

SEDE

Hotel NH Vittorio Veneto

Corso D'Italia, 1
Roma

Come raggiungere la sede:

- › Situato in centro città tra Via Veneto e Villa Borghese, l'albergo è vicino a stazione della metropolitana, fermata d'autobus e stazione dei taxi.
- › In auto. Dal Nord Italia, autostrada A1, uscita Settabagni, seguire le indicazioni per il centro città - Via Veneto - Villa Borghese. Dal Sud Italia, autostrada A1, uscita Via Momentana, seguire le indicazioni per il centro città - Via Veneto - Villa Borghese
- › In aereo. Dall'aeroporto prendere il treno fino alla stazione Termini, poi seguire le indicazioni poco sotto riportate.
- › In treno. L'NH Vittorio Veneto è a tre chilometri dalla stazione Termini, 5 minuti in taxi, oppure autobus linea 910 (scendere in Via Puccini), oppure metropolitana linea A (scendere alla stazione di Piazza di Spagna), seguendo poi le indicazioni per Villa Borghese.

PROMOSSO DA

Accademia Nazionale di Medicina



ISO 9001

Certificata N° 07-2-00019-TIC

www.accmed.org

Direttore Generale: Stefania Ledda

Informazioni e iscrizioni

Tel 010 83794.238

Fax 010 83794.260

segreteriaicorsi@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

Con il patrocinio di

Associazione Italiana
di Oncologia Medica

A.W.A.R.D.

Advanced
Workshop for an
Accurate Clinical
Research
Data use

WORKSHOP
DESIGN E
INTERPRETAZIONE
DEI TRIAL CLINICI

ROMA
6 DICEMBRE 2013

Direttore
Alberto Sobrero



OBIETTIVI

Molte delle attività che competono all'oncologo, soprattutto quando ricopre responsabilità di governo clinico, attingono conoscenze importanti dall'analisi critica degli studi e delle sperimentazioni. Pensiamo alle decisioni cliniche e gestionali quotidianamente assunte, alla partecipazione come discussant ai congressi, alla revisione esperta di pubblicazioni scientifiche, alla partecipazione agli advisory board nazionali e internazionali. Tuttavia, è sempre molto difficile comprendere da un lavoro scientifico quanto i nuovi risultati possano essere attendibili, generalizzabili e rilevanti. La difficoltà di questo processo trova riscontro negli editoriali di accompagnamento ai trial clinici più importanti. Questo workshop si propone di fornire all'oncologo clinico con ruoli/incarichi decisionali una occasione di confronto metodologico sulla interpretazione indipendente dei trial clinici, attraverso l'analisi delle classiche 5 fasi che li caratterizzano: design, conduzione, analisi, report e interpretazione. Saranno affrontati inoltre alcuni casi pratici. Il piccolo numero favorirà la massima interattività tra i colleghi oncologi, coadiuvata dall'uso di attrezzature multimediali.

RIVOLTO A

Medici specialisti in oncologia.

ECM

Sulla base del regolamento applicativo approvato dalla CNFC, Accademia Nazionale di Medicina (provider n. 31), assegna alla presente attività ECM (31-68694): **9 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 **15 novembre 2013**:

- › Scheda di iscrizione debitamente compilata
- › Consenso al trattamento dei dati personali riportato sul retro della scheda di iscrizione

PROGRAMMA

- 09.30 Registrazione dei partecipanti
- 10.00 **L'importanza del design e interpretazione dei trial clinici**
Alberto Sobrero
- 10.45 **Come coniugare rilevanza, originalità, metodologia e fattibilità di un progetto di ricerca**
Andrea Ardizzoni
- 11.30 **L'importanza della "main question"**
Alberto Sobrero
- 12.10 **L'importanza del "primary endpoint"**
Andrea Ardizzoni
- 12.50 **Validità interna ed esterna di uno studio**
Paolo Bruzzi
- 13.30 *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 dell'epatocarcinoma.
- 16.30 **Presentazione dei risultati del lavoro dei gruppi e discussione**
- 17.30 Chiusura lavori e questionario di valutazione dell'apprendimento

DIRETTORE

Alberto Sobrero

U.O. Oncologia Medica
IRCCS A.O.U. San Martino-IST
Genova

RELATORI

Andrea Ardizzoni

U.O. Oncologia Medica
A.O.U. Parma

Paolo Bruzzi

Dipartimento di Epidemiologia, Prevenzione e Diagnostica
IRCCS A.O.U. San Martino-IST
Genova