



# RICERCA CLINICA DI QUALITA'

Dalla stesura del protocollo al letto del paziente

## Corso di formazione avanzata

Aula didattica, ore 14.15-18.00 - U.O. Ricerca e Innovazione Azienda Ospedaliero-Universitaria di Parma  
Responsabile scientifico: Dott.ssa Caterina Caminiti, Direttore U.O. Ricerca e Innovazione

### Quali sono gli obiettivi?

Migliorare le competenze teoriche e pratiche nell'ambito della ricerca: dall'ideazione del progetto, alla conduzione dello studio fino all'applicazione dei risultati nella pratica.

### A chi è indirizzato?

Il corso è rivolto ai professionisti che svolgono attività di ricerca e intendono approfondire le proprie conoscenze.

### Come iscriversi?

E' possibile iscriversi all'intero corso (9 eventi) entro il **30 marzo** tramite la compilazione del modulo d'iscrizione online al seguente indirizzo <https://goo.gl/forms/RuT3tvO1qCjpgdFA3>

E' previsto l'accreditamento ECM e l'assegnazione del certificato di competenza per i discenti che avranno partecipato ad almeno 30 ore e superato i relativi test di apprendimento.

E' anche possibile iscriversi online al singolo evento, verrà però data la priorità ai discenti iscritti all'intero corso. La segreteria si riserva di svolgere una selezione qualora il numero di iscritti fosse superiore ai 20 posti disponibili.

I singoli eventi sono accreditati separatamente.

### 17 aprile

**Scrivere un buon protocollo scientifico**

*Il presupposto per condurre correttamente lo studio*

**Caterina Caminiti**

### 8 maggio

**Pianificare il budget di uno studio**

*Per essere certi di operare secondo le linee guida dei Bandi pubblici e il nuovo Regolamento di Area Vasta Emilia Nord*

**Rossella Zucchelli**

### 30 maggio

**Applicare le GCP per garantire la tutela dei pazienti e la validità dei risultati**

*Un aiuto per favorire l'adesione alle norme internazionali di buona pratica clinica*

**Barbara Marcomini - Umberto Filibeck**

### 5 giugno

**Assicurare aspetti etici e l'iter autorizzativo corretto**

*Indicazioni pratiche per aiutare il ricercatore a districarsi nel processo di sottomissione al Comitato Etico di AVEN*

**Giulia De Luca - Federica Bonfanti - Davide Molena**

### 19 giugno

**Come deve operare un team di ricerca**

*Il ruolo degli attori nella conduzione dello studio clinico all'interno della propria unità di ricerca*

### 18 settembre

**Creare una scheda elettronica per la raccolta dati (eCRF)**

*Quali regole osservare per il rispetto della riservatezza e della privacy dei dati personali*

**Elisa Iezzi**

### 9 ottobre

**Disegnare uno studio ed individuare l'analisi statistica appropriata**

*Gli studi osservazionali*

**Elisa Iezzi**

### 16 ottobre

**Disegnare uno studio ed individuare l'analisi statistica appropriata**

*Gli studi sperimentali*

**Giuseppe Maglietta**

### 6 novembre

**Individuare le evidenze scientifiche a supporto dello studio  
Come effettuare una ricerca bibliografica efficace**

**Francesca Diodati - Veronica Andrea Fittipaldo**

