

Clinical and Experimental
RHEUMATOLOGY

Via Santa Maria 31, 56126 Pisa, Italy
P.IVA: 00783170509

V Corso Nazionale di Formazione per Infermieri di Ricerca in
Reumatologia
Hotel Duomo, Pisa
25-27 Ottobre 2010

E' in corso la pratica di richiesta crediti ECM

Lunedì 25 Ottobre 2010

14.30	Arrivo e registrazione dei partecipanti
14.30 - 14.40	Introduzione al corso <i>S. Bombardieri, W. Grassi</i>
14.40 – 15.00	L'infermiere di ricerca in Italia: risultati di un'indagine sulla realtà italiana (Esposizione dei risultati del questionario) <i>M. Rasi (Pisa)</i>
15.00 – 15.20	Caratteristiche e tipologia di uno studio clinico, cosa fare e cosa non fare - La buona interpretazione del consenso informato da parte del paziente <i>G. Gubinelli (Ancona)</i>
15.20 – 15.40	Caratteristiche di uno studio randomizzato controllato e ruolo dell'infermiere di ricerca <i>M. Del Tacca (Pisa)</i>
15.40 – 16.00	L'infermiere di ricerca nella gestione degli studi osservazionali, retrospettivi, prospettici di buona qualità <i>A. Doria (Padova)</i>
16.00 – 16.20	Discussione
16.20 – 16.40	<i>Coffee Break</i>
16.40 – 17.00	La criticità della raccolta dei dati e la loro elaborazione statistica <i>S. Salvadori (Pisa)</i>
17.00 – 17.20	Ruolo dell'infermiere di ricerca nella somministrazione dei questionari per la valutazione della malattia <i>A. Moretti (Ancona)</i>
17.20 – 17.40	La gestione infermieristica del totem in reumatologia: quali prospettive? <i>F. Salaffi (Ancona)</i>
17.40 – 18.00	Tipologia degli eventi avversi e raccolta degli eventi avversi da parte dell'infermiere di ricerca <i>R. Caporali (Pavia)</i>
18.00 – 18.20	Discussione
20.30	<i>Cena</i>

Clinical and Experimental
RHEUMATOLOGY
Via Santa Maria 31, 56126 Pisa, Italy
P.IVA: 00783170509

Martedì 26 Ottobre 2010

Esercitazione: trial clinico sulla fibromialgia

- 9.00 – 9.20 Introduzione alla fibromialgia, attività e danno
P.C. Sarzi-Puttini (Milano)
- 9.20 – 9.40 Problematiche di un trial clinico nella fibromialgia: la comorbidità psichiatrica
L. Bazzichi (Pisa)

Esercitazione pratica

C. Giacomelli, M. Doveri, F. Sernissi (Pisa)

- 9.40 – 10.40 **Analisi di un trial clinico nella fibromialgia**

Parte 1°: Accesso alla randomizzazione

- Gli ingredienti minimi per lo svolgimento di un trial clinico.
- L'arruolamento dei pazienti.
- Lettura del consenso informato.
- I criteri di inclusione ed esclusione.
- Lo screening e la randomizzazione.

Prova pratica raccolta dati per lo screening e la randomizzazione

- 10.40 – 11.40 *Parte 2°: Raccolta dei dati*
- La raccolta dei dati clinici e l'inserimento dei dati.
 - Somministrazione del farmaco e visite di controllo.
 - Lo stoccaggio e la conservazione del farmaco e la rescue therapy
 - La somministrazione del farmaco e la compliance e problematiche di aderenza al trattamento.
 - La spedizione.

Prova pratica sugli indici clinici metrici

- 11.40 – 12.40 *Parte 3°: Rilevamento degli eventi avversi*
- Comunicazione ed inquadramento degli stessi
 - Uscita da un trial
 - Fine di un trial.

Prova pratica sulla compilazione degli eventi avversi

- 13.20 *Pranzo*

Clinical and Experimental
RHEUMATOLOGY

Via Santa Maria 31, 56126 Pisa, Italy
P.IVA: 00783170509

Martedì 26 Ottobre 2010

Esercitazione: trial clinico sull'artrite reumatoide

- 15.00 – 15.20 Introduzione all'artrite reumatoide, attività e danno
F. Salaffi (Ancona)
- 15.20 – 15.40 Problematiche di un trial clinico nell'artrite reumatoide
E. Gremese (Roma)

Esercitazione pratica

A. Moretti, G. Gubinelli, R. De Angelis (Ancona), F. De Feo (Pisa)

- 15.40 – 16.40 **Analisi di uno studio clinico nell'artrite reumatoide**
Parte 1°: Accesso alla randomizzazione
- Gli ingredienti minimi per lo svolgimento e l'arruolamento di pazienti un trial retrospettivo clinico osservazionale prospettico.
- I criteri di inclusione ed esclusione.
- Lettura del consenso informato.
- Lo screening

Prova pratica raccolta dati per lo screening e la randomizzazione

- 16.40 – 17.40 *Parte 2°: Raccolta dei dati*
- La raccolta dei dati clinici e l'inserimento dei dati.
- Somministrazione del farmaco e visite di controllo.
- Differenze tra una CRF elettronica e cartacea.
- La raccolta degli esami ematochimici e la trasmissione.
- La somministrazione del farmaco.

Prova pratica sugli indici clinici metrici

- 17.40 – 18.40 *Parte 3°: Rilevamento degli eventi avversi*
- Comunicazione ed inquadramento degli stessi.
- Uscita da un trial
- Fine di un trial

Prova pratica sulla compilazione degli eventi avversi

- 20.30 *Cena*

Clinical and Experimental
RHEUMATOLOGY

Via Santa Maria 31, 56126 Pisa, Italy
P.IVA: 00783170509

Mercoledì 27 Ottobre 2010

Esercitazione: trial clinico sul lupus eritematoso sistemico

9.00 – 9.20 Introduzione al LES, attività e danno
F. Conti (Roma)

9.20 – 9.40 Problematiche di un trial clinico nel LES
M. Govoni (Ferrara)

Esercitazione pratica

M. Mosca, C. Tani, L. Carli (Pisa)

9.40 – 10.40 **Analisi di un trial clinico nella nefrite lupica**

Parte 1°: Accesso alla randomizzazione

- Accesso alla randomizzazione.
- Gli ingredienti minimi per lo svolgimento di un trial clinico.
- L'arruolamento dei pazienti.
- Lettura del consenso informato.
- I criteri di inclusione ed esclusione.
- Lo screening e la randomizzazione.

Prova pratica raccolta dati per lo screening e la randomizzazione

10.40 – 11.40 *Parte 2°: Raccolta dei dati*
- La raccolta dei dati clinici e l'Inserimento dei dati, somministrazione del farmaco e visite di controllo.
- Differenze tra una CRF elettronica e cartacea.
- La raccolta degli esami ematochimici.
- Lo stoccaggio e la conservazione del farmaco.
- La somministrazione del farmaco.
- La gestione dei campioni biologici, la conservazione e la spedizione.
- Team blinded e unblinded.

Prova pratica sugli indici clini metrici

11.40 – 12.40 *Parte 3°: Rilevamento degli eventi avversi*
- Comunicazione ed inquadramento degli stessi
- Uscita da un trial
- Fine di un trial.

Prova pratica sulla compilazione degli eventi avversi

13.30 *Pranzo*

Partenze dei partecipanti