

UBLITUXIMAB

DALLA TEORIA ALL'IMPATTO
SUL PAZIENTE



MILANO

I INCONTRO
22 APRILE 2026

II INCONTRO
24 GIUGNO 2026

INNSIDE by Meliá Milano Torre GalFa
Via Generale Gustavo Fara,41 - 20124 Milano

RAZIONALE

L'evoluzione dei criteri diagnostici e terapeutici della sclerosi multipla ha portato a un progressivo utilizzo precoce di terapie ad alta efficacia (HET), rendendo necessario un continuo aggiornamento clinico e organizzativo.

In questo contesto, gli anticorpi monoclonali anti-CD20 hanno assunto un ruolo centrale, grazie alla loro comprovata efficacia nel controllo dell'attività di malattia e nel rallentamento della progressione.

Ublituximab rappresenta una nuova opzione all'interno di questa classe terapeutica, con caratteristiche strutturali e farmacologiche distintive che possono tradursi in un impatto rilevante sia sugli esiti clinici sia sulla gestione del paziente. Tuttavia, l'introduzione di nuove molecole richiede una valutazione approfondita che integri evidenze cliniche, aspetti di sicurezza a breve e lungo termine, strategie di monitoraggio e implicazioni pratiche nella routine assistenziale.

Il Gruppo di Miglioramento si propone di accompagnare i partecipanti in un percorso che va dalla teoria alla pratica clinica, favorendo un confronto multidisciplinare e basato su casi reali. La prima giornata è dedicata all'inquadramento razionale delle HET e degli anti-CD20, con particolare attenzione alla selezione dei pazienti, alla gestione della sicurezza, alle vaccinazioni, alla gravidanza e al ruolo dei biomarker. La seconda giornata approfondisce le evidenze cliniche su ublituximab, le strategie di switch terapeutico e il suo possibile posizionamento nel panorama degli anti-CD20 infusionali, includendo anche una riflessione sull'organizzazione della sala infusione.

L'obiettivo finale è fornire strumenti pratici e condivisi per ottimizzare il percorso di cura, migliorare la personalizzazione del trattamento e massimizzare l'impatto positivo sul paziente, traducendo le evidenze scientifiche in scelte cliniche consapevoli e sostenibili.

OBIETTIVI DEL CORSO

- Analizzare il ruolo delle terapie ad alta efficacia (HET) e degli anticorpi anti-CD20 alla luce dei più recenti criteri diagnostici e terapeutici della sclerosi multipla.
- Approfondire le caratteristiche distintive di ublituximab e le evidenze cliniche disponibili in termini di efficacia, sicurezza e tollerabilità, inclusi studi clinici e OLE.
- Condividere strategie pratiche di gestione del paziente trattato con anti-CD20, con particolare attenzione a selezione, monitoraggio, sicurezza, vaccinazioni e fasi delicate del percorso di cura.
- Valutare il posizionamento di ublituximab nella pratica clinica attraverso il confronto su switch terapeutici, casi reali e modelli organizzativi della sala infusione.

TUTOR E RESPONSABILI SCIENTIFICI

Elena Colombo (Pavia), Nicola De Rossi (Montichiari),
Lucia Moiola (Milano)

RAPPRESENTANTI CENTRI PARTECIPANTI

Lucia Abate (Como Sant'Anna), Laura Brambilla (Besta), Antonio Covelli (Varese), Francesca Creta (Montichiari), Clara Guaschino (Gallarate), Vittorio Mantero (Lecco), Marta Radaelli (Bergamo), Eleonora Rigoni (Pavia), Francesca Sangalli (Como Valduce), Lorenzo Saraceno (Niguarda)

AGENDA

1° INCONTRO: 22 APRILE 2026

15.00 – 15.15

Apertura del Corso e introduzione ai principali obiettivi del Gruppo di Miglioramento

Elena Colombo (Pavia), Nicola De Rossi (Montichiari),
Lucia Moiola (Milano)

15.15 – 16.00

**Moderazione: Elena Colombo (Pavia), Nicola De Rossi (Montichiari),
Lucia Moiola (Milano)**

- Quale ruolo possono giocare i HET alla luce dei nuovi criteri diagnostici?
- L'evoluzione degli anti CD20: Differenze strutturali, farmacocinetiche e farmacodinamiche tra i diversi anti CD20

16.00 – 16.30

***Discussione da parte di tutti i partecipanti sui temi affrontati e
condivisione delle esperienze dei singoli centri***

16.30 – 17.30

**Moderazione: Elena Colombo (Pavia), Nicola De Rossi (Montichiari),
Lucia Moiola (Milano)**

- La gestione degli anti-CD20: criteri di selezione, vaccinazioni/prevenzioni, gestione fase concepimento e gravidanza
- La gestione della sicurezza e degli eventi avversi e rischio a lungo termine
- Il monitoraggio dei biomarker: il ruolo di ubiltuximab

17.30 – 18.00

Discussione da parte di tutti i partecipanti sui temi affrontati e condivisione delle esperienze dei singoli centri

18.00

Saluti e chiusura dei lavori

II° INCONTRO: 24 GIUGNO 2026

15.00 – 15.15

Apertura del Corso e introduzione ai principali obiettivi del Gruppo di Miglioramento

Elena Colombo (Pavia), Nicola De Rossi (Montichiari), Lucia Moiola (Milano)

15.15 – 16.00

Moderazione: Elena Colombo (Pavia), Nicola De Rossi (Montichiari), Lucia Moiola (Milano)

- Ublituximab: Evidenze cliniche di efficacia, tollerabilità e sicurezza: studi clinici e OLE
- Switch terapeutici da altri DMTs: esperienze a confronto e casi clinici proposti dai partecipanti in tema di:
 1. Exit strategy (da natalizumab e S1P)
 2. Switch da altri anti-CD20
 3. Post terapia induttiva

16.00 – 16.30

Discussione da parte di tutti i partecipanti sui temi affrontati e condivisione delle esperienze dei singoli centri

16.30 – 17.30

**Moderazione: Elena Colombo (Pavia), Nicola De Rossi (Montichiari),
Lucia Moiola (Milano)**

- Come potrebbe cambiare il modello di gestione nella sala infusionale? Esperienze a confronto.
- Discussione Place in Therapy: quale posizionamento può assumere ublituximab nel panorama degli anti-CD20 infusionali?

17.30 – 18.00

***Discussione da parte di tutti i partecipanti sui temi affrontati e
condivisione delle esperienze dei singoli centri***

18.00

Saluti e chiusura dei lavori

INFORMAZIONI GENERALI

SEDE

INNSiDE by Meliá Milano Torre GalFa - Via Generale, Via Gustavo Fara, 41, 20124 Milano MI

ACCREDITAMENTO ECM

ID PROVIDER ECM: 4950 – ID EVENTO: 478264

Il gruppo di miglioramento è stato accreditato presso il Ministero della Salute per le seguenti professioni: Medico Chirurgo con specializzazione in Neurologia

Obiettivi formativi: Linee guida - protocolli - procedure.

Area Formativa: Obiettivi formativi di sistema.

Crediti assegnati: 9,6

L'acquisizione dei crediti ECM sarà subordinata a:

1. partecipazione al 90% del programma formativo
2. compilazione del questionario di gradimento sulla piattaforma ECM: www.morefad.it;
3. raggiungimento degli obiettivi formativi;

A conclusione del secondo incontro, e per i 3 giorni successivi, il partecipante dovrà compilare online il questionario di qualità percepita richiesto da Agenas.

MODALITÀ DI ISCRIZIONE ALLE DUE GIORNATE FORMATIVE

Evento su invito, l'iscrizione è gratuita e riservata a coloro che ricevono l'invito dalla Segreteria.

La registrazione potrà essere inoltrata esclusivamente online tramite la piattaforma ECM www.morefad.it

Per l'acquisizione dei crediti ECM i partecipanti dovranno prendere parte a entrambe le giornate formative in presenza:

- 1° INCONTRO: 22 aprile 2026, h 15:00/18:00
- 2° INCONTRO: 24 giugno 2026, h 15:00/18:00

ATTESTATO DI PARTECIPAZIONE

A conclusione del corso sarà possibile scaricare l'attestato di partecipazione direttamente dalla piattaforma ECM: www.morefad.it.

Per assistenza tecnica scrivere a: fad@morecomunicazione.it

Con il contributo educativo non condizionante di



NEURAXPHARM[®]



COMUNICAZIONE
EVENTI & MORE

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA
MORE COMUNICAZIONE

Provider ECM ID 4950

Via Cernaia, 35

00185 Roma

T: +39.06.87678154

F: +39.06.94443440

info@morecomunicazione.it

morecomunicazione.it