



Mod. S15 Rev. 0 del 18/09/09, Pagina 1 di 3
Scheda descrittiva di corso ISS

ANNO 2010

TIPOLOGIA: Residenziale FAD (Formazione a distanza) Mista (FAD & Residenziale)

AREA TEMATICA:

Comunicazione e promozione della salute Epidemiologia e ricerca sui servizi sanitari
 Management dei servizi sanitari Prevenzione e salute pubblica

TITOLO

Gli studi osservazionali come alternativa ai clinical trial: finalità e metodi dell'outcome research

Organizzato dal Dipartimento/Centro/Servizio:

CNESPS

EVENTUALI ENTI/ISTITUTI CHE COLLABORANO SOSTANZIALMENTE ALL'INIZIATIVA

DATA DI SVOLGIMENTO PREVISTA: da 14/04/10 a 15/04/10

SEDE: ISS Altro, specificare:

DESTINATARI

Il corso è riservato a professionisti appartenenti a strutture sanitarie che sono interessate ad approfondire la conoscenza dell'outcome research e/o a collaborare a studi osservazionali di valutazione degli esiti

PROFESSIONI PER LE QUALI SI INTENDE RICHIEDERE L'ACCREDITAMENTO ECM

Medico Chirurgo

NUMERO MASSIMO DI PARTECIPANTI _30_

RILEVANZA (Descrivere gli elementi di analisi di fabbisogno che motivano l'offerta dell'evento)

-Obiettivo PSN: PROGRAMMA NAZIONALE QUALITA' - Azione B: "Valutazione degli esiti per promuovere il miglioramento dell'efficacia nell'erogazione delle prestazioni comprese nei LEA; Sistema nazionale di verifica e controllo sull'assistenza sanitaria (SiVeAS)
-Obiettivo formativo ECM: Utilizzo delle metodologie di risk adjustment
-Quadro epidemiologico: outcome research
-Applicazione di norma o Decreto: ---
-Progetto di ricerca: "Studio sulle angioplastiche coronariche e del Registro Italiano per lo Stenting Carotideo"-
Altro (specificare): ---



Scheda descrittiva di corso ISS

OBIETTIVI GENERALI

Al termine del corso, i partecipanti saranno in grado di:

1. Partecipare attivamente e promuovere lo sviluppo di studi comparativi di Outcome nel SSN

OBIETTIVI SPECIFICI

Al termine del corso, i partecipanti saranno in grado di:

1. Valutare criticamente i risultati di studi osservazionali di valutazione degli esiti;
2. collaborare alla conduzione di studi osservazionali di efficacia
3. scegliere criticamente i metodi appropriati di controllo del confondimento e valutazione di modificazione d'effetto negli studi clinici

METODO DIDATTICO

Lezioni frontali ed esercitazioni

STRUMENTI DI VALUTAZIONE DEI RISULTATI

La formazione sarà valutata tramite test finale a risposta multipla con una sola risposta esatta (questionario per la valutazione dell'apprendimento come previsto dalla normativa ECM)

STRUMENTI DI VALUTAZIONE DELLA QUALITÀ PERCEPITA

- Questionario di gradimento
- Modulo per la valutazione di qualità dei docenti/esercitatori

DIRETTORE

Nominativo: Fulvia Seccareccia
N°. Telefono: 06 49904234
e-mail: fulvia.seccareccia@iss.it

SEGRETERIA SCIENTIFICA

Nominativo: Paola D'Errigo
N°. Telefono: 06 49904236
e-mail: paola.derrigo@iss.it

SEGRETERIA TECNICA

Nominativo: Gabriella Badoni

N°. Telefono: 06 49904235

e-mail: gabriella.badoni@iss.it

CONTATTO (per inserimento sul sito ISS e per comunicazioni-aggiornamenti da parte dell'URE):

Nominativo: Gabriella Badoni

N°. Telefono: 4235

e-mail: gabriella.badoni@iss.it