

Webinar “D.ONE Dual therapy. Onboarding for Naive Experience FOCUS SU PAZIENTE CON ALTE CARICHE VIRALI”

7 luglio 2026 – ore 17.00-18.00

ECM: 150-475120

<https://webinareffetti.it/w093>

Responsabili Scientifici: Leonardo Calza, Gabriella d’Ettorre, Giulia Carla Marchetti

DESTINATARI

Professione	Discipline
MEDICO CHIRURGO	ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA CLINICA; FARMACOLOGIA E TOSSICOLOGIA CLINICA; IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA; MALATTIE INFETTIVE; MEDICINA INTERNA; MICROBIOLOGIA E VIROLOGIA; PATOLOGIA CLINICA (LABORATORIO DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE E MICROBIOLOGIA);

INFORMAZIONI GENERALI

- Sede piattaforma tecnologica: <https://webinareffetti.it/w093>

Effetti opera in Milano via G.B. Giorgini 16 con server in outsourcing presso Aruba S.p.A. (i server sono dislocati in diverse sedi, la sede legale di Aruba è sita in Via San Clemente, 53 - 24036 Ponte San Pietro - BG).

- Ore formative: n. 1

- Crediti Formativi: n. 1

- Metodologia di valutazione

L’assegnazione dei crediti formativi è subordinata alla presenza ad almeno il 90% dei lavori e alla corretta compilazione di almeno il 75% delle domande proposte all’interno del questionario online di valutazione finale a risposta multipla online.

Sarà inoltre obbligatoria la rilevazione della presenza e la compilazione del questionario di gradimento dell’evento formativo.

- Obiettivo formativo nazionale

Applicazione nella pratica quotidiana dei principi e delle procedure dell’evidence based practice (ebm - ebn - ebp)

- Tipologia prodotto FAD: Piattaforma multimediale interattiva via web (wbt) - e-learning

Provider e Segreteria Scientifico-Organizzativa

Effetti Srl

Via Giorgini, 16 – 20151 Milano

Tel 02 3343281

Fax 02 38002105

effetti srl

via G.B. Giorgini 16

20151 Milano, I

tel: +39 02 3343281

effetti@effetti.it

effetti@pec.effetti.it

www.effetti.it

www.makevent.it

p. IVA: 10756900154

cuu: USAL8PV

cap. soc.: € 100.000,00 i.v.

società conforme

al D.Lgs. 231/2001

RAZIONALE SCIENTIFICO

L’infezione da HIV rappresenta una patologia cronica complessa che richiede un aggiornamento continuo dei professionisti sanitari in relazione all’evoluzione delle strategie terapeutiche e organizzative dell’assistenza. Le attuali evidenze scientifiche e le linee guida internazionali raccomandano l’avvio tempestivo della terapia antiretrovirale (ART) nei pazienti con nuova diagnosi, anche attraverso approcci di tipo *test-and-treat*, al fine di ottenere una rapida soppressione virologica, migliorare la ritenzione in cura e ridurre il rischio di trasmissione del virus.

Negli ultimi anni, l'introduzione di regimi terapeutici semplificati a due farmaci ha modificato il paradigma tradizionale della terapia antiretrovirale, offrendo nuove opportunità nella gestione dei pazienti ART-naïve. In particolare, la duplice terapia a base di dolutegravir/lamivudina (DTG/3TC) ha dimostrato elevata efficacia virologica, un'elevata barriera genetica alla resistenza e un profilo di sicurezza favorevole, risultando non inferiore ai regimi standard a tre farmaci negli studi clinici randomizzati di fase III (GEMINI-1 e GEMINI-2), con dati di efficacia e tollerabilità confermati nel lungo periodo.

A tali evidenze si affiancano dati di real-world evidence che documentano l'efficacia e la sicurezza della duplice terapia anche in sottopopolazioni considerate clinicamente più complesse, quali i pazienti con elevata carica virale all'esordio. In questi contesti, DTG/3TC ha mostrato tassi di soppressione virologica comparabili ai regimi tripli, con un buon recupero immunologico e una limitata incidenza di eventi avversi, contribuendo a ridurre l'esposizione farmacologica complessiva e il rischio di tossicità a lungo termine.

Un ulteriore ambito di crescente interesse clinico è rappresentato dall'utilizzo della duplice terapia nei percorsi di avvio rapido della ART. Studi dedicati, come lo studio STAT, hanno evidenziato come l'inizio immediato di DTG/3TC nei pazienti con nuova diagnosi, prima della disponibilità completa dei risultati laboratoristici basali, consenta di ottenere elevati tassi di soppressione virologica e un buon profilo di sicurezza, anche in presenza di viremia elevata o bassa conta dei CD4. Tali risultati supportano la fattibilità e la sicurezza di strategie di semplificazione terapeutica anche nei contesti di maggiore urgenza clinica, purché inserite in percorsi strutturati di follow-up e rivalutazione.

Nonostante la disponibilità di solide evidenze scientifiche, persistono nella pratica clinica alcuni bisogni formativi legati alla corretta selezione dei pazienti, all'inquadramento dei diversi scenari clinici di esordio e alla gestione pratica della duplice terapia nei pazienti naïve. In particolare, risulta necessario favorire un confronto multidisciplinare sulle modalità di onboarding terapeutico, sull'interpretazione dei dati di letteratura e sull'integrazione delle nuove strategie terapeutiche nei percorsi assistenziali reali.

Il progetto formativo **"D.ONE – Dual therapy. Onboarding for Naïve Experience"** si propone di rispondere a tali bisogni, offrendo strumenti utili a supportare il processo decisionale, promuovere un approccio personalizzato alla terapia antiretrovirale iniziale e migliorare la qualità dell'assistenza alle persone che vivono con HIV, con potenziali ricadute positive in termini di efficacia clinica, aderenza terapeutica e sostenibilità del trattamento nel lungo periodo.

PROGRAMMA SCIENTIFICO

17:00-17:05	Introduzione Webinar L. Calza, G. d'Ettore, G. Marchetti
17.05-17.15	Il paziente con alte cariche virali G. d'Ettore
17.15-17.45	Evidenze dalla pratica clinica E. Manzillo
17.45-17.55	Discussione L. Calza
17.55-18.00	Take-home messages G. Marchetti

FACULTY

- Leonardo Calza - Azienda Ospedaliero-Universitaria Policlinico S. Orsola-Malpighi, Bologna
- Gabriella d'Ettore - Policlinico Umberto I - Università "Sapienza" Roma
- Elio Manzillo - Azienda Ospedaliera Domenico Cotugno, Napoli
- Giulia Carla Marchetti - ASST Santi Paolo e Carlo, Università degli Studi di Milano

effetti srl
via G.B. Giorgini 16
20151 Milano, I
tel: +39 02 3343281
effetti@effetti.it
effetti@pec.effetti.it
www.effetti.it
www.makevent.it
p. IVA: 10756900154
cuu: USAL8PV
cap. soc.: € 100.000,00 i.v.
società conforme
al D.Lgs. 231/2001