

## **NORME PER IL CONSEGUIMENTO DEL D.O.**

*Ultimo aggiornamento: 18 gennaio 2021*

### **INTRODUZIONE**

Le seguenti norme intendono fornire una guida generale per la progettazione e stesura dell'elaborato per il conseguimento del D.O. e si rifanno alla [Normativa EOM del Estudio Original de Investigación](#).

L'elaborato deve essere redatto sotto forma di articolo scientifico (3000 parole massimo) secondo i [Requisiti di Uniformità per i Manoscritti da Sottoporre alle Riviste Biomediche per la Pubblicazione: Stesura ed Editing di Pubblicazioni Scientifiche istituiti dal Comitato Internazionale degli Editori di Riviste Mediche \(ICMJE\)](#).

### **REQUISITI PER LA REALIZZAZIONE DELL'ELABORATO FINALE**

Gli allievi iscritti a EOM Italia riceveranno formazione sulla metodologia di ricerca mediante la realizzazione di Webinar e seminari durante il 5° anno (o 6° anno per gli iscritti al vecchio ordinamento).

L'allievo dovrà elaborare e presentare un progetto di studio al Dipartimento di Ricerca di EOM Italia che ne verificherà le caratteristiche e la conformità alle linee di ricerca dettate dalla Commissione Scientifica di EOM Internazionale.

In seguito all'approvazione, sarà possibile condurre il progetto e redigere l'elaborato finale.

L'elaborato finale sarà valutato dalla Commissione Scientifica Internazionale che comunicherà all'allievo il conseguimento del D.O.

L'elaborazione del progetto di studio e la stesura dell'articolo scientifico saranno guidate dalla dott.ssa Clizia Cazarolli, responsabile del Dipartimento di Ricerca di EOM Italia.

Si riporta di seguito una sintesi delle procedure necessarie alla realizzazione dell'elaborato per il conseguimento del D.O.

### Presentazione progetto di ricerca

- 1) **Ricerca bibliografica** per stesura delle premesse e rationale dello studio
- 2) Elaborazione **disegno** dello studio e **metodi**
- 3) **Pianificazione** tempistiche, numerosità e risultati attesi



### Approvazione proposta di ricerca

- 1) Elaborazione **CRF** (*clinical report form*)
- 2) Elaborazione **database** per analisi dei dati
- 3) Preparazione moduli per **raccolta consenso** alla partecipazione allo studio e al trattamento dei dati sensibili
- 4) Pianificazione **analisi dei dati** (*eventuale consulenza statistica*)



### Conduzione progetto

- 1) Somministrazione **interventi**
- 2) **Raccolta** dati e consensi
- 3) Invio database completo per **analisi statistica** (**entro il 15 agosto 2021**)



### Stesura articolo scientifico

(da presentare **entro il 30 settembre 2021**)



### Conseguimento del D.O.

(autunno 2020)

## **TIPOLOGIA DI STUDI**

La tematica della proposta di studio deve essere di interesse osteopatico.

È possibile proporre studi che includano la presenza di altre discipline mediche, sportive e sociali che abbiano una relazione diretta con l'osteopatia.

Si accettano le seguenti tipologie di studio:

- sperimentale randomizzato controllato (RCT);
- osservazionale caso-controllo;
- osservazionale di coorte;
- su test osteopatici;
- revisioni sistematiche o metanalisi;
- serie di casi o case report.

Non si accettano proposte su argomenti precedentemente trattati e pubblicati su riviste di impatto. In particolare:

- non è possibile realizzare una revisione sistematica se ne esistono di recenti;
- per quanto riguarda gli studi sui test, dovranno essere autorizzati dalla Commissione Scientifica previa verifica dell'adeguatezza della tecnica proposta.

## **STUDI IN GRUPPI DI ALLIEVI**

È consentita la realizzazione di un unico studio per gruppi di allievi (massimo 3) nel caso di studi sperimentali, per le revisioni sistematiche e le metanalisi e per gli studi sui test osteopatici.

La possibilità di presentare lo studio in gruppo di allievi dovrà essere confermata dalla Commissione Scientifica Internazionale e deve essere comunicata prima di intraprendere lo studio.

La proposta deve contenere informazioni circa il ruolo di ogni allievo nel progetto.

Per tutte le altre tipologie di studio, la proposta di studio è individuale.

## **NUMEROSITÀ CAMPIONARIA**

In linea generale, gli studi sperimentali e osservazionali analitici (di coorte e caso controllo) dovranno includere almeno 25-30 soggetti per gruppo.

Si ricorda che la **numerosità campionaria** dovrà essere calcolata tenendo in considerazione l'effetto del trattamento/esposizione, la relativa deviazione standard e la prevalenza del problema.

Per quanto concerne le revisioni, si dovranno includere nell'analisi finale almeno 7 studi.

## SCADENZE

Per la **sessione autunnale** (data da stabilire), tutte le proposte di studio dovranno pervenire ed essere approvate **entro e non oltre il 31 maggio 2021**.

L'invio del database per l'analisi statistica deve avvenire **entro il 15 agosto 2021**.

L'articolo scientifico deve essere presentato **entro il 30 settembre 2021**.

---

### Contatti:

#### **Dipartimento di Ricerca EOM Italia** *(riceve previo appuntamento)*

Referente: Clizia Cazzaroli

e-mail: [ricerca@eomitalia.it](mailto:ricerca@eomitalia.it)

#### **Asesoría Científica EOM Spagna**

Referente: Ángel Oliva Pascual Vaca

e-mail: [do@escuelaosteopatiamadrid.com](mailto:do@escuelaosteopatiamadrid.com)

### Link utili:

- ◆ [Requisiti di uniformità per presentare Manoscritti a Riviste Biomediche](#)
- ◆ [Standard per la produzione di un RCT \(CONSORT Statement\)](#)
- ◆ [Standard per la produzione di studi osservazionali \(STROBE Statement\)](#)
- ◆ [Standard per la produzione di revisioni sistematiche \(PRISMA Statement\)](#)
- ◆ [Standard per la produzione di studi di accuratezza diagnostica \(STARD\)](#)
- ◆ [CARE: linee guida per il reporting di casi clinici](#)

**Allegati:** Schede per la proposta di tesi