

ISCRIZIONE

L'evento è rivolto ai primi 60 iscritti, è gratuito ed è a numero chiuso



E' un evento ECM del piano formativo 2011 dell'IRCCS-Fondazione G.B. Bietti, Provider ECM accreditato presso l'AGENAS. I crediti ottenuti con la partecipazione al corso sono destinati alla figura professionale del **Medico Chirurgo per la disciplina di Oftalmologia - Biologo - Ortottista/Assistente in Oftalmologia.**

CREDITI OTTENUTI n. 23

Per ricevere i crediti formativi è necessario partecipare ad entrambi i moduli

Iscrizione necessaria per motivi organizzativi

Per informazioni ed iscrizioni
Segreteria Scientifica IRCCS G.B. Bietti ONLUS
06.85356727 e-mail direzionescientifica@fondazionebietti.it



IRCCS-Fondazione G.B. Bietti
per lo Studio e la Ricerca in
Oftalmologia - ONLUS



Ce.Ri.S.Ma.S.
Centro di Ricerche e Studi in Management Sanitario

“ METODOLOGIA DELLA RICERCA CLINICA”

Responsabile Scientifico:

Prof. Marco Marchetti

**Roma,
13 e 20 Aprile 2012**

Aula Corsi
Via Livenza, 3 - 00198 Roma

PROGRAMMA
13 Aprile 2012

Modulo 1 - Docente : Lamberto Manzoli

ore 8.30 – 10.30 (Lamberto Manzoli)

1. *Introduzione alla medicina basata sull'evidenza: gli studi clinici*
 - a. *La medicina basata sull'evidenza:* significato di EBM, le fonti, i livelli di evidenza, la sintesi delle informazioni, la metanalisi

ore 10.30 – 10.45 *pausa*

ore 10.45 – 13.30 (Lamberto Manzoli)

- b. *Le linee guida:* definizione ambiti di applicazione, costruzione implementazione e aggiornamento delle linee-guida

ore 13.30 – 14.30 *pausa pranzo*

ore 14.30 – 17.30 (Lamberto Manzoli)

- c. *I trial clinici: overview sullo stato dell'arte*
 - descrizione della tipologia degli studi e loro obiettivi : ovvero quale tipologia di studio scegliere in relazione all'obiettivo che si vuole raggiungere
 - studi osservazionali
 - studi descrittivi (case report, case series)
 - analitici (caso controllo, coorte semplice e coorte parallela, cross.sectional)
 - studi sperimentali
 - trial non controllati
 - trial controllati randomizzati e non
 - trial pragmatici (è uscito recentemente un lavoro sul BMJ di un mese un metodo per valutare i trials pragmatici)
 - retracted(studi clinici ritirati dal medline e dalle riviste perché contenenti incoerenze o dati alterati)
 - studi di accuratezza diagnostica (per i test diagnostici)
 - analisi dei bias degli studi (es. bias dei RCT : assegnazione, accertamento esito, violazione di protocollo, endpoint hard e endpoint surrogate)
 - applicazione modello PICO
 - descrizione delle modalità di revisione della letteratura (es- utilizzo medline e sua sintassi)
 - critical appraisal degli studi scientifici (validità interna, rilevanza clinica, applicabilità, consistenza)
 - analisi degli strumento per la valutazione critica degli studi scientifici
 - CONSORT STATEMENT per gli RCT (cfr equator network dove vengono illustrate le risorse per la valutazione critica degli RCT)
 - STArt per gli studi di accuratezza diagnostica
 - Squire per gli studi di miglioramento della qualità della ricerca sui servizi sanitari

ore 17.30 – 17.45 *pausa*

ore 17.45 – 19.45 (Lamberto Manzoli)

3. *I contenuti di uno studio clinico*
 - Aspetti clinici: quali endpoint
 - Aspetti statistici: come e cosa misurare

20 Aprile 2012

Modulo 2

Docenti: Marco Marchetti,
Marina Cicerone,
Marco Oradei

ore 8.30 – 10.30 (Marco Oradei)

3. *I contenuti di uno studio clinico*
 - Aspetti economici: la valorizzazione delle prestazioni effettuate

ore 10.30 – 10.45 *pausa*

ore 10.45 – 12.30 (Marco Marchetti)

Cosa è un Comitato Etico

- Il processo di approvazione e la gestione di uno studio clinico
- La segreteria tecnico-scientifica

ore 10.45 – 12.30

- Inquadramento legislativo ed aspetti funzionali
- L'Osservatorio Sperimentazioni Cliniche
- Aspetti specifici: il consenso informato, la copertura assicurativa per gli studi clinici

ore 13.30 – 14.30 *pausa pranzo*

ore 14.30 – 17.30 (Marina Cicerone)

- Esercitazione : simulazione di un percorso di valutazione di studi sperimentali (RCT e osservazionali prospettici) e RCT e osservazionali retrospettivi.

ore 17.30 – 17.45 *pausa*

ore 17.45 – 19.45 (Marco Marchetti)

- Esercitazione : simulazione di un percorso di valutazione di studi sperimentali (RCT e osservazionali prospettici) e RCT e osservazionali retrospettivi.

ore 19.45- *Verifica test/Chiusura lavori*