

ECM BLENDED



PIONEERING EXPERIENCE

NELLA GESTIONE DEL PAZIENTE CON DM2

4 OTTOBRE 2021

**FORMAZIONE A DISTANZA
(E-LEARNING FAD 1)**

con Videoconferenza via web e possibilità
di fruizione asincrona fino al **15 gennaio 2022**

5 OTTOBRE 2021 – 15 APRILE 2022

FORMAZIONE SUL CAMPO (FSC)

Ciascun partecipante presso propria sede

20 APRILE 2022

**FORMAZIONE A DISTANZA
(E-LEARNING FAD 2)**

con Videoconferenza via web e possibilità di fruizione
asincrona fino al **24 giugno 2022**

PROGRAMMA SCIENTIFICO

FAD 1 **4 OTTOBRE 2021 - 15 GENNAIO 2022** **CON VIDEOCONFERENZA VIA WEB LUNEDÌ 04/10/2021**

- 16:30 - 16:40 Introduzione e finalità del progetto formativo.
G.P. Fadini
- 16:40 - 16:55 **Il rischio cardiovascolare del paziente diabetico.**
G.P. Fadini
- 16:55 - 17:10 **Il trattamento precoce del DM2 per la prevenzione cardiovascolare.** *R. Candido*
- 17:10 - 17:25 Discussione guidata da domande interattive.
- 17:25 - 17:40 **Caratteristiche biotecnologiche, farmacocinetica e farmacodinamica della nuova formulazione orale di semaglutide.** *A. Solini*
- 17:40 - 17:55 **Semaglutide orale: dalle evidenze cliniche ai benefici per il paziente.** *O.E. Disoteo*
- 17:55 - 18:10 Discussione guidata da domande interattive
- 18:10 - 18:25 **Analisi iniziale dei pazienti: stadio di malattia e rischio cardiovascolare.** *S. Frontoni*
- 18:25 - 18:40 Discussione guidata da domande interattive
- 18:40 - 18:55 **Indicazioni per ottimizzare la FSC.**
R. Candido, O.E. Disoteo, G.P. Fadini, S. Frontoni, A. Solini
- 18:55 - 19:00 **Saluti e chiusura del collegamento.** *G.P. Fadini*

FAD 2 **20 APRILE 2022 - 24 GIUGNO 2022** **CON VIDEOCONFERENZA VIA WEB MERCOLEDÌ 20/04/2022**

- 16:30 - 16:40 **Introduzione ai lavori.**
G.P. Fadini
- 16:40 - 17:10 **Analisi del database delle Osservazioni raccolte.**
R. Candido, O.E. Disoteo, G.P. Fadini, S. Frontoni, A. Solini
- 17:10 - 17:40 **Commento ed interpretazione delle evidenze emerse.**
R. Candido, O.E. Disoteo, G.P. Fadini, S. Frontoni, A. Solini
- 17:40 - 18:10 **Confronto dei risultati ottenuti in relazione ai dati aggregati iniziali.** *R. Candido, O.E. Disoteo, G.P. Fadini, S. Frontoni, A. Solini*
- 18:10 - 18:25 **Discussione.**
- 18:25 - 18:30 **Saluti e chiusura del collegamento.**

RAZIONALE SCIENTIFICO



Nei pazienti diabetici la morbilità e la mortalità cardiovascolari risultano essere elevate; in particolare il rischio di malattia cardiovascolare raddoppia rispetto alla popolazione non diabetica e questo è dovuto all'insorgenza di cardiovasculopatia già nelle fasi iniziali di malattia.

È possibile quindi ipotizzare che una strategia terapeutica in grado di ridurre contemporaneamente la glicemia e che sia in grado di esercitare effetti positivi a livello vascolare potrebbe contribuire alla riduzione del rischio, della morbilità e della mortalità cardiovascolare.

Tra i farmaci in grado di ridurre la glicemia, gli agonisti del recettore GLP-1 (GLP-1 RA) e gli inibitori del co-trasportatore sodio-glucosio si sono dimostrati più efficaci rispetto a placebo nella riduzione degli eventi cardiovascolari maggiori.

In particolare i GLP-1 RA mimando l'azione degli ormoni incretinici endogeni stimolano la secrezione di insulina e inibiscono il rilascio di glucagone. Conseguentemente, determinano un miglioramento del controllo metabolico, accanto ad una serie di importanti benefici aggiuntivi quali la riduzione del peso corporeo, la riduzione di ipoglicemie, l'aumento della funzione cardiaca e l'attenuazione dell'aterotrombosi mediante la riduzione dell'aterosclerosi.

Nonostante questi vantaggi, i GLP-1 RA risultano essere utilizzati meno di frequente rispetto ad altri farmaci ipoglicemizzanti orali a causa della loro modalità di somministrazione, mediante iniezione sottocutanea. In questo contesto, si inserisce oggi la nuova possibilità di utilizzo di semaglutide orale ottenuta mediante coformulazione con sodio N-(8-[2-idrossi benzoile] amino)caprylate, che ne facilita l'assorbimento a livello di mucosa gastrica. Questa nuova formulazione di semaglutide orale potrebbe migliorare l'accettazione e l'aderenza rispetto alla formulazione iniettabile, contribuendo a un inizio precoce ed efficace del trattamento con GLP-1RA nel diabete di tipo 2.



PIONEERING EXPERIENCE

NELLA GESTIONE DEL PAZIENTE CON DM2

OBIETTIVO DEL PROGETTO

Presentare le evidenze sulla necessità di valutare tempestivamente il controllo metabolico al fine di adottare l'adeguato trattamento, con la finalità di minimizzare il rischio di complicanze croniche ed eventi cardiovascolari.

Condividere le conoscenze relative ai profili di efficacia e di sicurezza dei GLP-1 RA ad oggi disponibili, per consentire l'individuazione delle molecole in grado garantire il raggiungimento dei benefici desiderati relativamente a controllo metabolico, peso corporeo e prevenzione del RCV.

Analizzare attraverso il programma di studi clinici PIONEER, le caratteristiche biotecnologiche uniche e la farmacocinetica della prima formulazione orale di semaglutide.

Valutare in modo strutturato ed approfondito, attraverso una attività di Assessment iniziale e quindi la successiva raccolta di Osservazioni, le caratteristiche dei pazienti di nuova diagnosi e dei pazienti in trattamento, relativamente al compenso metabolico e al RCV correlato alla malattia diabetica, colmando in questo modo il divario tra le evidenze scientifiche disponibili e la loro applicazione nella pratica clinica al fine di garantire ai pazienti cure adeguate e tempestive sia per il DM2 che per la minimizzazione del RCV correlato.

Condividere, nel corso del secondo incontro FAD, quanto emerso dalle attività previste nella fase di Formazione Sul Campo (FSC) rispetto alle evidenze scientifiche.

STRATEGIA DIDATTICA

PRIMA SESSIONE - FAD 1

(durata 2 ore e 30 minuti)

I Relatori condivideranno gli Obiettivi del progetto e presenteranno gli argomenti previsti dal programma scientifico.

SECONDA SESSIONE - FSC

(durata max 5 mesi)

I Partecipanti dovranno procedere alla:

1. analisi, mediante software fornito, delle caratteristiche aggregate della popolazione di pazienti con DM2 del proprio Centro.
2. compilazione di 25 osservazioni; le domande contenute nelle osservazioni sono intese a registrare la modalità di gestione del paziente diabetico in funzione del compenso metabolico, di eventuali comorbidità e della presenza di rischio CV.

Sono previsti inoltre 2 Virtual Meeting a piccoli gruppi (1 Tutor e 10 Partecipanti) per la verifica dello stato di avanzamento dell'attività formativa e per il confronto sulle tematiche scientifiche; il primo Virtual Meeting verrà svolto tra l'1/12 ed il 20/12/2021; il secondo è previsto tra l'1/02 ed il 20/02/2022.

TERZA SESSIONE - FAD 2

(durata 2 ore)

I risultati aggregati delle Osservazioni verranno presentati e discussi come da programma scientifico.



PIONEERING EXPERIENCE

NELLA GESTIONE DEL PAZIENTE CON DM2

Iscrizione e fruizione on-line:

www.pioneering.cdgfad.it

Codice

Membership No.

FACULTY: Riccardo CANDIDO - Trieste
Olga Eugenia DISOTEO - Milano
Gian Paolo FADINI - Padova
Simona FRONTONI - Roma
Anna SOLINI - Pisa

PROFESSIONI ACCREDITATE: Medico Chirurgo

DISCIPLINE ACCREDITATE: Endocrinologia, Malattie Metaboliche
e Diabetologia, Geriatria, Medicina Interna

ID ECM: 5310-329114 - TOTALE ORE FORMATIVE: 30

NUMERO CREDITI FORMATIVI: 47,5

I crediti saranno erogati a fronte della partecipazione a tutte le fasi del progetto formativo blended, completate per almeno per il 90% dell'impegno previsto.

Segreteria Scientifica e Organizzativa

IGMED COMM Srls

Via F. Petrarca, 5 - 21047 Saronno

Tel. 02 9604735 - info@igmed.it

Provider ECM CDG Eventi srl

Via Ludovico Micara, 41 - 00165 Roma

Tel. 06 52831118 - info@cdgeventi.it

Con il supporto non condizionato di



novo nordisk®