



**Corso residenziale di aggiornamento a cura  
della sezione regionale Umbria**

***“VALUTAZIONE DI FARMACI e DM: DAGLI STUDI CLINICI  
ALL’INSERIMENTO NEL PTA”***

**Villa Umbra – Loc. Pila (PG), 19 dicembre 2012**

**Codice ECM 313-49441**

c/o Scuola Umbra di Amministrazione Pubblica

---

**RAZIONALE**

La comprensione e la valutazione dei dati provenienti dai principali tipi di studi clinici costituisce lo strumento per differenti attività all’interno del sistema sanitario nazionale. Infatti, la valutazione degli studi è un indispensabile ausilio per l’operatore di sanità pubblica che è interessato alla comprensione, valutazione e all’implementazione di documenti di indirizzo e linee guida. D’altro canto, per il Farmacista l’uso di tali documenti è un metodo per partecipare alla scelta del percorso diagnostico più adeguato per una specifica patologia e per districarsi nell’offerta delle molteplici opzioni terapeutiche insieme al clinico.

---

**OBIETTIVI**

- fornire gli strumenti di base per rispondere a quesiti clinici tramite la consultazione della letteratura disponibile, mediante lezioni, esercitazioni e lavoro di gruppo; valutare in maniera critica quanto riportato dalla letteratura scientifica sugli argomenti di interesse; collaborare allo svolgimento di studi epidemiologici descrittivi ed analitici ed avere anche un ruolo critico durante la stesura dei protocolli di ricerca.
- Migliorare la capacità di utilizzare le banche dati e la letteratura scientifica EBM per aggiornare e rendere più appropriato il comportamento clinico del professionista
- Conoscere le principali banche dati biomediche e le relative strategie di ricerca della letteratura scientifica
- Conoscere i principali disegni di uno studio clinico ed il loro ruolo nella produzione di informazione EB per la pratica clinica
- Saper leggere e analizzare criticamente le informazioni scientifiche riportate dalla letteratura
- Valutare criticamente una linea guida al fine di comprendere le reali possibilità di implementazione
- Sapersi muovere in prima persona di fronte alla richiesta di acquisizione di un nuovo farmaco o DM
- necessità di basare le decisioni cliniche ed assistenziali sulle evidenze provenienti dalla ricerca clinica sanitaria.

---

**Metodo didattico**

Prevalentemente didattica attiva con lezioni frontali e utilizzo di lavoro in gruppi, che cala l’individuo nel contesto di riferimento 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

---



# SOCIETA' ITALIANA DI FARMACIA OSPEDALIERA E DEI SERVIZI FARMACEUTICI DELLE AZIENDE SANITARIE

---

rilevanza rispetto agli obiettivi specifici di ciascuna unità didattica e delle diapositive di sintesi come guida alla lettura.

## RESPONSABILI SCIENTIFICI DELL'EVENTO

---

### **Dr. Alessandro D'Arpino**

*Dirigente Farmacista AO Perugia  
Segretario Regionale SIFO Umbria*  
[alessandro.darpino@ospedale.perugia.it](mailto:alessandro.darpino@ospedale.perugia.it)

### **Dott. Fausto Bartolini**

*Direttore Dipartimento Assistenza Farmaceutica ASL 4 Terni*  
[fausto.bartolini@asl4.terni.it](mailto:fausto.bartolini@asl4.terni.it)

### **Dott. Nicoletta Ambrogi**

*Dirigente Farmacista ASL 4 Terni*  
[nicoletta.ambrogi@asl4.terni.it](mailto:nicoletta.ambrogi@asl4.terni.it)

## DOCENTI

---

### **Dr. Lucio Patoia**

*Responsabile Sezione Epidemiologia Clinica, Efficacia ed Appropriatezza del Centro Regionale per la Promozione dell' Efficacia e dell'Appropriatezza in sanità (Ce.R.P.E.A.) Regione dell'Umbria*

### **Dr. Alessandro D'Arpino**

*Dirigente Farmacista AO Perugia  
Segretario Regionale SIFO Umbria*

## PROGRAMMA SCIENTIFICO

---

14.00-14.15	Registrazione dei partecipanti
14.15-14.30	Saluti Iniziali e presentazione del corso <b>A. D'Arpino</b>
14.30-19.30	Le fonti di informazione medico-scientifica Progettazione della ricerca bibliografica e formulazione di un quesito EBM e HTA: dalle evidenze alla pratica clinica Nozioni di biostatistica ed epidemiologia Studi clinici randomizzati: le fasi della sperimentazione clinica Studi clinici randomizzati: i disegni e la metodologia statistica Lettura e valutazione di un protocollo di ricerca Trasferibilità dei risultati di ricerca sperimentale nella pratica clinica Esercitazioni pratiche <b>L. Patoia</b>
19.30 - 20.00	Questionario di apprendimento ECM e chiusura dei lavori <b>A. D'Arpino</b>

---



# SOCIETA' ITALIANA DI FARMACIA OSPEDALIERA E DEI SERVIZI FARMACEUTICI DELLE AZIENDE SANITARIE

---

## INFORMAZIONI GENERALI

---

### Luogo di svolgimento dell'evento:

Villa Umbra, Loc. Pila - 06132 Perugia  
c/o Scuola Umbra di Amministrazione Pubblica

### Target:

Il corso è riservato a n. **30 Farmacisti ospedalieri e territoriali**, soci SIFO in regola con la quota associativa anno 2012, provenienti dalla regione UMBRIA.



### Provider e Segreteria Iscrizioni:

SIFO (Provider Provvisorio Nazionale ID n. 313)  
Via C. Farini, 81 - 20159 Milano  
tel. 026071934 fax 0269002476  
segreteria.ecm@sifoweb.it – www.sifoweb.it

### Segreteria Organizzativa:

Fondazione SIFO Srl  
Via C. Farini, 81 - 20159 Milano  
tel. 026071934 fax 0269002476  
organizzazione.eventi@sifoweb.it – www.sifoweb.it

### Crediti E.C.M.:

L'attività formativa proposta è stata inserita nel piano formativo di SIFO per l'anno 2012 per la sola professione di FARMACISTA.

Crediti assegnati all'evento: 5 ECM.

Durata dell'attività formativa: 5 ore.

Si ricorda che il rilascio della certificazione dei crediti è subordinato alla partecipazione all'intera durata dei lavori, alla superamento della prova pratica di valutazione dell'apprendimento e della compilazione della scheda di valutazione dell'evento.

Si ringrazia

