



<http://www.omniacongress.com>

PROVIDER OMNIACONGRESS SRL ID 1238

TITOLO DEL CORSO: Mitapivat nella talassemia: la gestione del paziente tra evidenze scientifiche e realtà clinica siciliana

SEDE DI SVOLGIMENTO: HOTEL CASENA DEI COLLI, Via Villa Rosato 20-22 Palermo

DATA DI SVOLGIMENTO: 12 Ottobre 2026

RESPONSABILE/I SCIENTIFICO/I: Prof.ssa Mariasanta Napolitano, Dott.ssa Rosamaria Rosso

OBIETTIVO FORMATIVO: 3 - Documentazione clinica. Percorsi clinico-assistenziali diagnostici e riabilitativi, profili di assistenza - profili di cura

DESTINATARI:

Partecipanti Previsti: n° 30

Professioni e Discipline:

Destinatari n. 30 partecipanti tra FARMACISTI E MEDICI delle seguenti discipline: ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA CLINICA; ANGIOLOGIA; CARDIOLOGIA; DERMATOLOGIA E VENEREOLOGIA; EMATOLOGIA; ENDOCRINOLOGIA; GASTROENTEROLOGIA; GENETICA MEDICA; GERIATRIA; MALATTIE METABOLICHE E DIABETOLOGIA; MALATTIE DELL'APPARATO RESPIRATORIO; MALATTIE INFETTIVE; MEDICINA E CHIRURGIA DI ACCETTAZIONE E DI URGENZA; MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE; MEDICINA INTERNA; MEDICINA TERMAL; MEDICINA AERONAUTICA E SPAZIALE; MEDICINA DELLO SPORT; NEFROLOGIA; NEONATOLOGIA; NEUROLOGIA; NEUROPSICHIATRIA INFANTILE; ONCOLOGIA; PEDIATRIA; PSICHIATRIA; RADIOTERAPIA; REUMATOLOGIA; CARDIOCHIRURGIA; CHIRURGIA GENERALE; CHIRURGIA MAXILLO-FACCIALE; CHIRURGIA PEDIATRICA; CHIRURGIA PLASTICA E RICOSTRUTTIVA; CHIRURGIA TORACICA; CHIRURGIA VASCOLARE; GINECOLOGIA E OSTETRICIA; NEUROCHIRURGIA; OFTALMOLOGIA; ORTOPEDIA E TRAUMATOLOGIA; OTORINOLARINGOIATRIA; UROLOGIA; ANATOMIA PATOLOGICA; ANESTESIA E RIANIMAZIONE; BIOCHIMICA CLINICA; FARMACOLOGIA E TOSSICOLOGIA CLINICA; LABORATORIO DI GENETICA MEDICA; MEDICINA TRASFUSIONALE; MEDICINA LEGALE; MEDICINA NUCLEARE; MICROBIOLOGIA E VIROLOGIA; NEUROFISIOPATOLOGIA; NEURORADIOLOGIA; PATOLOGIA CLINICA (LABORATORIO DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE E MICROBIOLOGIA); RADIODIAGNOSTICA; IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA; IGIENE DEGLI ALIMENTI E DELLA NUTRIZIONE; MEDICINA DEL LAVORO E SICUREZZA DEGLI AMBIENTI DI LAVORO; MEDICINA GENERALE (MEDICI DI FAMIGLIA); CONTINUITÀ ASSISTENZIALE; PEDIATRIA (PEDIATRI DI LIBERA SCELTA); SCIENZA DELL'ALIMENTAZIONE E DIETETICA; DIREZIONE MEDICA DI PRESIDIO OSPEDALIERO; ORGANIZZAZIONE DEI SERVIZI SANITARI DI BASE; AUDIOLOGIA E FONIATRIA; PSICOTERAPIA; CURE PALLIATIVE; EPIDEMIOLOGIA; MEDICINA DI COMUNITÀ.

ORE FORMATIVE: 7 ore

N° CREDITI: 7

Programma Scientifico

11.30 Registrazione dei partecipanti

12.00 Apertura dei lavori, introduzione all'agenda e meccanismo d'azione di mitapivat
M. Napolitano



<http://www.omniacongress.com>

- 12.20 Lo studio clinico registrativo Energize: inquadramento e gestione dei pazienti NTDT nella pratica clinica
R. Rosso
- 12.50 Sessione Q&A / Discussione interattiva sull'argomento appena trattato
- 13.20 Lo studio clinico registrativo Energize-T: inquadramento e gestione dei pazienti TDT nella pratica clinica
M. Napolitano
- 13.50 Sessione Q&A / Discussione interattiva sull'argomento appena trattato
- 14.30 Light Lunch
- 15.00 Profili dei pazienti NTDT e discussione guidata di casi clinici esemplificativi della real-world practice
A. Bulla
Moderatore: R. Rosso
- 15.30 Dibattito e confronto multidisciplinare sull'argomento appena trattato
- 16.00 Profili dei pazienti TDT e discussione guidata di casi clinici esemplificativi della real-world practice
A. Giangreco
Moderatore: M. Napolitano
- 16.30 Dibattito e confronto multidisciplinare sull'argomento appena trattato
- 17.00 Tavola rotonda: il percorso terapeutico del paziente talassemico in Sicilia
Tutti i docenti e i moderatori
- 18.30 Dibattito allargato su paziente ideale, sicurezza ed esperienze a confronto
- 19.00 Considerazioni conclusive, Take-Home Message
- 19.30 Compilazione questionario ECM e chiusura dei lavori

RAZIONALE SCIENTIFICO

Le talassemie rappresentano un gruppo eterogeneo di anemie ereditarie, caratterizzate da un'alterata produzione delle catene globiniche e da un quadro fisiopatologico complesso, nel quale eritropoiesi inefficace, emolisi cronica e ridotta sopravvivenza eritrocitaria contribuiscono allo sviluppo dell'anemia.

La malattia può presentarsi con quadri clinici molto diversi, dalle forme non trasfusione-dipendenti a quelle che richiedono un supporto trasfusionale regolare. In entrambi i casi, il peso della patologia non riguarda soltanto i livelli di emoglobina, ma anche la fatigue, il sovraccarico marziale, le complicanze d'organo, la necessità di controlli e trattamenti continuativi e, più in generale, l'impatto sulla qualità di vita.

Negli ultimi anni la gestione dei pazienti con talassemia è certamente migliorata, grazie all'ottimizzazione della terapia trasfusionale, della ferrochelazione e del monitoraggio multidisciplinare. Restano, tuttavia, diversi bisogni clinici ancora non pienamente soddisfatti. Nei pazienti non trasfusione-dipendenti persiste la necessità di trattare in maniera efficace l'anemia cronica e le sue conseguenze; nei pazienti trasfusione-dipendenti, invece, la possibilità di ridurre il fabbisogno trasfusionale rappresenta un obiettivo clinico di grande rilievo.

In questo contesto si inserisce mitapivat, attivatore orale della piruvato chinasi eritrocitaria. Il farmaco agisce sul metabolismo energetico del globulo rosso, aumentando la produzione di ATP e migliorando l'omeostasi eritrocitaria. Si tratta quindi di un approccio innovativo, che interviene su alcuni dei meccanismi alla base dell'anemia e dell'emolisi nella talassemia.

Gli studi ENERGIZE ed ENERGIZE-T hanno valutato mitapivat rispettivamente nei pazienti con talassemia non trasfusione-dipendente e trasfusione-dipendente, mostrando risultati di interesse sull'aumento dell'emoglobina, sul miglioramento della fatigue e sulla riduzione del fabbisogno trasfusionale.

Queste nuove evidenze aprono prospettive terapeutiche importanti, ma pongono anche una serie di questioni pratiche: quali pazienti possano beneficiare maggiormente del trattamento, come valutarli prima dell'inizio della terapia, quali obiettivi clinici considerare, come monitorare la risposta e la sicurezza e come integrare il nuovo trattamento con la terapia trasfusionale, la ferrochelazione e la gestione delle comorbidità.

Il tema assume una particolare rilevanza in Sicilia, regione nella quale la talassemia ha una prevalenza significativa e nella quale è presente una rete di centri con una lunga esperienza nella presa in carico di questi pazienti.

L'incontro nasce quindi con l'obiettivo di offrire un aggiornamento sulle evidenze disponibili, ma soprattutto di creare un momento di confronto concreto tra gli specialisti siciliani. La discussione di casi clinici, sia di pazienti trasfusione-dipendenti sia non trasfusione-dipendenti, consentirà di approfondire gli aspetti più vicini alla pratica quotidiana: la selezione del paziente, la valutazione iniziale, il monitoraggio clinico e laboratoristico, la definizione della risposta e la gestione delle eventuali criticità.



<http://www.omniacongress.com>

La tavola rotonda conclusiva sarà infine dedicata al possibile inserimento delle nuove opzioni terapeutiche nei percorsi assistenziali regionali, con l'obiettivo di favorire una gestione sempre più condivisa, appropriata e omogenea dei pazienti con talassemia nei diversi centri della Sicilia.



<http://www.omniacongress.com>

Brevi CV dei Relatori

Anna Bulla

Laurea: MEDICINA E CHIRURGIA

Specializzazione: EMATOLOGIA

Affiliazione: DIRIGENTE MEDICO UO EMATOLOGIA CON TRAPIANTO DI MIDOLLO OSSEO E MALATTIE RARE
EMATOLOGICHE AOU POLICLINICO G.RODOLICO - SAN MARCO CATANIA

Antonino Giangreco

Laurea: MEDICINA E CHIRURGIA

Specializzazione: EMATOLOGIA

Affiliazione: DIRIGENTE MEDICO UOC EMATOLOGIA E MALATTIE RARE PO CERVELLO AZIENDA
OSPEDALIERA OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA-CERVELLO PALERMO

Mariasanta Napolitano

Laurea: MEDICINA E CHIRURGIA

Specializzazione: EMATOLOGIA

Affiliazione: RESPONSABILE UOC EMATOLOGIA E MALATTIE RARE PO CERVELLO AZIENDA OSPEDALIERA
OSPEDALI RIUNITI VILLA SOFIA-CERVELLO PALERMO

Rosamaria Rosso

Laurea: MEDICINA E CHIRURGIA

Specializzazione: EMATOLOGIA

Affiliazione: RESPONSABILE UO TALASSEMIA AOU POLICLINICO G. RODOLICO - SAN MARCO CATANIA