



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

XVIII Corso Introduttivo di Farmacoepidemiologia

Organizzato dal Dipartimento/Centro/Servizio:

CNESPS - Farmacoepidemiologia

EVENTUALI ENTI/ISTITUTI CHE COLLABORANO SOSTANZIALMENTE ALL'INIZIATIVA

DATA DI SVOLGIMENTO PREVISTA: da 8/3/2010 a 12/3/2010

SEDE: ISS Altro, specificare:

DESTINATARI

farmacisti, medici, referenti SSN servizi farmaceutici

PROFESSIONI PER LE QUALI SI INTENDE RICHIEDERE L'ACCREDITAMENTO ECM

medici e farmacisti

NUMERO MASSIMO DI PARTECIPANTI 35

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

-Obiettivo PSN: La valutazione dell'appropriatezza della prescrizione e le attività di farmacovigilanza, rappresentano uno dei compiti più importanti degli operatori del SSN impegnati nel settore dell'epidemiologia e del monitoraggio delle prescrizioni farmaceutiche.

-Obiettivo formativo ECM: Gruppo 2 – Farmacoepidemiologia, farmacoeconomia e farmacovigilanza

-Quadro epidemiologico:

-Applicazione di norma o Decreto:

-Progetto di ricerca:

-Altro (specificare):



OBIETTIVI GENERALI

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

- **Comprendere i principali aspetti della pianificazione e conduzione di tutti gli studi di farmacoepidemiologia**
- **Analizzare criticamente i risultati di studi pubblicati**

OBIETTIVI SPECIFICI

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

- 1) **analizzare i dati di prescrizione della propria ASL; 2) approfondire i metodi di farmacovigilanza, in particolare le segnalazioni spontanee; 3) conoscere i metodi per la conduzione e l'analisi statistica degli studi clinici randomizzati; 4) leggere criticamente e commentare articoli su studi clinici randomizzati; 5) condurre studi di sorveglianza post-marketing sui farmaci; 6) conoscere metodi e analisi statistica degli studi di coorte; 7) conoscere metodi e analisi statistica degli studi caso-controllo; 8) apprendere gli elementi fondamentali delle relazioni di causalità tra farmaci e eventi avversi; 9) leggere criticamente e commentare revisioni sistematiche di studi clinici; 10) approfondire elementi di base di etica nella ricerca epidemiologica (es.: conflitto di interesse, ecc...).**

METODO DIDATTICO

Prevalentemente didattica attiva con utilizzo di lavoro in piccoli gruppi (max 6-8 persone per gruppo), che cala l'individuo nel contesto di riferimento (uno scenario costruito su casi reali raccolti nel contesto di provenienza degli stessi partecipanti) e ne stimola il confronto con esperienze vissute per la progettazione di nuove idee risolutive. A ciascun partecipante verrà distribuito del materiale di lettura, selezionato sulla base della rilevanza rispetto agli obiettivi specifici di ciascuna unità didattica e delle diapositive di sintesi come guida alla lettura. Esercitazioni pratiche.

STRUMENTI DI VALUTAZIONE DEI RISULTATI

Test a risposta multipla alla fine del Corso, per valutarne il livello di apprendimento.

STRUMENTI DI VALUTAZIONE DELLA QUALITÀ PERCEPITA

**-Questionario di gradimento (predisposto da URE da utilizzare in tutti i corsi)
-Modulo per la valutazione di qualità dei docenti/esercitatori (predisposto da URE da utilizzare in tutti i corsi)
Altro:**

DIRETTORE

Nominativo: Roberto Raschetti

N°. Telefono: 4242

e-mail: roberto.raschetti @iss.it

SEGRETERIA SCIENTIFICA

Nominativo: Stefania Spila Alegiani, Marina Maggini

N°. Telefono: 4249 - 4251

e-mail: stefania.spila@iss.it marina.maggini@iss.it

SEGRETERIA TECNICA

**Nominativo: Paola Ruggeri
Enrica Tavella**

**N°. Telefono: 4250
4244**

**e-mail: paola.ruggeri@iss.it
enrica.tavella@iss.it**

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

Nominativo:

N°. Telefono:

e-mail: