

RELATORI e MODERATORI (*provvisorio*)

- Davoli M, *ASL RME, Roma*
- Domenighetti G, *Cantonale Health Office, Bellinzona*
- Houyez F, *European Aids Treatment Group, Francia*
- Liberati A, *Università Studi Modena e Reggio Emilia, Centro Cochrane Italiano*
- Mosconi P, *Istituto Mario Negri, Milano*
- Oliver S, *Health Technology Assessment Programme, UK*
- Rodella S, *Agenzia Regionale di Sanità della Toscana, Firenze*
- Rossi E, *Assessore Diritto alla Salute, Regione Toscana, Firenze*
- Salvini Porro G, *Federazione Alzheimer Italia, Milano*
- Satolli R, *Agenzia di Giornalismo Scientifico Zadig, Milano*
- Scadding J, *Royal Society of Medicine, Londra, UK*

COMITATO ORGANIZZATORE

Alessandro Liberati, Paola Mosconi, Vanna Pistotti, Isabella Bordogna, Marina Davoli, Piergiorgio Duca, Graziella Filippini, Nicola Magrini, Stefania Rodella

SEGRETERIA ORGANIZZATIVA

Milano (iscrizioni)

Sabrina Bidoli (bidoli@marionegri.it)
tel. 0239014327 - fax 023559048

Firenze (aspetti logistici)

Paola Serafini (paola.serafini@arsanita.toscana.it)
tel. 0554624386 - fax 0554624345

PARTECIPAZIONE e ISCRIZIONE

La partecipazione al convegno è gratuita. E' previsto il servizio di traduzione simultanea.
Per motivi organizzativi legati alla predisposizione del materiale saranno tuttavia ammessi solo coloro che avranno fatto pervenire una formale adesione indirizzata a Sabrina Bidoli (bidoli@marionegri.it, fax 02/3559048) **entro il 22 Ottobre 2004.**

Il progetto PartecipaSalute
è realizzato con il sostegno della

COMPAGNIA
di San Paolo

CENTRO COCHRANE ITALIANO Istituto "Mario Negri"

in collaborazione con



Progetto
PartecipaSalute



Agenzia Regionale di Sanità
della Toscana

è stato richiesto il Patrocinio di:
*Regione Toscana, Direzione Generale Diritto alla Salute
Facoltà di Medicina e Chirurgia, Università di Firenze*

IX Riunione Annuale Network Cochrane Italiano



COINVOLGERE I PAZIENTI NELLE SCELTE DELLA RICERCA: *obiettivo giusto e possibile?*

PROGRAMMA PRELIMINARE

Firenze, 5-6 Novembre 2004

*Aula A - Dipartimento Patologia e Oncologia
Sperimentali
Viale Morgagni, 50 - Firenze*

SCOPO DELLA RIUNIONE

Discutere le esperienze internazionali e nazionali di coinvolgimento dei pazienti e delle loro rappresentanze nella definizione delle priorità e nel disegno di singoli progetti di ricerca.

Discutere e chiarire le difficoltà esistenti e i possibili percorsi da seguire per un migliore coinvolgimento dei pazienti e delle loro rappresentanze in Italia.

PROGRAMMA

VENERDI' 5 NOVEMBRE 2004

Mattino 10.00-13.00

Moderatori: Paola Mosconi, Roberto Satolli

- Lo sbilanciamento nella produzione di informazioni scientifiche: perché è importante la promozione della ricerca indipendente
Alessandro Liberati
- Le esperienze di coinvolgimento dei pazienti nella identificazione delle priorità di ricerca all'interno del programma Health Technology Assessment inglese
Sandy Oliver
- La James Lind Alliance: una alleanza per la promozione della ricerca tra pazienti e clinici
John Scadding
- Orientare e collaborare alla ricerca: esperienza diretta di gruppi di pazienti
François Houyez

13.00-14.30 PAUSA PRANZO

Pomeriggio 14.30-18.30

Moderatori: Marina Davoli, Stefania Rodella

- Progetto «PartecipaSalute» (Costruire una alleanza strategica tra associazioni di pazienti&cittadini e comunità medica scientifica italiana): il progetto dopo un anno di attività
Paola Mosconi
- Le opportunità e i rischi di coinvolgere le associazioni di pazienti&cittadini
Gabriella Salvini Porro

- Esperienze di coinvolgimento di pazienti nella promozione della ricerca e valutazione dell'assistenza sui seguenti temi:
 - L'attività del gruppo Cochrane sulla sclerosi multipla
 - La partecipazione di cittadini/pazienti nei comitati etici
 - Esperienze in Regione Toscana
 - Le azioni di lobby per la salute e l'accesso ai servizi

ore 17.30 DIBATTITO A TESI CONTRAPPOSTE

"Pro e contro del coinvolgimento dei pazienti e delle loro rappresentanze"

18.30-20.00 Assemblea annuale dei Soci AREAS-CCI

SABATO 6 NOVEMBRE 2004

Mattino 9.30-13.00

TAVOLA ROTONDA:

"Come facilitare il coinvolgimento dei pazienti nella pianificazione della ricerca in Italia"

Coordina: *Gianfranco Domenighetti*

Partecipano al dibattito

- Associazioni pazienti/cittadini
 - Società Medico Scientifiche
 - Istituzioni sanitarie
 - Rappresentanti del mondo della cultura e della comunicazione
- Discussione generale

**Conclude i lavori
Assessore al Diritto alla Salute
della Regione Toscana
*Enrico Rossi***