



MILANO
29 Novembre 2024

Farmaci long-acting per il trattamento della infezione da HIV: l'importanza dei dati di real world

NH TOURING • Via Tarchetti 2 • Milano

Responsabili Scientifici:
Paolo Bonfanti, Antonio Di Biagio

CISAI
FONDAZIONE **ASIA**

Segreteria organizzativa e provider:

Doc Congress S.r.l.

Provider accreditato nr. 246

Via Dante Alighieri, 153 • 20099 Sesto San Giovanni (MI)

Tel. +39 02 24449232 • Fax +39 02 24449227

Chiara Riva • c.riva@doc-congress.com

Razionale Scientifico

Responsabili scientifici

Prof. Paolo Bonfanti

Professore Ordinario di Malattie Infettive
Università degli Studi Milano Bicocca
Direttore SC di Malattie Infettive
Fondazione IRCCS San Gerardo
dei Tintori, Monza

Prof. Antonio Di Biagio

Professore Associato Malattie Infettive
Università degli studi di Genova
U.O. Clinica Malattie Infettive, IRCCS
AOU San Martino-IST di Genova

I farmaci long-acting rappresentano la nuova frontiera della terapia antiretrovirale. Alcuni di essi sono già stati introdotti nell'arena clinica con un'ampia diffusione, altri ne arriveranno essendo la pipeline di sviluppo di nuovi farmaci anti-HIV ricca di molecole con queste caratteristiche. Esse rappresentano una grande innovazione nel campo della farmacologia anti-infettiva.

I dati di efficacia e tollerabilità di questi nuovi farmaci provengono oggi soprattutto dagli studi clinici controllati randomizzati che rappresentano il punto più elevato nella gerarchia delle evidenze scientifiche. Tuttavia, pur trattandosi di modelli sperimentali molto accurati, anch'essi possiedono alcuni limiti. La definizione rigida di criteri di inclusione e di esclusione dallo studio non permette, dovendo ridurre al minimo i possibili fattori di confondimento, di raggiungere risultati definitivi sia per quanto riguarda l'efficacia che il profilo di sicurezza di un farmaco. Inoltre le dimensioni del campione di un trial clinico sono generalmente calcolate per rispondere a quesiti di efficacia e non per rilevare tutti gli eventi avversi.

Per queste ragioni anche le agenzie regolatorie dei farmaci, tra le prime la FDA, hanno espresso un rinnovato interesse per i cosiddetti "real-world data" (RWD) al fine di completare il profilo di efficacia ("effectiveness" secondo gli autori anglosassoni per distinguerla dalla "efficacy" che emerge dai risultati in condizioni sperimentali) e di sicurezza delle molecole di nuova introduzione nell'arena clinica. Questo convegno vuole presentare le prime esperienze nazionali e internazionali di studi di real-world sui farmaci antiretrovirali long-acting.

Faculty

Maurizio Celesia

Presidio Ospedaliero Garibaldi-Nesima, Catania

Giordano Madeddu

Università degli Studi di Sassari, Sassari

Barbara Menzaghi

ASST Valle Olona, Busto Arsizio - VA

Camilla Muccini

IRCCS Ospedale San Raffaele, Milano

Giancarlo Orofino

Ospedale Amedeo di Savoia, Torino

Giuliano Rizzardini

ASST FBF-SACCO, Ospedale Luigi Sacco, Milano

Stefano Rusconi

ASST Ovest Milanese, Legnano

Nicola Squillace

Fondazione IRCCS San Gerardo dei Tintori, Monza

Lucia Taramasso

IRCCS Ospedale Policlinico San Martino, Genova

Programma Scientifico

29 Novembre 2024

- Ore 9.30 **Registrazione dei partecipanti**
- Ore 10.00 **Introduzione ai lavori**
Paolo Bonfanti, Antonio Di Biagio
- Ore 10.15 **LETTURA**
Stato dell'arte e pipeline dei farmaci long-acting nella terapia della Infezione da HIV
Giordano Madeddu
- I SESSIONE: DATI DI REAL WORLD SU CABOTEGRAVIR-RILPIVIRINA**
Moderatore: Antonio Di Biagio
- Ore 10.45 **I dati dello studio SCOLTA**
Paolo Bonfanti
- Ore 11.05 **I dati della coorte San Raffaele**
Camilla Muccini
- Ore 11.25 **I risultati degli studi dei real world internazionali**
Maurizio Celesia
- Ore 11.45 **Discussione**

Programma Scientifico

29 Novembre 2024

II SESSIONE: MANAGEMENT AND MONITORING

Moderatore: Paolo Bonfanti

Ore 12.00

Effetti metabolici dopo lo switch a Long Acting

Lucia Taramasso

Ore 12.20

Aspetti virologici nella selezione e nel monitoraggio dei pazienti

Stefano Rusconi

Ore 12.40

La gestione degli eventi avversi che causano interruzione

Barbara Menzaghi

Ore 13.10

Discussione

Ore 13.30

Lunch

Ore 14.30

LETTURA

Valutazione della qualità della vita mediante strumenti digitali.

Antonio Di Biagio

Programma Scientifico

29 Novembre 2024

III SESSIONE: SVILUPPI FUTURI DELL'UTILIZZO CABOTEGRAVIR-RILPIVIRINA

Moderatore: Giancarlo Orofino

- Ore 15.00 **Aspetti di Implementazione organizzativa a livello ospedaliero e territoriale**
Giuliano Rizzardini
- Ore 15.20 **Utilizzo nella PrEP**
Nicola Squillace
- Ore 15.40 **Discussione**
- Ore 16.10 **Conclusioni e take home message**
Paolo Bonfanti, Antonio Di Biagio
- Ore 17.00 **Fine evento**

CISAI

Per partecipare all'evento
è necessario registrarsi online
entro il 24 novembre 2024.



o cliccando qui



Per maggiori informazioni contattare
la segreteria organizzativa al seguente
indirizzo email:
c.riva@doc-congress.com

Informazioni generali

Per ottenere l'attribuzione dei crediti ECM è necessario partecipare in presenza ad almeno il 90% dell'attività formativa per la quale è prevista la verifica della presenza, rispondere correttamente ad almeno il 75% delle domande del questionario e compilare la valutazione dell'evento, come previsto dalla normativa vigente.

A conclusione dei lavori scientifici, verrà inviata un'e-mail con il link di collegamento per accedere al questionario ECM.

Direttamente dal portale Doc Congress sarà possibile scaricare:

- L'attestato di partecipazione (se raggiunta la presenza richiesta da normativa)
- L'attestato ECM disponibile a seguito del completamento della procedura di correzione dei questionari ed entro i 90 giorni dal termine dell'evento.

All'evento sono stati assegnati n.6 crediti formativi ECM ed è stato accreditato per le seguenti professioni sanitarie:

Professione: **Medico Chirurgo**

Discipline: **Malattie Infettive, Endocrinologia, Scienze dell'alimentazione e dietetica, Medicina Interna**

Altre professioni: **Infermiere, Farmacista**

ID EVENTO: **246 - 430518**

OBIETTIVO FORMATIVO: **Documentazione clinica. Percorsi clinico-assistenziali diagnostici e riabilitativi, profili di assistenza - profili di cura.**

Con il contributo non condizionante di: