

SEDE

Hotel NH Vittorio Veneto

Corso D'Italia, 1
Roma

Indicazioni per raggiungere la sede del corso

Situato in centro città tra Via Veneto e Villa Borghese, l'albergo è vicino alla stazione della metropolitana, fermata d'autobus e stazione dei taxi.

In auto. Dal Nord Italia, autostrada A1, uscita Settebagni, 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



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

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

ROMA
22 MAGGIO 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: **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 28 aprile 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