
Scopri tutti i dettagli del progetto e completa la tua iscrizione su
www.bleassociates.it
avendo cura di inserire il codice di 4 cifre che trovi qui sotto

Con il contributo non condizionante di :



REALYZE

INNOVATION EXPERIENCE GROWTH

Il Corso è accreditato presso l'AGE.NA.S con numero **5357 - 474719**

REALYZE è un Corso ECM in modalità FAD, progettato per favorire un percorso formativo diffuso e progressivo: dalla condivisione delle conoscenze di base, alla verifica e applicazione nel proprio contesto clinico, fino al confronto collegiale sui dati raccolti. Il corso combina una fase FAD sincrona con una successiva fase esercitativa e attribuisce circa **25 crediti ECM** a chi completa tutte le attività previste.

Accreditato per:

MEDICO CHIRURGO: Endocrinologia; Medicina Interna; Medicina Generale (Medici di Famiglia); Pediatria; Pediatri (Pediatri di libera scelta)

Consulta l'informativa privacy di AGE.NA.S disponibile al link
<https://ecm.agenas.it/privacy-policy>

dal **05.05 al 02.12.2026**



ble
& associates

Razionale

Il deficit di ormone della crescita (**GHD**) è una condizione endocrina rara che può manifestarsi sia in età pediatrica sia in età adulta. Nei bambini, la bassa statura costituisce il principale segno clinico, spesso accompagnato da alterazioni della composizione corporea, ritardo dello sviluppo e riduzione della qualità di vita. Una diagnosi tempestiva e un intervento terapeutico appropriato consentono di incrementare la velocità di crescita e di raggiungere un'altezza finale coerente con il target genetico del paziente. La terapia con **GH** a somministrazione giornaliera rappresenta da anni lo standard di trattamento, ma il burden legato alle iniezioni quotidiane può incidere negativamente sulla qualità della vita, ridurre l'aderenza nel tempo e limitare l'efficacia terapeutica complessiva. In questo scenario, l'introduzione della nuova classe dei **GH long-acting (LAGH)**, caratterizzati da una somministrazione settimanale, costituisce un'evoluzione significativa finalizzata a rispondere agli unmet need dei pazienti trattati con terapia standard. La minore frequenza di iniezione può infatti favorire una migliore aderenza, migliorare la qualità della vita e, potenzialmente, ottimizzare gli outcome clinici. Alla luce di tali evidenze, emerge la necessità di un progetto formativo strutturato, rivolto ai professionisti sanitari, volto ad approfondire i bisogni clinici dei pazienti pediatrici con GHD, le criticità legate all'aderenza e il ruolo delle nuove opzioni terapeutiche. Da questa esigenza nasce **REALYZE**.

Obiettivi formativi

- Presentare le principali evidenze scientifiche a supporto dell'impiego dei LAGH in risposta agli unmet need della terapia con GH standard.
- Condividere conoscenze aggiornate sui profili di efficacia e sicurezza dei LAGH disponibili, alla luce della Consensus internazionale.
- Analizzare, attraverso il programma di studi REAL, la farmacocinetica, la farmacodinamica e i principali outcome di efficacia e sicurezza di Somapacitan.
- Valutare in modo strutturato e approfondito, mediante un Assessment iniziale e la successiva raccolta di Osservazioni, le caratteristiche dei pazienti di nuova diagnosi e di quelli già in trattamento con GH, in relazione all'utilizzo dei LAGH. Tale attività mira a ridurre il divario tra evidenze scientifiche e pratica clinica, garantendo ai pazienti con GHD un accesso terapeutico adeguato e tempestivo.
- Condividere, nel secondo incontro, i risultati emersi dalle attività esercitativa e il loro confronto con le evidenze disponibili

Struttura progettuale

FASE 1	Formazione Teorica (FAD sincrona) 05.05.2026 dalle 16.00 alle 18.00
Un primo incontro formativo on line per: <ul style="list-style-type: none">• Allineare i partecipanti coinvolti sulle evidenze scientifiche più recenti, approfondire unmet need, aderenza e QoL• Analizzare efficacia e sicurezza dei LAGH con focus su Somapacitan• Fornire indicazioni operative per la fase di attività esercitativa Strumenti interattivi: Instant poll, discussione guidata, Q&A.	
 TIMING dal 05.05 al 30.05.2026	FASE 2 Attività esercitativa sul campo
<ul style="list-style-type: none">• Attività esperienziale strutturata che prevede utilizzo di una scheda digitale condivisa volta a riconoscere il paziente candidabile e confrontarsi su casi reali• Supporto continuo del Board Scientifico attraverso la piattaforma dedicata	
 TIMING dal 06.05 al 20.11.2026	FASE 3 Confronto e sintesi (FAD sincrona finale) 02.12.2026 dalle 15.00 alle 18.00
<ul style="list-style-type: none">• Analisi del database delle osservazioni• Interpretazione dei risultati• Confronto tra pratica clinica ed evidenze scientifiche• Discussione interattiva sull'impatto clinico dei LAGH	
 TIMING dal 02.12 al 31.12.2026	