

INTRODUZIONE ALLA METODOLOGIA DELLA RICERCA CLINICA

Acquisire i principi fondamentali per disegnare la ricerca clinica

DESTINATARI

Professionisti coinvolti nella valutazione, pianificazione, conduzione, analisi e pubblicazione della ricerca clinica

OBIETTIVI DEL CORSO

- Conoscere obiettivi e ambiti di applicazione delle varie tipologie di ricerca sanitaria
- Classificare le fonti d'informazione biomedica
- Conoscere disegno, obiettivi e principali bias di studi osservazionali e sperimentali
- Definire i criteri di qualità della ricerca clinica
- Apprendere metodi e strumenti del processo "dal quesito di ricerca al disegno dello studio"
- Utilizzare le principali banche dati biomediche

OBIETTIVO ECM DI SISTEMA

1 - Applicazione nella pratica quotidiana dei principi e delle procedure dell'Evidence-based Practice (EBM, EBN, EBP)

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Antonino Cartabellotta, Presidente Fondazione GIMBE

SEDE, DATE, ORARI

6-7-8 marzo 2023

Corso online - FAD Sincrona

09.00 - 13.15 e 14.00 - 18.00

Provider	Cod	Durata	Crediti ECM	Costo
Fondazione GIMBE ID 878	RM01_FAD	3 giorni	31,5 per tutte le professioni	€ 750,00 esente IVA

PROGRAMMA DEL CORSO

La ricerca sanitaria

- Obiettivi e ambiti della ricerca di base, clinica, sui servizi sanitari, qualitativa
 - Bias e conflitti di interesse nella produzione della ricerca
-

L'informazione biomedica

- Ricerca primaria: studi osservazionali e sperimentali
 - Ricerca secondaria: revisioni sistematiche, linee guida, HTA reports, altro
 - Fonti *opinion-based*
-

Architettura della ricerca clinica

- Disegno, obiettivi e principali bias degli studi:
 - Osservazionali: descrittivi (*case reports, case series*) e analitici (caso-controllo, coorte, trasversali)
 - Sperimentali: trial non controllati, trial controllati non randomizzati, trial controllati randomizzati
-

Qualità della ricerca clinica

- Dimensioni del *critical appraisal*: validità interna, rilevanza clinica, applicabilità, consistenza
 - Strumenti di *critical appraisal*
 - EQUATOR Network e linee guida per il reporting
-

Dal quesito di ricerca al disegno dello studio

- Definire l'obiettivo dello studio: eziologia, prognosi, diagnosi, prevenzione/terapia
 - Strutturare il quesito di ricerca: il modello EPICOT+
 - Elementi core: *Evidence, Population, Intervention, Comparison, Outcomes, Time frames*
 - Elementi opzionali: *disease burden, timeliness, study type*
 - Effettuare una revisione sistematica degli studi pubblicati e degli studi in corso
 - Banche dati primarie: MEDLINE, EMBASE, CINHAI
 - Banche dati di revisioni sistematiche: *Cochrane Database of Systematic Reviews* (CDSR), *Database of Abstracts of Reviews of Effects* (DARE)
 - Registri di trials (*ClinicalTrials.gov*) e di revisioni sistematiche (PROSPERO)
 - Verificare la rilevanza del quesito di ricerca in relazione alle evidenze disponibili
 - Rifinire il quesito di ricerca
 - Scegliere il disegno di studio più appropriato
-

Per informazioni e iscrizioni: www.gimbeducation.it/rm01_FAD

Fondazione GIMBE - Via Amendola, 2 - 40121 Bologna - Tel. 051 5883920 - info@gimbe.org