

organizzativo delle attività ospedaliere indirizzandole a due tipologie di pazienti: inpatient e outpatient.

L'applicazione di modelli innovativi, finalizzati all'offerta di soluzioni alternative al ricovero, trova ragione nell'impegno, sempre perseguito da questa regione, in materia di appropriatezza clinico-organizzativa dell'erogazione delle prestazioni.

Anche in ambito oncologico l'evoluzione scientifica, tecnologica e organizzativa, con particolare riferimento all'utilizzo dei farmaci, rende praticabile la scelta di soluzioni assistenziali che permettono il trattamento dei pazienti non necessariamente in regime di ricovero ma in quello ambulatoriale, mantenendo un analogo livello di sicurezza ed efficacia. La rimodulazione del regime assistenziale costituisce anche l'occasione per migliorare la disponibilità delle informazioni necessarie a conoscere l'intero percorso clinico-organizzativo dei pazienti oncologici.

A tal fine, sulla base di un percorso progettuale avviato dalla Commissione Oncologica Regionale (DGR n. 519/201, DGR 1175/2014) di definizione di un insieme minimo di dati clinici e patologici relativi ad ogni paziente oncologico trattato, si è proceduto a dare piena realizzazione allo strumento nell'intento di fornire alle Aziende sanitarie informazioni non disponibili nei flussi amministrativi esistenti ma necessarie al raggiungimento di obiettivi di governo clinico nell'ambito dell'assistenza oncologica.

In coerenza con le indicazioni presenti nel "Documento tecnico di indirizzo per ridurre il carico di malattia del cancro - Anni 2014-16", recepite con la Delibera di Giunta Regionale n. 866/2016, il Data Base Oncologico (DBO) permetterà di valutare nella pratica clinica l'efficacia dei farmaci antitumorali e l'aderenza agli standard delle raccomandazioni *evidence based* prodotte sui nuovi farmaci oncologici ed oncoematologici dal Gruppo regionale dedicato (GREFO), al fine di rendere trasparente ed efficiente il processo di valutazione dell'appropriatezza prescrittiva in quest'ambito complesso quanto rilevante per impegno di risorse.

Il monitoraggio prodotto grazie al "Database Oncologico" deve essere assicurato per mezzo di un'acquisizione di dati prodotti nel corso della normale attività assistenziale e nell'ambito dell'assolvimento del normale debito informativo di tipo clinico da parte degli operatori coinvolti.

Nelle specifiche funzionali, parte integrante della circolare, sono dettagliate le regole di compilazione dei tracciati, le specifiche sulla struttura XML e gli schemi XSD, i controlli regionali, il ritorno informativo e i servizi forniti alle aziende: si è infatti colta l'occasione per la reingegnerizzazione della gestione del flusso informativo nell'ottica di fornire ulteriori strumenti alle Aziende. Si precisa che l'eventuale variazione del documento di "Specifiche funzionali" non comporterà l'aggiornamento della circolare,

ma verrà resa nota attraverso comunicazione opportunamente documentata nel paragrafo "Revisioni" che riporterà la data dell'aggiornamento, la descrizione delle modifiche effettuate, gli autori e le approvazioni. Il documento sarà pubblicato sulla pagine web all'indirizzo :

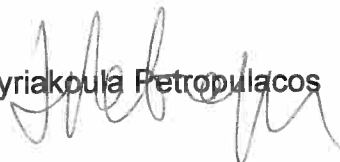
<http://salute.regione.emilia-romagna.it/sisepps/sanita/dbo>

Per i tempi e le modalità di trasmissione relative al DBO si rimanda all'allegato tecnico – specifiche funzionali - che è parte integrante della presente circolare.

Le specifiche tecniche allegate sono valide dal 01/01/2017.

Distinti saluti.

All.csi


Kyriakoula Petropulacos