

Corso ECM di Formazione A Distanza (FAD) Sincrona

21 ottobre 2020

ore 17.00 / 19.00

DOLORE ONCOLOGICO
INTENSO EPISODICO:
GESTIONE CLINICA
E IMPATTO ORGANIZZATIVO



Descritto per la prima volta intorno alla fine degli anni '80, il BreakThrough cancer Pain (BTcP) nasce dall'osservazione di episodi dolorosi acuti nei pazienti oncologici. Nel corso degli ultimi due decenni, la definizione del BTcP si è chiarita, evidenziando come questo sia un dolore diverso dal dolore di base, indipendentemente dalla differente eziopatogenesi. Il BTcP è quindi definito come un'esacerbazione dolorosa transitoria, di intensità moderata-elevata, che insorge, sia spontaneamente sia in seguito ad un evento scatenante, in pazienti con dolore di base mantenuto per la maggior parte della giornata sotto controllo o di intensità lieve. La valutazione e la gestione di un paziente con dolore oncologico non può quindi prescindere dall'attenta valutazione di entrambi gli aspetti del dolore: il dolore persistente di base e le riacutizzazioni dolorose.

Per il trattamento farmacologico del BTcP da alcuni anni si sono resi disponibili i cosiddetti ROO (Rapid Onset Opioids) che vantano una comparsa d'azione inferiore ai 15 minuti ed una durata inferiore alle 2 ore, caratteristiche che in varia misura corrispondono a quelle considerate ideali per il trattamento del BTcP.

Le linee guida delle varie società scientifiche (European Society of Medical Oncology, European Association of Palliative Care, Associazione Italiana di Oncologia Medica) indicano i ROO come farmaci di prima scelta per la gestione del BTcP e suggeriscono di effettuare in ogni caso la opportuna titolazione (iniziando sempre dal dosaggio più basso) per individuare la corretta dose. Diversa è la posizione del NICE (National Institute for Health and Care Excellence, UK), che ritiene che i dati disponibili siano ricavati da studi di qualità non elevata e con basso numero di pazienti, lamentando l'assenza di valutazioni costo-beneficio e di analisi puntuali degli effetti indesiderati e della qualità di vita. In conclusione, secondo il NICE, il beneficio prodotto dai ROO non viene ritenuto di sufficiente rilevanza clinica da giustificare un utilizzo in prima battuta nel BTcP (anche per i costi elevati) e raccomanda ancora la morfina ad immediato rilascio come prima scelta, nonostante i più lunghi tempi di insorgenza dell'effetto.

L'evidenza clinica mostra che in Italia è ancora molto frequente l'utilizzo inappropriato di oppiacei, esponendo il paziente ad un maggior periodo di persistenza del dolore (lo steady state di un oppiaceo si raggiunge dopo circa 45 minuti dalla somministrazione), ad un inutile sovraccarico di principio attivo e ad una conseguente maggior frequenza di effetti collaterali (nausea, sonnolenza, etc). Questo approccio clinico è tanto più evidente nelle strutture di medicina generale e di geriatria che spesso si vedono costrette a ricoverare il paziente ed a trattarlo in ospedale senza l'ausilio dello specialista oncologo o palliativista.

L'obiettivo di questo corso è quindi quello di individuare un appropriato ed univoco percorso di diagnosi e trattamento del BTcP finalizzato a definire nel modo più efficace possibile uno standard di inquadramento e di gestione del paziente, ponendo particolare attenzione alle modalità di identificazione dei fenotipi su cui modulare l'approccio terapeutico, alla riduzione del numero di riacutizzazioni ed alle relative attività di follow-up. Non ultimo, l'elevato costo dei ROO induce la necessità di una attenta valutazione di costo/beneficio dell'utilizzo degli stessi, rendendo quindi sostenibile economicamente questa alternativa di trattamento.

PROGRAMMA

- 17.00 Inizio del webinar e presentazione degli obiettivi del corso
A.P. Sponghini
- 17.10 Gli oppiacei: appropriatezza prescrittiva e controllo degli effetti collaterali indesiderati
A. Antonuzzo
- 17.40 BTcP e utilizzo dei ROO: quale scegliere e perchè
P. Bossi
- 18.10 Approccio multidisciplinare all'utilizzo dei ROO: impatto organizzativo e appropriatezza prescrittiva
R. Antonione
- 18.40 Discussione e sessione di Questions & Answers
A.P. Sponghini
- 19.00 Chiusura del corso

DOCENTI

Raffaella Antonione

U.O.C. di Medicina Interna, A.A.S.2 Bassa Friulana Isontina,
P.O. "San Polo" - Monfalcone (GO)

Andrea Antonuzzo

U.O. di Oncologia Medica 1, A.O.U. Pisana - Pisa

Paolo Bossi

Professore Associato di Oncologia Medica, Università degli Studi di Brescia
U.O. di Oncologia, A.S.S.T. Spedali Civili di Brescia

Andrea Pietro Sponghini

S.C.D.U. di Oncologia, A.O.U. "Maggiore della Carità" - Novara

INFORMAZIONI GENERALI

Il corso, rivolto ad un massimo di **300 partecipanti**, è destinato alle professioni di **Medico-chirurgo** (discipline di riferimento: Anestesia e Rianimazione, Cure Palliative, Geriatria, Medicina e Chirurgia d'Urgenza e Accettazione, Medicina Generale, Medicina Interna, Oncologia, Radioterapia) e **Farmacista Ospedaliero**.

INFORMAZIONI ECM

Provider ECM: Cluster s.r.l. - ID 345 **Progetto formativo n. 345 - 299106**

Obiettivo formativo: documentazione clinica, percorsi clinico-assistenziali, diagnostici e riabilitativi, profili di assistenza e profili di cura (Obiettivo formativo di processo - n° 3)

Responsabile Scientifico: Andrea Pietro Sponghini

Crediti assegnati: 4,5 (quattro virgola cinque)

Rammentiamo ai partecipanti al corso che il rilascio della certificazione dei crediti è subordinato alla partecipazione effettiva all'intero programma formativo e alla verifica dell'apprendimento (superamento del questionario con percentuale non inferiore al 75% del totale delle domande).

La piattaforma FAD utilizzata tratterà la presenza dei partecipanti online e, a partire dalla giornata successiva alla diretta streaming, verrà reso disponibile il **questionario di valutazione dell'apprendimento che dovrà essere compilato i entro tre giorni successivi alla data di conclusione dell'attività formativa**.

Al partecipante saranno consentiti al massimo **5 tentativi di superamento della prova**, previa la ripetizione della fruizione dei contenuti per ogni singolo tentativo. Al superamento della prova, e previa compilazione del questionario di valutazione della qualità percepita, la piattaforma FAD renderà disponibile l'attestato riportante il numero di crediti acquisiti

ISCRIZIONE AL CORSO

L'iscrizione al corso, libera e gratuita, sarà garantita fino ad esaurimento dei posti disponibili.

Per poter partecipare all'attività formativa è indispensabile, per tutti gli interessati, iscriversi online all'indirizzo www.clustersrl.it **entro il 20 ottobre 2020**. Dopo tale data non sarà più possibile iscriversi al corso.

Per fruire del corso sarà necessario collegarsi al sito www.clusterfad.it utilizzando username e password ricevute via mail all'atto dell'iscrizione.

Tali credenziali di accesso saranno utilizzabili anche per le future iscrizioni online agli eventi RES e FAD promossi da Cluster s.r.l.

REQUISITI DI SISTEMA PER LA PARTECIPAZIONE AL CORSO

Requisiti Hardware richiesti:

- Minimo 2GB di memoria RAM – consigliati 4GB
- Casse audio integrate o esterne
- Microfono integrato o esterno (consigliate cuffie USB o auricolari)
- Webcam integrata o esterna

Sistemi operativi supportati:

- Windows 7 – Windows 10
- Mac OS X 10.9 (Mavericks) – MacOS Catalina (10.15)
- Linux
- Google Chrome OS
- Android OS 5 (Lollipop) – Android 9 (Pie)
- iOS 10 – iOS 12
- Windows Phone 8+, Windows 8RT+

Browser Web consigliati:

- Google Chrome
- Mozilla Firefox

Connessione Internet consigliata:

- Computer desktop o laptop: 1 Mbps o superiore
- Dispositivi mobili: 3G o superiore (WiFi raccomandato per audio VoIP)

L'iniziativa è realizzata grazie al contributo non condizionante di



PROVIDER ECM E SEGRETERIA ORGANIZZATIVA



Cluster s.r.l.
www.clustersrl.it
info@clustersrl.it



Le procedure di gestione ECM di CLUSTER s.r.l. sono conformi ai requisiti della normativa UNI EN ISO 9001:2015