

Introduksjonskurs: bruk av pasientrapporterte endepunkter i kliniske studier 16. - 17. mars 2023

Tid: 16.mars kl.09:00-16:00 og 17.mars kl.08:30-15:30.

Sted: Domus Odontologica, lille auditorium (1.etg.)

Adresse: Sognsvannsveien 10, 0372 Oslo.

Deltakeravgift: kr. 800 inkl. lunsj begge dager.

Kursplasser: 60 deltakere

Påmelding: [Introkurs-påmeldingslenke](#) innen 24. februar 2023.

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 Gudrun Rohde, transplantasjonskoordinator Käthe Birgitte Meyer, koordinator i PROMiNET og stipendiat Kenth Louis Hansen Joseph, forsker og fysiolog Jarle Berge, helseøkonom Lars Asphaug, brukerrepresentant Hanne Katrin Børresen, bibliotekar Tarjei Fiskergård Werner 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	Cecilie Delphin Amdal
09:20-09:55	Hvorfor bruke PROM i kliniske studier?	Kenth Louis Joseph og Jarle Berge
09:55-10:10	Pause	
10:10-10:55	Hvilke typer PROM blir brukt i forskning?	Gudrun Rohde
10:55-11:30	Bruk av PROM i helseøkonomi	Lars Asphaug
11:30-12:15	Lunsj	
12.15-12.45	Brukerperspektiv i PROM forskning	Hanne Katrin Børresen
12.45-13.00	Pause	
13:00-15:50	Protokollskrivning og design av studie med PROM (inkl. pauser)	Gudrun Rohde og Cecilie Delphin Amdal
15.50-16.00	Oppsummering av dagen og spørsmål	Kenth Louis H Joseph
Dag 2		
08:30-09:00	Litteratursøk ved bruk av PROM	Tarjei Fiskergård Werner
09.00-09.10	Pause	
09:10-09:55	Praktisk bearbeidelse av PROM datasett	Käthe Birgitte Meyer
09:55-10:05	Pause	
10:05-11:30	Statistiske analyser i PROM forskning	Ragnhild Sørum Falk
11:30-12:15	Lunsj	
12:15-13:15	Statistiske analyser i PROM forskning forts.	Ragnhild Sørum Falk
13:15-13:30	Pause	
13:30-15:15	Tolkning og formidling av PROM data (inkl pause)	Cecilie Delphin Amdal
15:15-15:30	Diskusjon, oppsummering og evaluering	Cecilie Delphin Amdal