

LUNEDÌ 9 NOVEMBRE

DALLE 15.00 ALLE 18.30



TRIALS CLINICI

ANALISI E INTERPRETAZIONE LA FARMACIA INCONTRA L'ONCOLOGIA

15,00-15,20

SALUTI ISTITUZIONALI

Ester Sapigni, Responsabile Servizio Assistenza Territoriale Area Farmaco e Dispositivi Medici, Regione Emilia-Romagna
Carmine Pinto, Direttore Struttura Complessa di Oncologia, Azienda USL IRCCS, Reggio Emilia

15,20-15,40

APERTURA DELL'EVENTO

Nilla Viani, Direttore Farmacia Ospedaliera AUSL Modena

15,40-16,10

EVOLUZIONE TERAPEUTICA DELLA PATOLOGIA RENALE

- *Dati epidemiologici*
- *Studi disponibili e stato dell'arte*
- *Linee guida nazionali*
- *Raccomandazioni regionali*

Giuseppe Procopio, Responsabile S.S. Oncologia Medica Genitourinaria IRCCS Istituto Tumori Milano

16,10-16,30

DISCUSSIONE

16,30-18,00

LA CORRETTA LETTURA DEI TRIAL CLINICI

- *Razionale dello studio e relativo quesito clinico (P.I.C.O.)*
- *Rilevanza clinica*
- *Trasferibilità del dato*
- *Affidabilità dei risultati*
- *Multiplicity (analisi di sottogruppo, analisi ripetute)*
- *La metodologia GRADE*

Giovanni Pappagallo, Epidemiologo Clinico, Silea TV

18,00-18,20

DISCUSSIONE

18,20-18,30

CHIUSURA LAVORI

Giovanni Pappagallo, Epidemiologo Clinico, Silea TV

COORDINATORE SCIENTIFICO

Carmine Pinto, Direttore Struttura Complessa di Oncologia, Azienda USL IRCCS, Reggio Emilia

Con il contributo incondizionato di:



Con il patrocinio di:



ANALISI E INTERPRETAZIONE LA FARMACIA INCONTRA L'ONCOLOGIA

Il termine trial clinico definisce uno studio clinico (esperimento) farmacologico, biomedico o salute-correlato, progettato secondo precise regole condivise e protocolli predefiniti per rispondere a precisi quesiti riguardanti l'effetto sui soggetti umani in termini di efficacia e sicurezza. È quindi parte fondante della medicina basata sull'evidenza, offrendo modalità scientifiche per ottenere le migliori prove possibili. Senza i trial clinici, il progresso nella lotta contro le malattie sarebbe bloccato e le decisioni sulle politiche sanitarie non potrebbero essere prese in appropriatezza. Se lo scopo è questo, si comprende facilmente come essi debbano avere modalità controllate, scientificamente condivise e facilmente riproducibili. Perché un trial sia ben fatto, bisogna quindi costruire un disegno di studio preciso, individuando con cura sia la domanda a cui si vuole dare risposta (endpoint primario) sia la popolazione di pazienti arruolati nello studio (target), assicurandosi che tutto possa dare significatività statistica ai risultati.

Il ciclo di approvazione dei farmaci offre molte garanzie essendo preceduto da:

- Fase pre-clinica di 3/5 anni (meno del 50% delle molecole provate in animali o in laboratorio passa alla sperimentazione sull'uomo);
- Fase I di circa 2 anni, condotta generalmente su volontari sani per verificare tollerabilità, farmacocinetica, metabolismo;
- Fase II, sperimentazione allargata che valuta efficacia e tollerabilità, profilo farmacodinamico;

- Fase III, che verifica su larga scala i dati emersi in fase II;

- Fase IV, successiva all'immissione in commercio per valutare efficacia e tollerabilità in un setting real world;

Inoltre i Trials clinici sui farmaci devono essere approvati da Comitati Etico-Scientifici di esperti multidisciplinari, che esaminano attentamente le proposte di potenziali studi clinici.

Nonostante questi passaggi che dovrebbero garantire la qualità e la sicurezza dei molti dati prodotti, è fondamentale e necessario che i professionisti del settore, attraverso una lettura consapevole ed una analisi critica, abbiano la capacità di comprenderne ed interpretarne i risultati. Essere in grado di valutare i livelli di evidenza presenti, identificando qualsiasi possibile fonte di errore non è cosa scontata e solo attraverso elevate competenze, potranno essere trasferite rapidamente nella pratica clinica le evidenze in grado di offrire migliori opportunità di cura ai cittadini. La popolazione dello studio è simile a quella che devo trattare? Il trattamento è appropriato e riproducibile nella pratica clinica? Il comparatore è corretto? L'esito ottenuto è clinicamente rilevante? I risultati sono rapidamente traslabili al mio setting di lavoro ed è importante che mi adoperi per questo?

La giornata odierna guidata da tecnici esperti vorrebbe aiutare i partecipanti coinvolti nel poter rispondere a queste domande utilizzando un es° specifico che riguarda la patologia oncologica renale e prostatica legato ai grandi cambiamenti apportati dalle nuove evidenze disponibili in queste aree.

REGISTRAZIONE E ACCESSO

La registrazione e accesso al corso potranno essere effettuate collegandosi al seguente link: <https://fad.summeet.it>

IMPORTANTE: l'iscrizione al corso dovrà avvenire prima dell'inizio dello stesso

Istruzioni:

- Se già registrati alla piattaforma fad.summeet, effettuare il login con le proprie credenziali
- Se è il primo accesso:
- Selezionare «REGISTRAZIONE» per creare account di accesso alla piattaforma
- Inserire i dati richiesti, scegliendo Username e Password, e utilizzare le credenziali scelte per effettuare il login in piattaforma
- Trovare il corso attraverso la funzione cerca, inserendo codice ECM: 308142 (9 novembre),306388 (20 novembre),307054 (1 dicembre)
- **Iscriversi al corso prima dell'inizio dell'evento**

- Alla conclusione del meeting, effettuando nuovamente l'accesso sulla piattaforma, fare clic su "Test di verifica dell'apprendimento" disponibile sulla pagina dell'evento per compilare il questionario ecm.

Il test può essere effettuato massimo CINQUE volte e sarà considerato superato al corretto completamento del 75% dei quesiti proposti.

- Subito dopo sarà possibile compilare il questionario sulla qualità percepita

Importante: per avere diritto ai crediti ecm, tale procedura andrà completata **entro 72 ore dalla conclusione del corso.**

ID EVENTO: 604 – 308142

DISCIPLINE ACCREDITATE: Medici Chirurghi (categoria: oncologia)

Farmacisti (farmacia ospedaliera; farmacia territoriale)

NUMERO CREDITI ASSEGNATI: 4,5 crediti

Si rende noto che, ai fini dell'acquisizione dei crediti formativi, sono necessari la presenza documentata ad almeno il 90% della durata complessiva dei lavori e almeno il 75% di risposte corrette al questionario di apprendimento. Non sono previste deroghe a tali obblighi.

RESPONSABILE SCIENTIFICO:

Giovanni Pappagallo, Epidemiologo Clinico, Silea TV

L'ISCRIZIONE È GRATUITA

PROVIDER

SUMMEET S.r.l.

ORGANIZZAZIONE

segreteria@panaceascs.com

011 2630027 - 3299744772