

MEET THE EXPERT IN CLL (Leucemia Linfatica Cronica)

Vicenza, 26 giugno 2026

Aula didattica, Ospedale San Bortolo di Vicenza AULSS 8 Berica

Ecm n. 485784

Programma

15.00 Benvenuto ed introduzione alla giornata

Alberto Tosetto

Moderatore: Alberto Tosetto

15.10 Aggiornamenti sulla terapia a durata fissa nel paziente di prima linea e nel paziente ricaduto/refrattario

Andrea Visentin

16.10 Presentazione e Discussione Casi Clinici in plenaria

Esperienza real life: gestione del paziente con LLC (Leucemia Linfatica Cronica) in prima linea “fit”

Andrea Visentin

16.30 Esperienza real life: approccio terapeutico nel paziente con LLC (Leucemia Linfatica Cronica) in prima linea “unfit”

Andrea Visentin

16.50 Esperienza real life: strategie di trattamento nel paziente con LLC (Leucemia Linfatica Cronica) recidivato/refrattario (R/R)

Andrea Visentin

17.10 I vantaggi della terapia a durata fissa e la sostenibilità dei farmaci: il punto di vista dell’ematologo e del farmacista

Andrea Visentin, Victor Mario Conte

18.00 Conclusioni e take home message

Alberto Tosetto

18.15 Verifica questionario ECM e Fine lavori

Alberto Tosetto

MEET THE EXPERT IN CLL (Leucemia Linfatica Cronica)

Vicenza, 26 giugno 2026

Aula didattica, Ospedale San Bortolo di Vicenza AULSS 8 Berica

Razionale scientifico

La Leucemia Linfatica Cronica (LLC) è una neoplasia ematologica a decorso generalmente indolente ma caratterizzata da marcata eterogeneità biologica e clinica, che richiede un approccio terapeutico sempre più personalizzato. La stratificazione basata su parametri clinici, citogenetici e molecolari rappresenta oggi un passaggio imprescindibile per orientare le scelte terapeutiche sia in prima linea sia nelle fasi di malattia ricaduta o refrattaria.

Negli ultimi anni l'introduzione di farmaci a bersaglio molecolare e, in particolare, delle strategie a durata fissa ha profondamente modificato il paradigma di trattamento della LLC, offrendo l'opportunità di ottenere risposte profonde con periodi liberi da terapia e un potenziale miglioramento della qualità di vita. Nel 2026 il confronto tra terapia continua e terapia time-limited, così come la selezione del regime più appropriato nel paziente fit, unfit o in recidiva, rappresentano snodi decisionali centrali nella pratica clinica.

Il corso nasce con l'obiettivo di fornire un aggiornamento focalizzato sulle evidenze più recenti relative alle terapie a durata fissa, analizzandone il razionale clinico, l'efficacia nei diversi setting e l'applicabilità nella real practice. La discussione strutturata di casi clinici – paziente di prima linea fit, unfit e paziente recidivato/refrattario – consentirà di tradurre i dati scientifici in scelte terapeutiche concrete, stimolando il confronto tra specialisti su scenari decisionali complessi.

Un ulteriore elemento di approfondimento riguarderà il tema della sostenibilità, attraverso il punto di vista integrato dell'ematologo e del farmacista, con l'intento di coniugare innovazione terapeutica, appropriatezza prescrittiva e gestione responsabile delle risorse.

L'incontro si propone quindi di rafforzare le competenze decisionali dei partecipanti, favorire un approccio condiviso alla gestione del paziente con LLC e promuovere un utilizzo consapevole e sostenibile delle strategie a durata fissa nei diversi contesti clinici.

NOME E ID. DEL PROVIDER: Realtime Meeting Srl nr. Provider Standard 477

OBIETTIVO FORMATIVO: Documentazione clinica. Percorsi clinico - assistenziali diagnostici e riabilitativi, profili di assistenza - profili di cura

TOTALE ORE FORMATIVE: 3 ORE

DESTINATARI DELL'OFFERTA FORMATIVA:

Il corso Residenziale - è aperto a 12 persone, specialiste in Ematologia, Oncologia e Farmacia Ospedaliera, Infermieri, Biologia

TIPOLOGIA DI FORMAZIONE: RES Residenziale

SEDE DELL' EVENTO Aula didattica, Polo Didattico, Presso Ospedale S. Bortolo, VICENZA - AULSS 8 BERICA Contrà San Bortolo, 85

Responsabile Scientifico

Alberto Tosetto

Direttore U.O.C. Ematologia

UOS Centro Malattie Emorragiche e Trombotiche
Ospedale S. Bortolo, AULSS 8 Berica, Vicenza

Faculty**Victor Mario Conte**

Dirigente Farmacista UOC Farmacia
AULSS 7 Pedemontana

Alberto Toso

Direttore U.O.C. Ematologia
UOS Centro Malattie Emorragiche e Trombotiche
Ospedale S. Bortolo, AULSS 8 Berica, Vicenza

Andrea Visentin

Ricercatore RTDB in Ematologia
Università degli Studi di Padova

I TABELLA RELATORI

I CV dei relatori e moderatori sono disponibili presso il nostro ufficio.

Qui di seguito è riportata la lista della faculty con indicate le informazioni principali

NOME E COGNOME	PROFESSIONE	DISCIPLINA	ENTE DI APPARTENENZA / LIBERA PROFESSIONE	DESCRIZIONE ATTIVITA' PROFESSIONALE FORMATIVA
Victor Mario Conte	Dirigente Farmacista	Farmacia Ospedaliera	AULSS 7 Pedemontana	Dirigente Farmacista UOC Farmacia AULSS 7 Pedemontana Docente in Farmacologia Università di Padova
Alberto Toso	Dirigente Medico	Ematologia	Ospedale S. Bortolo, AULSS 8 Berica, Vicenza	Direttore U.O.C. Ematologia UOS Centro Malattie Emorragiche e Trombotiche Ospedale S. Bortolo, AULSS 8 Berica, Vicenza
Andrea Visentin	Dirigente Medico	Ematologia	Università degli Studi di Padova	Ricercatore RTDB in Ematologia Università degli Studi di Padova

Il provider, ai sensi dall' art. 47 del DPR n.445/2000, consapevole delle conseguenze previste dall'art. 76, dichiara:

- di aver fornito all'interessato l'informativa sul trattamento dei dati personali (art. 13 del Regolamento europeo 2016/679; artt. 68, 70, 76, 96 Accordo Stato-Regioni 2017 "La formazione continua nel settore salute"- Rep. Atti 14/CSR del 2.2.2017 - Par. 4.6, lett. j) Manuale Nazionale di Accreditamento per l'Erogazione di Eventi ECM);
- di aver informato l'interessato che il programma dell'evento ECM, di cui le suddette

informazioni contribuiscono a formarne il contenuto minimo, verrà inserito nel catalogo degli eventi E.C.M. tenuto dall'ente accreditante;

ABSTRACT RELAZIONI

Aggiornamenti sulla terapia a durata fissa nel paziente di prima linea e nel paziente ricaduto/refrattario

La relazione affronta le più recenti evidenze sulla terapia a durata fissa nella Leucemia Linfatica Cronica (LLC), sia nei pazienti di prima linea sia nei casi di malattia ricaduta o refrattaria. Verranno analizzati i principali studi clinici, i criteri di selezione dei pazienti e il confronto con le terapie continue, con particolare attenzione agli esiti clinici, alla profondità della risposta e alla qualità di vita.

Presentazione e Discussione Casi Clinici in plenaria

Verranno presentati tre casi clinici esemplificativi, finalizzati a favorire la traduzione delle evidenze scientifiche nella pratica clinica quotidiana e a stimolare la discussione interattiva tra i partecipanti.

Esperienza real life: gestione del paziente con LLC in prima linea “fit”

L'intervento presenta l'esperienza clinica nella gestione del paziente con Leucemia Linfatica Cronica (LLC) in prima linea con buone condizioni generali (“fit”). Saranno discussi i criteri di valutazione dell'idoneità al trattamento intensivo, le opzioni terapeutiche disponibili e l'applicazione pratica delle strategie a durata fissa, con focus su efficacia, tollerabilità e personalizzazione del percorso terapeutico nella pratica clinica quotidiana.

Esperienza real life: approccio terapeutico nel paziente con LLC in prima linea “unfit”

L'intervento presenta l'esperienza clinica nella gestione del paziente con Leucemia Linfatica Cronica (LLC) in prima linea con comorbidità o fragilità (“unfit”). Verranno analizzati i fattori che influenzano la scelta del trattamento, inclusi età biologica e condizioni cliniche, e il ruolo delle terapie target a durata fissa. L'obiettivo è evidenziare approcci efficaci e sostenibili, garantendo sicurezza e qualità di vita.

Esperienza real life: strategie di trattamento nel paziente con LLC recidivato/refrattario (R/R: recidivato/refrattario)

L'intervento si concentra sulle opzioni terapeutiche per i pazienti con Leucemia Linfatica Cronica (LLC) recidivata o refrattaria (R/R: recidivato/refrattario). Saranno discussi i meccanismi di resistenza, le sequenze terapeutiche e l'impiego delle nuove molecole target. Particolare attenzione sarà dedicata alla scelta del trattamento più appropriato in base alle caratteristiche cliniche e biologiche del paziente e alle evidenze disponibili.

A completamento della trattazione, verrà presentato un caso clinico esemplificativo, finalizzato a favorire la traduzione delle evidenze scientifiche nella pratica clinica quotidiana e a stimolare la discussione interattiva tra i partecipanti.

I vantaggi della terapia a durata fissa e la sostenibilità dei farmaci: il punto di vista dell'ematologo e del farmacista

La relazione analizza i benefici clinici ed economici delle terapie a durata fissa nella Leucemia Linfatica Cronica (LLC), integrando il punto di vista dell'ematologo e del farmacista ospedaliero. Verranno discussi i temi della sostenibilità, dell'appropriatezza prescrittiva e della gestione delle risorse sanitarie, con l'obiettivo di bilanciare innovazione terapeutica, efficacia clinica e impatto sul sistema sanitario.

Conclusioni e take home message

La sessione conclusiva sintetizza i principali contenuti emersi durante l'incontro sulla Leucemia Linfatica Cronica (LLC), evidenziando i punti chiave per la pratica clinica. Verranno ribaditi i criteri decisionali nella scelta delle terapie a durata fissa, l'importanza della personalizzazione del trattamento e le implicazioni in termini di sostenibilità. L'obiettivo è fornire ai partecipanti indicazioni operative immediatamente applicabili.

ABSTRACT CASI CLINICI**CASO CLINICO 1****PAZIENTE CON LEUCEMIA LINFATICA CRONICA IN PRIMA LINEA “FIT”****Anamnesi e presentazione**

Uomo, 58 anni, senza comorbidità rilevanti, ECOG 0. Diagnosi di Leucemia Linfatica Cronica (LLC) con linfocitosi progressiva e adenopatie diffuse. FISH negativa per delezione 17p; stato mutazionale IGHV non mutato.

Valutazione clinica

Paziente “fit”, candidabile a trattamento attivo. Assenza di TP53 mutato. Indicazione a terapia di prima linea.

Scelta terapeutica

Discussione tra terapia continua con inibitori del recettore delle cellule B e terapia a durata fissa con combinazione mirata (es. inibitore di BCL2 + anticorpo anti-CD20).

Evoluzione

Avvio di terapia a durata fissa con buona tollerabilità. Ottenimento di risposta completa con malattia minima residua non rilevabile.

CASO CLINICO 2**PAZIENTE CON LEUCEMIA LINFATICA CRONICA RECIDIVATA/REFRATTARIA****Anamnesi e presentazione**

Donna, 72 anni, ipertesa e diabetica, precedente trattamento con chemioimmunoterapia, recidiva dopo 36 mesi. ECOG 1. Presenza di delezione 17p e mutazione TP53.

Valutazione clinica

Malattia recidivata ad alto rischio biologico. Paziente “unfit” per trattamenti intensivi.

Scelta terapeutica

Indicazione a terapia target: inibitore della tirosin-chinasi di Bruton (BTK: Bruton Tyrosine Kinase) oppure combinazione a durata fissa.

Evoluzione

Avvio di inibitore BTK con controllo della malattia e buona gestione degli eventi avversi.

CASO CLINICO 3**PAZIENTE CON LEUCEMIA LINFATICA CRONICA RECIDIVATA/REFRATTARIA: STRATEGIE DI TRATTAMENTO****Anamnesi e presentazione**

Uomo, 68 anni, iperteso e con cardiopatia ischemica stabile. Diagnosi di Leucemia Linfatica Cronica (LLC) 8 anni prima. Trattato in prima linea con chemioimmunoterapia (FCR), con risposta completa. Prima recidiva dopo 5 anni trattata con inibitore BTK, sospeso dopo 30 mesi per progressione di malattia.

Attualmente presenta linfocitosi in aumento, adenopatie multiple e sintomi sistemici (astenia, sudorazioni notturne). ECOG 1.

Valutazione clinica

Malattia recidivata dopo doppia linea terapeutica. Profilo biologico ad alto rischio: presenza di delezione 17p e mutazione TP53. Paziente con comorbidità cardiovascolari, non candidabile a trattamenti intensivi o trapianto.

Scelta terapeutica

Discussione delle opzioni disponibili dopo fallimento di inibitore BTK:

- passaggio a terapia con inibitore di BCL2 in combinazione con anticorpo anti-CD20 (strategia a durata fissa)
- eventuale utilizzo di nuovi inibitori BTK non covalenti
- valutazione di trial clinici

Decisione di avviare terapia a durata fissa con inibitore BCL2 + anticorpo anti-CD20, previa profilassi e monitoraggio del rischio di sindrome da lisi tumorale.

Evoluzione

Buona tollerabilità del trattamento con gestione adeguata delle fasi iniziali di titolazione. Riduzione significativa della malattia e ottenimento di risposta parziale profonda. Il paziente prosegue il trattamento secondo schema previsto, con miglioramento dei sintomi e stabilizzazione del quadro clinico.

Il Provider, consapevole che i dati forniti costituiscono dichiarazione formale di possesso dei requisiti ed accettazione delle norme che regolano il sistema ECM, dichiara di aver richiesto e di trattenere presso la sede della Società la copia cartacea dei Curricula Vitae dei Relatori.

Genova, 16 marzo 2026

Michele Savarino
Rappresentante Legale

REALTIME MEETING SRL
unipersonale

Michele Savarino