

PROMiNET

Introduksjonskurs: bruk av pasientrapporterte endepunkter i kliniske studier

**21. mars 2019 (kl. 9.00-16.00)
og 22. mars 2019 (kl. 9.00-16.00)**

Sted: Oslo universitetssykehus HF, Rikshospitalet, Seminarrom 2 B2.U002

Deltakeravgift: kr 800 inkludert lunsj begge dager

Påmelding: <https://response.guestback.com/oushf/introduksjonskurs> innen 8. mars 2019.

Kurset vil gi 1 studiepoeng i ph.d-programmet ved Universitetet i Oslo, ved fullført kursprøve (essay).

Økt bruk av PROMs (Patient Reported Outcome Measures) i forskning og klinikk er en ønsket utvikling og i tråd med politiske føringer. For å sikre høy kvalitet i denne type forskning, er det viktig å lære seg de metodiske aspekter ved bruk av PROM. Dette kurset er primært beregnet for PhD studenter og kliniske forskere (eventuelt andre dersom plass) i Helse Sør-Øst RHF.

Forelesere: Leder av PROMiNET og onkolog Cecilie Delphin Amdal, professor og sykepleier Marit Helen Andersen, professor og sykepleier Gudrun Rohde, helseøkonom Kjersti Helene Hernæs, brukerrepresentant Kim Fangen, professor og onkolog Kristin Bjordal, bibliotekar Nina Marie Høyning Jørgensen, koordinator i PROMiNET og sykepleier Guro Lindviksmoen Astrup og statistiker og forsker Ragnhild Sørnum Falk.

Anbefalt litteratur:

Fayers P.M. & Machin D. Quality of life. The assessment, analysis and interpretation of patient-reported outcomes. 2014. Wiley-Blackwell

Wisløff F. & Fossum S. Forskning viser at ...? Vurdering og formidling av medisinske forskningsresultater. 2012. Gyldendal

Calvert M, Kyte D, Duffy H, Gheorghe A, Mercieca-Bebber R, Ives J, et al. Patient-Reported Outcome (PRO) Assessment in Clinical Trials: A Systematic Review of Guidance for Trial Protocol Writers. PLoS ONE 2014; 9(10): e110216. doi:10.1371/journal.pone.0110216

Calvert M, Kyte D, Mercieca-Bebber R, Slade A, Chan AW, King MT; the SPIRIT-PRO Group. Guidelines for Inclusion of Patient-Reported Outcomes in Clinical Trial Protocols: The SPIRIT-PRO Extension. JAMA 2018;319(5):483-494. doi: 10.1001/jama.2017.21903.

Mercieca-Bebber R, Rouette J, Calvert M, King MT, McLeod L, Holch P, et al; International Society for Quality of Life Research (ISOQOL) Best Practice for PROs—Reporting Taskforce. Preliminary evidence on the uptake, use and benefits of the CONSORT-PRO extension. Qual Life Res 2017;26(6):1427-1437. doi: 10.1007/s11136-017-1508-6.

Reeve BB. et. al. ISOQOL recommends minimum standards for patient-reported outcome measures used in patient-centered outcomes and comparative effectiveness research. Qual Life Res. 2013;22(8):1889-905. doi: 10.1007/s11136-012-0344-y

PROMiNET

PROGRAM

Tid	Tema	Foreleser
Dag 1		
09:00-09:20	Velkommen og presentasjon av PROMiNET	Guro Lindviksmoen Astrup
09:20-10:05	Hvorfor bruke PROM i kliniske studier?	Marit Helen Andersen
10:05-10:15	Pause	
10:15-11:00	Hvilke typer PROM blir brukt i forskning?	Gudrun Rohde
11:00-11:30	Bruk av PROM i helseøkonomi	Kjersti Helene Hernæs
11:30-12:15	Lunsj	
12:15-12:45	Brukerperspektiv i PROM forskning	Kim Fangen
12:45-16:00	Protokollskrivning og design av studie med PROM (inkl. pauser)	Kristin Bjordal
Dag 2		
09:00-09:20	Litteratursøk ved bruk av PROM	Nina Marie Høyning Jørgensen
09:20-10:05	Praktisk bearbeidelse av PROM datasett	Guro Lindviksmoen Astrup
10:05-10:20	Pause	
10:20-11:45	Statistiske analyser i PROM forskning	Ragnhild Sørums Falk
11:45-12:30	Lunsj	
12:30-13:30	Statistiske analyser i PROM forskning forts.	Ragnhild Sørums Falk
13:30-13:45	Pause	
13:45-14:45	Tolkning og formidling av PROM data	Cecilie Delphin Amdal
14:45-15:00	Pause	
15:00-15:45	Tolkning og formidling av PROM data forts.	Cecilie Delphin Amdal
15:45-16:00	Diskusjon, oppsummering og evaluering	Gudrun Rohde