

SEDE

Hotel Michelangelo

Via Scarlatti, 33
Milano

Indicazioni per raggiungere la sede del corso

- › In treno. L'Hotel dista 200 m. dalla Stazione Ferroviaria Milano Centrale
- › In auto. Dalla tangenziale Est: prendere l'uscita per Linate proseguendo per viale Forlanini, seguito da viale Corsica. A Piazza Emilia, svoltare a destra e proseguire per Piazzale Loreto. Prendere viale Brianza fino all'angolo con via Venini, proseguire per circa 700 metri fino ad arrivare in via Scarlatti. Dalla tangenziale Ovest: Prendere l'uscita Cormano, proseguendo per viale Rubicone, seguito da viale Enrico Fermi. Svoltare a destra in via Murat e proseguire per circa 600 metri fino all'incrocio con viale Marche. Svoltare a sinistra, proseguire dritti oltrepassando viale Lunigiana e viale Brianza fino all'incrocio con via Venini. Proseguire per circa 700 metri fino ad arrivare in via Scarlatti.
- › In aereo. Aeroporto di Milano Linate a circa 15 km. dalla Stazione Milano Centrale

PROMOSSO DA

Accademia Nazionale di Medicina



Certificato N° 07-02-00019-TC

www.acmed.org

Direttore Generale: Stefania Ledda

Informazioni e iscrizioni

Tel 010 83794.238

Fax 010 83794.260

segreteriacorsi@acmed.org

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

Forum Service

Via Martin Piaggio, 17/6
16122 Genova

CON IL SUPPORTO INCONDIZIONATO DI

ACC  MED

ACCADEMIA NAZIONALE DI MEDICINA

SEZIONE DI ONCOLOGIA

Con il patrocinio di

Associazione Italiana
di Oncologia Medica

A.W.A.R.D. 2.0

**Advanced
Workshop for an
Accurate Clinical
Research
Data use**

WORKSHOP DESIGN E INTERPRETAZIONE DEI TRIAL CLINICI

Approccio strutturato
all'interpretazione dei trial
clinici di maggior interesse

MILANO
6 FEBBRAIO 2015

Direttore
Alberto Sobrero

7,7 CREDITI FORMATIVI



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, ma con enfasi su quella dell'interpretazione dei risultati. **La selezione dei trial da discutere sarà proposta dai partecipanti.**

Il piccolo numero favorirà la massima interattività tra i colleghi oncologi, coadiuvata dall'uso di attrezzature multimediali.

RIVOLTO A

Medici specialisti in oncologia, radioterapia, medicina interna.

ECM

Sulla base del regolamento applicativo approvato dalla CNFC, Accademia Nazionale di Medicina (provider n. 31), assegna alla presente attività ECM (31-112345): **7,7 crediti formativi**.

L'evento è rivolto a: medici nelle discipline: oncologia, medicina interna, radioterapia.

Non sarà possibile erogare crediti per discipline non previste.

L'attestazione dei crediti ottenuti è subordinata a:

- › partecipazione a tutta la 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 2014-2016 acquisibili mediante invito da sponsor è di 1/3.

MODALITÀ D'ISCRIZIONE

La partecipazione all'incontro è gratuita e riservata a un numero limitato di partecipanti.. Per iscriversi è necessario inviare a Accademia Nazionale di Medicina – Via Martin Piaggio 17/6 – 16122 Genova, Fax 010 83794260, **entro il 20 gennaio 2015**:

- › scheda di iscrizione, debitamente compilata
- › consenso al trattamento dei dati personali riportato nel retro della scheda di iscrizione

Non saranno considerate valide le domande pervenute con scheda incompleta.

L'iscrizione sarà confermata a mezzo posta elettronica, si chiede pertanto di riportare sulla scheda di iscrizione il proprio indirizzo.

PROGRAMMA

- 09.30 Registrazione dei partecipanti
- 10.00 **Introduzione: condivisione degli obiettivi, della metodologia e dell'organizzazione.**
Presentazione dei partecipanti e delle richieste specifiche
Andrea Ardizzoni
- 10.30 **Il mondo della clinical research: interpretazione versus design**
Alberto Sobrero
- 11.00 **La validità interna ed esterna di uno studio**
Paolo Bruzzi
- 11.30 **La rilevanza dei risultati**
Alberto Sobrero
- 12.00 **Hazard ratio ed analisi per sottogruppi: non abbiate paura...**
Discussione guidata da Andrea Ardizzoni
- 12.30 Discussione
- 13.15 *Pausa pranzo*
- 14.00 **Parte pratica**
I partecipanti, suddivisi in gruppi, interpreteranno i risultati dei trial clinici di loro interesse con l'ausilio delle schede illustrate nella mattina
Tutor: Andrea Ardizzoni, Paolo Bruzzi, Alberto Sobrero
- 16.00 **Presentazione dei risultati del lavoro dei gruppi e discussione**
- 17.00 Questionario di valutazione dell'apprendimento e chiusura dei lavori

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. Policlinico Sant'Orsola-Malpighi
Bologna

Paolo Bruzzi

U.O. Epidemiologia Clinica
IRCCS A.O.U. San Martino-IST
Genova

Alberto Sobrero

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