

Real World Evidence (RWE): vantaggi, limiti e applicazioni

29 Giugno 2023

Presso:
Best Western Hotel Madison
Via Privata Leopoldo Gasparotto, 8
20124 - Milano (MI)

RESPONSABILE SCIENTIFICO
ALESSANDRO CORSO
Direttore UOC Ematologia ASST Ovest Milanese
Ospedale Nuovo di Legnano



Con la sponsorizzazione non condizionante di:

abbvie

AstraZeneca

BeiGene

janssen Oncology
PHARMACEUTICAL COMPANIES OF Johnson & Johnson

NOVARTIS

Pfizer

Roche

sanofi

Takeda

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA E PROVIDER ECM

Fenix Srl - Via Ugo Foscolo, 25 - 27100 Pavia - Tel 0382 1752851 e-mail: info@fenix-srl.it - katia.suella@fenix-srl.it

OBIETTIVI

Analizzare e discutere in un confronto multidisciplinare il problema della RWE in tutti i suoi aspetti

PROFESSIONI ECM

La tipologia del target è

- Medico chirurgo, specialista in Ematologia, Oncologia
- Biologo

PROFESSIONI NON ECM

- Ingegnere
- Facoltà giuridiche

PARTECIPANTI n. 50

NUMERO CREDITI ECM: 7

ID ECM: 382366

PER ISCRIVERTI ALL'EVENTO



OPPURE SCANSIONA IL QR CODE



Gli studi osservazionali in medicina ed in particolare in ematologia e oncologia hanno assunto negli ultimi anni un'importanza sempre maggiore. Le ragioni di questo cambiamento sono sostanzialmente da riportare a due aspetti, il primo è che, data l'enorme quantità di farmaci arrivati in commercio negli ultimi 20 anni, la possibilità reale di eseguire degli studi di fase 4 è sempre più remota; il secondo è che per la stessa ragione, lo scenario terapeutico per il trattamento delle patologie ematologiche è completamente cambiato e non solo per la disponibilità dei singoli farmaci ma anche per le innumerevoli combinazioni studiate nelle ultime due decadi. Questo, se da un lato ha rappresentato e rappresenta un concreto vantaggio per il paziente che ha molte più opzioni terapeutiche ma anche per il medico che ha la possibilità di gestire meglio patologie molto gravi, dall'altro ha complicato moltissimo il quadro generale e quindi, avere informazioni su quello che poi, al di là dello studio registrativo, avviene nella realtà è di fondamentale importanza. La real world evidence (RWE) ha quindi oggi un ruolo centrale e rappresenta la base per un migliore approccio terapeutico di tutte le patologie ematologiche (mieloma, leucemie acute, linfomi, leucemia linfatica cronica, mielodisplasie, etc.) in tutte le linee di terapia anche quelle più avanzate. In stretta correlazione con questo ambito è sicuramente la raccolta dei dati che sempre più si avvale di sistemi informativi capaci di accelerare il processo eliminando o riducendo significativamente la necessità del data entry, che ha rappresentato la base per la creazione di reti nazionali e internazionali fra ospedali e università di diversi paesi.

La disponibilità di questa enorme quantità di dati però deve essere necessariamente supportata anche da altri strumenti che permettano di limitare i bias di dati raccolti in modo retrospettivo ed infatti in tal senso sono stati sviluppati diversi modelli che si adottano per rendere statisticamente più affidabili gli studi osservazionali.

Non da ultimo, poi, il problema dei limiti normativi e della privacy relativamente a tutti questi dati che rimangono in ultima analisi proprietà dei pazienti stessi. In questo evento si proverà a fare il punto su una problematica sempre più interessante e complessa grazie all'ausilio delle diverse figure coinvolte a pieno titolo in questo nuovo scenario.

Real World Evidence (RWE): vantaggi, limiti e applicazioni

8:45 Registrazione dei partecipanti

9:00 Presentazione obiettivi formativi
Relatore: Alessandro Corso

Sessione I: Gli studi osservazionali *Moderatore: Riccardo Bellazzi*

Sessione II: Le reti *Moderatore: Alessandro Corso*

9:15 Le diverse tipologie di studi osservazionali: applicazione e regole per la conduzione
Relatore: Alessandro Corso

13:30 Federated Data Networks (FDNs), Electronic Health Records (EHR), Common Data Model (CDM): il futuro della RWE
Relatore: Lucia Sacchi

10:00 Discussione

10:15 Studi osservazionali: quali sono i limiti e come superarli
Relatore: Paola Baiardi

14:15 Discussione

11:00 Discussione

14:30 Esempi di FDNs in Ematologia/Oncologia
Relatore: Niccolò Bolli

11:15 Coffee Break

15:00 Progetto 4CE su pazienti COVID
Relatore: Arianna Dagliati

11:30 Esempio di studio in ematologia
Relatore: Giovanna Nicora

15:30 Discussione

12:15 Discussione

15:45 FDN: Criticità e limiti normativi
Relatore: Virginia Basiricò

12:30 Light Lunch

16:30 Uno sguardo al futuro: European health data space
Relatore: Riccardo Bellazzi

17:00 Discussione

17:15 Conclusioni
Relatore: Alessandro Corso

17:30 Verifica dell'apprendimento on line