

BRIDGE ONE

11 MAGGIO - 06 LUGLIO 2021

Il Corso FAD è accreditato presso l'Agenas con numero **5357- 318059** e dà diritto a **7,8** crediti formativi.

Accreditato per:

Medico Chirurgo: Cardiologia; Endocrinologia; Malattie Metaboliche e Diabetologia;
Nefrologia; Chirurgia Vascolare; Oftalmologia; Neurologia; Medicina Generale;
Medicina Interna.

per info scrivere a account@bleassociates.it
Account Manager: **Carmen Battaglia**

Responsabile scientifico: **dr. Giovanni Mileti**



ble
& associates

PROVIDER E SEGRETERIA ORGANIZZATIVA
bleassociates s.r.l.
t.: 0823 30.16.53 / 45.2130
f.: 0823 36.10.86
e.: segreteria@bleassociates.it
www.ble-group.com

con il contributo non condizionante di



11 MAGGIO 2021

Dalle ore 16.30 alle ore 19.30

Apertura lavori, presentazione progetto e condivisione degli obiettivi di miglioramento

G. Mileti

Analoghi del GLP-1: linee guida, letteratura, focus on effetto cardiovascolare

G. Mileti

Early Treatment

G. Mileti

Fattori di rischio

G. Mileti

Il Paziente tipo:

- *Individuazione del fenotipo ideale coerentemente con le linee guida*

G. Mileti; M.P. Barbaro; M. Sciaraffia; A.P. Lassandro;

E. Balestra; V.A. Iurlaro

Definizione next steps e Chiusura dei lavori

G. Mileti

Razionale

Il diabete di tipo 2 è per sua natura una malattia progressiva ed il progressivo deterioramento della funzione beta-cellulare impone che la terapia venga opportunamente intensificata perché i livelli di HbA1c possano essere mantenuti su valori desiderati congrui con le condizioni cliniche del paziente. Gli agonisti recettoriali del GLP-1 rappresentano una delle classi di farmaci più promettenti da impiegare nella cura del diabete di tipo 2 quando la metformina da sola non è più sufficiente per il raggiungimento dei valori target di emoglobina glicosilata. Essi determinano un miglioramento del controllo metabolico, oltre a importanti benefici aggiuntivi quali la riduzione delle ipoglicemie, la riduzione del peso corporeo e la preservazione della funzione beta-cellulare.

Ad oggi esistono diversi agonisti recettoriali del GLP-1 che differiscono tra loro per il profilo farmacocinetico, l'emivita, l'efficacia e la modalità di somministrazione. La conoscenza delle differenze nei profili di efficacia e sicurezza dei diversi agonisti recettoriali del GLP-1 e dei benefici clinici che da queste derivano, fornisce gli strumenti per la scelta tra le diverse molecole della classe di quella più adeguata sulla base dei benefici desiderati sul controllo glicometabolico e sulla prevenzione e sicurezza cardio vascolare. Questo progetto ha lo scopo di riunire i tutor +

06 LUGLIO 2021

Dalle ore 16.30 alle ore 19.30

Apertura lavori, recap della giornata precedente

G. Mileti

Esperienze a confronto: presentazione dei dati raccolti a cura di ogni partecipante

G. Mileti; M.P. Barbaro; M. Sciaraffia; A.P. Lassandro;

E. Balestra; V. A. Iurlaro

Discussione interattiva: Definizione dell'iter ideale per la gestione del paziente diabetico T2

G. Mileti; M.P. Barbaro; M. Sciaraffia; A. P. Lassandro;

E. Balestra; V.A. Iurlaro

Redazione documento finale

G. Mileti; M. P. Barbaro; M. Sciaraffia; A. P. Lassandro;

E. Balestra; V.A. Iurlaro

Conclusioni e Chiusura dei lavori

G. Mileti

5 professionisti diabetologi per un confronto sui recenti dati scientifici disponibili in letteratura sugli analoghi del GLP-1 e le recenti linee guida ADA-EASD al fine di definire un iter ideale per la gestione del paziente diabetico T2. Attualmente a fronte di una continua innovazione in ambito gestionale e terapeutico nel Diabete persiste un evidente ritardo nel "place the therapy"; questo corso si inserisce nel più ampio progetto educativo "BRIDGE 360 - Innovation in Diabetes"; un ciclo di appuntamenti accreditati singolarmente sul territorio volto a fornire al Diabetologo strumenti funzionali a favorire il ponte tra innovazione e pratica clinica.

**I due incontri del progetto formativo si terranno in videoconferenza a causa della recente emergenza COVID - 19, per garantire un adeguato livello di sicurezza dei partecipanti.*