

## MODALITA' DI ISCRIZIONE

### PER GLI INTERNI A.O.U. CITTÀ DELLA SALUTE

1. Collegarsi ed entrare con la propria password nel sito ECM Regione Piemonte [www.ecmpiemonte.it](http://www.ecmpiemonte.it)
2. Cliccare su "Offerta formativa"
3. Scegliere il corso
4. Cliccare sull'icona per iscriversi
5. Scegliere l'edizione e cliccare sull'icona
6. Confermare la preiscrizione con "OK"
7. Verificare l'avvenuta approvazione della pre-iscrizione da parte del Coordinator/Referente formativo
8. Verificare la CONFERMA dell'iscrizione: potrà essere visualizzata in piattaforma almeno 20 giorni prima del corso, nella sezione riepilogo iscrizioni, SOLO dopo la definitiva accettazione dell'iscrizione da parte della segreteria organizzativa

### PER GLI ESTERNI DIPENDENTI DEL SSR

1. Collegarsi ed entrare con la propria password nel sito ECM Regione Piemonte [www.ecmpiemonte.it](http://www.ecmpiemonte.it)
2. Cercare l'opzione "Offerta formativa" e cliccare su "Corsi Regionali Accreditati"
3. dalla finestra "Organizzatore" scegliere l'opzione "fuori sede"
4. Scegliere il corso
5. Leggere tutte le note riguardanti il corso scelto e cliccare sull'icona per iscriversi
6. Scegliere l'edizione e cliccare sull'icona
7. Conferma la preiscrizione con "OK"
8. La conferma della preiscrizione potrà essere visualizzata in piattaforma nella sezione riepilogo iscrizioni, solo dopo la definitiva accettazione dell'iscrizione da parte della segreteria organizzativa

### PER GLI ESTERNI ALLA REGIONE E PER I NON DIPENDENTI DEL SSR

1. Collegarsi al sito ECM Regione Piemonte [www.ecmpiemonte.it](http://www.ecmpiemonte.it)
2. Sulla destra nel box "Formazione" cliccare su "Iscrizioni on-line"
3. Inserire nella schermata i dati del corso
4. Leggere tutte le note riguardanti il corso scelto e cliccare sull'icona per iscriversi
5. Scegliere l'edizione e cliccare sull'icona
6. Cliccare su "Iscriviti come esterno" e compilare tutti i dati della maschera

## SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

**Loredana COZZOLINO**

Mail : [lcozzolino@cittadellasalute.to.it](mailto:lcozzolino@cittadellasalute.to.it)  
' 011-6933761 – FAX 011-6933919

## DESTINATARI

N° 60

(Medici Ortopedici Dip Ortopedia, Traumatologia e Riabilitazione, Infermieri)

## RESPONSABILI SCIENTIFICI

**Prof. A. MASSE'**

**Dott.ssa C. CAGNAZZO**

## PROGETTISTA

**Dario GAVETTI**

[dgavetti@cittadellasalute.to.it](mailto:dgavetti@cittadellasalute.to.it)

## RELATORI

- *Dott.ssa Francesca Arizio*

- *Dott.ssa Celeste Cagnazzo*

- *Prof. Massimo Di Maio*

- *Dott.ssa Emanuela Marchesi*

- *Dott.ssa Laura Rossi*



AZIENDA OSPEDALIERO-UNIVERSITARIA  
Città della Salute e della Scienza di Torino

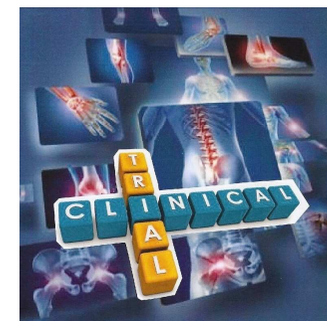
Modulo 007\_RES - LOCANDINA

Revisione n.  
Data di emissione giugno 2017-06-05  
Approvato ed emesso in originale

S.S Formazione Permanente e Aggiornamento

**Evento Formativo Residenziale**

## **Gestione e coordinamento degli studi clinici in ortopedia**



**Edizione II sem 2017**

**18 settembre 2017**

ORARIO

9.15 – 17.00

SEDE

**AULA MAGNA**

**I piano PO CTO  
Via Zuretti, 29 Torino**

ECM REGIONE PIEMONTE

CODICE : 27690 - Crediti: 7

OBIETTIVO AREA DEL  
DOSSIER FORMATIVO

Tecnico/Professionale

AREA/OBIETTIVO FORMATIVO  
DI RIFERIMENTO REGIONALE

Area Metodologica

AMBITO/OBIETTIVO FORMATIVO PREVALENTE  
DI INTERESSE NAZIONALE

applicazione nella pratica quotidiana dei principi e delle procedure dell'evidence based practice (ebm - ebn - ebp)

Finalità ed obiettivi del corso

Gli studi clinici sono alla base di molti recenti sviluppi nel mondo della medicina, come la riduzione dei tassi di mortalità, l'aumento della sopravvivenza, il miglioramento delle terapie di supporto ed il miglioramento della conoscenza, da parte dei clinici, di rischi, prevenzione e screening per la maggior parte delle patologie. Hanno permesso, inoltre, di scoprire molte nuove molecole attive.

Negli anni tuttavia, condurre una sperimentazione clinica, è diventata una sfida molto complessa. I programmi di ricerca devono infatti rispettare degli standard normativi nazionali ed internazionali molto stringenti ed impongono costi molto alti nonché procedure, soprattutto burocratiche, molto particolareggiate. Le istituzioni e gli sponsor, inoltre, spesso interpretano questi requisiti conservativamente, aggiungendo ulteriori elementi di complessità.

Tutto ciò ha reso indispensabile la creazione di veri e propri team di ricerca, nei quali accanto al clinico operino altre figure professionali formate e dedicate agli aspetti procedurali e burocratici.

Scopo di questo corso è condividere con i partecipanti la normativa che regola la sperimentazione clinica, nonché formare i clinici relativamente ai tipi di ricerca che si possono condurre e alle modalità con cui essa deve essere condotta per rispettare gli standard etici e normativi nazionali ed internazionali.

In particolare, i partecipanti al termine del corso saranno in grado di:

- Descrivere i diversi tipi di trial clinici in base alla tipologia selezionata;
- Illustrare la normativa attuale e le figure coinvolte nella ricerca;
- Predisporre la corretta documentazione e l'iter per la sottomissione;
- Contribuire all'avvio, conduzione e conclusione di una sperimentazione clinica

PROGRAMMA I sessione

8.45-9.15	Registrazione partecipanti
9.15-9.30	Apertura dei lavori e presentazione del corso
9.30-9.50	Clinical Trials – Cosa sono e perché condurli <i>M. Di Maio</i>
9.50-10.30	Studi Clinici – Che tipo di Ricerca possiamo fare <i>E. Marchesi</i>
<b>10.30-10.45</b>	<b>Intervallo</b>
10.45-11.25	Normativa e protagonisti della Ricerca. <i>C Cagnazzo</i>
11.25-11.45	Scrivere un protocollo – Da dove inizio? <i>M. Di Maio</i>
11.45-12.15	Attivare uno studio clinico – Tutto quello che c'è da sapere <i>L. Rossi</i>
12.15-13.15	Quesiti dai partecipanti e sintesi dei principali concetti emersi <i>Cagnazzo, Di Maio, Marchesi, Rossi</i>
<b>13.15-14.00</b>	<b>Pausa pranzo</b>

PROGRAMMA II sessione

14.00-14.20	Condurre uno studio clinico: istruzioni per l'uso <i>F. Arizio</i>
14.20-14.40	Consenso informato e data privacy <i>E. Marchesi</i>
14.40-15.00	La Ricerca no Profit in Italia – Come sopravvivere in tempi di spending review <i>M. Di Maio</i>
15.00-15.20	La pubblicazione dei risultati – dove ma soprattutto come <i>M. Di Maio.</i>
15.20-16.00	Ricerca Clinica nell'era 2.0 <i>C. Cagnazzo</i>
16.00-16.30	Quesiti dai partecipanti e sintesi dei principali concetti emersi <i>Cagnazzo, Di Maio, Marchesi, Rossi</i>
16.30-17.00	Verifica dell'apprendimento e conclusione del corso