

Introduksjonskurs: bruk av pasientrapporterte endepunkter i kliniske studier 7. - 8. mars 2024

Tid: 7. mars kl.09:00-16:00 og 8. mars kl.08:30-15:30.
Sted: Rikshospitalet, Grønt Auditorium (7.mars) og Seminarrom 3 (8.mars)

Deltakeravgift: kr. 900 inkl. lunsj begge dager.

Påmelding: [Introkurs-påmeldingslenke](#) innen 9. februar 2024.

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 Kenth Louis Hansen Joseph, forsker og fysiolog Jarle Berge, helseøkonom Romée Gerritsen, brukerrepresentant Hanne Katrin Børresen, bibliotekar Tarjei Fiskergård Werner og statistiker og forsker Ragnhild Sørum 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	Romée Gerritsen
11:30-12:15	Lunsj	
12:15-15:05	Protokollskrivning og design av studie med PROM (inkl. pauser)	Gudrun Rohde og Cecilie Delphin Amdal
15:05-15:50	Praktisk bearbeidelse av PROM datasett	Käthe Birgitte Meyer
15.50-16.00	Oppsummering av dagen og spørsmål	Gudrun/Kenth Louis Joseph
Dag 2		
08:30-09:05	Litteratursøk ved bruk av PROM	Tarjei Fiskergård Werner
09.05-09:40	Brukerperspektiv i PROM forskning	Hanne Katrin Børresen
09:40-09:55	Pause	
09:55-11:30	Statistiske analyser i PROM forskning	Ragnhild Sørum Falk
11:30-12:15	Lunsj	
12:15-13:05	Statistiske analyser i PROM forskning forts.	Ragnhild Sørum Falk
13:05-13:30	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