

MF e PV oggi tra complessità clinica, approccio multidisciplinare e unmet needs

TORINO, 19 Giugno, TURIN PALACE HOTEL, Via Paolo Sacchi, 8, 10128 Torino TO

Razionale

La mielofibrosi (MF) e la policitemia vera (PV) sono neoplasie mieloproliferative croniche caratterizzate da elevata eterogeneità clinica, complessità biologica e rischio significativo di complicanze trombotiche, infettive e di progressione di malattia. L'evoluzione delle conoscenze sul profilo molecolare e sui fattori prognostici ha consentito una migliore stratificazione del rischio e un approccio terapeutico sempre più personalizzato.

Nella mielofibrosi, la disponibilità di diverse opzioni terapeutiche, incluse terapie mirate come gli inibitori delle vie di segnale intracellulari, impone una riflessione condivisa sui criteri di inizio trattamento, sugli endpoint clinicamente rilevanti (riduzione della splenomegalia, miglioramento della qualità di vita, sopravvivenza globale) e sulla gestione della sequenza terapeutica, in particolare nel passaggio alla seconda linea. Rimane inoltre centrale la gestione delle citopenie e del rischio infettivo.

Nella policitemia vera, l'ottimizzazione della prevenzione del rischio trombotico, l'integrazione con competenze multidisciplinari e la valutazione della risposta molecolare rappresentano aspetti chiave per migliorare gli outcome a lungo termine.

L'incontro si propone di favorire il confronto tra specialisti attraverso casi clinici e discussione interattiva, con l'obiettivo di condividere percorsi decisionali pratici e aggiornati nella gestione quotidiana di MF e PV.

Programma

10.15 – 10.30 Benvenuto e obiettivi della giornata - *B. Bruno, D. Cilloni, R. Freilone*

SESSIONE MIELOFIBROSI

10.30 – 10.45 Mielofibrosi oggi: classificazione, prognosi e strategie terapeutiche - *V. Gai*

10.45 – 11.00 Discussione di gruppo - *E. Beggiato, G. Benevolo, B. Bruno, D. Cilloni, E. Crisà, C. Fava, C. Frairia, R. Freilone, V. Gai, F. Lipani, M. Marchetti, A. Patriarca, P. Quaglino, D. Rapezzi, A. Vaccarino*

11.00 – 11.15 MF con citopenie: gestione dell'anemia e della piastrinopenia - *E. Beggiato*

11.15 – 11.30 Discussione di gruppo - *E. Beggiato, G. Benevolo, B. Bruno, D. Cilloni, E. Crisà, C. Fava, C. Frairia, R. Freilone, V. Gai, F. Lipani, M. Marchetti, A. Patriarca, P. Quaglino, D. Rapezzi, A. Vaccarino*

11.30 – 11.45 Quando iniziare il trattamento? Early treatment e scelta degli endpoint (milza, QoL¹, OS²) - *C. Fava*

¹ QoL - Quality of life

² OS – Overall Survival

- 11.45 – 12.00 Discussione di gruppo - *E. Beggiato, G. Benevolo, B. Bruno, D. Cilloni, E. Crisà, C. Fava, C. Frairia, R. Freilone, V. Giai, F. Lipani, M. Marchetti, A. Patriarca, P. Quaglino, D. Rapezzi, A. Vaccarino*
- 12.00 – 12.15 Seconda linea nella MF: quando e perché cambiare? Endpoint e criteri decisionali - *D. Rapezzi*
- 12.15 – 12.30 Discussione di gruppo - *E. Beggiato, G. Benevolo, B. Bruno, D. Cilloni, E. Crisà, C. Fava, C. Frairia, R. Freilone, V. Giai, F. Lipani, M. Marchetti, A. Patriarca, P. Quaglino, D. Rapezzi, A. Vaccarino*
- 12.30 – 12.45 Rischio e complicanze infettive nella MF: prevenzione e gestione - *F. Lipani*
- 12.45 – 13.00 Discussione di gruppo - *E. Beggiato, G. Benevolo, B. Bruno, D. Cilloni, E. Crisà, C. Fava, C. Frairia, R. Freilone, V. Giai, F. Lipani, M. Marchetti, A. Patriarca, P. Quaglino, D. Rapezzi, A. Vaccarino*
- 13.00 – 13.15 Nuove prospettive terapeutiche nella MF - *M. Marchetti*
- 13.15 – 13.30 Discussione di gruppo - *E. Beggiato, G. Benevolo, B. Bruno, D. Cilloni, E. Crisà, C. Fava, C. Frairia, R. Freilone, V. Giai, F. Lipani, M. Marchetti, A. Patriarca, P. Quaglino, D. Rapezzi, A. Vaccarino*
- 13.30 – 14.15 *Pranzo*

SESSIONE POLICITEMIA VERA

- 14.15 – 14.30 Policitemia vera oggi: quadro clinico e strategie terapeutiche attuali - *E. Crisà*
- 14.30 – 14.45 Discussione di gruppo - *E. Beggiato, G. Benevolo, B. Bruno, D. Cilloni, E. Crisà, C. Fava, C. Frairia, R. Freilone, V. Giai, F. Lipani, M. Marchetti, A. Patriarca, P. Quaglino, D. Rapezzi, A. Vaccarino*
- 14.45 – 15.00 Prevenzione e trattamento delle complicanze trombotiche nella PV ad alto rischio - *A. Vaccarino*
- 15.00 – 15.15 Discussione di gruppo - *E. Beggiato, G. Benevolo, B. Bruno, D. Cilloni, E. Crisà, C. Fava, C. Frairia, R. Freilone, V. Giai, F. Lipani, M. Marchetti, A. Patriarca, P. Quaglino, D. Rapezzi, A. Vaccarino*
- 15.15 – 15.30 Risposta molecolare nella PV: significato clinico e prognostico - *A. Patriarca*
- 15.30 – 15.45 Discussione di gruppo - *E. Beggiato, G. Benevolo, B. Bruno, D. Cilloni, E. Crisà, C. Fava, C. Frairia, R. Freilone, V. Giai, F. Lipani, M. Marchetti, A. Patriarca, P. Quaglino, D. Rapezzi, A. Vaccarino*
- 15.45 – 16.00 Complicanze dermatologiche e secondi tumori cutanei nella PV - *P. Quaglino*
- 16.00 – 16.15 Discussione di gruppo - *E. Beggiato, G. Benevolo, B. Bruno, D. Cilloni, E. Crisà, C. Fava, C. Frairia, R. Freilone, V. Giai, F. Lipani, M. Marchetti, A. Patriarca, P. Quaglino, D. Rapezzi, A. Vaccarino*
- 16.15 – 16.30 Nuove prospettive terapeutiche nella PV - *G. Benevolo*
- 16.30 – 16.45 Discussione di gruppo - *E. Beggiato, G. Benevolo, B. Bruno, D. Cilloni, E. Crisà, C. Fava, C. Frairia, R. Freilone, V. Giai, F. Lipani, M. Marchetti, A. Patriarca, P. Quaglino, D. Rapezzi, A. Vaccarino*
- 16.45 - 17.00 Valutazione della qualità di vita nella MF e PV, un target terapeutico – *C. Frairia*
- 17.00 – 17.15 Take Home Messages e conclusioni - *B. Bruno, D. Cilloni, R. Freilone*

Totale ore formative: 6