

IL PROTOCOLLO DI RICERCA CLINICA: DAL QUESITO ALLA STESURA

DESTINATARI

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

OBIETTIVI DEL WORKSHOP

- Conoscere la classificazione e la struttura di un protocollo di ricerca
- Formulare il quesito clinico e definire il disegno di studio
- Conoscere gli standard internazionali per la stesura di un protocollo di ricerca
- Redigere il protocollo di ricerca
- Individuare gli attori e i documenti necessari per avviare la ricerca

OBIETTIVO ECM DI SISTEMA

2 - Linee guida - protocolli - procedure

RESPONSABILE SCIENTIFICO

Corrado Iacono, Comitato Etico Interaziendale Bologna-Imola

SEDE, DATA

16 novembre 2023

Corso online - FAD Sincrona

ORARI DEL WORKSHOP

09.00 - 13.15 e 14.00 - 16.00

Provider	Cod	Durata	Crediti ECM	Costo
Fondazione GIMBE ID 878	W18	1 giorno	9 per tutte le professioni	€ 189,00 esente IVA

9.00 - 11.00 | Aspetti generali

- Classificazione della ricerca clinica
- Il quesito di ricerca
- Il protocollo di ricerca
- Standard internazionali: Dichiarazione di Helsinki, *Good Clinical Practice*

11.00 - 11.15 | Pausa

11.15- 12.15 | Il quesito di ricerca clinico

- Verifica delle evidenze disponibili
- Formulazione del quesito di ricerca
- Definizione del disegno di studio

12.15 - 13.15 | Linee guida per il reporting

- Linee guida per il reporting dei protocolli di trial clinici: SPIRIT Statement
- Linee guida per il reporting dei trial clinici: CONSORT Statement
- Linee guida per il reporting degli studi osservazionali: STROBE Statement

13.15 - 14.00 | Pausa

14.00 - 16.00 | La stesura del protocollo di ricerca

- Dimensione del campione
- Obiettivi e outcome
- Criteri di inclusione e di esclusione dei partecipanti
- Aspetti etici
- Aspetti organizzativi
- Gestione dei dati
- Registrazione del protocollo
- Documentazione per avviare la ricerca

16.00 | Valutazione dell'apprendimento tramite quiz