

METODOLOGIE DI ELABORAZIONE DELLE LINEE GUIDA

Produrre, adattare, aggiornare linee guida secondo standard internazionali

DESTINATARI

Professionisti coinvolti nella produzione di linee guida per la pratica clinica

OBIETTIVI DEL WORKSHOP

- Conoscere la normativa nazionale sulle linee guida
- Conoscere il nuovo Sistema Nazionale Linee Guida (SNLG)
- Conoscere vantaggi e limiti delle modalità di elaborazione di linee guida: produzione, adattamento, aggiornamento
- Conoscere gli standard internazionali su qualità, adattamento, reporting e aggiornamento delle linee guida e per la gestione dei conflitti di interesse
- Conoscere il processo per produrre linee guida di elevata qualità
- Utilizzare l'AGREE II reporting checklist per valutare la qualità del reporting delle linee guida

OBIETTIVO ECM DI SISTEMA

2 - Linee guida - Protocolli - Procedure

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Antonino Cartabellotta, Presidente Fondazione GIMBE

SEDE, DATA

Roma, 14 febbraio 2020

Hotel Royal Santina - Via Marsala, 22 -00185- Roma

ORARIO DELLE LEZIONI

09.00 - 13.15 e 14.00 - 17.00

Provider	Cod	Durata	Crediti ECM	Costo
Fondazione GIMBE ID 878	W03	1 giorno	7 per tutte le professioni	€ 189,00

09.00 - 11.00 | Linee guida in Italia: aspetti normativi e applicativi

- L. 24/2017, art. 5. Buone pratiche clinico-assistenziali e raccomandazioni previste dalle linee guida
- DM 2 agosto 2017. Elenco delle società scientifiche e delle associazioni tecnico-scientifiche delle professioni sanitarie
- DM 27 febbraio 2018. Istituzione del Sistema Nazionale Linee Guida (SNLG)
- Il ruolo dell'Istituto Superiore di Sanità e del Centro Nazionale per l'Eccellenza Clinica, la qualità e la sicurezza delle cure (CNEC)
- Il nuovo SNLG
 - Manuale metodologico per la produzione di linee guida
 - Procedure per la proposta di inserimento di linee guida nel SNLG
 - Piattaforma per l'inserimento e la valutazione delle linee guida
- Vantaggi e limiti delle modalità di elaborazione di linee guida
 - Produzione ex-novo di linee guida
 - Adattamento nazionale di linee guida internazionali
 - Aggiornamento di linee guida esistenti
- Le "buone pratiche": dai riferimenti normativi ai criteri di qualità definiti dal CNEC

11.00 - 11.15 | Pausa

11.15 - 13.15 | Standard internazionali

- Qualità delle linee guida:
 - AGREE II
 - AGREE *Global Scale Rating*
 - Standard del *Guidelines International Network* (G-I-N)
 - Standard dell'*Institute of Medicine* (IOM)
- Adattamento delle linee guida:
 - Metodo GRADE-ADOLPMENT
 - G-I-N *Adaptation Working Group*
- Reporting delle linee guida:
 - AGREE *reporting checklist*
 - RIGHT Statement
- Aggiornamento delle linee guida
 - Checklist ChekUp
- Disclosure e gestione dei conflitti di interesse:
 - Principi del G-I-N

13.15 - 14.00 | Pausa

14.00 - 15.30 | Il processo di produzione delle linee guida

- Definizione di obiettivi, ambiti di applicazione e destinatari delle linee guida
- Pianificazione e gestione del processo, definizione delle risorse umane ed economiche
- Costituzione e formazione del gruppo di lavoro multiprofessionale e multidisciplinare
- Definizione delle modalità di coinvolgimento di cittadini/pazienti
- Gestione dei conflitti di interesse
- Formulazione dei quesiti
- Revisione sistematica della letteratura, valutazione critica e selezione degli studi
- Formulazione delle raccomandazioni
 - Metodo GRADE e altri sistemi di *grading*
 - Processi di consenso formale: RAND, Delphi
- Definizione delle procedure di aggiornamento
- Identificazione di potenziali ostacoli e fattori facilitanti all'implementazione delle raccomandazioni e relative implicazioni sulle risorse
- Definizione degli indicatori di monitoraggio
- Revisione esterna della linea guida
- Editing, pubblicazione e disseminazione della linea guida

15.30 - 16.30 | Esecuzione diretta da parte di tutti i partecipanti di attività pratiche

- Utilizzo dell'AGREE reporting checklist

16.30 - 17.00 | Valutazione dell'apprendimento

- Prova pratica e discussione dei risultati