



XII INCONTRO NAZIONALE

# PMMP

Gruppo Italiano di Patologia  
Molecolare e Medicina di Precisione

Responsabili scientifici:

Umberto Malapelle, Fabio Pagni



SIAPEC - IAP



SIAPEC - SERVIZI



**13/14**  
**aprile**  
**2026**

**Rione Terra,**  
**Pozzuoli**  
**Napoli**

# RAZIONALE SCIENTIFICO

La patologia molecolare e la medicina di precisione rappresentano ormai un consolidato pilastro dell'anatomia patologica e della medicina tutta.

Dal tumore del polmone, al tumore del colon retto, coinvolgendo il tumore della mammella, della prostata, il colangiocarcinoma, fino ai tumori rari ed estendendosi anche nell'area delle patologie non neoplastiche.

Il congresso annuale del PMMP è sempre stata l'occasione per aggiornarsi sugli sviluppi della patologia molecolare, condividere esperienze ed aggiornare i consensi per l'applicazione in pratica clinica di questa affascinante disciplina.

Quest'anno segna, nell'ottica della continuità, una nuova era di ricerca, discussione e aggiornamento tra tutti i membri di questo grande gruppo di studio della società italiana di Anatomia Patologica.



XII INCONTRO NAZIONALE  
**PMMP**  
Gruppo Italiano di Patologia  
Molecolare e Medicina di Precisione

**13/14  
aprile  
2026**

**Rione Terra,  
Pozzuoli  
Napoli**

# PROGRAMMA

lunedì 13 aprile

- 08:30 Registrazione dei partecipanti
- 09:00 Introduzione ai lavori  
**U. Malapelle, F. Pagni**
- 09:15 La Siapec: il futuro  
**A. Dei Tos**
- 09:30 Il valore dei Gruppi di Studio della Siapec  
**F. Fraggetta**

## I SESSIONE

### AGGIORNAMENTI DAL GRUPPO PMMP

*Moderatori: M. Barberis, A. Marchetti, G. Troncone*

- 09:45 Update sulle attività del PMMP  
**S. Buglioni**
- 10:00 Satisfaction  
**E. Melucci, M. Nacchio, D. Seminati**

10:15 **Coffee Break**



10:30 Simposio aziendale NON ECM – A1

11:00 Simposio aziendale NON ECM – A2

11:30 Simposio aziendale NON ECM – A3

## II SESSIONE

### LA MODULAZIONE DEL POTERE DELLA NEXT GENERATION SEQUENCING

*Moderatori: G. Perrone, G. Pruneri*

- 12:00 NGS a media processività  
**S. Bessi**
- 12:15 NGS ad elevata processività  
**D. De Biase**
- 12:30 Discussione  
*Intervengono: L. Melocchi, A. Minucci, F. Pepe, S. Vatrano*

13:15 Il punto di vista dell'oncologo

**S. Pilotto**

13:30 **Pausa pranzo**



14:10 Un caffè con l'esperto

**S. Scarpino, F.P. Fabrizio**

14:30 Simposio aziendale NON ECM – A4

15:00 Simposio aziendale NON ECM – A5



### III SESSIONE

#### APPLICAZIONI DIAGNOSTICHE

*Moderatori:* **G. Tallini, G. Troncione**

- 15:30 Tumori cerebrali  
**B. Casini, M. Carosi**
- 15:45 Sarcomi  
**M. Sbaraglia, E. Zulato**
- 16:00 Tiroide  
**C. Bellevicine, M. Nacchio**
- 16:15 Tumori Pediatrici  
**S. Rossi, I. Giovannoni**
- 16:30 Emolinfopatia  
**E. Vigliar, C. Lauricella**
- 16:45 Tumore della vescica  
**A. Caputo, E. Melucci**
- 17:00 Discussione
- 17:15 **Pausa** 

### IV SESSIONE

#### LIS E GESTIONALI

*Moderatori:* **A. Eccher, L. Novelli, V. L'Imperio**

- 17:45 La necessità di un'interfaccia integrata in Anatomia Patologica  
**F. Pagni**
- 18:00 Un esempio di integrazione: il caso di Trop2  
**P. Pisapia, C. Frascarelli**
- 18:15 Un esempio di integrazione: algoritmi di predizione dello stato mutazionale  
**D. Seminati, A. Caputo**
- 18:30 Discussione  
*Intervengono:*  
**R. Bruno, S. Campione, F. Merolla, G. Casati**
- 19:00 Simposio aziendale NON ECM di 1h – A6
- 20:00 Chiusura dei lavori

### V SESSIONE

#### APPLICAZIONI PREDITTIVE

*Moderatori:* **N. Fusco, A. Scarpa**

08:30 Onco-Uro-Ginecologia

**E. Guerini Rocco**

08:45 Tumore della mammella

**C. Scatena**

09:00 Tumore del polmone

**U. Malapelle**

09:15 Colangiocarcinoma

**M. Fassan**

09:30 Discussione

*Intervengono:* **L. Righi, G.F. Zannoni, I. Natalicchio, S. Scarpino**

10:00 Simposio aziendale NON ECM – B

10:30 Simposio aziendale NON ECM – B1

11:00 Simposio aziendale NON ECM – B2

11:30 Simposio aziendale NON ECM – B4

12:00 Simposio aziendale NON ECM – B5

12:30 **Coffee break rinforzato**



### VI SESSIONE

#### SESSIONE JOINT CON AIOM: LIQUID BIOPSY

*Moderatori:* **M. Di Maio, U. Malapelle**

13:00 Polmone

**R. Minari**

13:15 Mammella

**K. Venetis**

13:30 Prostata

**E. Melucci**

13:45 Discussione

*Intervengono:* **R. Bianco, L. Gerratana, T. Latiano, M. Tiseo**

14:15 Chiusura dei lavori



# SIMPOSI AZIENDALI NON ECM



# SIMPOSIO NON ECM



LUNEDÌ 13 APRILE

10:30 – 11:00

## POLE NELLA PRATICA CLINICA REALE: COSA POTREBBE FUNZIONARE DAVVERO

Relatore: **Dott.ssa Elisa Melucci**

*Istituto Regina Elena (IFO) di Roma*

### RAZIONALE

Negli ultimi anni la classificazione molecolare del carcinoma dell'endometrio è entrata stabilmente nella pratica clinica, diventando un passaggio importante per la stratificazione prognostica e per l'orientamento terapeutico. In questo contesto, l'identificazione delle mutazioni del gene POLE rappresenta uno snodo decisionale cruciale, in grado di modificare in modo significativo la gestione clinica della paziente, anche in presenza di quadri istologici ad alto rischio. Tuttavia, nella pratica quotidiana dei laboratori di patologia molecolare, l'applicazione della classificazione molecolare solleva criticità operative rilevanti come: quale metodica utilizzare, in quale fase del percorso diagnostico, con quale impatto su tempi, risorse e refertazione. L'utilizzo sistematico di tecnologie di sequenziamento massivo parallelo (NGS), pur garantendo un'elevata quantità di informazioni, non sempre si traduce in un beneficio clinico proporzionato e può determinare un aumento della complessità gestionale e dei tempi decisionali. Il confronto tra metodiche di real time PCR e NGS per l'analisi di POLE consente di discutere in modo critico: gli ambiti di appropriatezza delle diverse tecnologie, la concordanza dei risultati, i limiti interpretativi e i casi problematici. L'obiettivo del simposio è proporre una riflessione condivisa su un workflow molecolare razionale, basato sull'integrazione tra anatomia patologica, immunohistochimica e biologia molecolare, con particolare attenzione alla sostenibilità e alla riproducibilità del percorso diagnostico. Una classificazione molecolare efficace non dipende dalla complessità della tecnologia utilizzata, ma dalla coerenza del workflow, dalla chiarezza del referto e dalla sua reale utilità clinica.

# SIMPOSIO NON ECM



## ThermoFisher SCIENTIFIC

LUNEDÌ 13 APRILE

11:00 – 11:30

### VALUTAZIONE DI PAZIENTI CON NSCLC AVANZATO ONCOGENE-ADDICTED: CONFRONTO TRA PATOLOGO E ONCOLOGO

Relatori: **Dott.ssa Simonetta Buglioni**  
*Istituto Nazionale Tumori Regina Elena*

**Dott.ssa Lorenza Landi**  
*Istituto Nazionale Tumori Regina Elena*

#### RAZIONALE

Prospettive di oncologi e patologi sulla gestione dei pazienti con NSCLC attraverso la patologia molecolare. Tre casi clinici illustrano come la progressione del tumore influenzi le strategie di analisi: sequenziamento targeted iniziale, seguito, se necessario, da sequenziamento con un pannello CGP per identificare biomarcatori emergenti o clinicamente rilevanti e guidare le decisioni terapeutiche nei diversi percorsi di cura dei pazienti.

# SIMPOSIO NON ECM



Roche

LUNEDÌ 13 APRILE

11:30 – 12:00

## COMPREHENSIVE GENOMIC PROFILING OF INTRAHEPATIC CHOLANGIOCARCINOMA: THE BITCOIN STUDY EXPERIENCE

Relatore: **Jessica Gasparello**

*Università degli Studi di Padova, Dipartimento di Medicina (DIMED)*

### RAZIONALE

Biliary Tract Cancers (BTCs) are a group of aggressive malignancies characterized by a complex and heterogeneous molecular landscape. This session will provide an exclusive preview of the results from the BITCOIN (Biliary Tract Cancers: molecular characterization to INform) project, representing a milestone experience for the implementation of Comprehensive Genomic Profiling in a real-world diagnostic workflow. The presentation will illustrate how the integration of NGS with traditional pathology has successfully mapped critical actionable alterations. Key findings include the prevalence and clinical significance of FGFR2 rearrangements, IDH1/2 and BRAF mutations, as well as the emerging role of CDKN2A/B loss as a potential biomarker. The clinical relevance of this "CGP" approach demonstrates how comprehensive molecular characterization is evolving from a research application to a fundamental diagnostic standard, shaping personalized therapeutic pathways and improving patient management in the era of precision oncology.

# SIMPOSIO NON ECM



**BIO-RAD**

LUNEDÌ 13 APRILE

14:30 – 15:00

## NUOVE PROSPETTIVE PER L'ONCOEMATOLOGIA: IL BINOMIO DDPCR-BIOPSIA LIQUIDA

*Relatori:* **Dott.ssa Daniela Drandi**

*Dipartimento di Biotecnologie Molecolari e Scienze per la Salute, Sez. di Ematologia, Università degli Studi di Torino*

### RAZIONALE

Il binomio ddPCR–Biopsia Liquida sta emergendo come uno strumento altamente sensibile per il monitoraggio molecolare nelle patologie linfoproliferative, offrendo nuove possibilità di integrazione con i percorsi diagnostici tradizionali. Verranno presentate esperienze concrete nel Waldenström e nel linfoma cerebrale, mostrando come queste tecnologie si possano integrare nel workflow diagnostico. La presentazione offrirà inoltre uno sguardo critico sui percorsi di standardizzazione attualmente in corso e sulle prospettive future per una loro implementazione strutturata nella pratica diagnostica.

# SIMPOSIO NON ECM



 **MENARINI Stemline**

LUNEDÌ 13 APRILE

15:00 – 15:30

## ESR1M EXCELLENCE: STRATEGIE PER OTTIMIZZARE IL TEST DI ESR1

*Relatori:* **Dario De Biase**  
*Università di Bologna*

**Nicola Fusco**  
*IRCCS Istituto Europeo di Oncologia (IEO) a Milano*

### RAZIONALE

Le mutazioni a carico di ESR1 rappresentano oggi un marker cruciale nella gestione del carcinoma mammario avanzato, con implicazioni diagnostiche, terapeutiche e prognostiche sempre più rilevanti. Nonostante l'introduzione del test per ESR1m nella pratica clinica, persistono differenze significative tra laboratori in termini di qualità dei campioni, metodiche e criteri di refertazione.

Questo simposio ha l'obiettivo di fornire una visione completa e aggiornata sul tema, affrontando in modo pratico:

- Perché, quando e in quali pazienti eseguire il test per ESR1m
- Come superare le criticità metodologiche per standardizzare il test a livello nazionale
- Come strutturare un referto chiaro, clinicamente utile e standardizzato
- Strumenti operativi per armonizzare e validare le procedure di laboratorio
- Recenti normative e aggiornamenti sull'implementazione del test di ESR1m

# SIMPOSIO NON ECM



LUNEDÌ 13 APRILE

19:00 – 20:00

## NAPOLI.S. DEI PROGRAMMI GESTIONALI INFORMATICI IN ANATOMIA PATOLOGICA

*Responsabile Scientifico:* **Albino Eccher**  
*Azienda Ospedaliera Universitaria di Modena*

*Moderatori:* **Aldo Scarpa**  
*Azienda Ospedaliera Universitaria Integrata di Verona*  
**Giancarlo Troncone**  
*Università degli Studi di Napoli "Federico II"*

### PROGRAMMA SCIENTIFICO

19:00 "你不知道的事情"  
**Alessandro Caputo**

19:07 "@"  
**Francesco Merolla**

19:14 "Monopoli"  
**Matteo Brunelli**

19:21 "SensationalIS"  
**Vincenzo L'Imperio**

19:30 **Tavola Rotonda**  
20:00 *Moderatori:* **Renato Franco, Angelo Paolo Dei Tos**  
*Intervengono:* **Matteo Brunelli, Alessandro Caputo, Albino Eccher, Vincenzo L'Imperio, Umberto Malapelle, Marco Montella, Francesco Merolla, Fabio Pagni, Giuseppe Perrone, Luisella Righi, Marta Sbaraglia**

**SOUNDTRACKS/MUSIC DJ "CHROMOPHOBE"**

# SIMPOSIO NON ECM



## ThermoFisher SCIENTIFIC

MARTEDÌ 14 APRILE

10:00 / 10:30

### RILEVAZIONE DELLE MUTAZIONI DI ESR1 IN BIOPSIA LIQUIDA: IL CONFRONTO TRA PATOLOGO E ONCOLOGO

Relatori: **Prof. Umberto Malapelle**  
*Università degli Studi di Napoli Federico II*

**Dott.ssa Martina Pagliuca**  
*Scuola Superiore Meridionale di Napoli*

#### RAZIONALE

- Le opzioni terapeutiche per le pazienti ER+/HER2- a fallimento di una prima linea di trattamento
- Analisi dei meccanismi di resistenza: il ruolo della biopsia liquida
- Presentazione di un caso educativo discusso da Martina Pagliuca ed Umberto Malapelle con i partecipanti al simposio

# SIMPOSIO NON ECM



**MARTEDÌ 14 APRILE**

**10:30 / 11:00**

## **LA PROFILAZIONE GENOMICA COME NUOVO STANDARD: L'ESPERIENZA IN PATOLOGIA DIAGNOSTICA CON PANNELLI MSK PER TESSUTO E BIOPSIA LIQUIDA**

**Relatori:** **Dott.ssa Annamaria Rachiglio**

*Dirigente, Istituto Nazionale Tumori Fondazione G. Pascale, Napoli*

**Dott.ssa Maria De Bonis**

*Dirigente UOSD di Diagnostica Molecolare Fondazione Policlinico A. Gemelli, Roma*

**Dott. Pierluigi Iapicca**

*Sophia Genetics*

### **RAZIONALE**

La sessione esplorerà i risultati preliminari di uno studio condotto presso l'Istituto Nazionale Tumori Fondazione Pascale di Napoli presentati dalla Dott.ssa Rachiglio. Focus sui risultati e sull'esperienza fatta con il test "MSK-ACCESS® powered by SOPHiA DDM™ e l'interpretazione di informazioni chiave come l'impatto della ematopoiesi clonale (CHIP) in biopsia liquida nel contesto della patologia polmonare. Nella seconda parte, la dott.ssa Maria De Bonis mostrerà i risultati ottenuti durante la fase di "early access" usando il test MSK-IMPACT® Flex sviluppato per la profilazione genomica da tessuto, armonizzando in un unico workflow più marcatori genomici, incluso il test HRD. L'applicazione ha permesso anche la valutazione di casi complessi che prevedono fusioni a partire da DNA ed alterazioni di grandi riarrangiamenti.

### **PROGRAMMA**

Introduzione al simposio

**Pierluigi Iapicca**

La Biopsia Liquida nei protocolli diagnostici del tumore del polmone:

Esperienza dell'Istituto Nazionale Tumori Fondazione Pascale con il test MSK ACCESS

**Annamaria Rachiglio**

Profilazione genomica da tessuto mediante il test MSK IMPACT Flex

**Maria De Bonis**



**13/14  
aprile  
2026**

**Bione Terra,  
Pozzuoli  
Napoli**



# SIMPOSIO NON ECM



## DIA PATH

A STATLAB COMPANY

**MARTEDÌ 14 APRILE**

**11:00 / 11:30**

## **PUTTING QUALITY IN CONTROL: ENHANCING IHC RELIABILITY THROUGH STANDARDIZED ANALYTICAL CONTROLS**

*Relatori:* **Colin Tristram**

*HistoCyte Laboratories Ltd, Newcastle, UK.*

### **RAZIONALE**

Immunohistochemistry (IHC) performance is influenced by numerous pre analytical, analytical, and technical factors. Hardware variability and reagent-related issues frequently affect assay reliability. Standard practice for monitoring assay performance—particularly for quality control (QC)—relies on tissue controls, used either as batch controls or, more appropriately, as same slide controls. In laboratories where instruments process each slide independently, batch controls provide limited value. These tissue controls are typically derived from archived resected specimens under the rationale that they are fixed and processed in-house, and therefore comparable to the diagnostic samples being evaluated. However, most primary diagnoses are made on biopsies, which undergo different fixation and processing conditions than resected tissues. Normal tissues are generally more consistent but are less readily available, while tumour tissues are often heterogeneous and subject to additional influences such as hypoxia, necrosis, and fixation artefacts. As a result, traditional tissue controls can be inconsistent and may not reliably measure assay performance. Ultimately, QC samples serve as analytical controls: their purpose is to verify that the assay is performing as validated, not to act as diagnostic comparators. They should provide confidence that the assay has functioned correctly so that patient samples can be interpreted accurately. They should therefore reliably demonstrate any variations in performance. This presentation will explore the factors affecting IHC assay performance and discuss how the use of standardised QC materials offers a more reliable and meaningful assessment of assay quality than conventional tissue controls.



## **PMMP**

Gruppo Italiano di Patologia  
Molecolare e Medicina di Precisione

**13/14  
aprile  
2026**

**Bione Terra,  
Pozzuoli  
Napoli**



# SIMPOSIO NON ECM



## Agilent

Trusted Answers

**MARTEDÌ 14 APRILE**

**11:30 / 12:00**

## **AVIDA DUO BY AGILENT TECHNOLOGIES: BEYOND LIQUID BIOPSY**

*Relatore:* **Dr.ssa Denise Morotti**

*Patologia Molecolare*

*Laboratorio di Anatomia Patologica e Diagnostica Molecolare Somatica*

*ASST Papa Giovanni XXIII - Bergamo*

### **RAZIONALE**

In clinical practice, the importance of liquid biopsy lies in the ability to monitor disease evolution and treatment response in real time, allowing clinicians to identify emerging drug resistance early. Alongside genetic mutations, the study of the methylation index is gaining significant traction. Epigenetic alterations, such as DNA methylation, often occur in the early stages of carcinogenesis and are highly tissue-specific. Analyzing methylation patterns allows for early cancer detection or minimal residual disease assessment for example, significantly important in absence of gene mutations. We will present clinical evidence about the application of AVIDA DUO in the management of breast cancer and lymphomas.

# SIMPOSIO NON ECM



## Johnson & Johnson

MARTEDÌ 14 APRILE

12:00 / 12:30

### FGFR3 NEL CARCINOMA UROTELIALE METASTATICO: EVIDENZE DALLA PRATICA CLINICA ITALIANA

**Relatori:** **Giancarlo Pruneri**  
*Università degli Studi di Milano (Statale)*

**Umberto Malapelle**  
*Department of Public Health dell'Università degli Studi di Napoli "Federico II"*

**Luigi Formisano**  
*Università degli Studi di Napoli*

#### RAZIONALE

Nel carcinoma uroteliale metastatico, le alterazioni del gene FGFR3 rappresentano un biomarcatore di rilevante valore predittivo, centrale per l'applicazione della medicina di precisione. Tuttavia, nonostante evidenze consolidate e la disponibilità di terapie mirate, il testing di FGFR3 risulta ancora eterogeneamente implementato nella pratica clinica. Una survey nazionale, condotta con l'endorsement del PMMP - SIAPeC, offre per la prima volta una fotografia dell'implementazione del test FGFR3 in Italia, integrando il punto di vista dell'oncologo, dell'anatomo-patologo e del biologo molecolare. Il simposio si propone di presentare e discutere i risultati della survey, fornendo una lettura multidisciplinare dei dati e stimolando una riflessione condivisa sulle implicazioni cliniche e organizzative del testing FGFR3 nel carcinoma uroteliale metastatico, con l'obiettivo di favorire l'ottimizzazione dei percorsi diagnostici e una più efficace integrazione del test nella pratica clinica.

#### PROGRAMMA SCIENTIFICO

12:00	Introduzione al simposio <b>Giancarlo Pruneri</b>	12:13	Survey nazionale FGFR3: il punto di vista dell'oncologo <b>Luigi Formisano</b>
12:03	Survey nazionale FGFR3: prospettiva PMMP/SIAPeC <b>Umberto Malapelle</b>	12:23 12:30	Discussione e conclusioni <b>Giancarlo Pruneri, Umberto Malapelle, Luigi Formisano</b>



**PMMP**

Gruppo Italiano di Patologia  
Molecolare e Medicina di Precisione

**13/14  
aprile  
2026**

**Bione Terra,  
Pozzuoli  
Napoli**



CON IL CONTRIBUTO NON CONDIZIONANTE DI

MAIN SPONSOR

**diatech**  
pharmacogenetics



**ThermoFisher**  
SCIENTIFIC

BRONZE SPONSOR

**illumina**<sup>®</sup>

SPONSOR



**EuroClone**<sup>®</sup>

**BIO-RAD**

**MENARINI Stemline**

**Johnson&Johnson**

**SOPHIA GENETICS™**

**BIOCARTIS**

**DIAPATH**  
A STATLAB COMPANY

**Agilent**  
Trusted Answers

**ARROW**  
DIAGNOSTICS

**Promega**

**QIAGEN**

**straFormedic**  
GRUPPO A. DE MOIS

**Sial**  
SIAL S.p.A.

**SeqOne**  
FROM GENOME TO PERSONALIZED MEDICINE

**biotechne**<sup>®</sup>  
Asuragen<sup>®</sup>

**CSA**

**Bio-Optica**  
www.bio-optica.it

**sysmex** | Together for a better  
healthcare journey

**MOVI**

**Lilly**

**LOGIBIOTECH**  
MAKING ROBOTICS. TAKING CARE.

**BAYER**

**TES**  
a company of GPT

**eurobio did**

**veracyte.**

**LifeScore Service**  
analizzare il DNA  
per Scoprire, Prevenire e Curare

# INFORMAZIONI GENERALI

## RESPONSABILI SCIENTIFICI E COORDINATORI GRUPPO PMMP

Prof. Umberto Malapelle e Prof. Fabio Pagni

## SEDE DEL CONVEGNO

Rione Terra di Pozzuoli - Napoli

## PROVIDER ECM

Siapec Servizi - ID 4351

## INFO ECM

ID ECM: 467252

Crediti formativi previsti: 5,6

I crediti saranno previsti per le seguenti professionali:

- **Medico Chirurgo**  
(Discipline : Anatomia Patologica, Oncologia)
- **Biologo**
- **Tecnico Sanitario  
di Laboratorio Biomedico**

I crediti formativi saranno assegnati solamente a seguito della presenza al 90% dei lavori scientifici ed al superamento del test di valutazione dell'apprendimento.

Numero 200 posti disponibili

## CON IL PATROCINIO DI



Comune di Pozzuoli

**Questa iniziativa  
è contro il sistema della camorra**

## QUOTE D'ISCRIZIONE

Per tutti i Soci Siapec in regola con la quota associativa anno 2026 l'iscrizione sarà gratuita

Per tutti i NON Soci, di seguito le tariffe:

- Medico/Biologo : € 240,00
- Tecnico sanitario di laboratorio biomedico : € 130,00
- Specializzando/Uditore : € 90,00

Iscrizione obbligatoria sul sito [www.siapecmdp.it](http://www.siapecmdp.it) fino ad esaurimento dei posti disponibili.

## L'ISCRIZIONE COMPRENDE:

- Partecipazione ai lavori scientifici
- Kit congressuale
- Servizi ristorativi come da programma
- Attestato di partecipazione
- Attestato ECM (previo superamento test)

## PROVIDER E SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



### SIAPEC SERVIZI S.r.l.

Socio Unico: SIAPEC-IAP

Via Sampolo, 484 - 90143 Palermo

☎ 091 306887

✉ [info@siapecservizi.it](mailto:info@siapecservizi.it)

🌐 [www.siapecmdp.it](http://www.siapecmdp.it)

## CON IL CONTRIBUTO DI



*Ministero della Salute*

**FSC**

Fondo per lo Sviluppo  
e la Coesione

