

# SACITUZUMAB GOVITECAN: L'USO OTTIMALE NELLA PRATICA CLINICA

RESPONSABILE SCIENTIFICO  
GIAMPAOLO BIANCHINI

**FAD**

18 dicembre 2023 • 16 dicembre 2024

**3PSOLUTION**  
A ▶ PHARMALEX Company

## RAZIONALE DEL PROGETTO

Il TNBC è il tipo di cancro della mammella più aggressivo e rappresenta circa il 15% di tutti i tumori al seno. Viene diagnosticato più frequentemente nelle donne più giovani e in premenopausa. Il tasso di sopravvivenza a cinque anni per questo sottotipo è del 12%, rispetto al 28% per altri tipi di tumore al seno; inoltre, questi risultati non soddisfacenti sono spesso associati a una significativa diminuzione della qualità di vita, specialmente nella malattia recidivante/refrattaria.

Capostipite della sua classe, sacituzumab govitecan è un anticorpo farmaco-coniugato diretto contro l'antigene Trop-2. Situata sulla superficie delle cellule, Trop-2 è una proteina sovraespressa nel TNBC e in molti altri tumori.

Rispetto alla chemioterapia, sacituzumab govitecan ha anche mostrato miglioramenti clinicamente significativi nella qualità della vita correlata alla salute (HRQoL, health-related quality of life).

È già stato approvato in più di 35 Paesi per il trattamento di pazienti adulte con carcinoma mammario triplo negativo (TNBC) non resecabile localmente avanzato o metastatico che hanno ricevuto due o più precedenti terapie sistemiche, almeno una delle quali per malattia metastatica. È anche approvato negli Usa nell'ambito di un percorso di approvazione accelerato per il trattamento di pazienti adulti con carcinoma uroteliale (UC) localmente avanzato o metastatico che hanno precedentemente ricevuto una chemioterapia contenente platino e un inibitore PD-1 o PD-L1.

Recentemente, ha ottenuto negli USA e successivamente lo scorso luglio in Europa un'altra approvazione per la forma più comune della malattia, cioè il tipo positivo per i recettori ormonali (HR+) e negativo per il recettore HER2.

Questo è estremamente importante per la comunità di pazienti e i clinici che si occupano di tumore della mammella. Finora si avevano poche opzioni da offrire alle pazienti dopo la terapia endocrina e la chemioterapia, e vedere un beneficio clinicamente significativo di sopravvivenza di oltre 3 mesi, con un beneficio in termini di qualità della vita, è eccezionale per queste donne.

Pertanto, dopo l'approvazione da parte della FDA americana e la raccomandazione positiva del CHMP, l'approvazione EMA determinerà l'accesso a questa importante opzione terapeutica da parte delle pazienti europee, in attesa che il trattamento sia reso quanto prima disponibile anche per le pazienti italiane.

Le Living Guidelines di ESMO sono state aggiornate per includere sacituzumab govitecan con livello di evidenza I, forza della raccomandazione A, e punteggio MCBS 3 (punteggio associato all'entità del beneficio clinico, *Magnitude of Clinical Benefit Score*) per le donne con carcinoma mammario metastatico HR+/HER2-.

Sacituzumab govitecan viene attualmente sviluppato in regime sperimentale in altre popolazioni di pazienti con TNBC o con carcinoma mammario metastatico HR+/HER2- sottoposte a terapia adiuvante, nonché in diversi tipi di tumore, ivi inclusi il carcinoma uroteliale metastatico, il carcinoma polmonare non a piccole cellule (NSCLC, non-small cell lung cancer) metastatico, il carcinoma polmonare a piccole cellule (SCLC, small cell lung cancer) metastatico, il carcinoma della testa e del collo e il carcinoma dell'endometrio.

Con queste premesse, è cruciale la formazione del clinico che utilizza questo farmaco, soprattutto nella gestione dei possibili effetti avversi, benché sia comunque un farmaco ben tollerato e maneggevole



## PROGRAMMA SCIENTIFICO

---

### **Introduzione ed obiettivi del corso**

*Giampaolo Bianchini*

5 minuti

---

### **Posizionamento del farmaco nell'algoritmo terapeutico**

*Giampaolo Bianchini*

15 minuti

---

### **La gestione ottimale della diarrea**

*Alberto Zambelli*

15 minuti

---

### **La gestione della neutropenia**

*Luca Licata*

10 minuti

---

### **La gestione ottimale di nausea e vomito**

*Carmen Criscitiello*

15 minuti

---

### **Conclusioni e take home messages**

*Giampaolo Bianchini*

5 minuti

---



## RESPONSABILE SCIENTIFICO

---

### **Giampaolo Bianchini,**

*Responsabile Breast Cancer Group, Dipartimento Oncologia Medica,  
Ospedale San Raffaele, Milano*

---

## FACULTY

---

### **Carmen Criscitiello**

*Istituto Europeo di Oncologia, Milano*

---

### **Luca Licata**

*IRCCS Ospedale San Raffaele, Milano*

---

### **Alberto Zambelli**

*Professore, IRCCS Humanitas Research Hospital, Rozzano (MI)*

---



La Commissione Nazionale per la Formazione Continua ha formulato parere positivo all'accREDITamento di 3P Solution Srl come PROVIDER STANDARD (codice 327, autorizzato il 15 ottobre 2012). La responsabilità per i contenuti, la qualità e la correttezza etica di questa attività ECM è a carico di 3P Solution.

L'evento è stato accREDITato (ID ECM 327-399290) con obiettivo formativo Applicazione nella pratica quotidiana dei principi e delle procedure dell'evidence based practice (EBM - EBN - EBP) - (Sistema), per 750 partecipanti:

- **MEDICO CHIRURGO** – anatomia patologica; laboratorio di genetica medica oncologia; Patologia clinica (laboratorio di analisi chimico-cliniche e microbiologia); radioterapia
  - **FARMACISTA** – farmacia ospedaliera
- ed ha ottenuto **1 credito ECM**.

## PER OTTENERE L'ATTRIBUZIONE DEI CREDITI E.C.M. È NECESSARIO:

1. partecipare ad almeno il 90% dei lavori scientifici (moduli FAD), per i quali è prevista la verifica delle presenze;
2. compilare il questionario di apprendimento e rispondere correttamente ad almeno il 75% delle domande;
3. compilare il questionario di valutazione dell'evento.

Il certificato riportante i crediti E.C.M. potrà essere scaricato direttamente dal discente nell'apposita sezione della piattaforma successivamente al completamento di quanto sopra.

## SERVIZIO MYECM

Age.na.s. ha attivato il servizio MyEcm (pagina personalizzata a disposizione di ogni professionista sanitario) tramite il quale è possibile:

1. consultare l'offerta formativa;
2. consultare il riepilogo eventi frequentati e i crediti conseguiti;
3. esprimere una valutazione su corsi frequentati organizzati dai Provider.

Per accedere ai servizi online deve registrarsi alla pagina <https://ape.agenas.it/professionisti/myecm.aspx> Se soddisfatto di questo corso può cliccare sull'icona ed esprimere la propria valutazione

# ISCRIZIONI

Per iscriversi è necessario accedere alla piattaforma **Deep (deepapp.it)**

**IMPORTANTE!** Se si accede a questa pagina per **la prima volta**, è necessario registrarsi e creare un account con una password personale, che servirà poi in fase di login.

Per completare la fase di **login** con le credenziali personali il PIN da inserire è **TNBC23**.

All'interno del corso cliccare sul tasto "ISCRIZIONE" per completare i passaggi ed avere accesso ai MODULI FAD.



## PROVIDER ECM



Corso Magenta 81  
20123 - Milano ITALY  
tel | +39 02 36631574  
mail | info@3psolution.it



web | [www.3psolution.it](http://www.3psolution.it)

3PS THINKS GREEN

RINNOVO ACCREDITAMENTO STANDARD notifica del 26 luglio 2019

CON LA SPONSORIZZAZIONE NON CONDIZIONANTE DI:



# GILEAD

Creating Possible

