

OBIETTIVI DEL CORSO

- Fornire un aggiornamento sull'efficacia e sicurezza dei farmaci biologici
- Evidenziare le diverse evidenze in letteratura in confronto ai dati di real life
- Fornire un focus sulle patologie rare
- Facilitare il confronto fra i clinici sugli sviluppi futuri delle biotecnologie

DESTINATARI DELL'ATTIVITÀ FORMATIVA: medici specialisti in: dermatologia, reumatologia, medicina interna.

PROVIDER ECM E SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

 **medicalnet**

Medical Net srl

Via Ravenna 9c-00161 Roma

T (+39)06 8339 3669 | F (+39) 06 89283835

E info@medical-net.it | www.medical-net.it

Evento ECM n. 256-243917 ed. 1

L'evento ECM è stato accreditato per 30 medici specialisti in Dermatologia e Venereologia, Reumatologia, Medicina Interna e dà diritto a n. 6 crediti formativi.

L'attribuzione dei crediti formativi sarà subordinata alla partecipazione al 90% della durata dell'attività formativa, alla consegna della scheda di valutazione e al superamento del test di valutazione di apprendimento (almeno il 75% delle risposte corrette).

L'iscrizione al Corso è gratuita. Per informazioni: info@medical-net.it

CON IL CONTRIBUTO INCONDIZIONATO DI

abbvie

CRONOS

la storia, il presente
e le sfide future
dei prodotti biotecnologici

MILANO, 17 DICEMBRE 2018

Starhotels EChO

Viale Andrea Doria, 4

RAZIONALE SCIENTIFICO

Le biotecnologie rappresentano una delle frontiere più promettenti della scienza contemporanea, in grado di fornire all'umanità nuove opportunità per combattere le malattie e per allargare gli orizzonti della nostra conoscenza dei sistemi viventi.

Negli anni '80 e '90, il raggiungimento del sequenziamento completo del genoma di molti organismi, fino al più recente sequenziamento del genoma umano, ha reso la possibilità di produrre in vitro proteine purificate praticamente illimitata.

In generale i prodotti che fino ad ora hanno raggiunto l'utilizzo clinico sono state proteine nella configurazione nativa, cioè corrispondente al gene umano normale intatto.

Oggi invece, vengono utilizzate delle proteine chimeriche, ovvero molecole composte da porzioni codificate da geni umani e porzioni codificate da geni di altre specie.

Nonostante i grandi passi in avanti fatti negli ultimi anni, ancora parecchie sfide preoccupano pazienti, medici e industrie biotecnologiche, tra cui l'immunogenicità, l'efficacia, la sicurezza, l'impatto sulla QoL della vita dei pazienti, nonché gli alti costi di questi farmaci.

A partire da tali premesse, il corso si pone l'obiettivo di approfondire ed esplorare le questioni "aperte" sul tema dei farmaci biologici.

Utilizzando una metodica interattiva, promuoverà il confronto ed il dibattito sulle diverse posizioni che, in ambito clinico, gli esperti assumono sul tema, al fine di favorire lo scambio e l'interazione tra partecipanti ed esperti.

FACULTY

BERTI Emilio Francesco *Milano*

BLANDIZZI Corrado *Pisa*

CALZAVARA PINTON Piergiacomo *Brescia*

CATTANEO Angelo *Milano*

COSSA Alessandro *Novara*

COSTANZO Antonio *Milano*

FRANCHI Chiara *Milano*

GATTONI Massimo *Vercelli*

LEPORATI Claudia *Torino*

MALAGOLI Piergiorgio *San Donato Milanese (MI)*

MARCHETTI CAUTELA Jennifer *Torino*

MERCURI Santo Raffaele *Milano*

MURATORI Simona *Milano*

PEILA Rossana *Ivrea*

PELLA Paolo *Biella*

PIGATTO Paolo *Milano*

SAVOIA Paola *Novara*

TIBERIO Rossana *Novara*

PROGRAMMA

13.00 Registrazione dei partecipanti e light lunch

14.00 Presentazione del programma e del format

PRIMA SESSIONE

 Moderatori: *P. Calzavara Pinton, E. F. Berti*

14.15 Efficacia dei farmaci biologici anti TNF a confronto con i dati di real life
R. Tiberio

14.45 Studio PACE una voce fuori dal coro: le ragioni dell'esperienza
A. Cattaneo

15.15 Farmaci biologici e redemption rate, il valore di un risultato mantenuto nel tempo
C. Loporati, P. Malagoli

15.45 Question Time
R. Tiberio, A. Cattaneo, C. Loporati, P. Malagoli

SECONDA SESSIONE

 Moderatori: *P. Pigatto, S.F. Mercuri*

16.00 Il ruolo primario della diagnosi e trattamento precoce nei trattamenti nei pazienti con PsA

C. Franchi

16.45 Adalimumab e HS: verso la partnership con le malattie rare
S. Muratori, J. Marchetti Cautela

17.15 Il paziente al centro: dosaggio - sicurezza del farmaco e qualità di vita (il risultato clinico e il benessere clinico percepito dal paziente: il valore dei PROs)

P. Pella, R. Peila

17.45 Question Time
C. Franchi, S. Muratori, J. Marchetti Cautela, P. Pella, R. Peila

18.00 Coffee break

TERZA SESSIONE

 Moderatori: *M. Gattoni, P. Savoia*

18.15 Valore del paziente stabile: unicità del farmaco biotecnologico
C. Blandizzi

18.45 Le nuove normative per la tutela della privacy in sanità
A. Cossa

19.15 Beyond the skin: una malattia multi organo prospettive future
A. Costanzo

19.45 Question Time
C. Blandizzi, A. Cossa, A. Costanzo

20.15 Conclusioni: take home message
P. Malagoli