

COMITATO SCIENTIFICO BIAS

Beatrice Barbetta
Glaucio Cappellini
Stefania Mirandola
Fabio Montanaro
Angelo Tinazzi

per iscrizioni

http://prenota.linecongress.net/it/congressi_zoom.jsp?pKey=17&returnPageToLevel0=1



BIAS

Biometristi dell'Industria **AS**sociati

VII Congresso BIAS

REVISIONI SISTEMATICHE E METANALISI:
COME SINTETIZZARE LE EVIDENZE

DATA MANAGEMENT TRA INNOVAZIONE E TRADIZIONE:
UN PERCORSO SUL RUOLO DEL DATA MANAGER IN
AZIENDA FARMACEUTICA

22/23 ottobre 2015

Centro Servizi del Policlinico - via del Pozzo 71 - Modena

con il patrocinio di



Via Matteotti 68/a - 20832 Desio (MB)
Tel. 0362.638740 - Fax. 0362.1851610
E-mail: info@linecongress.com

REVISIONI SISTEMATICHE E METANALISI: COME SINTETIZZARE LE EVIDENZE

GIOVEDÌ 22 ottobre

10.00 - 10.30	Registrazione e caffè di benvenuto
10.30 - 10.45	Benvenuto e Introduzione alle due Giornate
10.45 - 11.45	Introduzione alle revisioni sistematiche e alle meta-analisi
11.45 - 12.20	Cochrane Database of Systematic Reviews
12.20 - 12.50	Le linee guida PRISMA
12.50 - 13.50	<i>pausa pranzo</i>
13.50 - 14.25	Effetti Fissi vs Effetti Random
14.25 - 15.35	Come leggere in maniera critica un articolo che riporta dati di una revisione sistematica/meta-analisi
15.35 - 15.50	<i>pausa caffè</i>
15.50 - 16.25	Case Study (Sclerosi multipla)
16.25 - 17.00	Case Study (Oncologia)
17.00 - 17.05	Conclusioni
17.05 - 17.35	Riunione Soci: elezioni nuovo Comitato Direttivo

VENERDÌ 23 ottobre

10.05 - 11.10	Introduzione alle Network Meta-Analysis: Approccio frequentista e bayesiano - parte 1
11.10 - 11.25	<i>pausa caffè</i>
11.25 - 12.00	Introduzione alle Network Meta-Analysis: Approccio frequentista e bayesiano - parte 2
12.00 - 12.40	Come affrontare il problema dei dati mancanti nella meta-analisi
12.40 - 13.15	Case Study (un'esperienza dall'industria)
13.15 - 14.15	<i>pranzo</i>

Relatori:

Sara Balduzzi (Università di Modena e Reggio Emilia)
Michela Cinquini (Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri)
Roberto D'Amico (Università di Modena e Reggio Emilia)
Cinzia Del Giovane (Università di Modena e Reggio Emilia)
Graziella Filippini (Istituto Neurologico Carlo Besta)
Vanna Pistotti (Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri)
Andrea Rossi (Eli Lilly)
Luigi Santoro (Istituto Europeo di Oncologia)
Valter Torri (Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri)

DATA MANAGEMENT TRA INNOVAZIONE E TRADIZIONE: UN PERCORSO SUL RUOLO DEL DATA MANAGER IN AZIENDA FARMACEUTICA

VENERDÌ 23 ottobre

09.00 - 09.30	Registrazione
09.30 - 09.50	IL DATA MANAGER: Uno nessuno centomila
09.50 - 10.20	PIANO DI LAVORO: Il Data Management Plan, Solo una formalità o uno strumento utile e operativo?
10.20 - 11.10	DAL DISEGNO DELLA CRF AL SETUP DEL DATABASE/CRF ELETTRONICA
11.10 - 11.25	<i>pausa caffè</i>
11.25 - 12.05	DATA VALIDATION PLAN: i controlli automatici lavorano per noi o noi lavoriamo per i controlli automatici?
12.05 - 12.35	LINEE GUIDA PER LA COMPILAZIONE E TRAINING: teorico vs "on the job"
12.35 - 13.15	LA CODIFICA DEI DATI: La parola dell'investigatore è sacra ma...
13.15 - 14.15	<i>pausa pranzo</i>
14.15 - 14.40	RICONCILIAZIONE DEGLI EVENTI AVVERSI SERI: Perché i moduli di raccolta dei SAE non vanno d'accordo con i moduli di raccolta degli AE?
14.40 - 15.20	REVISIONE FINALE E DATABASE LOCK: Su quali basi si decide la chiusura del database e come documentare gli atti conclusivi
15.20 - 15.35	<i>pausa caffè</i>
15.35 - 16.15	La gestione di uno studio clinico come Sponsor: il ruolo del Coordinatore di Ricerca Clinica
16.15 - 16.45	Integrazione fra CRF e dati esterni: criticità e vantaggi
16.45 - 17.15	Consigli pratici per sostenere un'audit di Data Management
17.15 - 17.25	Conclusioni

Relatori:

Irene Corradino (Clinical Trial Unit - Ente Ospedaliero Cantonale Bellinzona)
Alessandro Cattaneo (PROMEDITEC)
Sonia Colombini (CLOISS)
Enrica Paschetto (Exom Group)
Sara Pironi (Gruppo Italiano Data Manager)