

SEDE

Aula Zanetti

Accademia Nazionale di Medicina
Via Martin Piaggio 17/6
16122 Genova

Indicazioni per raggiungere la sede del corso

- › Aeroporto Cristoforo Colombo a 10 Km
- › Autostrada A7, A10, A12, uscita di Genova Ovest. Prendere la sopraelevata, uscita Centro
- › Dalla Stazione Ferroviaria di Genova Brignole autobus N° 18 o 37, fermata di Via Roma
- › Dalla stazione di Genova Principe, autobus N° 34, fermata di Via Assarotti, autobus N° 18, fermata di Via SS. Giacomo e Filippo

PROMOSSO DA

Accademia Nazionale di Medicina



www.accmed.org
Direttore Generale: Stefania Ledda

Informazioni e iscrizioni

Tel 010 83794.238
Fax 010 83794.260
segreteriacorsi@accmed.org

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

Forum Service

Via Martin Piaggio, 17/6
16122 Genova

CON IL SUPPORTO INCONDIZIONATO DI

Risposte che contano.

ACC  MED

ACCADEMIA NAZIONALE DI MEDICINA

SEZIONE DI ONCOLOGIA

Richiesto Patrocinio a
AIOM

A.W.A.R.D.

Advanced
Workshop for an
Accurate Clinical
Research
Data use

WORKSHOP
DESIGN E
INTERPRETAZIONE
DEI TRIAL CLINICI

GENOVA
21 NOVEMBRE 2012

Direttore
Alberto Sobrero



OBIETTIVI

È sempre molto difficile capire da un lavoro scientifico quanto i nuovi risultati possono essere attendibili, generalizzabili e rilevanti. La difficoltà di questo processo trova riscontro negli editoriali di accompagnamento ai trial clinici più importanti. Saper interpretare i risultati di studi clinici è anche funzione di quanto un medico conosce il mondo dei trial nelle sue classiche 5 fasi: design, conduzione, analisi, report e interpretazione. Ecco perché design e interpretazione sono così strettamente correlati e sono i due aspetti che principalmente competono al medico, non al data manager, né all'infermiera di ricerca, né ai comitati etici o ad altre figure amministrative di supporto.

Il tutto è complicato dal fatto che il mondo accademico sfiora solo l'argomento sia nei corsi di laurea sia nelle scuole di specializzazione, probabilmente per la complessità e multidisciplinarietà della tematica (da molti raggruppata a torto sotto la voce "aspetti statistici") e per l'importanza troppo limitata che ha la ricerca clinica in Italia.

Il Workshop si propone di approfondire questo tema e di fornire ai partecipanti gli strumenti conoscitivi per interpretare i trial clinici in maniera indipendente.

ECM

Sulla base del regolamento applicativo approvato dalla CNFC, Accademia Nazionale di Medicina (provider n. 31), assegna alla presente attività ECM (31-42153): **8 crediti formativi**.

L'evento è accreditato per Medici specializzati in Oncologia.

Non sarà possibile erogare crediti per discipline non previste.

L'attestazione dei crediti ottenuti è subordinata a:

➤ partecipazione all'intera durata dei lavori

➤ compilazione della scheda di valutazione dell'evento

➤ superamento della prova di apprendimento (questionario, almeno 75% risposte esatte)

Si rammenta al partecipante che il limite massimo dei crediti formativi ricondotti al triennio di riferimento 2011-2013 acquisibili mediante invito da sponsor è di 1/3.

MODALITÀ D'ISCRIZIONE

La partecipazione all'Incontro è gratuita ed è riservata a un numero limitato di partecipanti. Per iscriversi è necessario inviare a Accademia Nazionale di Medicina Via Martin Piaggio, 17/6 – 16122 Genova entro il **9 novembre**:

➤ Scheda di iscrizione debitamente compilata

➤ Consenso al trattamento dei dati personali riportato sul retro della scheda di iscrizione

RIVOLTO A

Medici specialisti in oncologia

PROGRAMMA

- 10.00 Registrazione dei partecipanti
- 10.30 **L'importanza del design e interpretazione dei trial clinici**
Alberto Sobrero
- 11.00 **Come coniugare rilevanza, originalità, metodologia e fattibilità di un progetto di ricerca**
Andrea Ardizzoni
- 11.30 **L'importanza della "main question"**
Alberto Sobrero
- 12.00 **L'importanza del "primary endpoint"**
Andrea Ardizzoni
- 12.30 **Validità interna ed esterna di uno studio**
Paolo Bruzzi
- 13.00 *Pausa pranzo*
- 14.00 **Analisi per sottogruppi**
Paolo Bruzzi
- 14.30 **Interpretazione di trial già pubblicati**
Andrea Ardizzoni, Alberto Sobrero
- 15.00 **Lavoro a gruppi**
I partecipanti saranno suddivisi in gruppi che analizzeranno alcuni trial clinici relativi al tumore del polmone, della mammella, del colon e dello stomaco.
- 16.30 **Presentazione dei risultati del lavoro dei gruppi e discussione**
Ogni gruppo avrà a disposizione 15'
- 17.30 Chiusura lavori e questionario di valutazione dell'apprendimento

DIRETTORE

Alberto Sobrero

Dirigente Medico II Livello

U.O. Oncologia Medica

IRCCS A.O.U. San Martino

IST – Istituto Nazionale per la Ricerca

sul Cancro

Genova

RELATORI

Andrea Ardizzoni

U.O. Oncologia Medica

A.O.U. Parma

Paolo Bruzzi

Dip. di Epidemiologia, Prevenzione
e Diagnostica Genova

IRCCS A.O.U. San Martino

IST – Istituto Nazionale per la Ricerca
sul Cancro

Genova