen President of MIBB

Prof. Dr. Cornelia Leo President of SSS

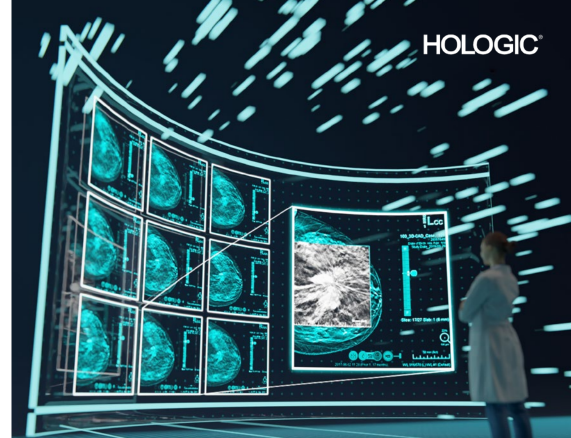
Organisation

MIBB PresidentConstanze Elfgen, ZurichMIBB Co-PresidentSimone Schiaffino, LuganSSS Congress PresidentCornelia Leo, BadenOrganising CommitteeLiliana Castrezana, Bader

Simone Schiaffino, Lugano Cornelia Leo, Baden Liliana Castrezana, Baden Rosaria Condorelli, Bellinzona Florian Dammann, Bern Constanze Elfgen, Zurich Elisabeth Kappos Artemis, Basel Michael Knauer, St. Gallen Cornelia Leo, Baden Claudia Rauh, Bern Christoph Tausch, Zurich Zsuzsanna Varga, Zurich Khalil Zaman, Lausanne

SSS Board

President	Cornelia Leo, Baden
Past president	Christoph Tausch, Zurich
1st Vice-president	Zsuzsanna Varga, Zurich
2nd Vice-president	Claudia Rauh, Bern
1st Assessor	Walter Weber, Basel
2nd Assessor	Salome Riniker, St. Gallen
General Secretary	Michael Knauer, St. Gallen
Treasurer	Felix Haberthür, Binningen



Detection accelerated

3DQuorum[™] SmartSlices in combination with Clarity HD[™] and Intelligent 2D[™] imaging, representing the ultimate tomosynthesis technology.

Our highest resolution 3D[™] Imaging, faster.

#DetectionAccelerated

www.3dimensionsmammography.eu/3dquorum

ADS-80942-EUR-EN Rev 001 ©2020 Hologic, Inc. All rights reserved. Hologic. The Science of Suns. 3D0uorum, Genius AI and associated loops are trademarks or registered indemarks and product names are the property of their respective owners. This information is intended for medical productsionalisation is not intended as a product solucitation or pornotion owners. This information is intended for medical productsionalisation is not intended as a product solucitation or pornotion tradestows, it is not always possible to control where such materials appear. For information on specific products available for sale in a particular country please contact your Hologic representative or write to edimethologicame.



General information

MIBB Hands-on Course

Wednesday, September 11, 2024 Inselspital Bern Freiburgstrasse 3010 Bern https://www.insel.ch/de/

Congress venue MIBB Symposium & SSS congress

Thursday 12 & Friday 13 September 2024 Zentrum Paul Klee Monument im Fruchtland 3 3006 Bern

Registration & Congress Secretariat

Meeting.com Congress Organisation Rue des Pâquis 1 CH-1033 Cheseaux-sur-Lausanne T 021 312 92 62 nicole@meetingcom.ch Online registration on www.meetingcom.ch



Certificate of attendance

The certificate of attendance together with the link for the authorized lectures will be sent by mail after the congress

Language/Lectures

Each speaker can present in his or her own language, but the slides are in English

General information

Credits Credit points are on demand to the following societies:

MIBB Certification course (Hands-on)

Swiss Society of Radiology (SSR) Swiss Society for Gynaecology and Obstetrics (SGGG) Swiss Society of Surgery (SSC)

MIBB Symposium & SSS congress

Swiss Society of Radiology (SSR) Swiss Society for Gynaecology and Obstetrics (SGGG) Swiss Society of Surgery (SSC) Swiss Society for plastic, reconstructive and aesthetic surgery (SGPRAC) Swiss Society of Pathology (SGPath) as expanded continuing education Swiss Society of Medical Oncology (SSMO) Swiss Society for Radiation Oncology (SSRO)

Posters

The abstracts accepted as posters will be presented during the congress Dimensions of posters: height 120 cm x width 90 cm (portrait) **Deadline August 15, 2024**

SGS/SSS Poster Award

Poster presentations will take place on Thursday, September 12, 2024 from 15.00-16.00, during the coffee break. The Awards Ceremony will take place during the Networking Dinner on Thursday evening

12.09.2024.

Industrial Exhibition

An industrial exhibition will take place at the Congress venue on Thursday 12 and Friday 13 September 2024

General information

Registration fees	Early until 30.06.24	Regular until 31.08.24	Late & Onsite as from 01.09.24
MIBB & CONGRESS SSS September 12-13, 2024 Zentrum Paul Klee, Bern			
SSS MEMBER	CHF 360.00	CHF 420.00	CHF 490.00
*Young SSSenologists Members	CHF 260.00	CHF 320.00	CHF 360.00
SSS NON-MEMBER	CHF 450.00	CHF 510.00	CHF 590.00
Assistant Doctor	CHF 260.00	CHF 320.00	CHF 380.00
Student/BCN	CHF 220.00	CHF 270.00	CHF 320.00

* Prerequisite is membership of the SSS with indication of date of birth (under 40 years old)

1 day participation: 50% of the above-mentioned fees/registration onsite only

NETWORKING DINNER – September 12, 2024, 19.00

Zentrum Paul Klee Monument im Fruchtland 3 CH-3006 Bern CHF 12

CHF 120.00

MIBB CERTIFICATION COURSE Limited places

Wednesday September 11, 2024 (12.00-18.20)

Instelspital, Bern

Participant

CHF 300.00

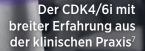
0.00 CHF 370.00

Registration fees include

Attendance & certificate of participation for the chosen events; coffee breaks & lunch according to the program. In case of cancellation 30 days prior to the event, course costs will be refunded, minus an administration fee of CHF 60.00. Thereafter no refund is possible. Please remember to pay the "early bird fee" by the 30th of June, otherwise the invoice will automatically update to the price valid as of 1st July onwards.

FÜR PATIENTINNEN MIT HR+/HER2- MBC:

BEWÄHRT. FÜRS ECHTE LEBEN.^{2-6,#}



ZUGELASSEN

IBRANCE

palbociclib

WIRKSAM^{*} & BEWÄHRT[#] in RCT⁸⁻⁹ und RWE²⁻⁶

iktives Patientenbeispie

EINFACH^s im Praxisalltag

IBRANCE^{*} ist indiziert zur Behandlung von postmenopausalen Frauen mit HR+/HER2- fortgeschrittenem oder metastasiertem Mammakarzinom in Kombination mit einem Aromatasehemmer, oder, falls sie zuvor eine endokrine Therapie erhielten, in Kombination mit Fulvestrant. Bei prä-/perimenopausalen Frauen kombiniert mit LHRH Analoga.¹

CDK4/6i = CDK4/6-Inhibitor; HR+/HER2- = Hormonrezeptor-positiv, humaner epidermaler Wachstumsfaktorrezeptor 2-negativ; LHRH = luteinising hormone-releasing hormone; mBC = metastasierter Brustkrebs; RCT = randomisierte kontrollierte Studien; RWE = Real-World-Evidence; (rw)PFS = (Real-World) progressionsfreies Überleben

* Signifikanter PFS-Vorteil unter IBRANCE + Letrozol vs. Placebo + Letrozol (27.6 Monate vs. 14.5 Monate; p<0.0001), sowie unter IBRANCE + Fulvestrant vs. Placebo + Fulvestrant bei endokrin-vorbehandelten Patientinnen (9.5 Monate vs. 4.6 Monate; p<0.0001).⁸⁻⁹

* Die Ergebnisse der RCTs⁸⁻⁹ wurden durch konsistente RWE-Daten ergänzt.²⁴ Diese bieten das Potential, die Verallgemeinerbarkeit von RCT auf Patientenpopulationen in der klinischen Praxis zu beurteilen.¹⁰ RWE kann jedoch nur Assoziationen zwischen Risikofaktoren und Outcomes herstellen, aber keine Kausalzusammenhänge belegen.¹¹

⁵ Einnahme 1x täglich während 21 Tagen, gefolgt von einer siebentägigen Pause (Schema 3/1). Obligate Blutbildkontrolle gemäss Fachinformation als einzige routinemässige Monitoringanforderung.

Referenzen: 1. Aktuelle Fachinformation IBRANCE* (Palbociclib), www.swissmedicinfo.ch. 2. Porte B et al. Real life efficacy of palbociclib and endocrine therapy in HR positive, HER2 negative advanced breast cancer. The Breast. 2020;54:303–10. 3. DeMichele A et al. Comparative effectiveness of first-line palbociclib plus letrozole versus letrozole alone for HR4/ HER2 – metastatic breast cancer. IN S real-world clinical practice. Breast Cancer Research. 2021;23(1). 4. BrufsX A et al. Real-World Turnor response of palbociclib plus letrozole versus letrozole alone for HR4/ hibitori n HR4/HER2 – metastatic breast cancer. IN S clinical practice. Targeted Oncology. 2021;16(5):601–11. 5. Mycock K et al. Real-world treatment of patients with palbociclib for HR+/HER2advanced/metastatic breast cancer. The Europe HIRS study, Future Oncology. 2021;16(5):601–11. 5. Mycock K et al. Real-world treatment of patients with palbociclib plus aromtase inhibitor in HR4/HER2- metastatic breast cancer. NPJ Breast Cancer. 2022;8(1). 7. Harbeck N et al. CDK4/n inhibitors in HR4/HER2- advanced/metastatic breast cancer: a systematic literature review of real-world evidence studies. Future Oncology. 2021;17(16):2107–22. 8. Rugo HS et al. Palbociclib plus letrozole as first-line therapy in estrogen receptor-positive/human epidermal growth factor receptor 2-negative advanced breast cancer with extended follow-up. Breast Cancer Research and Treatment. 2019 Jan 10;71(3):719–29. 9. Cristofanilli, M. et al. Fulvestrant plus palbociclib versus fulvestrant plus placebo for treatment of hormone-receptor-positive, HER2-negative metastatic presat cancer that progressed on previous endocrine therapy (PALOMA-3), final analysis of the multicentre, double-blind, phase 3 randomised controlled trial. Lancet Oncol. 2016;17(4):425-439. 10. Blonde, L. Interpretation and Impact of Real-World Clinical Data for the Practicing Clinician. Adv Ther. 2018;35(11):1763-1774. 11. Taur, SR. Observational designs for real-world evidence studies. Perspect Clin Res. 2022;

Ibrance^{*} (Palbociclib). Indikationen: Behandlung von postmenopausalen Frauen mit HR-positivem, HER2-negativem lokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Mammakarzinom ^{*} INROmbination mit einem Aromatasehemmer, oder, falls sie zuvor eine endokrine Therapie erhielten, in Kombination mit Fulvestrant. Bei prä-/perimenopausalen Frauen kombinert mit 7 LRHR Analoga. **Dosierung**: Erwachsene: 125 mg einmal fäglich mit Mahlzeit (Hartkapseln) oder mit/ohne Mahlzeit (Filmtabetten) während 21 Tagen, gefolgt von einer siebentägien R Pause. Letrozol-, Anastrozol- oder Exemestan-Dosierung gemäss entsprechender Fachinformation; Fulvestrant-Dosierung gemäss Fachinformation. Dosisanpassung abhängig von ^{*} einmal täglich. Bei leichter, mässiger oder schwerer Niereninsuffizient keine Dosisanpassung erforderlich. Ungenügende Daten bei hämodialysepfiltutigen Patienten. ^{*} Behandlungsabbruch bei interstitieller Lungenerkrankung/Pneumonitis. **Kontraindikationen**: Überempfindlichkeit gegnüber Palbociclib oder Hilfsstoffen. **Warnhinweise/ Vorsichtsmassnahmen**: Hämatologische Störungen (Blutbildkontrollen erforderlich), Interstitielle Lungenerkrankung/Pneumonitis, Infektionen, Grapfreitur, CYP3A4 Indivitoren, Joarniskraut, CYP3A4 Inditoren, Joarniskraut, CYP3A4 I

Substrate. Unerwünschte Wirkungen: Infektionen, Neutropenie (häufig febril), Leukopenie, Anämie, Thrombozytopenie, Appetit vermindert, Geschmacksstörung, Sehen verschwommen, Tränensekretion verstärkt, trockenes Auge, venöse Thrombozytopenie, Appetit vermindert, Geschmacksstörung, Sehen verschwommen, Tränensekretion verstärkt, trockenes Auge, venöse Thrombozytopenie, Appetit vermindert, Joharnos, Erkonsking/Penuemonits, Übelkeit, Stomatitis, Diarrhoe, Erkrechen, ALT Dzw. AST erhöht, Alopezie, Ausschlag, trockene Haut, Palmarplantares Erythrodysästhesiesyndrom, Ermüdung, Asthenie, Fieber, u.a. Packungen: 75mg, 100mg und 125mg : 21 Filmtabletten oder Hartkapseln, Abgabekategorie A. Zulassungsinhaberin: Pfizer AG, Schärenmoosstrasse 99, 8052 Zürich. Ausführliche Informationen siehe Arzneimittel-Fachinformation unter www.swissmedicinfo.ch. (V025)



MIBB Hands-on

Wednesday, September 11, 2024

Language

English

Organizing committee Florian Dammann, Bern

Registration site / catering Inselspital Bern

Lectures INO B, Room B118, Inselspital Bern

Hands-On

INO B, Room B118

- 11.00-12.00 Registration & welcome coffee
- 12.00-12.10 Welcome Constanze Elfgen, Zurich; Florian Dammann, Bern

MIBB certification course

- 12.10-12.30 MIBB History, Activities and Adjumed Database Sabine Zehbe, St. Gallen
- 12.30-12.50 Data reporting and its benefits for my patient, my institute and for myself Martina Maranta, Chur
- 12.50-13.15 Ultrasound guided VAB : Tips and Tricks Constanze Elfgen, Zurich
- 13.15-13.40 Stereotactically / Tomo- guided VAB: Tips and Tricks Florian Dammann, Bern
- 13.40-14.05 MR- guided VAB : Tips and Tricks Harald Bonel, Bern
- 14.05-14.30 Coffee break

MIBB Hands-on

INSELSPITAL BERN

Wednesday, September 11, 2024

INSELSPITAL BERN

- 14.30-16.00 **Hands-On** US-guided core-needle biopsy & VAB Constanze Elfgen, Zurich; Florian Dammann, Bern
- 16.00-17.00 **Hands-On** Rx-stereotactic / tomosyth- guided VAB Florian Dammann, Bern
- 17.00-18.00 Hands-On MRI-guided VAB Harald Bonel, Bern
- 18.00-18.05 Closure remarks, farewell hand-out of certificates Constanze Elfgen, Zurich; Florian Dammann, Bern

Kind thanks to our sponsors



neodynamics

HOLOGIC

MIBB Symposium

Thursday, September 12, 2024

08.00	Registration
09.00-09.05	Welcome Constanze Elfgen, Zurich
09.00-12.00 PART 1	MIBB Symposium Chairs: Nadja Mamisch-Saupe, Zurich; Daniela Schwegler-Guggemoos, Aarau
09.05-09.25	Swiss data about canonal screening programs Andreas Gutzeit, Schaffhausen
09.25-09.45	Al in breast radiology: Real-life experiences Chris de Wolf, Zurich
09.45-10.10	Does radiology beat pathology in detecting microcalcifications? Wiebke Solass, Bern; Eva Fallenberg, Munich (DE)

10.10-10.40 Coffee break

PART 2	Chairs: Simone Schiaffino, Lugano; Simone Schrading, Lucerne
10.40-11.10	The future of breast-MRI
	Ritse Mann, Nijmegen (NL)
11.10-11.40	KM-MG-VAB versus MRI-VAB
	Chiara Bellini, Florence (IT)
11.40-12.00	BIRADS 3: how to minimize them and how many to accept
	Rahel Kubik, Baden

12.00-13.25 Lunch

MIBB Symposium

ZENTRUM PAUL KLEE

Thursday, September 12, 2024

ZENTRUM PAUL KLEE

12.15-13.00 SPONSORED SATELLITE SYMPOSIUM BY ELI LILLY



12.15-13.00	Young Senologist Network Lunch
12.15-13.00	Young Senologist Network Lunch Liliana Castrezana, Baden
12.15-12.30	What are the requirements for the "FMH-Schwerpunkt"? Christina-Maria Ziegler, Zurich
12.30-12.45	Learning Opportunities for Young Senologists Abroad Kavitha Däster, Zurich
12.45-13.00	Discussion

SSS Congress

Thursday, September 12, 2024

13.25	Welcome Cornelia Leo, Baden
13.30-15.00	SESSION 1 What is changing in (Neo-) adjuvant treatments? Chairs: Salome Riniker, St. Gallen; Rosaria Condorelli, Bellinzona
13.30-13.48	OPBC ICARO study Walter Weber, Basel
13.48-14.06	Neoadjuvant immunotherapy in HR+/HER2- breast cancer Andreas Müller, Winterthur
14.06-14.24	Adjuvant CDK 4/6 inhibitors in high risk HR+/HER2- breast cancer Thomas Ruhstaller, St. Gallen
14.24-14.42	(Neo-)adjuvant immunotherapy in TNBC Martin Heidinger, Basel
14.42-15.00	Adjuvant approaches in HER2+ breast cancer Lorenzo Rossi, Lugano
15.00-16.00	Coffee break and poster walk

16 00 17 20 SESSION 2

10.00-17.30	
	Challenges and Controversies in Breast Pathology Chairs: Zsuzsanna Varga, Zurich; Joachim Diebold, Lucerne
16.00-16.20	Predictive factors in breast pathology (KI67) and TILS and AI in breast pathology Simone Münst, Basel
16.20-16.40	Predictive factors in breast pathology (ER/PR), relevance of histological diagnosis Meike Körner, Bern Ittigen
16.40-17.00	Predictive factors in breast pathology (Her2 and Her2 low in breast pathology Jean-Christophe Tille, Geneva
17.00-17.20	Requirements from clinical trials to pathology (VISION, TAXIS) and TNM after NAC in breast pathology Tatjana Vlajnic, Basel
17.20-17.30	Discussion
17.30-18.00	General Assembly SSS/SGS

- 17.30-18.30 Possibility to visit the Zentrum Paul Klee Museum (free of charge)
- 18.30 Aperitif

19.15 Networking Dinner & Awards Ceremony

SSS Congress

ZENTRUM PAUL KLEE

ZENTRUM PAUL KLEE

ZENTRUM PAUL KLEE

Friday, September 13, 2024

08.30-10.00	SESSION 3
	Margins in Breast Surgery Chairs: Christoph Tausch, Zurich; Pelagia Tsoutsou, Geneva
08.30-08.45	Are the margin the same with NAC – risk of recurrence in patients with pCR Inga Bekes, St. Gallen
08.45-09.00	New tools for margin assessment (Histolog, PET CT/ MRI) Marc Thill, Frankfurt (DE)
09.00-09.15	Extensive DCIS and margins Zsuzsanna Varga, Zurich
09.15-09.30	Radiooncology: Do we need a boost for every patient? Pelagia Tsoutsou, Geneva
09.30-09.45	What to do with R1-resection after Mastectomy? Nickolas Peradze, Lugano
09.45-10.00	Discussion

10.00-10.30 Coffee break

10.30-12.00	SESSION 4
	Disasters of the Masters : Difficult situations in Senology Chairs : Elisabeth Kappos, Basel ; Jian Farhadi, Zurich
10.30-11.00	Psychology: Coping strategies Corinne Urech, Basel
11.00-11.30	Patient journey (pt from Bra Day)
11.30-12.00	How to master the surgical disaster? Gemma Pons, Barcelona (ES)

12.00-13.30 Lunch break



12.30-13.15 SPONSORED SATELLITE

ZENTRUM PAUL KLEE

EXACT

ZENTRUM PAUL KLEE

Friday, September 13, 2024

SSS Congress

15.30-17.00	SESSION 6
	Integrative Oncology for breast cancer patients Chairs: Claudia Rauh, Bern; Maik Hauschild, Rheinfelden
15.30-15.45	Beyond Exhaustion : Navigating the Depths of Fatigue Daniela Paepke, Zollikerberg
15.45-16.00	Mind Body Medicine in oncology Claudia Witt, Zurich
16.00-16.15	Prescribing Less stress at work: Strategies for Stress Reduction Ivana Igic, Zurich
16.15-16.30	Balancing Act : Integrative Medicine and Side Effect Management Stefanie Stirnberg, Rheinfelden
16.30-17.00	Synergy in Medicine : Uniting conventional and Complementary Approaches Petra Voiss, Essen (DE)

17.00 Farewell

Friday, September 13, 2024	
----------------------------	--

13.30-15.00SESSION 5Innovative approaches in Senology Chairs: Cornelia Leo, Baden; Constanze Elfgen, Zurich13.30-13.50Digital Health Apps: evidence-based patient empowerment Pia Wülfing, Hamburg (DE)13.50-14.10ChatGPT: a future member in the tumorboard? Sebastian Griewing, Marburg (DE)14.10-14.30Breast Surgical Education in the Metaverse Pedro Gouveia, Lisbon (PT)14.30-14.50Precision oncology and pharmacogenetics: where are we heading? Thomas Szucs, Basel14.50-15.00Discussion		BY EXACT SCIENCES SCIENCES
Innovative approaches in Senology Chairs: Cornelia Leo, Baden; Constanze Elfgen, Zurich13.30-13.50Digital Health Apps: evidence-based patient empowerment Pia Wülfing, Hamburg (DE)13.50-14.10ChatGPT: a future member in the tumorboard? Sebastian Griewing, Marburg (DE)14.10-14.30Breast Surgical Education in the Metaverse Pedro Gouveia, Lisbon (PT)14.30-14.50Precision oncology and pharmacogenetics: where are we heading? Thomas Szucs, Basel	13 30-15 00	SESSION 5
 Pia Wülfing, Hamburg (DE) 13.50-14.10 ChatGPT: a future member in the tumorboard? Sebastian Griewing, Marburg (DE) 14.10-14.30 Breast Surgical Education in the Metaverse Pedro Gouveia, Lisbon (PT) 14.30-14.50 Precision oncology and pharmacogenetics: where are we heading? Thomas Szucs, Basel 	13.30-13.00	Innovative approaches in Senology
 Sebastian Griewing, Marburg (DE) 14.10-14.30 Breast Surgical Education in the Metaverse Pedro Gouveia, Lisbon (PT) 14.30-14.50 Precision oncology and pharmacogenetics: where are we heading? Thomas Szucs, Basel 	13.30-13.50	
Pedro Gouveia, Lisbon (PT) 14.30-14.50 Precision oncology and pharmacogenetics: where are we heading? Thomas Szucs, Basel	13.50-14.10	
Thomas Szucs, Basel	14.10-14.30	.
14.50-15.00 Discussion	14.30-14.50	
	14.50-15.00	Discussion

15.00-15.30 Coffee break



Der erste und einzige CDK4 & 6 Inhibitor zugelassen sowohl in der Adjuvanz als auch im metastasierten Setting.¹

Exhibition plan

Jetzt zugelassen im EBC¹



[®]Hohes Rezidivrisiko definiert als ≥4 positive axilläre Lymphknoten oder 1-3 positive axilläre Lymphknoten und mind. eins der folgenden Kriterien: Tumorgrösse ≥5 cm oder histologischer Grad 3¹ ADie empfohlene Dosis beträgt 150 mg 2 xtgl. Verzenios® und sollte ohne Unterbrechung Grz Lahne erfolgen (EBC) oder bis zum Wiederauftreten der Erkrankung oder bis zum Auftreten einer nicht-akzeptablen Toxizität (EBC und MBC). Als Monotherapie beträgt die empfohlene Dosis Verzenios® 200 mg 2 xtäglich. Bestimmte Nebenwirkungen können eine Dosisunterbrechung und/oder -reduktion erforderlich machen. Weitere Informationen entnehmen Sie der Fachinformation (aktueller Stand). *Ber Neutropenie Grad 3 oder 4 werden Dosisanpassungen empfohlen. siehe Fachinformation.

EBC=Mammakarzinom im Frühstadium (early breast cancer); ET=endokrine Therapie; HER2-=humaner epidermaler Wachstumsfaktor-Rezeptor 2-negativ; HR+=Hormonrezeptor-positiv; MBC = metastasierendes Mammakarzinom (metastatic breast cancer).

REFERENZEN: 1. Verzenios® Fachinformation, www.swissmedicinfo.ch; 2. Rastogi P, et al. Adjuvant Abernaciclib Plus Endocrine Therapy for Hormone Receptor-Positive, Human Epidermal Growth Factor Receptor 2.Negative, High-Risk Early Breast Cancer: Results From a Preplanned monarchE Overall Survival Interim Analysis, Including 5-Year Efficacy Outcomes. J Clin Oncol. 2024 Jan 9.20C0201974. doi: 10.1200/LOC2.301974. Epub ahead of print's, 3. Entanka, 4. et al. Efficacy of Abernaciclib, an Inhibitor of CDK4 and CDK6, for Patients with Breast Cancer, Non-Small Cell Lung Cancer, and Other Solid Tumors. Cancer Discov. 2016 Jul;6(7):740-53.

Fachpersonen können die Referenzen beim Unternehmen jederzeit anfordern.

Fachgersonen können die Referenzen beim Unternehmen jederzeit anfordern. Verzenios¹ (Abemacichis) Filmitabiten t. Befrichtst zugelsszene indiktation: Verzenios in Kombination mit endokriner Therapie (ET) ist angezeigt zur adjuvanten Therapie von erwachsenen Patientinnen mit Hormonrezeptor (HR)-positivem, humanem epidermailem Wachstrumfaktor-Rezeptor-2 (HER2)-negativem, Lymphknoten-positivem Brustkrebs im frühen Stadium mit hohem Rickfallrisika aufgrund von Lymphknotenstatus. Primärtumorgrässe und Tumorgrad. Beiprä-Oder perimenopausalen Frauen Soll fell ET miteinem Arkmatasehemmer als inme inteinem LHRH-Agonisten kombiniert werden. Nicht befristet zugelsszene Indikation: Behandlung von postmenopausalen Frauen mit HR-positivem, HER2-negativem, Jokal fortgeschrittenem oder metastasiertem Brustkrebs in Kombination mit einem Aromatasehemmer als intiale ET oder in Kombination mit Fluwestrat bei Frauen mit Vangegangener ET. Als Monotherapie nach Progression and ET und einem oder zwei Chenotherapie Regime bei metastasierter Erkrankrung, wenn eine Chemotherapie nicht geeignet ist. Bei prä-oder perimenopausalen Frauen in Kombination mit einem LHRH-Agonisten kombination mit ET und 200 mg zweimal täglich als Ernzelwrikstoff. Kil: Überempfindlichkeit. WYF: Fig Hatentinnen, eine der preveinopausalen eine Arbengensein auf des Uberlaget 150 met auf bei anvendingen eine Jadiu auf des Gesmittelen nachweisten im Kerglenet im Verglebach zu einer spätierten Enthält auf eru einer spätierten Enthält auf eru einer spätierten Enthänden auf des Gesmitberleben nachweisten Ernen HRH-Agonisten. Behandlung van leein statistisch in haben, sind die vorhandenen Daten begrenzt, da nur 2% der Patientinnen in der marchte Studie zu dieser Gruppe gehörten. Zum Zeitpunkt der befristeten Zulassung war leein statistisch in hier komination is mit Abemacicib au da das Gesamitberleben nachweisten Ernen HRH-In auf einer HRH-Agonisten kombination mit enstatischen von Studiesen im Abemacicib aud auf das Gesamitberleben nachweisten Ernen HRH-Agoni CYP2D6 und CYP3A4. In einer klinischen Azzneimittel-Wechselwirkungsstudie bei Frauen mit Krebserkrankung Gihrfe die Mehrfachgabe von Abemacicilib nicht zu klinisch relevanten Veränderungen der Pharmakokinetik von CYP324. (Koffein, CYP2C9 (S-Warfarin), CYP226 (Dextrometrophan) und CYP3A4-Substraten (Midazolam). Die klinischen Auswirkungen der Down-Regulation von CYP226 und CYP226 sind nicht bekannt. Abemacicilib ist ein Substrat von CYP3A4, Veränderungen der Pharmakokinetik von Abemacicilib in Abhängigkeit der Zeit als Folge einer Autoinhibition des eigenen Metabolismus wurden nicht bekannt. Wem starke CYP3A4-Inbitoren wie beispielsweise Clarithromycin, Itraconazol, Ketconazol, Loparivrilktnami, Storber Voriconazol gleichzeitig verabreicht werden müssen, ist die Dosis von Abemacicilib zu reduzieren. Vorsicht und ein Monitoring der Toxizitä wird während der ECRP die keine enge therapeutische Breite haben, so wie Ptavastatin, Pravastatin, und Rosuvastatin, Können mit Vorsicht eingesetzt werden. Abemacicilib und seine aktiven Hauptmetabolite hammen die renalem Transporter OCTZ, MATE1 haben, so wie Ptavastatin, Pravastatin und Rosuvastatin, Können mit Vorsicht eingesetzt werden. Abemacicilib und seine aktiven Hauptmetabolite hammen die renalem Transporter OCTZ, MATE1 Frauen vort: Tierstudien haben eine Reproduktivostozizitä geseit), Daher dard Verzenios während der Schwangerschaft und bei gebärfähigen Frauen ohne Amereding eine Neuran ohne Amereding eines Veraenos während der Schwangerschaft und bei gehärfähigen Frauen ohne Amereding eines Veraenos während der Schwangerschaft und bei gehärfähigen Frauen ohne Amereding eine Schwangerschaft und bei gehärfähigen Frauen ohne Amereding eine Neuran beiten Behandlung schwanger wird. sollte die Patientin auf das optentielle Risklo für den Freuen werden. Eis inchte bekannt ober Ameredie Wird oder wenn eine Patientin während der Schwangerschaft verwendet wird oder wenn eine Patientin während der Behandlung schwanger wird. sollte die Patientin auf des optentielle Risk wird, sollte die Patientin auf das potentielle Risiko für den Fötus hingewiesen werden. Es ist nicht bekannt, ob Abemaciclib in die Muttermilch übergeht. Ein Risiko für das Neugeborene oder 🗄 Kleinkind kann nicht ausgeschlossen werden. Frauen dürfen während der Behandlung mit Abemaciclib und bis mindestens 3 Wochen nach der letzten Anwendung von Abemacicilib nicht stillen. UMX: Sehr häufig: Infektionen, Neutropenie, Anämie, Leukopenie, Thrombozytopenie, verminderter Appetit, Dysgeusie, Schwindel, Diarrhoe, Übelkeit, abdominelle Schmerzen, Erbrechen, Stomattis, Alopezie, Ausschlag, Prurtus, Fatigue, Prexie, ASATALAT erhöht. Häufig: Vermehrter Tränenfluss, venöse Thrombozenbolie, Lymphopenie, ILD/Preumonitis, Mundtrockenheit, trockener Haut, Musksleskowäche. Pr 50 mg, 100 mg, 150 mg, 200 mg: 28 umd 56 Filmstaletten. Abgabekategorie A. Weitere Informationen finden Sie unter www.swissmedicinfo.ch. Eli Lilly (Suisse) SA, ch. des Coquelicots 16, CP 580, 1214 Vernier (GE). V12-2023

Speakers/Chairs

Speakers/Chairs

Kind thanks to our sponsors

Platinum Sponsor Member



Gold Sponsor Members





Kind thanks to our sponsors

Bronze Sponsor Members

TILLE S&T C BD Eschenbach Mecco Roche SANDOZ FURTHER SPONSORS 🀼 b-rayZ HOLOGIC **Menges Medical** INCEPTO MERITAEDICAL **neo**dynamics SamanTree UNOVARTIS | Reimagining Medicine Medical SA **Schenk** sirius medical

Silver Sponsor Members

GILEAD Oncology







Speakers/Chairs



CHANGING

Einziger CDK4/6-Inhibitor mit einem in allen Phase-III Studien bestätigtem statistisch signifikantem Gesamtüberlebensvorteil^{*, 1–6} \mathbf{V}

> Patienten berichten über einen Erhalt oder eine Verbesserung ihrer Lebensqualität⁷⁻¹⁰

Unterstützt durch internationale Leitlinienempfehlungen als bevorzugte Erstbehandlungsoption der höchsten Kategorie für mBC-Patienten^{11–12}



Mehr Informationen

* Gegenüber endokriner Therapie + Placebo

Referenzen: 1. Nabieva N et al. Endocrine Treatment for Breast Cancer Patients Revisited-History. Standard of Care. and Possibilities of Imorovement. Cancers (Basel). 2021;13(22):5643. 2. Hortobaovi GN et al. Overall Survival with Ribocici Referenzen: 1. Nalvew 1 et al. Endocrine Treatment for Breast Cancer Patients Revisited-History, Standard Of Zee, and Possibilities of Improvement. Cancers (Base). 2021;13(2):256-43. 2. Instructual with Ribocicib Puis Lintoxin of Improvement. Cancers (Base). 2021;13(2):256-43. 2. Instructual with Ribocicib Puis Lintoxin of Improvement. Cancers (Base). 2021;13(2):256-43. 2. Instructual Valia Develoation of Ribocicib Puis Endocrino Therapy Ansens Charlos Improvement with Intornois respetor positive, Harrison (Base). 2021;13(2):256-43. 2. Instructual Valia Develoation (Base). 2021;21(2):210:21-212. 2. Instructual Valia Develoation (Base). 2022;28(1):363-453. 4. Stem on 10 et al. Ribocicib plus Endocrino Improvement with Intronnois respetor positive, Harrison (Base). 2022;21(2):101-12(2). 2. Monarch -0.5 Charling Cancer Mart at MonARCH 3: Frail Ansen (Base). 2021;21(2):101-12(2). 2. Monarch -0.5 Charling Cancer Mart at MinARCH 3: Frail Ansen (Base). 2022;28(1):363-453. 4. Monarch -0.5 Charling Cancer Mart at MinARCH 3: Frail Ansen (Base). 2023;21(2):101-12(2). 2. Monarch -0.5 Charling Cancer Mart at MinARCH 3: Frail Ansen (Base). 2023;21(2):101-12(2). 2. Monarch -0.5 Charling Cancer Mart at MinARCH 3: Frail Ansen (Base). 2024;21(2):101-12(2). 2. Monarch -0.5 Charling Cancer Mart at MinARCH 3: Frail Ansen (Base). 2024;21(2):101-12(2). 2. Monarch -0.5 Charling Cancer Mart at MinARCH 2: Frail Mart Attended Bases Cancer Attended Mart at Pase Base Cancer. 2. Clin Dixol. 2024;22(2):24-2454. -104. 2. Mart Attended Bases Cancer Mart Attended Bases Cancer Mart Attended Bases Cancer Mart Attended Cancer Mart Atte

Novartis stellt die aufgeführten Referenzen auf Anfrage zur Verfügung.

UNOVARTIS Reimagining Medicine

Epidermolysis acuta toxica. Weitere Einzelheiten s. www.swissmedicinfo.ch. P: Filmtablette zu 200 mg Ribociclib Packungen zu 21, 42, 63 Tabletten, Verkaufskategorie: A. Weitere Informationen finden Sie unter www swissmedicinfo.ch. Stand der Information: V12 Dezember 2023. Novartis Pharma Schweiz AG, Risch; Adresse Suurstoffi 14, 6343 Rotkreuz, Tel. 041 763 71 11.



oncotype DX®

FOR YOUR PATIENTS WITH EARLY-STAGE HR+, HER2- BREAST CANCER

Breast Recurrence Score

TURN What if... INTO WHAT IS

Stop wondering "what if" and find out "what is" by understanding your patients' individual tumour biology, and move forward with confidence in their treatment plan¹



RECURRENCE SCORE® RESULT: 13

Tulia

DISTANT RECURRENCE RISK: 4%

ABSOLUTE CHEMOTHERAPY BENEFIT:* < 1%

*Group average

This is an example of a node-negative patient

Personalise each chemotherapy decision²⁻¹⁰

Visit oncotypeiq.com Only the Oncotype DX Breast Recurrence Score® test can predict the magnitude of chemotherapy benefit^{2,3}

HER2-, human epidermal growth factor receptor 2 negative; HR+, hormone receptor positive. **References:**

1. Licata et al. NPJ Breast Cancer. 2023. 2. Paik et al. J Clin Oncol. 2006. 3. Albain et al. Lancet Oncol. 2010. 4. Paik et al. N Engl J Med. 2004. 5. Dowsett et al. J Clin Oncol. 2010. 6. Kalinsky et al. N Engl J Med. 2021. 7. Geyer et al. NPJ Breast Cancer. 2018. 8. Sparano et al. N Engl J Med. 2018. 9. Sparano et al. N Engl J Med. 2019. 10. Sparano et al. Abstract CSI-05, SABCS. 2022.

Oncotype DX Breast Recurrence Score, and Recurrence Score are registered trademarks of Genomic Health, Inc. Exact Sciences is a registered trademark of Exact Sciences Corporation. © 2024 Genomic Health, Inc. All rights reserved. EXSI4224_0923_ENL_INT

