



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

ANNO 2012

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

XX Corso Introduttivo di Farmacoepidemiologia

Organizzato dal Dipartimento/Centro/Servizio:

CNESPS - Farmacoepidemiologia

EVENTUALI ENTI/ISTITUTI CHE COLLABORANO SOSTANZIALMENTE ALL'INIZIATIVA

DATA DI SVOLGIMENTO PREVISTA: da 19/3/2012 a 23/3/2012

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 30

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, farmacoconomia 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

Prova scritta 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: Marina Maggini
N°. Telefono: 4251
e-mail: marina.maggini @iss.it

SEGRETERIA SCIENTIFICA

Nominativo: Stefania Spila Alegiani
N°. Telefono: 4249
e-mail: stefania.spila@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: