

Waldenström DAY

Malattia poliedrica dallo scenario terapeutico in evoluzione

**Aula Magna dell'Accademia di Medicina
via Po 18, Torino**

25 giugno 2026

RAZIONALE SCIENTIFICO

La Macroglobulinemia di Waldenström (WM) è una neoplasia linfoplasmacellulare rara, caratterizzata dalla presenza di componente monoclonale IgM e da un quadro clinico estremamente eterogeneo. Negli ultimi anni, la crescente comprensione dei meccanismi biologici alla base della malattia – in particolare il ruolo delle mutazioni di MYD88 e CXCR4, delle vie di segnalazione del B-cell receptor e del microambiente midollare – ha profondamente modificato l'approccio diagnostico e terapeutico. L'introduzione degli inibitori del BTK ha rappresentato un cambiamento paradigmatico nello scenario terapeutico, consentendo strategie sempre più personalizzate e orientate al profilo molecolare del paziente. Parallelamente, l'evoluzione delle tecniche di diagnostica molecolare e di monitoraggio della malattia residua sta aprendo nuove prospettive in termini di stratificazione prognostica e ottimizzazione del trattamento.

Accanto agli aspetti terapeutici, rimane cruciale la gestione delle manifestazioni cliniche peculiari della WM, quali neuropatie IgM correlate, nefropatie, sindrome di Bing-Neel, amiloidosi, iperviscosità e citopenie autoimmuni, che richiedono un approccio multidisciplinare.

OBIETTIVI

L'incontro intende fornire un aggiornamento completo e integrato sugli aspetti biologici, diagnostici e terapeutici della WM, con particolare attenzione ai protocolli clinici in corso e alle prospettive future, favorendo il confronto tra esperti e la discussione interattiva di scenari real-world.

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Benedetto Bruno, Professore Ordinario, Università degli Studi di Torino; Direttore SC Ematologia U, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino.

Simone Ferrero, Professore Associato, Università degli Studi di Torino; SC Ematologia U, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino.

SEGRETERIA SCIENTIFICA

Simone Ferrero, Professore Associato, Università degli Studi di Torino; SC Ematologia U, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino.

FACULTY

Sara Bergonzi, Dirigente medico SC Ematologia U, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino.

Elia Boccellato, Dirigente medico SC Ematologia, AO S. Croce e Carle, Cuneo.

Francesca Bonello, Dirigente medico Day Hospital Oncologico, Istituto Oncologico di Candiolo, Fondazione Piemontese per l'Oncologia, IRCCS, Candiolo (TO).

Giulia Benevolo, Dirigente Medico, SC Ematologia U, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino.

Benedetto Bruno, Professore Ordinario, Università degli Studi di Torino; Direttore SC Ematologia U, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino.

Giachino Catania, Dirigente medico SCDU Ematologia, AOU SS Antonio e Biagio e Cesare Arrigo, Alessandria.

Daniela Cilloni, Professore Associato, Università degli Studi di Torino; Direttore SCDU Ematologia, AO Ordine Mauriziano di Torino.

Annarita Conconi, Responsabile SDVD Ematologia, Ospedale degli Infermi, Biella.

Simone Cortazzi, CMID - Centro Multidisciplinare di Ricerche di Immunopatologia e Documentazione su Malattie Rare - ERN ERKNet, Ospedale San Giovanni Bosco, Torino.

Marco De Gobbi, Direttore SCDU Medicina interna ad indirizzo ematologico, AOU San Luigi Gonzaga, Orbassano (TO).

Daniela Drandi, Dirigente medico SC Ematologia U, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino.

Bruno Ferrero, SC Neurologia 2U, AOU Città della Salute e della Scienza, Torino.

Simone Ferrero, Professore Associato, Università degli Studi di Torino; SC Ematologia U, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino.

Roberto Freilone, Direttore SC Ematologia, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino.

Gianluca Gaidano, Direttore SCDU Ematologia, AOU Maggiore della Carità, Novara; Professore Ordinario, Università degli Studi di Novara.

Daniela Gottardi, Dirigente medico SCDU Ematologia, AO Ordine Mauriziano di Torino.

Marco Ladetto, Direttore SCDU Ematologia, AOU SS Antonio e Biagio e Cesare Arrigo, Alessandria; presidente della Fondazione Italiana Linfomi – ETS.

Gloria Margiotta Casaluci, Dirigente medico SCDU Ematologia, AOU Maggiore della Carità, Novara.

Riccardo Moia, Dirigente medico SCDU Ematologia, AOU Maggiore della Carità, Novara.

Luca Molinaro, Dirigente medico SC Anatomia ed Istologia patologica 1U, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino.

Paolo Nicoli, Dirigente medico SCDU Medicina interna ad indirizzo ematologico, AOU San Luigi Gonzaga, Orbassano (TO).

Maura Nicolosi, Dirigente medico SC Ematologia, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino.

Francesca Perutelli, Dirigente medico SC Ematologia U, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino.

Massimo Pini, Responsabile SSD Ematologia, PO San Giovanni Bosco, ASL Città di Torino.

Simone Ragaini, Dirigente medico SC Ematologia U, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino.

Elisa Santambrogio, Dirigente medico SC Ematologia, AOU Città della Salute e della Scienza di Torino.

PROVIDER ECM E SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

HealthData Consulting S.r.l.
via Morghen 27, 10143 Torino
P.IVA 01429280058
Tel. 011.0267950 - Fax 011.0267954
segreteria@hdcons.it

SEDE E DATA

-Aula Magna dell'Accademia di Medicina, via Po 18, Torino
- 25 giugno 2026

PARTECIPANTI

L'accesso all'evento è riservato a 50 partecipanti, tra **Farmacisti Ospedalieri** e **Medici chirurgici** (Ematologia, Medicina interna, Oncologia) e **Farmacisti Ospedalieri**.

VERIFICA FINALE E CREDITI ECM

Al termine dell'incontro i partecipanti dovranno compilare un questionario a risposte multiple, le cui domande sono basate sugli argomenti trattati.

L'acquisizione dei Crediti Formativi è subordinata alla presenza al 100% dei lavori. E' inoltre obbligatoria la firma della presenza e la compilazione del Questionario di Valutazione.

PROGRAMMA SCIENTIFICO PRELIMINARE

08:30 Iscrizione e registrazione ECM

09:00 Apertura dei lavori e obiettivi dell'incontro (**B. Bruno, R. Freilone**)

SESSIONE I - MW: ASPETTI BIOLOGICI E DIAGNOSTICI (Moderatori: **M. Ladetto, G. Gaidano**)

09:15 Basi biologiche e diagnosi istologica (**L. Molinaro**)

09:30 Diagnostica molecolare e impatto clinico (**D. Drandi**)

09:45 Esperienza FIL in studi traslazionali sul WM (**S. Ragaini**)

10:00 Discussione plenaria

10:30 Pausa caffè

SESSIONE II - MW: ASPETTI TERAPEUTICI (Moderatori: **D. Cilloni, A. Conconi**)

11:00 Il ruolo dell'immunochemioterapia (**G. Margiotta Casaluci**)

11:15 Il ruolo degli inibitori del BTK (**M. Nicolosi**)

11:30 Il possibile ruolo dei farmaci del futuro (**F. Bonello**)
11:45 Resistenze agli inibitori del BTK e strategie di sequencing terapeutico nella MW (**S. Ferrero**)
12:00 Discussione plenaria
12:30 *Pausa pranzo*

SESSIONE III - MW: CONDIZIONI CLINICHE PARTICOLARI (Moderatori: M. De Gobbi, M. Pini)

13:30 Neuropatie IgM relate (**B. Ferrero**)
13:45 Nefropatie IgM relate (**S. Cortazzi**)
13:45 Sindrome di Bing Neel (**E. Santambrogio**)
14:00 Amiloidosi (**G. Benevolo**)
14:15 Iperviscosità e anemie emolitiche autoimmuni (**F. Perutelli**)
14:30 Discussione plenaria
15:00 Discussione di scenari clinici

- Scenario 1 (**E. Boccellato**)
- Scenario 2 (**G. Catania**)
- Scenario 3 (**P. Nicoli**)
- Scenario 4 (**S. Bergonzi**)
- Scenario 5 (**R. Moia**)
- Scenario 6 (**D. Gottardi**)

16:30 Conclusioni della giornata e chiusura dei lavori (**B. Bruno, R. Freilone**)
16:40 Questionario ECM e valutazione evento