

FACULTY

Laura Bazzichi (*Pisa*)
Stefano Bombardieri (*Pisa*)
Arianna Consensi (*Pisa*)
Romano Danesi (*Pisa*)
Rossella De Angelis (*Jesi*)
Francesca De Feo (*Pisa*)
Ornella Della Casa Alberighi (*Genova*)
Andrea Delle Sedie (*Pisa*)
Bruno Frediani (*Siena*)
Camillo Giacomelli (*Pisa*)
Walter Grassi (*Jesi*)
Gluco Gubinelli (*Jesi*)
Marco Matucci Cerinic (*Firenze*)
Antonella Moretti (*Jesi*)
Marisa Rasi (*Pisa*)
Fausto Salaffi (*Jesi*)
Francesca Sernissi (*Pisa*)
Rosaria Talarico (*Pisa*)

SEDE CONGRESSUALE

Grand Hotel Duomo, Via S. Maria 94, 56126 Pisa
Tel 050 561894 email: info@grandhotelduomo.it
www.grandhotelduomo.it

ACCREDITAMENTO ECM

Il Corso è stato accreditato per la figura dell'Infermiere e ha ottenuto
Nr. 16,4 crediti ECM

COMITATO SCIENTIFICO

Prof Stefano Bombardieri
Dipartimento di Medicina Clinica e Sperimentale
Università degli Studi di Pisa

Prof. Walter Grassi
Clinica Reumatologica
Università Politecnica delle Marche

SEGRETERIA SCIENTIFICA

Dr.ssa Laura Bazzichi
U.O. Reumatologia A.O.U.P.
Azienda Ospedaliera Pisana

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA e PROVIDER ECM

Clinical and Experimental Rheumatology
Via S. Maria, 31 - 56126 Pisa
tel. + 39 050 40124 - fax. + 39 050 502299
e-mail: meetings@clinexprheumatol.org
<http://ecm.clinexprheumatol.org>

Provider ECM – ID 1709



VII CORSO DI FORMAZIONE NAZIONALE L'INFERMIERE DI RICERCA IN REUMATOLOGIA

Pisa, Grand Hotel Duomo
10-12 Dicembre 2012

LUNEDÌ 10 DICEMBRE

- 14.00 Arrivo e registrazione dei partecipanti
- 14.30 - 14.40 Introduzione al corso *S. Bombardieri, W. Grassi*
- Anatomia dei trials clinici**
- 14.40 - 15.00 Il nursing reumatologico: stato dell'arte *W. Grassi (Ancona)*
- 15.00 - 15.40 Caratteristiche di uno studio randomizzato controllato *L. Bazzichi (Pisa)*
- 15.40 - 16.00 Studi osservazionali retrospettivi prospettici di buona qualità
R. Talarico (Pisa)
- 16.00 - 16.20 Il consenso informato: tips and tricks *R. De Angelis (Jesi)*
- 16.20 - 16.40 Discussione
- 16.40 - 17.00 *Coffee Break*
- 17.00 - 17.20 Etica e trials clinici *R. Danesi (Pisa)*
- 17.20 - 17.40 Trials clinici nelle small population *O. Della Casa Alberighi (Genova)*
- 17.40 - 18.00 Trials clinici: oneri ed incentivi *A. Moretti (Jesi)*
- 18.00 - 18.20 Discussione

MARTEDÌ 11 DICEMBRE

Inquadramento del paziente e ruolo dell'infermiere di ricerca

- 9.00-9.20 Le insidie della clinimetria *R. Talarico (Pisa)*
- 9.20 -9.40 Inquadramento della artrite reumatoide *B. Frediani (Siena)*
- 9.40 -10.00 Inquadramento della artrite psoriasica e della spondilite anchilosante
A. Delle Sedie (Pisa)
- 10.00-10.20 Qualità della vita e dolore del paziente reumatologico: strumenti di valutazione
F. Salaffi (Jesi)
- 10.20-10.40 Inquadramento diagnostico e monitoraggio della sclerodermia
M. Matucci Cerinic (Firenze)
- 10.40-11.00 Risk management e trials clinici : errori da evitare *R. De Angelis (Jesi)*
- 11.00-11.20 *Coffee Break*
- 11.20-11.40 Clinimetria pratica: percorsi formativi *G. Gubinelli (Jesi)*
- 11.50-12.20 Esercitazione sugli indici clinimetrici (votazione con Show vote)
L. Bazzichi (Pisa)
- 12.20 -14.00 *Pranzo*

ESERCITAZIONE PRATICA **Trial clinico sull'artrite reumatoide**

L. Bazzichi, A. Consensi, C. Giacomelli, F. Sernissi, F. De Feo (Pisa)

14.00-16.00 **Analisi di uno studio clinico nell'artrite reumatoide**

Parte 1°: Accesso alla randomizzazione

- Gli ingredienti minimi per lo svolgimento e l'arruolamento di un paziente nel trial randomizzato controllato
- I criteri di inclusione ed esclusione
- Lettura del consenso informato
- Lo screening

Prova pratica: raccolta dati per lo screening e la randomizzazione

16.00-18.30 *Parte 2°: Raccolta dei dati*

- Raccolta dei dati clinici e l'inserimento dei dati
- Somministrazione del farmaco e visita di controllo
- Raccolta degli esami ematochimici e la trasmissione

Prova pratica sul trial clinico

MERCOLEDÌ 12 DICEMBRE

ESERCITAZIONE PRATICA **Trial clinico sulle spondiloartriti**

A. Delle Sedie, R. Talarico, C. Giacomelli, F. Sernissi, F. De Feo (Pisa)

08.30-10.15 **Analisi di uno studio clinico nelle spondiloartriti**

- La compilazione della CRF elettronica: quali vantaggi?
- Team blinded e unblinded
- Farmacovigilanza: segnalazione e inquadramento degli eventi avversi
- Uscita da un trial e fine di un trial

Prova pratica sulla compilazione degli eventi avversi

10.15-10.30 *Coffee break*

10.30-10.50 L'infermiere di ricerca in Italia: risultati di un'indagine sulla realtà italiana e confronto con quella Europea
(Esposizione dei risultati del questionario) *M. Rasi (Pisa)*

10.50-11.10 Applicazione del tablet nella pratica e nei trials clinici *F. Salaffi (Jesi)*

11.10-11.30 Evidence based nursing *A. Moretti (Jesi)*

11.30-11.50 Trial clinici Medicina basata sull'evidenza in RCT: è solo evidenza?
S. Bombardieri (Pisa)

11.50-12.10 Discussione

12.10-12.30 Conclusione del convegno e questionario ECM