

UBLITUXIMAB

DALLA TEORIA ALL'IMPATTO
SUL PAZIENTE



PADOVA

25 SETTEMBRE 2026

SAVHOTEL MANTEGNA

Via Niccolò Tommaseo, 61 - 35131 Padova PD

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. L'evento si terrà in un'unica giornata e sarà 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. Inoltre, si approfondiranno 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

Paola Perini (Padova), Luigi Zuliani (Vicenza)

TUTOR

Ferdinando Nicoletti (Roma), Marco Puthenparampil (Padova)

RAPPRESENTANTI CENTRI PARTECIPANTI

Roberto Bombardi (Bassano), Morena Cadaldini (Schiavonia), Sara Cornacchini (Bassano), Federica De Napoli (Mirano), Alice Favaretto (Mirano), Lisa Federle (Vicenza), Nicoletta Freddi (Schiavonia), Daniela Fulitano (Rovigo), Marta Gaggiola (Santorso), Anna Perelli (Cittadella), Chiara Perin (Rovigo), Patrizia Rossi (Bassano), Cristina Vilotti (Cittadella), Giovanni Zanolli (Santorso), Marco Zoccarato (Padova)

AGENDA

13:00 – 13:15 Apertura Segreteria e Welcome

13:15 – 14:15

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

Paola Perini (Padova), Luigi Zuliani (Vicenza)

14:15 – 16:15

Moderazione: Paola Perini (Padova), Luigi Zuliani (Vicenza)

14:15 – 14:45

Sessione 1: L'evoluzione degli Ac anti CD 20: differenze strutturali, farmacocinetiche e farmacodinamiche

Ferdinando Nicoletti (Roma) 

- Anti-CD20
- Meccanismo d'azione
- Profilo farmacologico

Discussione interattiva fra i partecipanti

- Esperienze cliniche dei singoli centri

14:45 – 15:15

Sessione 2: Ublituximab: evidenze cliniche di efficacia, tollerabilità e sicurezza - Studi clinici e OLE

Luigi Zuliani (Vicenza)

- Evidenze cliniche
- Real-world e OLE
- Profilo beneficio-rischio

Discussione interattiva fra i partecipanti

- Esperienze cliniche dei singoli centri

15:15 – 15:45

Sessione 3: Quale ruolo degli HET alla luce dei nuovi criteri diagnostici?

Marco Puthenparampil (Padova)

- HET
- Diagnosi precoce
- Strategia terapeutica

Discussione interattiva fra i partecipanti

- Esperienze cliniche dei singoli centri

15:45 – 16:15

Sessione 4: La gestione della sicurezza e degli eventi avversi a lungo termine

Paola Perini (Padova)

- Gestione del rischio
- Sicurezza terapeutica
- Approccio personalizzato

Discussione interattiva fra i partecipanti

- Esperienze cliniche dei singoli centri

16:15 – 16:30 Coffee Break

16:30 – 17:30

Sessione 5: Switch terapeutici da altri DMTs: esperienze a confronto

Moderazione: Paola Perini (Padova), Luigi Zuliani (Vicenza)

- Exit strategy da Natalizumab JCV + e S1P
- Switch da altri anti-CD20
- Post Alemtuzumab e Cladribina

Discussione interattiva fra i partecipanti

- Esperienze cliniche dei singoli centri

17:30 – 18:30

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

Presentazione casi clinici

18:30 – 19:30

Posizionamento di Ublituximab e take-home messages

Paola Perini (Padova), Luigi Zuliani (Vicenza)

INFORMAZIONI GENERALI

SEDE

Savhotel Mantegna Padova, Via Niccolò Tommaseo, 61, 35131 Padova PD

ACCREDITAMENTO ECM

ID PROVIDER ECM: 4950

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: in assegnazione

L'acquisizione dei crediti ECM sarà subordinata a:

1. partecipazione al 90% del programma formativo
2. raggiungimento degli obiettivi formativi;

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

REGISTRAZIONE DEI PARTECIPANTI

Evento su invito. L'iscrizione è gratuita e riservata a coloro che ricevono l'invito dalla Segreteria. La registrazione dei partecipanti avverrà attraverso la piattaforma ECM: www.morefad.it

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:



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