

FILE UNICO

CONVEGNO REGIONALE SIE – DELEGAZIONE SARDEGNA

LA PATOLOGIA PLASMACELLULARE: UPDATE E HOT TOPICS 2026

Oliena (NU), 23-24 ottobre 2026

Hotel Su Gologone, Località su Gologone - 08025

Responsabili scientifici: Daniele Derudas, Angelo Palmas, Luigi Podda

PROGRAMMA SCIENTIFICO

23 Ottobre 2026

10:00 Registrazione dei partecipanti

10:20 Presentazione del corso **Daniele Derudas, Angelo Palmas, Luigi Podda**

I SESSIONE

MODERATORI: Luigi Curreli (Oristano), Angelo Palmas (Nuoro), Vittorio Montefusco (Milano)

10:40 I determinati genomici di aggressività delle condizioni pre-maligne **Nicolò Bolli (Milano)**

11:00 Il Mieloma Multiplo “smoldering” genomico: quali implicazioni future? **Carolina Terragna (Bologna)**

11:20 Il ruolo della trascrittomica nella prognosi del Mieloma Multiplo **Marina Martello (Bologna)**

11:40 Discussione sugli argomenti trattati

II SESSIONE

MODERATORI: Marianna Greco (Cagliari), Patrizia Virdis (Sassari)

12:00 Il ruolo della NGS (Next Generation Sequencing) per la stratificazione di rischio e per la determinazione della MRD (Measurable Residual Disease)

Giovanna Piras (Nuoro)

12:20 Come integrare la NGF (Nerve Growth Factor) e spettrometria di massa nella determinazione della MRD (Measurable Residual Disease)?

Cirino Botta (Palermo)

12:40 Come integrare l’imaging nella determinazione della MRD (Measurable Residual Disease)? **Renato Zambello (Padova)**

13:00 Discussione sugli argomenti trattati

13:20 Pausa Pranzo

III SESSIONE

MODERATORI: Luigi Podda (Sassari), Maria Teresa Petrucci (Roma)

14:30 L'implicazione nella pratica clinica dei nuovi criteri di risposta IMWG (international Myeloma Working Group)

Giuseppe Mele (Brindisi – Italia)

14:50 Il trapianto autologo nel Mieloma Multiplo sintomatico nella “gray zone”: ha ancora un ruolo?

Si: **Concetta Conticello (Catania)**

No: **Elisabetta Antonioli (Firenze)**

15:30 Discussione sugli argomenti trattati

IV SESSIONE

MODERATORI: Giovanni Caocci (Cagliari), Claudio Fozza (Sassari)

15:50 La terapia MRD (Measurable Residual Disease)-guidata: è tempo per una modulazione della terapia?

Si: **Bernando Rossini (Bari)**

No: **Andrea Murtas (Sassari)**

16:30 Il paziente “difficile da trattare”:

- Alto rischio (funzionale) **Massimo Offidani (Ancona)**

- Fragile: la quadrupletta per tutti o per pochi? **Sara Bringhen (Cuneo)**

17:10 Il sequencing nel Mieloma Multiplo refrattario: dalle linee guida alla real-life

Elena Rossi (Roma)

17:30 Discussione sugli argomenti trattati

17:50 Chiusura dei lavori della prima giornata

24 Ottobre 2026

V SESSIONE

MODERATORI: Anna Maria Liguori (Cagliari), Massimo Gentile (Cosenza)

09:30 Update sulle TCE (T-Cell Engager) therapy: Gli anticorpi bispecifici nella pratica clinica **Monica Galli (Bergamo)**

09:50 CAR-T (Chimeric Antigen Receptor T) cells: dagli studi alla real-life **Gabriele Buda (Pisa)**

10:10 ADC (Antibody Drug Conjugates): il ruolo nella pratica clinica **Donatella Vincelli (Reggio Calabria)**

10:30 Sequenziamento ottimale dei CAR-T (Chimeric Antigen Receptor T), bispecifici e immunoconiugati

Ombretta Annibali (Roma)

10:50 Discussione sugli argomenti trattati

11:10 La gestione degli effetti collaterali dei nuovi farmaci **Teresa Grassi (Bari)**

11:30 La gestione delle infezioni e delle SID (Secondary Immune Deficiency) nell'era delle immunoterapie **Roberto Ria (Bari)**

VI SESSIONE

MODERATORI: Daniele Derudas (Cagliari), Cristina Depau (Cagliari)

11:50 Criteri di risposta e terapia dell'Amiloidosi AL (Acute Leukemia) **Paolo Milani (Pavia)**

12:10 Malattia di Waldenström **Morie Gertz (Rochester – USA)**

12:30 MGRS (Monoclonal Gammopathy of Renal Significance): il punto di vista nefrologico:
Anatomia Patologica **Andrea Angioi (Cagliari)**
Diagnosi clinico-laboratoristica **Nicola Lepori (Cagliari)**

13:10 Discussione sugli argomenti trattati

13:30 Saluti e take home messages **Daniele Derudas, Angelo Palmas, Luigi Podda**

RAZIONALE SCIENTIFICO

La patologia plasmacellulare monoclonale, nelle sue forme pre-maligne e come Mieloma Multiplo, è stata oggetto di importanti scoperte biologiche e farmacologiche che ne hanno rivoluzionato la gestione.

Gli studi epidemiologici nonché quelli riguardanti il microambiente e la biologia molecolare hanno permesso di acquisire nuove conoscenze riguardo le MGUS ed il Mieloma Multiplo “smoldering”, con l'introduzione per quest'ultimo del concetto di trattamento al fine di prevenire una evoluzione in Mieloma Multiplo sintomatico.

L'introduzione di nuove strategie terapeutiche e della nuova visione di “management” multidisciplinare ha consentito di migliorare in maniera significativa la qualità della vita e la sopravvivenza dei pazienti affetti da Mieloma Multiplo sintomatico. I progressi in campo biologico della citogenetica, tipizzazione cellulare e biologia molecolare con l'introduzione dei nuovi criteri di rischio e definizione di malattia attiva rappresentano inoltre un'ulteriore evoluzione verso il traguardo della guarigione della patologia.

La patologia amiloidotica AL rappresenta un altro esempio di malattia in cui l'integrazione di nuove tecniche diagnostiche, criteri di stratificazione di rischio e introduzione di moderne associazioni terapeutiche hanno portato ad impatto significativo in termini di risposta e sopravvivenza. Accanto al miglioramento della sopravvivenza dei pazienti affetti da queste patologie e alla evoluzione delle conoscenze riguardo la patologia plasmacellulare esistono ancora diverse aree grigie che necessitano di essere definite al meglio grazie alla condivisione delle conoscenze e la gestione dei dati degli studi clinici e sperimentali, in modo da ridefinire aspetti della gestione quotidiana dei pazienti.

Questo incontro coinvolge esperti nazionali ed internazionali con la finalità di presentare gli aggiornamenti nella gestione delle diverse patologie plasmacellulari ma specialmente di discutere gli aspetti che rappresentano del “unmet medical needs” per i pazienti e per i clinici impegnati nella loro cura.