

MODALITÀ D'ISCRIZIONE

La partecipazione al Convegno è gratuita. Per iscriversi collegarsi al sito: <http://www.executivecongress.it/lista-eventi>.
Le iscrizioni saranno accettate in ordine cronologico di arrivo fino ad esaurimento dei posti disponibili. Sarà inviata conferma dell'avvenuta iscrizione via e-mail.

CREDITI FORMATIVI ECM

L'evento è accreditato nel programma di Educazione Continua in Medicina con l'identificativo ID 661- 390560 secondo le attuali disposizioni, nella professione di **30 Medici Chirurghi** in presenza specialisti in Anestesia e rianimazione, Cardiologia, Ematologia, Endocrinologia, Oncologia, Geriatria, Malattie metaboliche e diabetologia, Medicina e chirurgia di accettazione e di urgenza, Medicina generale (medici di famiglia), Medicina interna e Nefrologia ed eroga: **3 (tre)** crediti formativi al superamento del questionario di apprendimento ed al corretto espletamento di tutte le procedure amministrative. Tutti i partecipanti e i relatori, attenendosi alle attuali normative ministeriali (indipendentemente dai crediti e dalle discipline accreditate), sono tenuti a compilare e consegnare il materiale rilasciato dalla segreteria.

OBIETTIVO FORMATIVO:

Documentazione clinica. Percorsi clinico-assistenziali diagnostici e riabilitativi, profili di assistenza - profili di cura

ORE FORMATIVE: 3

SEGRETARIA ORGANIZZATIVA E PROVIDER ECM



EXECUTIVE CONGRESS SRL

Via F. Puccinotti, 43 - 50129 Firenze

Tel.: 055-472023 - Fax.: 055-4620364

info@executivecongress.it www.executivecongress.it

SEDE DEL CORSO

AULA MAGNOLFI - OSPEDALE NUOVO S.STEFANO

Via Suor Niccolina, 20/22, 59100 Prato PO

Con la sponsorizzazione non condizionante di



Bristol Myers Squibb™



**OSPEDALE NUOVO S.STEFANO
PRATO, 10 OTTOBRE 2023**

**Minicorso di metodologia della
ricerca clinica:
I trial sui NAO insegnano**

Minicorso di metodologia della ricerca clinica: I trial sui NAO insegnano



RAZIONALE SCIENTIFICO

La ricerca clinica fornisce un contributo fondamentale per individuare nuove e migliori modalità di assistenza e cura ai pazienti. L'emergere di solide conoscenze scientifiche è alla base della continua evoluzione della pratica clinica. Pertanto, l'aggiornamento scientifico è uno strumento indispensabile alla luce del rapido progredire delle conoscenze disponibili, sia in campo diagnostico che terapeutico. Nella pletera di produzione scientifica è cruciale saper valutare la qualità delle evidenze proposte dalla letteratura per identificare quali effettivamente introdurre nella pratica quotidiana. Il Corso è rivolto a tutti i professionisti sanitari impegnati in ambito assistenziale, oltre che ai medici in formazione specialistica, che desiderano avvicinarsi al mondo della ricerca clinica o anche semplicemente arricchire il proprio bagaglio di conoscenze nel campo della metodologia della ricerca e della sperimentazione clinica. Il corso si propone di presentare le competenze necessarie per l'ideazione, la pianificazione e la gestione delle varie fasi di uno studio clinico. Saranno forniti inoltre gli strumenti per interpretare criticamente i risultati ottenuti dalle ricerche ed inserirli nell'ambito delle consolidate evidenze scientifiche.

RESPONSABILE SCIENTIFICO DEL CORSO

Dott.ssa Anna Toso (Prato)

ELENCO RELATORI E MODERATORI

Dott. Stefano Ferruccio Savonitto (Malgrate - LC)

Dott. ssa Anna Toso (Prato)

PROGRAMMA



14:00 Arrivo e registrazione dei partecipanti

14:30 Apertura dei lavori e introduzione **A. Toso**

I SESSIONE

14:30 **Introduzione generale alla ricerca clinica S. F. Savonitto**

- Obiettivi e ambiti della ricerca clinica
- Bias e conflitti di interesse nella produzione della ricerca
- Metodi e strumenti del processo "dal quesito di ricerca al disegno dello studio"

15:30 Discussione

16:00 *Coffee Break*

II SESSIONE

16:30 **Studi randomizzati di efficacia S. F. Savonitto**

17:15 **Studi osservazionali S. F. Savonitto**

- Valutazione del disegno, obiettivi e principali bias (distorzione) degli studi sperimentali
- Rispetto dei criteri di qualità dello specifico studio
- Modelli applicativi forniti dai trials clinici sui nuovi anticoagulanti orali

17:45 Discussione

18:30 Compilazione questionario ECM

18:45 **Fine Lavori**