

Direttore del Corso e Responsabile scientifico:
Prof. Armando Genazzani

Progettista del corso: Dott.ssa Aurora Falcone

Segreteria Organizzativa: Dott.ssa Elisabetta Galai;
Dott.ssa Roberta Zaninetti; Dott.ssa Alessandra Coloccini

Per ogni informazione contattare la Segreteria Organizzativa
all'indirizzo email: farmaci.piemonte@uniupo.it

Assegnazione dei crediti ECM

I crediti ECM verranno assegnati esclusivamente ai discenti che soddisferanno i seguenti requisiti:

- ✓ presenza al corso per almeno il 90% della sua durata;
- ✓ superamento della verifica finale con un successo minimo del 75%;
- ✓ compilazione del questionario di gradimento del corso e dei docenti.

Modalità e Costi di iscrizione

Non è prevista una quota di iscrizione sia per i Responsabili Locali di Farmacovigilanza della Regione Piemonte e i rispettivi deputy come anche per il personale afferente al Centro Regionale di Farmacovigilanza della suddetta Regione. Per tutti gli altri farmacisti, invece, la quota di iscrizione al Corso sarà pari a 50 € pro capite.



UNIVERSITÀ DEL PIEMONTE ORIENTALE

**Revisioni sistematiche e meta-analisi come
strumenti di farmacovigilanza, salute pubblica e
appropriatezza prescrittiva**

22 novembre 2022

Orario del Corso

Dalle ore 9.00 alle ore 18.30

La registrazione dei partecipanti aprirà alle ore 8.45

Sede del Corso

Dipartimento di Scienze del Farmaco, Università degli Studi
del Piemonte Orientale "Amedeo Avogadro", Largo
Donegani 2, 28100 Novara

Corso accreditato ECM

Crediti calcolati: 14 crediti ECM

Destinatari: Responsabili Locali di Farmacovigilanza e deputy, Personale del Centro Regionale di Farmacovigilanza della Regione Piemonte, Farmacisti, Farmacisti ospedalieri

Obiettivo formativo di interesse nazionale:
Farmacoepidemiologia, farmacoeconomia, farmacovigilanza

Area del dossier formativo: Tecnico professionale

Obiettivo formativo di riferimento regionale:
Area farmaceutica e tossicologica

Finalità del Corso: Comprendere il processo di conduzione e il valore scientifico delle revisioni sistematiche e delle meta-analisi come strumenti di farmacovigilanza, salute pubblica e appropriatezza prescrittiva.

Obiettivi del corso: al termine del Corso i discenti avranno acquisito le nozioni teoriche di base sottese alla conduzione di revisioni sistematiche e meta-analisi. Nello specifico, i discenti saranno in grado di:

- riconoscere le differenze tra le varie tipologie di revisioni della letteratura;
- leggere e interpretare un risultato meta-analitico;
- acquisire metodi e strumenti per redigere il protocollo di una revisione sistematica, definire i criteri di inclusione ed esclusione degli studi primari, progettare la strategia di ricerca bibliografica, valutare il rischio di bias negli studi inclusi, sviluppare il piano di analisi statistica e presentare i dati.

Articolazione del corso

Il corso, della durata di una giornata, sarà condotto tramite lezioni frontali (4h) e lavori di gruppo (4h).

Programma

Orario	Titolo argomento	Docenti
9.00-11.00	Focus sulle revisioni sistematiche e processo di conduzione delle stesse	Dott.ssa Sarah Cargnin (sostituto:Prof. Armando Genazzani)
11.00 – 13.00	Interpretazione di un risultato meta-analitico; descrizione delle varianti disponibili di revisioni sistematiche e meta-analisi; analisi delle potenzialità e limiti delle stesse	Dott.ssa Sarah Cargnin (sostituto:Prof. Armando Genazzani)
13.00-14.00	<i>Pausa pranzo</i>	
14.00-15.30	Valutazione critica di una revisione sistematica	Dott.ssa Sarah Cargnin (sostituto:Prof. Armando Genazzani)
15.30-17.30	Stesura di una bozza di protocollo per la conduzione di una revisione sistematica e meta-analisi	Dott.ssa Sarah Cargnin (sostituto: Prof. Armando Genazzani)
17.30-18.30	Test finale	
	Questionari di gradimento ECM e chiusura dei lavori	

Docenti

Dott.ssa Sarah Cargnin
Prof. Armando Genazzani