

FORMAT PROGETTO di TESI

cognome:

nome:

matricola:

1. Informazioni generali

Relatore:

2° Relatore:

Tutore:

sede/i:

Titolo del Progetto di studio (Max 200 caratteri):

Titolo breve del Progetto di studio (Max 50 caratteri):

Parole chiave (Max 50 caratteri):

Anno
accademico:

Sessione
di Laurea:

Data inizio
Progetto:

Durata
Prevista
(in mesi):

2. Coinvolgimento organizzativo

Strutture partecipanti allo studio (barrare risposta mutuamente esclusiva e specificare):

- una sola Unità nell'Azienda:.....
- più Unità nella stessa Azienda:.....
- più UU.OO. in strutture diverse (es. Università + AUSL o AUSL + privato):.....
- una sola struttura privata:.....
- più strutture private:.....
- Erasmus:.....

3. Dominio

Dominio dello studio (barrare risposta mutuamente esclusiva):

- eziologia
- diagnosi/valutazione
- prognosi
- trattamento educativo/preventivo/riabilitativo

4. Ambito

Ambito dello studio (*barrare risposta/e pertinenti*):

età evolutiva

adulto

anziano

.....

motricità

funzioni corticali superiori

funzioni viscerali

protesi

ausili

ortesi

.....

5. Metodologia di Tesi

Metodologia di Tesi (*barrare risposta mutuamente esclusiva*):

Tesi compilativa (elaborato assimilabile ai "review articles" narrativi della letteratura scientifica)

Tesi clinico-assistenziale (elaborato assimilabile ai "cases series o case reports articles" della letteratura scientifica)

Tesi sperimentale (elaborato assimilabile ai "research articles" della letteratura scientifica internazionale)

Tesi assimilabili alle "sperimentali" di revisione sistematica meta-analitica della letteratura (elaborato assimilabile alle "Systematic and Meta-analytic reviews" della letteratura scientifica internazionale)

6. Disegno di studio

Disegno di studio (*Barrare risposta mutuamente esclusiva*):

Revisione sistematica metanalitica (Cochrane)

Revisione sistematica (QUOROM, PRISMA)

Studio sperimentale: Trial Clinico controllato randomizzato (SPIRIT, CONSORT)

Studio sperimentale: Trial Clinico controllato (SPIRIT, CONSORT)

Studio sperimentale: Trial Clinico NON controllato (SPIRIT, CONSORT)

Studio osservazionale analitico: Studio di Coorte (STROBE)

Studio osservazionale analitico: Studio Caso-Controllo (STROBE)

Studio osservazionale analitico: Studio trasversale (STROBE, STARD)

Studio osservazionale descrittivo: Case series (CARE)

Studio osservazionale descrittivo: Case report (CARE)

7. Obiettivi e criteri

Obiettivo Generale del Progetto:

P: Criteri di inclusione ed esclusione:

I: Intervento/i:

C: Controllo/confronto:

O: Outcome:

M: Metodi statistici:

8. Descrizione degli obiettivi riferiti al paziente/i

Obiettivo primario (end point primario):

Obiettivo/i secondario (end point secondario):

Cognome e nome del docente Relatore:

.....e firma di approvazione:

Cognome e nome dell'eventuale 2° Relatore:

.....e firma di approvazione:

Cognome e nome dell'eventuale Tutor di Tesi:

..... e firma di approvazione:.....

Parma,.....

Lo studente

.....

Spazio a cura del Presidente del CCL.

Si approva il progetto e si nominano per competenza come referee:

1.....

2.....

3.....

Firma del Presidente del CCL

.....