

Gestione delle terapie orali nell'ambito di carcinoma mammario: nuovi modelli gestionali e organizzativi

25 marzo 2026

Aula della Direzione Sanitaria Ospedale di Legnano
via Papa Giovanni Paolo II – Legnano (MI)
Evento residenziale accreditato ECM nazionale

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Elena Collovà

PROGRAMMA

- 14.00 Introduzione e presentazione del Corso (E. Collovà, A. Luciani)
- 14.30 Ruolo degli inibitori CDK4/6 nel carcinoma mammario: overview sull'efficacia (E. Collovà)
- 15.00 Ruolo dei nuovi SERD post CDK 4/6 nel carcinoma mammario. Overview sulla prima esperienza di utilizzo (M. Galliano)
- 15.30 Ruolo degli inibitori CDK4/6 nel carcinoma mammario: overview sul profilo di tollerabilità (E. Collovà)
- 16.30 Farmaco economia e aderenza alle terapie orali (F. Gatti)
- 17.30 Valutazione dei punti forti e delle aree di miglioramento con presentazione dei casi clinici (A. Bagliani, M. Medici, F. Luelli)
- 18.30 Proposta di un percorso interno di gestione e monitoraggio della paziente con carcinoma mammario in terapia con inibitori CDK4/6 (tutti i partecipanti)
- 19.00 Take home messages e chiusura dei lavori (E. Collovà, A. Luciani)

ACRONIMI

CDK4/6 – Cyclin-Dependent Kinases 4 and 6

SERD – Selective Estrogen Receptor Degradar

CASI CLINICI

Caso clinico 1

Donna 72 anni, carcinoma mammario HR+/HER2- con metastasi ossee diffuse.

Comorbidità (ipertensione, diabete), autonomia conservata, vive sola.

Dopo la decisione di avviare una terapia orale con inibitore CDK4/6 in associazione a terapia endocrina, la paziente manifesta timori legati alla gestione domiciliare del trattamento, alla frequenza dei controlli e alla possibile interferenza con le terapie croniche già in atto.

Nel corso delle prime settimane emergono difficoltà legate alla complessità del percorso assistenziale, alla necessità di monitoraggi ravvicinati e alla comprensione degli effetti collaterali, con possibili ripercussioni sulla continuità terapeutica.

Caso clinico 2

Donna 58 anni, carcinoma mammario HR+/HER2-, in attività lavorativa.

Progressione di malattia dopo trattamento con inibitore CDK4/6.

Viene indicato l'avvio di una nuova terapia endocrina orale post-CDK4/6.

La paziente è motivata al trattamento ma riferisce preoccupazioni legate al cambiamento terapeutico, all'impatto sulla vita quotidiana e alla necessità di ridefinire tempi e modalità di follow-up.

La fase di transizione evidenzia criticità organizzative e comunicative tra i diversi livelli assistenziali, con potenziali effetti sull'aderenza e sulla percezione di continuità della presa in carico.

RAZIONALE

Il carcinoma mammario rappresenta una delle principali sfide cliniche in oncologia, sia per l'elevata incidenza sia per la crescente complessità dei percorsi terapeutici. Negli ultimi anni, l'introduzione delle terapie orali, in particolare degli inibitori delle CDK4/6 e dei nuovi SERD, ha profondamente modificato il trattamento della malattia, migliorando in modo significativo gli outcome clinici e la qualità di vita delle pazienti. Tuttavia, questi progressi terapeutici hanno reso necessario un ripensamento dei modelli organizzativi e gestionali tradizionali.

La gestione delle terapie orali pone infatti nuove criticità legate all'aderenza terapeutica, al monitoraggio della tollerabilità, alla gestione degli eventi avversi e alla continuità assistenziale, aspetti che richiedono un approccio strutturato, multidisciplinare e centrato sulla paziente. In questo contesto, il ruolo dell'oncologo si integra sempre più con quello del farmacista ospedaliero, del personale infermieristico e delle figure dedicate al supporto e all'educazione della paziente, rendendo indispensabile una riorganizzazione dei percorsi interni di cura.

Il corso si propone di fornire una visione aggiornata sull'efficacia e sul profilo di tollerabilità degli inibitori delle CDK4/6, nonché sulle prime esperienze di utilizzo dei nuovi SERD nel setting post-CDK4/6, integrando le evidenze cliniche con la pratica quotidiana. Un'attenzione particolare sarà dedicata agli aspetti di farmacoeconomia, alla sostenibilità dei trattamenti e all'impatto dell'aderenza terapeutica sugli esiti clinici.

DESTINATARI

Farmacista (Farmacista pubblico del SSN, Farmacista territoriale, Farmacista di altro settore)
Medico Chirurgo (Oncologia)
Infermiere

PROVIDER: MI&T srl Cod 1509

OBIETTIVO FORMATIVO: Linee guida, Protocolli, Procedure

ORE FORMATIVE: 5

CREDITI PROPOSTI: 5

FACULTY

COGNOME	NOME	LAUREA	DISCIPLINA	AFFILIAZIONE	CITTA'
BAGLIANI	ANNA	Medicina e chirurgia	Oncologia	Dirigente medico presso U.O. Cure Palliative e Terapia del Dolore - ASST Ovest Milanese - Presidio di Cuggiono	Cuggiono (MI)
COLLOVA	ELENA	Medicina e chirurgia	Oncologia	Dirigente medico U.O. Oncologia Legnano ASST Nord Ovest Milanese	Legnano (MI)
GALLIANO	MARCO	Medicina e chirurgia	Oncologia	Dirigente medico U.O.C. Oncologia Magenta ASST Nord Ovest Milanese	Magenta (MI)
GATTI	FEDERICO	Chimica e Tecnologie Farmaceutiche	Farmacia ospedaliera	Dirigente farmacista Servizio Farmaceutico Aziendale Legnano ASST Ovest Milanese	Legnano (MI)
LUCIANI	ANDREA	Medicina e chirurgia	Oncologia	Direttore U.O. Oncologia - ASST Nord Ovest Milanese	Legnano (MI)
LUELLI	FEDERICA	Medicina e chirurgia	Oncologia	Medico in formazione specialistica Oncologia Università di Pavia-Ospedale San Matteo	Pavia (PV)
MEDICI	MARTA	Medicina e chirurgia	Oncologia	Dirigente medico U.O.C. Oncologia Magenta ASST Nord Ovest Milanese	Magenta (MI)