

Implementazione di un sistema strutturato di raccolta dati e valorizzazione della ricerca clinica nei tumori genito-urinari: percorso di formazione sul campo per il miglioramento della governance clinico-organizzativa del centro oncologico

1° giugno – 30 novembre 2026

U.O.C. ONCOLOGIA AORN Antonio Cardarelli, Napoli
Via Antonio Cardarelli, 9 – 80131 Napoli (NA)

Tipologia Evento: Formazione sul campo (FSC) – Gruppo di Miglioramento (GdM)

Provider: PHD Lifescience (171)

Ore formative: FSC 6 h

Crediti Formativi: 9,5

Partecipanti: 3 + 1 tutor esterno

Obiettivo Formativo: 2 – Linee Guida – protocolli - procedure

Reclutamento: indiretto

Piattaforma iscrizione e fruizione: <http://phdedudigital.eu>

Sede Fisica Piattaforma: PHD Lifescience Via Nazario Sauro 8 Bologna

Destinatari: N. 2 Medico Chirurgo (oncologia), Infermiere, Biologo

Periodo di svolgimento: 1° giugno 2026 – 30 novembre 2026 (6 mesi)

Razionale

I Centri di Oncologia impegnati nella gestione delle neoplasie genito-urinarie operano in un contesto caratterizzato da crescente complessità clinica, rapido avanzamento delle opzioni terapeutiche e incremento delle attività di ricerca clinica. Negli ultimi anni l'introduzione di nuove strategie terapeutiche – tra cui immunoterapia, terapie target e approcci combinati – ha determinato un aumento significativo delle opportunità terapeutiche per i pazienti affetti da tumori genito-urinari. Parallelamente si è registrato un incremento dei pazienti seguiti dai centri oncologici e delle attività di ricerca clinica, sia in ambito sperimentale sia osservazionale.

In questo scenario diventa sempre più importante disporre di strumenti strutturati di raccolta e analisi dei dati clinico-assistenziali che consentano di monitorare in modo sistematico l'attività del centro, supportare la programmazione organizzativa e migliorare la qualità dei percorsi di cura.

La disponibilità di dati strutturati e indicatori di attività rappresenta infatti un elemento fondamentale per:

- monitorare i volumi di pazienti e l'attività clinico-assistenziale del centro;
- supportare la programmazione e l'allocazione delle risorse sanitarie;
- valutare l'appropriatezza dei percorsi diagnostico-terapeutici;
- favorire una gestione più efficiente dei processi clinico-organizzativi.

Parallelamente, la crescente complessità metodologica della ricerca clinica richiede competenze specifiche nella progettazione degli studi, nella redazione della documentazione scientifica e nella valorizzazione dei risultati della ricerca. In questo contesto, il supporto di una figura con competenze di medical writing può contribuire a migliorare la qualità metodologica della progettazione degli studi clinici e osservazionali, favorire la produzione scientifica del centro e valorizzare le attività di ricerca attraverso la redazione di abstract, poster e pubblicazioni scientifiche.

L'attivazione di un percorso di Formazione sul Campo (FSC) attraverso un Gruppo di Miglioramento (GdM) consente di affrontare in modo strutturato le esigenze organizzative e scientifiche del centro, integrando momenti di analisi e confronto multidisciplinare con l'applicazione operativa nel contesto clinico.

Questo approccio permette di sviluppare strumenti condivisi per la raccolta e l'analisi dei dati clinici e di rafforzare la capacità del centro di generare e valorizzare evidenze scientifiche nell'ambito delle neoplasie genito-urinarie.

Obiettivo del GdM

CLINICI

- Rafforzare la capacità del centro di generare e utilizzare dati clinici strutturati utili alla valutazione dei percorsi diagnostico-terapeutici nei tumori genito-urinari.
- Migliorare la conoscenza dei volumi di pazienti e delle caratteristiche cliniche della popolazione seguita dal centro, favorendo analisi epidemiologiche e cliniche utili alla programmazione delle attività assistenziali e di ricerca.
- Favorire una maggiore integrazione tra attività clinica e attività di ricerca, promuovendo l'utilizzo dei dati real-world nella generazione di evidenze scientifiche.

PHD Lifescience S.r.l.

Via Nazario Sauro, 8 - 40121 Bologna

Tel. +39 051 0955152

P.IVA e CF 06671690482

Capitale sociale € 100.000,00

info@phdlifescience.eu

OPERATIVI

- Implementare un sistema strutturato di raccolta dei dati clinico-assistenziali relativi ai pazienti con tumori genito-urinari.
- Monitorare i volumi di pazienti e le principali attività cliniche del centro.
- Definire indicatori di attività e di performance utili alla valutazione delle attività del centro.
- Supportare la programmazione e la valutazione delle attività clinico-assistenziali attraverso l'analisi dei dati raccolti.
- Migliorare la tracciabilità e la documentazione delle attività di ricerca clinica.
- Favorire la valorizzazione delle attività scientifiche attraverso il supporto metodologico nella preparazione di abstract, poster e articoli scientifici.

FORMATIVI

- Rafforzare le competenze del team nella raccolta, analisi e interpretazione dei dati clinico-assistenziali.
- Favorire l'apprendimento esperienziale attraverso il confronto multidisciplinare nel Gruppo di Miglioramento.
- Promuovere l'integrazione tra attività clinica, attività di ricerca e produzione scientifica.
- Sviluppare competenze nella progettazione e nella documentazione scientifica degli studi clinici.

Metodologia di lavoro

Il gruppo di miglioramento seguirà una metodologia strutturata suddivisa in quattro moduli/fasi principali nel periodo compreso tra il 1/06/2026 e il 30/11/2026.

Fase 1 – Contestualizzazione e allineamento (1° giugno – 30 giugno 2026)

Incontro della durata di 2 ore nella settimana del 22 giugno 2026, secondo programmazione concordata con la struttura operativa.

- **Obiettivo:** analizzare il contesto clinico-organizzativo del centro e condividere gli obiettivi del progetto.
- **Attività:**
 - Presentazione del progetto e delle finalità del Gruppo di Miglioramento.
 - Analisi dell'attività clinica del centro e dei volumi di pazienti con tumori genito-urinari.
 - Valutazione delle modalità attuali di raccolta e gestione dei dati clinici.
 - Identificazione delle principali esigenze informative per il monitoraggio delle attività e il supporto alla ricerca.
- **Ruolo del tutor:** supporta il gruppo nell'analisi delle modalità di raccolta e utilizzo dei dati clinici e facilita l'identificazione delle principali aree di miglioramento.

Tutor

Fortuna Migliaccio

Fase 2 – Analisi delle pratiche correnti (1° luglio – 31 agosto 2026)

Incontro della durata di 1 ora nella settimana del 31 agosto 2026, secondo programmazione concordata con la struttura operativa.

- **Obiettivo:** definire le modalità di raccolta dei dati e gli indicatori utili al monitoraggio delle attività del centro.
- **Attività:**
 - Analisi dei dati clinico-assistenziali disponibili.
 - Identificazione delle variabili cliniche rilevanti per il monitoraggio delle attività.
 - Definizione di indicatori di attività e performance.
 - Condivisione delle modalità di raccolta e aggiornamento dei dati.
- **Ruolo del tutor:** guida il gruppo nella definizione degli indicatori e supporta la strutturazione del sistema di raccolta dati

Tutor

Fortuna Migliaccio

PHD Lifescience S.r.l.

Via Nazario Sauro, 8 - 40121 Bologna

Tel. +39 051 0955152

P.IVA e CF 06671690482

Capitale sociale € 100.000,00

info@phdlifescience.eu

Fase 3 – Confronto multidisciplinare e implementazione delle azioni di miglioramento (1° settembre – 31 ottobre 2026)

Incontro della durata di 2 ore nella settimana del 27 ottobre 2026, secondo programmazione concordata con la struttura operativa.

- **Obiettivo:** supportare la progettazione e la documentazione delle attività di ricerca clinica.
- **Attività:**
 - Analisi delle attività di ricerca clinica del centro.
 - Identificazione di possibili progetti di ricerca basati sui dati raccolti.
 - Supporto alla progettazione di studi osservazionali o analisi retrospettive.
 - Discussione delle strategie di valorizzazione scientifica delle attività del centro.
- **Ruolo del tutor:** supporta il gruppo nella progettazione degli studi e nella strutturazione della documentazione scientifica.

Tutor

Fortuna Migliaccio

Fase 4 – Implementazione delle azioni di miglioramento (1 – 30 novembre 2026)

Incontro della durata di 1 ora nella settimana del 26 novembre 2026, secondo programmazione concordata con la struttura operativa.

- **Obiettivo:** Valutare i risultati ottenuti e consolidare il modello organizzativo sviluppato.
- **Attività:**
 - Valutazione dell'efficacia del sistema di raccolta dati implementato.
 - Condivisione delle esperienze e delle buone pratiche sviluppate durante il progetto.
 - Definizione delle modalità di mantenimento e aggiornamento del sistema nel tempo.
- **Ruolo del tutor:** supporta il gruppo nella valutazione dei risultati e contribuisce alla redazione del report finale del progetto.

Tutor

Fortuna Migliaccio

KPI e modalità di valutazione

La valutazione del percorso formativo si baserà su indicatori descrittivi relativi all'attività clinica e di ricerca del centro. Durante gli incontri del Gruppo di Miglioramento verranno considerati, a titolo esemplificativo, i seguenti indicatori:

- numero di pazienti con tumori genito-urinari seguiti dal centro;
- numero di attività cliniche monitorate attraverso il sistema di raccolta dati;
- numero di indicatori di attività definiti e utilizzati per il monitoraggio delle attività;
- numero di progetti di ricerca o attività scientifiche avviate o supportate durante il progetto.

Gli indicatori saranno utilizzati come base di confronto durante il percorso e per valutare l'efficacia delle azioni di miglioramento implementate.

Sintesi organizzativa:

- **Durata totale:** la durata complessiva del GdM è di 6 mesi; ai fini ECM la formazione sul campo sarà articolata in un massimo di 6 ore accreditabili a partire dal 1° giugno 2026.
- **Incontri GdM:** a definiti dal coordinatore e dal tutor
- **Rapporto Tutor/Discente:** 1:5

PHD Lifescience S.r.l.

Via Nazario Sauro, 8 - 40121 Bologna

Tel. +39 051 0955152

P.IVA e CF 06671690482

Capitale sociale € 100.000,00

info@phdlifescience.eu

Composizione del gruppo

Responsabile di reparto

Coordina il Gruppo di Miglioramento e garantisce la coerenza clinica e scientifica del progetto. Supervisiona le attività del gruppo e promuove l'utilizzo dei dati clinici per il miglioramento dei percorsi assistenziali e delle attività di ricerca.

Valida le azioni di miglioramento relative alla raccolta e all'analisi dei dati clinico-assistenziali. Monitora l'applicazione degli strumenti sviluppati per il monitoraggio delle attività del centro.

Tutor Esterno

Responsabile del supporto metodologico-scientifico per la raccolta, analisi e valorizzazione dei dati clinici e delle attività di ricerca.

Supporta il gruppo nella definizione di un sistema strutturato di raccolta dei dati clinici.

Collabora alla definizione di indicatori utili al monitoraggio delle attività assistenziali e di ricerca.

Fornisce affiancamento metodologico nella progettazione di studi osservazionali e progetti di ricerca basati sui dati raccolti.

Supporta la valorizzazione scientifica delle attività del centro attraverso la strutturazione della documentazione scientifica.

Redige report di sintesi e contribuisce alla valutazione finale del progetto.

Medico del Reparto – Infermiere

Supporto clinico-operativo nelle attività del Gruppo di Miglioramento.

Collaborano alla raccolta e alla sistematizzazione dei dati clinico-assistenziali.

Partecipano al confronto multidisciplinare finalizzato all'identificazione degli indicatori di attività del centro.

Contribuiscono alla verifica dell'efficacia degli strumenti di monitoraggio implementati (massimo 5 discenti).

Reportistica e valutazione finale

Durante il percorso formativo sono previsti momenti di monitoraggio attraverso report intermedi, utili per analizzare l'andamento delle attività e individuare eventuali criticità.

Al termine del progetto sarà redatto un report finale, che sintetizzerà:

- i miglioramenti ottenuti nei processi organizzativi;
- le criticità identificate e superate;
- le best practice sviluppate dal Gruppo di Miglioramento.

La verifica dell'apprendimento prevista al termine della FSC avverrà mediante esame orale, che consisterà in un confronto tra partecipante, coordinatore del GdM e tutor.

Al termine dell'esame sarà redatto un verbale di apprendimento per ogni singolo partecipante.

Le presenze agli incontri di FSC saranno tracciate tramite foglio firme.

Al termine del percorso formativo sarà inoltre somministrata ai partecipanti la scheda di valutazione della qualità percepita, come previsto dalle procedure Agenas.

NOME COGNOME	PROFESSIONE	DISCIPLINA	ENTE DI APPARTENENZA/LIBERA PROFESSIONE	DESCRIZIONE ATTIVITA'PROFESSIONALE/FORMATIVA
SARAH SCAGLIARINI	Medico Chirurgo	Oncologia	AORN Cardarelli	<p>Dopo la laurea in Medicina e Chirurgia conseguita con il massimo dei voti e la successiva abilitazione, ha completato la specializzazione in Oncologia Medica, arricchendo la formazione con un'esperienza internazionale durante il periodo universitario. Dal punto di vista professionale, ha maturato esperienza in diversi contesti clinici, in particolare presso l'AORN Cardarelli di Napoli, dove ha svolto attività sia assistenziale sia di ricerca clinica, partecipando alla gestione dei pazienti oncologici e agli studi sperimentali. Attualmente Medico chirurgo Direttore AORN Cardarelli Napoli. presso Ha inoltre collaborato con ASL e strutture territoriali, anche nell'ambito di progetti legati ai trial clinici e alla loro gestione operativa. L'attività scientifica è focalizzata soprattutto sulla partecipazione a studi clinici, sia come co-investigatore sia nell'ambito di progetti multicentrici, con particolare attenzione alle neoplasie genito-urinarie. Ha contribuito anche a protocolli di ricerca e partecipato a congressi e attività formative. Dal punto di vista delle competenze, presenta una buona esperienza nella gestione clinica del paziente oncologico e nei processi di sperimentazione clinica, oltre a competenze organizzative legate ai percorsi diagnostico-terapeutici e ai sistemi qualità (ISO 9001). Completano il profilo capacità comunicative, conoscenze informatiche e una buona padronanza della lingua inglese</p>
Fortuna Migliaccio	Medico Chirurgo	Oncologia	University of Naples "Federico II"	<p>Dopo la laurea in Medicina e Chirurgia, ha completato la specializzazione in Oncologia</p> <p>Clinical experience:</p> <p>Gestione quotidiana di pazienti affetti da carcinoma prostatico metastatico, carcinoma a cellule renali e carcinoma uroteliale</p> <ul style="list-style-type: none"> - Esperienza con nuove terapie mirate (inibitori PARP, terapia con radioligandi PSMA, immunoterapia) - Partecipazione a comitati multidisciplinari sui tumori dell'apparato genito-urinario - Coinvolgimento diretto in studi clinici e nel monitoraggio dei pazienti - Ambienti accademici ad alto volume (University of Naples, Policlinico Gemelli) <p>Attualmente frequenta il Master II level in "ONE HEALTH: agopuntura, fitoterapia e integrazione alimentare" c/o Dipartimento di Biologia - University of Naples "Federico II"</p> <p>Autrice di diverse pubblicazioni ha partecipato come speaker ad alcuni convegni</p>



Il provider, ai sensi dall' art. 47 del DPR n.445/2000, consapevole delle conseguenze previste dall'art. 76, dichiara:

- di aver fornito all'interessato l'informativa sul trattamento dei dati personali (art. 13 del Regolamento europeo 2016/679; artt. 68, 70, 76, 96 Accordo Stato-Regioni 2017 "La formazione continua nel settore salute"- Rep. Atti 14/CSR del 2.2.2017 - Par. 4.6, lett. j) Manuale Nazionale di Accreditamento per l'Erogazione di Eventi ECM);
- di aver informato l'interessato che il programma dell'evento ECM, di cui le suddette informazioni contribuiscono a formarne il contenuto minimo, verrà inserito nel catalogo degli eventi E.C.M. tenuto dall'ente accreditante;