

Il contributo della
“Real World
Evidence” alla
pratica clinica:

alla ricerca di uno
standard metodologico



Quota di iscrizione: gratis per i soci di AssociALI; 60 euro, oppure 20 euro per chi ha meno di 35 anni e per gli appartenenti ad associazioni di pazienti e cittadini, da corrispondere direttamente il giorno del convegno o tramite bonifico bancario (IBAN: IT 30 1 05696 03208 000005968X93), specificando nella causale “iscrizione convegno”, nome e cognome.

La quota di iscrizione darà diritto a partecipare anche alla Riunione Annuale e ai workshop dell’Associazione Alessandro Liberati (AssociALI), in programma il 7-8 novembre a Milano - che tratteranno di sovradiagnosi, sovratrattamento e comunicazione con i pazienti - oltre che diritto ad essere membri di AssociALI.

Sede del convegno:
Sala delle Fanciulle
Villa la Quiete
Via Pietro Dazzi 1, Firenze

Segreteria organizzativa: Simona Cenerini

Tel: 339 3438075
Mail: cenerinisimona@gmail.com
AssociazioneLiberati@gmail.com

Il contributo della
“Real World
Evidence” alla
pratica clinica:

alla ricerca di uno
standard metodologico

FIRENZE, 7 GIUGNO 2019

Convegno organizzato da:





Di cosa parleremo?

L'obiettivo di questo convegno è quello di fare una riflessione approfondita sul valore aggiunto così come sui limiti dei cosiddetti "real world data". In particolare pensiamo sia utile contestualizzare il ruolo di questo tipo di prove, spesso poste forzatamente in contrapposizione rispetto alle prove generate in studi sperimentali, e la loro utilità pratica per gli operatori sanitari considerando il crescente interesse sull'argomento spesso accompagnato da aspettative eccessive.

Potremo contare su relatori con una profonda esperienza nazionale ed internazionale (vedi programma). Saranno anche presentati diversi esempi di applicazione realizzati da gruppi di ricerca italiani.

PRIMA PARTE: utilizzo, utilità e limiti dei dati osservazionali

ARGOMENTO	RELATORE	ORARI
Presentazione	M. Braga (ARS Toscana) M.G. Celani, G. Formoso (AssociALI)	10.00-10.15
Quale ruolo per gli studi "non randomizzati" nel pre e nel post-marketing?	R. Banzi (IRCCS Istituto Mario Negri)	10.15-10.45
Dati disponibili in Italia per gli studi post-marketing sui farmaci	G. Trifirò (Università di Messina)	10.45-11.15
Conflitti di interessi nel processo regolatorio e studi osservazionali: il Codice di Condotta ENCePP	R. Gini (ARS Toscana)	11.15-11.45
Studi osservazionali: alcuni esempi di rilevanza clinica	R. Buzzetti (Epidemiologo, Bergamo)	11.45-12.15
... e i "Big Data"? Maneggiare con cura: una visione teorica e pratica	E. Paci (Epidemiologo, Firenze)	12.15-12.45
Discussione	G. Formoso (AssociALI) A. Messori (ESTAR Toscana)	12.45-13.15

SECONDA PARTE: riflessioni ed esempi

ARGOMENTO	RELATORE	ORARI
"Real World Evidence": solo studi osservazionali?	H. Schunemann (McMaster University) Via Skype	14.30-15.00
Qualità degli studi osservazionali sui farmaci: gli strumenti di ENCePP	U. Kirchmayer (Dipartimento Epidemiologia Lazio)	15.00-15.30
Studi osservazionali sui farmaci su database amministrativi: alcuni esempi	M. Tuccori (Università di Pisa)	15.30-16.00
Studi osservazionali sui farmaci su database della medicina generale: esempi	F. Lapi (Health Search)	16.00-16.30
Discussione e conclusioni (plenaria)	R. Gini (ARS Toscana), G. Virgili (Università di Firenze)	16.30-17.00

