

MILANO

IV° MEETING
GRUPPO
CISAI

NH TOURING | Via Tarchetti 2 MILANO

10 Maggio 2024

Tollerabilità dei farmaci antinfettivi e co-morbilità associate all'infezione da HIV

Responsabili scientifici

Paolo Bonfanti, Antonio Di Biagio

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA
E PROVIDER:

Doc Congress S.r.l.
Provider accreditato nr. 246
Via Dante Alighieri, 153
20099 Sesto San Giovanni (MI)

Tel. +39 02 24449232
Fax +39 02 24449227
Marika Visioli
m.visioli@doc-congress.com

PROGRAMMA

CISAI

FONDAZIONE  ASIA

MILANO

IV° MEETING
GRUPPO
CISAI

**Tollerabilità
dei farmaci antinfettivi
e co-morbilità associate
all'infezione da HIV**



RAZIONALE SCIENTIFICO

Presidenti

Prof. Paolo Bonfanti

Professore Associato di Malattie Infettive
Università degli Studi Milano Bicocca
Direttore SC di Malattie Infettive
Fondazione IRCCS San Gerardo
dei Tintori, Monza

Prof. Antonio Di Biagio

Professore Associato Malattie Infettive
Università degli studi di Genova
U.O. Clinica Malattie Infettive, IRCCS
AOU San Martino-IST di Genova

Segreteria Scientifica

Celesia Maurizio
Cenderello Giovanni
Cicalini Stefania
De Socio Giuseppe
De Vito Andrea
Luzzaro Francesco
Madeddu Giordano
Menzaghi Barbara
Nicolini Laura Ambra
Orofino Giancarlo
Ricci Elena
Squillace Nicola
Taramasso Lucia


FONDAZIONE | ASIA

Il **Gruppo CISAI** (*Coordinamento Italiano per lo Studio dell'Allergia in Infezione da HIV*) fin dalla sua origine si è caratterizzato per lo studio delle co-morbilità associate alla infezione da HIV e per la valutazione degli eventi avversi dei nuovi farmaci antivirali e degli antibiotici.

L'Evento formativo **"TOLLERABILITÀ DEI FARMACI ANTINFETTIVI E CO-MORBILITÀ ASSOCIATE ALL'INFEZIONE DA HIV. IV MEETING DEL GRUPPO CISAI"** permetterà di approfondire tali tematiche partendo dai risultati di **"Progetto SCOLTA"** e di **"Progetto SUSANA"**.

Il **Progetto SCOLTA** (*Surveillance Cohort Long-term Toxicity Antiretrovirals/Antivirals*) origina più di 15 anni fa dall'esperienza del gruppo CISAI fa con l'intento di potenziare il sistema di farmacovigilanza relativo ai farmaci antivirali e antiretrovirali di nuova introduzione e come sistema di sentinella per le reazioni avverse inattese e ritardate che insorgono in corso di qualsiasi trattamento. Il Progetto si avvale, per rendere più facilmente fruibile i risultati che emergono, di un sistema di rilevazione in on-line. Vi partecipano più di 25 centri di malattie infettive italiani. Questo programma di farmacovigilanza è mirato a valutare la tossicità e la tollerabilità dei farmaci antiretrovirali di recente introduzione.

Il **Progetto SUSANA** è nato invece con lo scopo di valutare la tollerabilità dei nuovi antibiotici, immediatamente dopo la loro immissione nell'arena clinica. Tale attività di sorveglianza post-marketing è ritenuta oggi cruciale per colmare il gap esistente tra ricerca e pratica clinica. Come è noto, gli studi clinici controllati randomizzati rappresentano il punto più elevato nella gerarchia delle evidenze scientifiche. Tuttavia, pur trattandosi di modelli sperimentali molto accurati, anch'essi possiedono alcuni limiti. La definizione rigida di criteri di inclusione e di esclusione dallo studio permette, riducendo i possibili fattori di confondimento, di raggiungere risultati solidi per quanto riguarda l'efficacia di un farmaco ma non per il suo profilo di sicurezza. Inoltre le dimensioni del campione di un trial clinico sono generalmente calcolate per rispondere a quesiti di efficacia e non per rilevare tutti gli eventi avversi. Per queste ragioni anche le agenzie regolatorie dei farmaci, tra le prime la FDA, hanno espresso un rinnovato interesse per i cosiddetti "real-world data" (RWD) al fine di completare il profilo di efficacia ("effectiveness" secondo gli autori anglosassoni per distinguerla dalla "efficacy" che emerge dai risultati in condizioni sperimentali) e di sicurezza delle molecole di nuova introduzione nell'arena clinica.



10 Maggio 2024

PROGRAMMA SCIENTIFICO

- Ore 08:30** Registrazione dei partecipanti
- Ore 09:00** Introduzione ai lavori
Paolo Bonfanti, Antonio Di Biagio, Elena Ricci
- I SESSIONE:**
TOLLERABILITÀ DEI FARMACI ANTIRETROVIRALI
Moderatori: Barbara Menzaghi, Giancarlo Orofino, Maurizio Celesia
- Ore 09:15** Cabotegravir-Rilpivirina LA:
risultati preliminari del Progetto SCOLTA e sviluppi futuri
Paolo Bonfanti, Antonio Di Biagio
- Ore 10:00** Bictegravir: dati di tollerabilità e durability dalla real life
Nicola Squillace
- Ore 10:30** Dolutegravir: tollerabilità dei regimi a due e tre farmaci
Giordano Madeddu
- Ore 11:00** Doravirina: Real World Data derivanti dal Progetto SCOLTA
Addolorata Masiello
- Ore 11:30** *Coffee Break*
- II SESSIONE:**
CO-MORBILITÀ ASSOCIATE ALLA INFEZIONE DA HIV
Moderatori: Giovanni Cenderello, Giuseppe De Socio
- Ore 11:50** Lo Studio OBHIV: aggiornamenti
Lucia Taramasso
- Ore 12:10** Effetti CNS degli INSTI
Paolo Bonfanti, Elena Ricci



10 Maggio 2024

PROGRAMMA SCIENTIFICO

- Ore 12:30 **Steatosi epatica e infezione da HIV: risultati conclusivi dello studio CISAI**
Nicola Squillace
- Ore 12:50 **Tollerabilità della PrEP**
Olivia Bargiacchi
- Ore 13:10 **Valutazione della qualità della vita mediante strumenti digitali**
Antonio Di Biagio
- Ore 13:30 **Lunch**
- III SESSIONE: PROGETTO SUSANA:
REAL WORLD DATA SU NUOVI ANTIBIOTICI**
Moderatori: Paolo Bonfanti, Stefania Cicalini
- Ore 14:30 **Lettura: Evoluzione dei meccanismi di resistenza nei batteri Gram-negativi**
Francesco Luzzaro
- Ore 15:00 **Ceftazidime-avibactam**
Marianna Rossi
- Ore 15:20 **Meropenem-vaborbactam**
Andrea De Vito
- Ore 15:40 **Cefiderocol**
Marco Fois
- Ore 16:00 **Dalbavancina**
Giuseppe De Socio, Luca Mezzadri
- Ore 16:10 **Discussione**
- Ore 17:00 **Conclusioni e take home message**
Paolo Bonfanti, Antonio Di Biagio

MILANO

IV° MEETING
GRUPPO
CISAI

Tollerabilità
dei farmaci antinfettivi
e co-morbilità associate
all'infezione da HIV



ECM ONLINE

Iscrizioni

Per partecipare all'evento
è necessario **registrarsi online**:

[https://iscrizioni.doc-congress.com/
evento-id-27180.htm](https://iscrizioni.doc-congress.com/evento-id-27180.htm) entro
il **6 Maggio 2024**.

Per la registrazione
è necessario essere in possesso
di un codice coupon.

Per maggiori informazioni
contattare la segreteria
organizzativa al seguente indirizzo
email: f.cozzi@doc-congress.com

Per ottenere l'attribuzione dei **crediti ECM** è necessario partecipare ad almeno il **90% dell'attività formativa**, per la quale è prevista la verifica delle presenze, rispondere correttamente ad almeno il 75% delle domande del questionario e compilare la valutazione dell'evento, come previsto dalla normativa vigente. A conclusione dei lavori scientifici, verrà inviata un'e-mail con relativo link di collegamento per accedere al **questionario ECM**.

Direttamente dal portale **Doc Congress** sarà possibile scaricare:

- L'**attestato di partecipazione** (se raggiunta la presenza richiesta da normativa)
- L'**attestato ECM** disponibile a seguito del completamento della procedura di correzione dei questionari ed entro i 90 giorni dal termine dell'evento.

L'evento è accreditato **ECM** presso l'**Agenas** (ID 405702) per le seguenti categorie:

Professione: Medico Chirurgo.

Discipline: Cardiologia, Gastroenterologia, Malattie Infettive, Oncologia, Igiene, Epidemiologia e sanità pubblica, Medicina Interna.

Altre professioni: Infermiere, Farmacista, Biologo.

All'evento sono stati assegnati **7 crediti ECM**.

Obiettivo Formativo

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

CISAI
FONDAZIONE **ASIA**

Con il contributo non condizionante di:



e altre aziende sponsor