

Deliberazione della Giunta Regionale 16 dicembre 2022, n. 35-6239

Indirizzi per la riorganizzazione dei centri di senologia (Breast Unit) operanti sul territorio regionale, nell'ambito della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta, in conformita' alle disposizioni nazionali ed alla D.G.R. n. 38-852 del 29.12.2014.

A relazione dell'Assessore Icardi:

Premesso che:

negli ultimi dieci anni, con l'aumento e l'invecchiamento della popolazione mondiale, i casi di tumore nel mondo sono aumentati di più di un terzo ed il cancro è la seconda causa di morte al mondo dopo le malattie cardiovascolari.

Per Centri di Senologia, o più comunemente Breast Unit, si intendono le strutture dove si svolgono attività di screening, si opera la diagnostica clinico-strumentale dedicata alla mammella e si curano le pazienti con patologia mammaria.

Il Centro di Senologia rappresenta un modello di assistenza specializzato nella diagnosi, cura e riabilitazione psicofisica delle donne affette da carcinoma mammario, dove la gestione del percorso della paziente è affidato ad un gruppo multidisciplinare di professionisti dedicati e con esperienza specifica in ambito senologico.

Richiamate:

la D.G.R. n. 42-7344 del 31.03.2014 con cui è stata approvata l'individuazione dei criteri e dei requisiti per l'identificazione dei Centri Hub e dei Centri Spoke della Rete Oncologia del Piemonte della Valle d'Aosta e per l'avvio della concentrazione dell'offerta assistenziale inerente a varie tipologie di tumore;

-la D.G.R. n. 48-7639 del 21.05.2014, con cui, in aggiunta ai documenti già approvati con la deliberazione sopra citata, è stata approvata l'individuazione dei criteri e dei requisiti per l'identificazione dei Centri Hub e dei Centri Spoke della Rete Oncologia del Piemonte della Valle d'Aosta e per l'avvio della concentrazione dell'offerta assistenziale inerente ad ulteriori tipologie di tumore. E' stato contestualmente approvato il documento prodotto dal GIC di riferimento per il trattamento delle metastasi ossee.

- la D.G.R. n. 38-852 del 29.12.2014, con cui è stata approvata l'individuazione dei criteri e dei requisiti per l'identificazione dei Centri di Senologia (Breast Unit), nell'ambito della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta e per l'avvio della concentrazione dell'offerta assistenziale per il carcinoma della mammella, ad integrazione delle DD.G.R. n. 42-7344 del 31.03.2014 e n. 48-7639 del 21.05.2014;

- la D.G.R. n. 22-1220 del 23.03.2015, con cui è stata approvata l'individuazione dei criteri e dei requisiti per l'identificazione dei Centri Hub e dei Centri Spoke della Rete Oncologia del Piemonte della Valle d'Aosta e per l'avvio della concentrazione dell'offerta assistenziale inerente alle patologie tumorali ematologiche ed, in specifico: - leucemie acute (mieloide e linfoblastica) - linfomi e disordini linfoproliferativi cronici - sindromi mielodisplastiche - mieloma multiplo. Nella D.G.R. n. 22-1220 del 23.03.2015 si dispone, tra l'altro, di demandare a successivo atto di Giunta regionale l'individuazione dei Centri regionali Hub&Spoke della Rete Oncologica, dando contestuale avvio alla concentrazione dell'offerta assistenziale inerente alle tipologie di tumore sopra elencate, così come già precisato nelle DD.G.R. n. 42-7344 del 31.03.2014, n. 48-7639 del 21.05.2014 e n. 38-852 del 29.12.2014;

- la D.G.R. n. 27-2049 del 01.09.2015 con cui è stata recepita l'Intesa della Conferenza Stato Regioni, ai sensi dell'art. 8, comma 6 della L. 5 giugno 2003, n. 131 sul documento recante "Linee di indirizzo sulle modalità organizzative e assistenziali della Rete dei Centri di Senologia" (Rep Atti 185/CSR del 18 dicembre 2014);

- la D.G.R. n. 51-2485 del 23.11.2015, con cui è stata approvata l'individuazione dei Centri Hub ed è stato disposto l'avvio della ridefinizione delle attribuzioni dei Centri abilitati alla prescrizione dei farmaci oncologici sottoposti a Registro AIFA, nell'ambito del Dipartimento della Rete Oncologia

del Piemonte della Valle d'Aosta. Recepimento dell'Intesa 144/CSR del 30 ottobre 2014 e attuazione delle disposizioni di cui al D.M. 70/2015 (per le attività di Rete Oncologica) e della DIR. 2011/24/EU" e sono state individuate le Breast Unit operanti sul territorio regionale.

Considerato che:

- Il Sistema di Garanzia, introdotto dal D.Lgs. 56/2000 e reso operativo con il DM 12 dicembre 2001, definiva un set di circa 100 indicatori, individuati sulla base delle fonti informative allora disponibili e le conoscenze in materia, rilevanti per il monitoraggio e la valutazione dell'assistenza sanitaria finalizzata agli obiettivi di tutela della salute perseguiti dal Servizio Sanitario Nazionale;
- con l'Intesa della Conferenza Stato Regioni del 23 marzo 2005, è stata prevista l'istituzione, presso il Ministero della Salute, del Comitato permanente per la verifica dell'erogazione dei Livelli Essenziali di Assistenza (Comitato LEA), cui è affidato il compito di verificare l'erogazione dei Livelli Essenziali di Assistenza in condizioni di appropriatezza e di efficienza nell'utilizzo delle risorse, nonché la congruità tra le prestazioni da erogare e le risorse messe a disposizione dal Servizio Sanitario Nazionale. Al Comitato permanente per la verifica dell'erogazione dei Livelli Essenziali di Assistenza (Comitato LEA) è affidato il compito di monitorare l'erogazione dei LEA, verificando che si rispettino le condizioni di appropriatezza e di compatibilità con le risorse messe a disposizione per il Servizio Sanitario Nazionale;
- la Legge 23 dicembre 2009, n. 191. Disposizioni per la formazione del bilancio annuale e pluriennale dello Stato (legge finanziaria 2010), Art. 2 comma 68, definisce quanto segue: "[...] b) la misura dell'erogazione del suddetto finanziamento, comprensiva di eventuali anticipazioni di cui alla lettera a), e' fissata al livello del 97 per cento delle somme dovute a titolo di finanziamento ordinario della quota indistinta, al netto delle entrate proprie e, per la Regione siciliana, della compartecipazione regionale al finanziamento della spesa sanitaria, quale risulta dall'intesa espressa, ai sensi delle norme vigenti, dalla Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le regioni e le province autonome di Trento e di Bolzano sulla ripartizione delle disponibilita' finanziarie complessive destinate al finanziamento del Servizio sanitario nazionale per i medesimi anni. Per le regioni che risultano adempienti nell'ultimo triennio rispetto agli adempimenti previsti dalla normativa vigente, la misura della citata erogazione del finanziamento e' fissata al livello del 98 per cento; tale livello puo' essere ulteriormente elevato compatibilmente con gli obblighi di finanza pubblica; c) la quota di finanziamento condizionata alla verifica positiva degli adempimenti regionali e' fissata nelle misure del 3 per cento e del 2 per cento delle somme di cui alla lettera b) rispettivamente per le regioni che accedono all'erogazione nella misura del 97 per cento e per quelle che accedono all'erogazione nella misura del 98 per cento ovvero in misura superiore. All'erogazione di detta quota si provvede a seguito dell'esito positivo della verifica degli adempimenti previsti dalla normativa vigente e dalla presente legge";
- la Griglia LEA rappresenta lo strumento con il quale viene certificato l'adempimento E) "Mantenimento dell'erogazione dei LEA, che rientra tra gli adempimenti previsti dall'Intesa della Conferenza Stato Regioni del 23 marzo 2005. La verifica di tali adempimenti è, come sopra richiamato, a cura del Comitato LEA;
- a partire dal 1° gennaio 2020 è in vigore il Nuovo Sistema di Garanzia (NSG) per il monitoraggio dell'assistenza sanitaria, come previsto dal DM 12 marzo 2019, pubblicato in Gazzetta Ufficiale Il 14 giugno 2019;
- il sottoinsieme di indicatori "core", previsto dal Nuovo Sistema di Garanzia, sostituisce la Griglia LEA a partire dall'anno di valutazione 2020, come previsto dall'art. 3, comma 6, del D.M. 12 marzo 2019, già citato.

Preso atto delle indicazioni fornite dal Ministero della Salute-Comitato LEA, sulla base dei verbali del Comitato LEA del 21 ottobre 2020, del 12 gennaio 2021, del 24 marzo 2021, del 25 maggio 2021, depositati agli atti della Direzione regionale Sanità e Welfare.

Preso, altresì, atto che:

- con le note della Direzione Sanità e Welfare trasmesse al Comitato LEA, prot LEA n. 0000044 del 29.10.2021, prot. LEA n. 0000018 del 14.03.2022 e prot. LEA 0000050 del 05.10.2022, con le quali la Direzione Sanità e Welfare, dando atto delle osservazioni del Comitato LEA sull'attività e l'organizzazione delle Breast Unit operanti sul territorio regionale, si è impegnata alla revisione del quadro programmatico per il riordino della rete regionale dei Centri di Senologia, ai fini della concentrazione degli interventi e del perseguimento della massima appropriatezza, nell'ambito dei protocolli previsti dalla Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta, precisando altresì che, benché alcuni centri di riferimento abbiano un volume di attività ancora al di sotto della soglia minima individuata a livello nazionale, dal monitoraggio effettuato dall'Autorità Centrale di Coordinamento della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta, si evince come anche in questi centri si sia garantito il rispetto degli indicatori di qualità e di outcome riconosciuti e formalizzati dalla normativa vigente in materia.

- con lo schema di certificazione del Comitato LEA prot. 18482 pervenuto in data 10.10.2022 e il successivo incontro tenutosi in videoconferenza, in data 13.10.2022, con il Comitato medesimo, si è concordato di provvedere alla riorganizzazione delle Breast Unit operanti sul territorio regionale, nei termini previsti all'Allegato A, parte integrante e sostanziale del presente provvedimento.

Richiamate:

- la D.G.R. n. 71-8681 del 29.03.2019, titolata "Disposizioni in merito alla diagnosi precoce del tumore della mammella e dell'ovaio in persone con riscontro di rischio eredo-familiare", cui hanno fatto seguito le DD.D. n. 688 del 07.10.2019 e n. 750 del 06.11.2019, con le quali sono stati definiti i termini e le modalità di erogazione delle prestazioni per la diagnosi precoce del tumore della mammella e dell'ovaio con riscontro di rischio eredo-familiare, a totale carico del Servizio Sanitario Regionale;

- la D.G.R. 24 settembre 2021, n. 9-3819 "Decreto del Ministro della Salute, 18 maggio 2021, inerente a "Modalità di riparto e requisiti di utilizzo del fondo per i test genomici per il carcinoma mammario ormonoresponsivo in stadio precoce. Indicazioni operative a favore delle pazienti oncologiche, in ordine alla prescrizione, all'esecuzione, alla validazione ed al monitoraggio di test genomici per la cura del carcinoma della mammella, a carico del SSR";

- la D.G.R. 23 luglio 2021, n. 11-3586 "Recepimento dell'Accordo Rep. Atti n. 59/CSR del 17 aprile 2019. Approvazione del nuovo modello organizzativo-funzionale della Rete Oncologica Piemonte e Valle d'Aosta e dello schema di convenzione tra la Regione Piemonte e la Regione Autonoma Valle d'Aosta per lo svolgimento delle attività. Revoca della D.G.R. n. 1-358 del 20.07.2010 e s.m.i. e parziale modifica della D.G.R. n. 12-2887 del 19.02.2021" è stato ridefinito il modello della rete oncologica.

- la D.G.R. 25 febbraio 2022, n. 13-4698 "Approvazione del Programma di attività per l'anno 2022 della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta, ai sensi della D.G.R. n. 11-3586 del 23.07.2021";

- le determinazioni del Direttore della Direzione Sanità e Welfare n. 688 del 17.10.2019 e n. 750 del 06.11.2019 con cui sono state approvate le modalità attuative delle disposizioni in merito alla diagnosi precoce del tumore della mammella e dell'ovaio in persone con diagnosi di rischio eredo-familiare (mutazioni geni BRCA1-BRCA2 o alto rischio equivalente), di cui alla D.G.R. n. 71-8681 del 29.03.2019;

- la determinazione del Direttore della Direzione Sanità e Welfare n. 1645 del 28.10.2021 con cui sono, state individuate – a seguito di istruttoria dell'Autorità Centrale della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta (nota prot. n. 101617 del 04.10.2021) - le Breast Unit deputate all'esecuzione ed alla validazione dei test genomici per il carcinoma mammario ormonoresponsivo in stadio precoce e sono state approvate le condizioni di erogabilità dei test genomici per il carcinoma mammario ormonoresponsivo in stadio precoce e le indicazioni operative per le strutture di Anatomia Patologica e le modalità di monitoraggio, nei termini dettagliati nel documento redatto dall'Autorità Centrale di Coordinamento della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta.

Considerato inoltre che lo stato di emergenza da COVID 19 dichiarato a livello nazionale e il conseguente impatto sugli ospedali ha comportato la necessità di rivedere e di riadattare le attività secondo specifiche ed inevitabili priorità riorganizzative, con impatto anche sulla gestione delle attività dei Centri di Senologia operanti sul territorio regionale.

Tenuto conto che:

- l'art. 1 della legge regionale 26 ottobre 2021, n. 26 (in seguito parzialmente modificata dall'art. 1 della L.R. n. 2 del 25 marzo 2022) ha previsto l'istituzione dell'Azienda sanitaria Zero, quale ente del Servizio sanitario regionale dotato di personalità giuridica pubblica e di autonomia amministrativa, patrimoniale, organizzativa, contabile, gestionale e tecnica;
- con D.P.G.R. n. 9 del 18.02.2022 è stata costituita, ai sensi e per gli effetti della citata legge regionale 26 ottobre 2021, n. 26, l'Azienda Zero;
- la D.G.R. n. 6-5905 del 04.11.2022 avente ad oggetto: "L.R. n. 26 del 26/10/2021 - Azienda Sanitaria Zero - Approvazione del Piano di Attività annuale 2022", ha disposto testualmente che "[...] L'Azienda Zero attiva e coordina, di concerto con il Settore Programmazione dei servizi sanitari e sociosanitari dell'Assessorato alla Sanità, i tavoli aventi per tematica lo sviluppo e il monitoraggio delle Reti di Patologia [...]".

Ritenuto, dunque, necessario di:

- approvare gli indirizzi per la "Riorganizzazione dei Centri di Senologia (Breast Unit)", come dettagliato all'Allegato A) al presente provvedimento per costituirne parte integrante e sostanziale - che, tenendo conto delle disposizioni della normativa nazionale e regionale vigenti, definisce le linee attuative per la revisione ed il riordino dell'offerta assistenziale in argomento e i requisiti quali-quantitativi, al fine di superare la frammentazione della casistica e di concentrare le attività di chirurgia senologica presso i centri di riferimento regionali;
- demandare alle Aziende sanitarie Regionali interessate, in accordo con la Direzione Sanità e Welfare e con il supporto ed il coordinamento - verso le Aziende Sanitarie regionali - dell'Azienda Zero secondo gli indirizzi regionali, le proposte per l'attuazione dei progetti operativi relativi alla riorganizzazione, che saranno oggetto di successivo provvedimento deliberativo;
- affidare all'Autorità Centrale di Coordinamento della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta, a supporto della Direzione Sanità e Welfare e dell'Azienda Zero, il compito di monitorare la corretta attuazione di quanto previsto dal presente provvedimento;
- prevedere, per quanto riguarda la tempistica di realizzazione che, a seguito dell'approvazione della riorganizzazione definitiva che avverrà con successiva deliberazione, l'attuazione avverrà nel corso dell'anno 2023 in base ai tempi tecnici necessari in relazione alle attività di riorganizzazione da svolgere.

Dato atto che la presente deliberazione, non comporta ulteriori oneri a carico del bilancio regionale.

Visti:

- il D.M. Salute del 2 aprile 2015 n. 70, che ha definito il "Regolamento recante definizione degli standard qualitativi, strutturali, tecnologici e quantitativi relativi all'assistenza ospedaliera" riportando che per quanto riguarda la "maternità" si applicano le soglie di volume di attività di cui all'Accordo Stato Regioni 16 dicembre 2010;
- il D.P.C.M. del 12 gennaio 2017, che ha definito e riaggiornato i livelli essenziali di assistenza, di cui all'articolo 1, comma 7, del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502";
- la D.G.R. 3 aprile 2012, n. 167 – 14087 "Approvazione del Piano socio-sanitario regionale 2012-2015 ed individuazione della nuova azienda ospedaliera Città della Salute e della Scienza di Torino e delle Federazioni sovrazonali
- la D.G.R. 14 marzo 2013, n. 6-5519 "Programmazione sanitaria regionale. Interventi di revisione della rete ospedaliera piemontese, in applicazione della D.C.R. n. 167-14087 del 03.04.2012 (P.S.S.R. 2012-2015)".
- il documento del Ministero della Salute - Direzione Generale della Programmazione Sanitaria "Monitoraggio dei LEA attraverso la cd. Griglia LEA. Metodologia e Risultati dell'anno 2019"

(maggio 2021), in cui nel 2019, con riferimento ai punteggi il Piemonte risulta con un punteggio uguale o superiore a 160 (livello minimo accettabile).

- la D.G.R. 28 febbraio 2011, n. 44-1615 “Adozione dell'Addendum al Piano di rientro e al Programma attuativo, commi da 93 a 97, della legge 23 dicembre 2009 n. 191“;
- la DCR 3 aprile 2012, n. 167 – 14087 “Approvazione del Piano socio-sanitario regionale 2012-2015 ed individuazione della nuova azienda ospedaliera Città della Salute e della Scienza di Torino e delle Federazioni sovrazionali”;
- la D.G.R. 14 marzo 2013, n. 6-5519 “Programmazione sanitaria regionale. Interventi di revisione della rete ospedaliera piemontese, in applicazione della D.C.R. n. 167-14087 del 03.04.2012 (P.S.S.R. 2012-2015) “;
- la D.G.R. 30 dicembre 2013, n. 25-6992 “Approvazione Programmi Operativi 2013-2015 predisposti ai sensi dell'art. 15, comma 20, del D.L. n. 95/2012 convertito, con modificazioni, in legge n. 135/2012“;
- la D.G.R. 19 novembre 2014, n. 1-600 “Adeguamento della rete ospedaliera agli standard della legge 135/2012 e del Patto per la Salute 2014/2016 e linee di indirizzo per lo sviluppo della rete territoriale“;
- la D.G.R. 23 gennaio 2015, n. 1-924 “Integrazioni alla D.G.R. 1-600 del 19.11.2014 "Adeguamento della rete ospedaliera agli standard della legge 135/2012 e del Patto per la Salute 2014/2016 e linee di indirizzo per lo sviluppo della rete territoriale";
- la D.G.R. 29 giugno 2015, n. 26-1653 “Interventi per il riordino della rete territoriale in attuazione del Patto per la Salute 2014/2016 e della D.G.R. n. 1-600 del 19.11.2014 e s.m.i. “;
- la D.G.R. 27 luglio 2015, n. 42-1921“ Modifiche ed integrazioni alla D.G.R. n. 21-5144 del 28.12.2012 s.m.i. All. 1 e approvazione All. A "Principi e i criteri per l'organizzazione delle Aziende Sanitarie regionali e l'applicazione dei parametri standard per l'individuazione di strutture semplici e complesse, ex art. 12, comma 1, lett. b) Patto per la Salute 2010-2012", in cui viene definito il modello organizzativo della ASR”;
- il Decreto 23 maggio 2022, n. 77 “Regolamento recante la definizione di modelli e standard per lo sviluppo dell'assistenza territoriale nel Servizio sanitario nazionale”.

Attestata la regolarità amministrativa del presente provvedimento ai sensi della D.G.R. n. 1-4046 del 17.10.2016, come modificata dalla D.G.R. 1-3361 del 14.06.2021.

Tutto ciò premesso;

la Giunta Regionale a voti unanimi espressi nelle forme di legge,

delibera

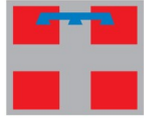
- di approvare gli indirizzi per la “Riorganizzazione dei Centri di Senologia (Breast Unit)”, come dettagliato all'Allegato A) al presente provvedimento per costituirne parte integrante e sostanziale - che, tenendo conto delle disposizioni della normativa nazionale e regionale vigenti, definisce le linee attuative per la revisione ed il riordino dell'offerta assistenziale in argomento e i requisiti quali-quantitativi, al fine di superare la frammentazione della casistica e di concentrare le attività di chirurgia senologica presso i centri di riferimento regionali;
- di demandare alle Aziende sanitarie Regionali interessate, in accordo con la Direzione Sanità e Welfare e con il supporto ed il coordinamento – verso le Aziende Sanitarie regionali - dell'Azienda Zero secondo gli indirizzi regionali, le proposte per l'attuazione dei progetti operativi relativi alla riorganizzazione, che saranno oggetto di successivo provvedimento deliberativo;
- di affidare all'Autorità Centrale di Coordinamento della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta, a supporto della Direzione Sanità e Welfare e dell'Azienda Zero, il compito di monitorare la corretta attuazione di quanto previsto dal presente provvedimento;
- di prevedere, per quanto riguarda la tempistica di realizzazione che, a seguito dell'approvazione della riorganizzazione definitiva che avverrà con successiva deliberazione, l'attuazione avverrà nel corso dell'anno 2023 in base ai tempi tecnici necessari in relazione alle attività di riorganizzazione da svolgere.

- di dare atto che la presente deliberazione, non comporta ulteriori oneri a carico del bilancio regionale.

La presente deliberazione sarà pubblicata sul B.U. della Regione Piemonte ai sensi dell'art. 61 dello Statuto e dall'art. 5 della L.R. n. 22/2010.

(omissis)

Allegato



**REGIONE
PIEMONTE**

Allegato A

**REGIONE PIEMONTE
ASSESSORATO SANITA'
DIREZIONE SANITA' E WELFARE**

RIORGANIZZAZIONE DEI CENTRI DI SENOLOGIA (BREAST UNIT)

Dicembre 2022

	SOMMARIO		
1.	INTRODUZIONE E FINALITA' DEL DOCUMENTO	PAG.	3
2.	IL CONTESTO NORMATIVO	PAG.	4
3.	LA RETE DEI CENTRI DI SENOLOGIA IN PIEMONTE	PAG.	6
4.	RIORGANIZZAZIONE DEI CENTRI DI SENOLOGIA	PAG.	7
5.	TEMPISTICA	PAG.	16
6.	RIFERIMENTI DI INTERESSE	PAG.	17

1. INTRODUZIONE E FINALITA' DEL DOCUMENTO

Negli ultimi dieci anni, con l'aumento e l'invecchiamento della popolazione mondiale, i casi di tumore nel mondo sono aumentati di più di un terzo ed il cancro è la seconda causa di morte al mondo dopo le malattie cardiovascolari. I dati epidemiologici relativi a incidenza, prevalenza e mortalità dei diversi tipi di tumore sono utili, sia per valutare nel tempo l'efficacia degli interventi di prevenzione primaria e secondaria e della qualità delle prestazioni diagnostiche e terapeutiche, sia per programmare i servizi che devono essere previsti dalle Reti Oncologiche regionali ed il relativo dimensionamento nel numero e nella collocazione geografica.

La necessità di un'organizzazione in Rete deriva dalla complessità dei bisogni sanitari e uno dei requisiti indispensabili per il funzionamento di una Rete Oncologica è rappresentato dall'attivazione di un modello organizzativo, che preveda l'approccio multi-disciplinare con l'integrazione delle differenti specialità in un "team tumore specifico" per la gestione clinica dei pazienti, con la condivisione dei percorsi di cura e la garanzia dell'equità di accesso alle cure e la precoce presa in carico. I nodi e le componenti della Rete sono definiti attraverso l'analisi epidemiologica, dei fabbisogni e dei bacini di utenza, in coerenza con gli standard nazionali dell'accreditamento e con gli standard ospedalieri, supportando il paziente rispetto alle problematiche di tipo burocratico per ridurre il disagio, dandogli la possibilità di potersi concentrare e dedicare esclusivamente alle cure cui sarà sottoposto.

L'accessibilità a strumenti di prevenzione e cure di qualità, per tutti i pazienti residenti in una certa area geografica, è fondamentale, sia per garantire la qualità della vita ed il prolungamento della sopravvivenza dei pazienti oncologici, sia quale strumento di governance della mobilità sanitaria. A garanzia di ciò, è necessaria un'adeguata integrazione tra le diverse attività sanitarie e socio-sanitarie, l'effettivo coinvolgimento dei servizi ospedalieri, territoriali, dei MMG, dei PLS, degli specialisti ambulatoriali e delle Reti delle Cure Palliative e della Terapia del Dolore.

Fra l'altro, gli indicatori del Programma Nazionale Esiti (PNE) costituiscono una parte importante di un sistema di monitoraggio della qualità dell'assistenza in campo oncologico, insieme ad ulteriori indicatori specifici per misurare le modalità di funzionamento dei modelli organizzativi delle Reti Oncologiche e valutarne l'impatto sulla qualità dei processi di cura e assistenza, nonché indicatori relativi al grado di umanizzazione delle cure ed alla qualità percepita, sia in termini di esiti (Patient-Reported Outcome Measures - PROMs) sia in termini di esperienza di cura (Patient-Reported Experiences Measures - PREMs).

In questo contesto, si sviluppa la Rete dei Centri di Senologia, per la prevenzione, la diagnosi e la cura del tumore della mammella.

Per Centri di Senologia, o più comunemente Breast Unit, si intendono le strutture dove si svolgono attività di screening, si opera diagnostica clinico-strumentale dedicata alla mammella e si curano le pazienti con patologia mammaria.

Il Centro di Senologia rappresenta un modello di assistenza specializzato nella diagnosi, cura e riabilitazione psicofisica delle donne affette da carcinoma mammario, dove la gestione del percorso della paziente è affidato ad un gruppo multidisciplinare di professionisti dedicati e con esperienza specifica in ambito senologico.

I Centri di Senologia operano – come tutti i Centri di riferimento per le varie patologie tumorali - nell'ambito della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta, in modo finalizzato a governare lo sviluppo dei servizi complessivamente offerti a livello regionale e lo sviluppo di uno specifico servizio offerto a livello di bacino di utenti di Azienda/USL o interaziendale.

La Rete rende il sistema capace di intercettare integralmente la domanda, promuovere la continuità di cura e favorire le sinergie di percorso.

L'articolazione del sistema di gestione della rete è preceduta dall'indicazione dei "principi guida" che lo connotano e che sono i seguenti:

- centralità della donna nell'organizzazione dei percorsi di prevenzione e dell'eventuale trattamento oncologico;

- coordinamento ed integrazione degli interventi in ambito regionale, attraverso un sistema organizzativo nel quale ogni livello operativo agisce nell'ambito della rete regionale delle strutture di senologia sulla base di protocolli specifici e Linee Guida;
- promozione dei programmi di prevenzione oncologica, di diagnosi, di cura, di formazione e aggiornamento degli operatori, in tutte le strutture di senologia della rete.

La finalità del presente documento è di definire le azioni correttive al fine di superare la frammentazione della casistica e di concentrare le attività di chirurgia senologica presso e centri di riferimento regionali.

2. IL CONTESTO NORMATIVO

Con la deliberazione della Giunta regionale della Regione Piemonte n. 1-358 del 20.07.2010 e la deliberazione della Giunta regionale della Regione Autonoma Valle d'Aosta n. 2585 del 23.09.2010, è stato approvato lo schema di convenzione tra la Regione Piemonte e la Regione Autonoma Valle d'Aosta per l'istituzione, in via sperimentale, del Dipartimento funzionale, interaziendale e interregionale denominato "Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta", la cui messa a regime è stata approvata con D.G.R. della Regione Piemonte n. 31-4960 del 28.11.2012 e con D.G.R. della Regione Autonoma Valle d'Aosta n. 2409 del 14.12.2012.

Il modello della Rete nel corso degli anni si è proposto, in particolare, di garantire:

- il superamento delle disomogeneità territoriali nell'erogazione dei servizi sanitari offerti ai pazienti;
- il raggiungimento di standard di trattamento sempre più elevati;
- la crescente semplificazione delle fasi di accesso ai servizi e dei percorsi di diagnosi e cura erogati ai pazienti;
- il graduale avvicinamento dell'offerta dei servizi sanitari al contesto di vita della persona bisognosa di cura, dimostrandosi in grado di far svolgere comuni attività di natura omogenea, affine, o complementare, pur mantenendo l'autonomia e la responsabilità professionale degli operatori e delle strutture coinvolte, a livello delle Aziende Sanitarie regionali;
- il Dipartimento funzionale interaziendale si è prestato a sviluppare il sistema di coordinamento e di gestione, verifica e controllo della Rete, che è particolarmente complesso per il numero di unità operative coinvolte nella diagnosi e nel trattamento del paziente oncologico.

A più di dieci anni dall'istituzione del Dipartimento funzionale interaziendale si è reso necessario rivederne il modello organizzativo-gestionale e l'assetto degli organismi di coordinamento, approvando con D.G.R. n. 11-3586 del 23.07.2021, il nuovo modello della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta, definito in coerenza con l'Accordo di cui sopra, che rappresenta l'evoluzione del "Dipartimento funzionale interregionale ed interaziendale della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta".

Nel frattempo, nella seduta del 5 agosto 2014 della Conferenza Permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e le Province Autonome di Trento e Bolzano è stata approvata l'Intesa, ai sensi dell'art. 1, comma 169, della L. 30.12.2004 n. 311 e dell'art. 15, comma 13, lettera c) del D.L. 6.07.2012 n. 95 convertito, con modificazioni, dalla L. 7.08.2012 n. 135, tra il Governo, le Regioni e le Province Autonome di Trento e di Bolzano sullo schema di decreto del Ministro della Salute, di concerto con il Ministro dell'Economia e delle Finanze, concernente il Regolamento recante: "Definizione degli standard qualitativi, strutturali, tecnologici e quantitativi relativi all'assistenza ospedaliera".

Nel testo dell'Intesa, al punto 8 "Reti Ospedaliere", si legge che: "[...] Le Regioni considerano altresì, le indicazioni provenienti dall'Unione Europea finalizzate a sollecitare specifici percorsi di integrazione terapeutici assistenziali, quali ad esempio quelli relativi alla presa in carico multidisciplinare delle pazienti affette da neoplasia mammaria, attraverso le unità mammarie interdisciplinari (breast unit), nonché di quelle di cui al documento di indirizzo nazionale avente ad oggetto la definizione di specifiche modalità organizzative ed assistenziali della rete dei

centri di senologia, elaborato dal Gruppo di Lavoro composto da rappresentanti del Ministero della Salute, Regioni e PA ed esperti di Agenas e di società scientifiche [...]”.

Tale documento è stato licenziato nel mese di giugno 2014.

Con nota prot. n. CSR 0004705 P-4.23.2.10 del 19.11.2014, la Presidenza del Consiglio dei Ministri ha provveduto a trasmettere il documento recante “Linee di indirizzo sulle modalità organizzative ed assistenziali della Rete dei Centri di Senologia” da sottoporre all’approvazione della Conferenza Stato-Regioni.

Con specifico riferimento, dunque, alla presa in carico delle pazienti affette da tumore della mammella ed in attuazione del disposto della normativa nazionale sopra citata, si elencano di seguito i principali atti normativi di riferimento:

- D.G.R. n. 38-852 del 29.12.2014, titolata “Individuazione dei criteri e dei requisiti per l’identificazione dei Centri di Senologia (Breast Unit), nell’ambito della Rete oncologica del Piemonte e della Valle d’Aosta e per l’avvio della concentrazione dell’offerta assistenziale per il carcinoma della mammella, ad integrazione delle DD.G.R. n. 42-7344 del 31.03.2014 e n. 48-7639 del 21.05.2014.”;

- D.G.R. n. 27-2049 del 01.09.2015, titolata “Recepimento dell’Intesa della Conferenza Stato Regioni, ai sensi dell’art. 8, comma 6 della L. 5 giugno 2003, n. 131 sul documento recante “Linee di indirizzo sulle modalità organizzative e assistenziali della Rete dei Centri di Senologia” (Rep Atti 185/CSR del 18 dicembre 2014);

- D.G.R. n. 51-2485 del 23.11.2015, inerente all’individuazione dei Centri Hub ed all’avvio della ridefinizione delle attribuzioni dei Centri abilitati alla prescrizione dei farmaci oncologici sottoposti a Registro AIFA, nell’ambito del Dipartimento della Rete Oncologia del Piemonte della Valle d’Aosta. Recepimento dell’Intesa 144/CSR del 30 ottobre 2014 e attuazione delle disposizioni di cui al D.M. 70/2015 (per le attività di Rete Oncologica) e della DIR. 2011/24/EU”. Con la deliberazione di cui all’alinea precedente, sono state individuate le Breast Unit operanti sul territorio regionale.

- D.G.R. n. 71-8681 del 29.03.2019, titolata “Disposizioni in merito alla diagnosi precoce del tumore della mammella e dell’ovaio in persone con riscontro di rischio eredo-familiare”, cui hanno fatto seguito le DD.D. n. 688 del 07.10.2019 e n. 750 del 06.11.2019, con le quali sono stati definiti i termini e le modalità di erogazione delle prestazioni per la diagnosi precoce del tumore della mammella e dell’ovaio con riscontro di rischio eredo-familiare, a totale carico del Servizio Sanitario Regionale.

In seguito, l’art. 1, comma 479, della legge 30 dicembre 2020, n. 178, recante «Bilancio di previsione dello Stato per l’anno finanziario 2021 e bilancio pluriennale per il triennio 2021-2023», prevede che: «al fine di garantire alle donne con carcinoma mammario ormonoresponsivo in stadio precoce un trattamento personalizzato sulla base di informazioni genomiche, evitando il ricorso a trattamenti chemioterapici e l’aggravamento del rischio di contagio da COVID-19 per la riduzione delle difese immunitarie, a decorrere dall’anno 2021, nello stato di previsione del Ministero della salute, è istituito un fondo, con una dotazione di 20 milioni di euro annui, destinato, nei limiti del medesimo stanziamento, al rimborso diretto, anche parziale, delle spese sostenute per l’acquisto da parte degli ospedali, sia pubblici sia privati convenzionati, di test genomici per il carcinoma mammario ormonoresponsivo in stadio precoce»;

L’art. 1, comma 480, della stessa legge 30 dicembre 2020, n. 178 prevede che le modalità di accesso e i requisiti per l’erogazione delle risorse di cui al comma 479 siano stabiliti con decreto del Ministro della salute.

Pertanto, in ottemperanza a quanto sopra, è stato promulgato il Decreto 18 Maggio 2021, titolato “Modalità di riparto e requisiti di utilizzo del fondo per i test genomici ormonoresponsivo per il carcinoma mammario in stadio precoce”, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana, Serie generale n. 161 in data 7 Luglio 2021.

Con propria nota prot. n. 92343/S del 09.09.2021, agli atti della Direzione Sanità e Welfare, l’Autorità Centrale della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d’Aosta ha provveduto a precisare che possono essere centri prescrittori dei test di che trattasi le Breast Unit della Rete Oncologica (di cui alla già citata D.G.R. n. 51-2485 del 23.11.2015) e che era in corso l’identificazione dei centri esecutori dei test medesimi.

Per tutto quanto sopra, con D.G.R. n. 9-3819 del 24.09.2021, sono state fornite le indicazioni operative a favore delle pazienti oncologiche, in ordine alla prescrizione, all'esecuzione, alla validazione ed al monitoraggio di test genomici per la cura del carcinoma della mammella, a carico del SSR, ai sensi del Decreto del Ministro della Salute, 18 maggio 2021, inerente a "Modalità di riparto e requisiti di utilizzo del fondo per i test genomici per il carcinoma mammario ormonoresponsivo in stadio precoce".

Con successiva determinazione del Direttore della Direzione Sanità e Welfare n. 1645 del 28.10.2021 sono, dunque, state individuate – a seguito di istruttoria dell'Autorità Centrale della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta (nota prot. n. 101617 del 04.10.2021) - le Breast Unit deputate all'esecuzione ed alla validazione dei test genomici per il carcinoma mammario ormonoresponsivo in stadio precoce e sono state approvate le condizioni di erogabilità dei test genomici per il carcinoma mammario ormonoresponsivo in stadio precoce e le indicazioni operative per le strutture di Anatomia Patologica e le modalità di monitoraggio, nei termini dettagliati nel documento redatto dall'Autorità Centrale di Coordinamento della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta.

L'Autorità Centrale di Coordinamento della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta ha, poi, provveduto a definire, in accordo con le Breast Unit regionali, il documento inerente a "Modalità di richiesta e invio dei campioni di carcinoma mammario ormonoresponsivo per esecuzione test genomici presso le strutture sanitarie della Regione Piemonte e della Regione Valle d'Aosta", inviato alla Direzione Sanità e Welfare con nota prot. n. 3529 del 13.01.2022.

3. LA RETE DEI CENTRI DI SENOLOGIA IN PIEMONTE

Le Breast Unit della regione Piemonte, ai sensi della già citata D.G.R. n. n. 51-2485 del 23.11.2015, sono le seguenti:

1. A.O. SS Antonio, Biagio e C. Arrigo di Alessandria
2. ASL AT - Ospedale Cardinal Massaia di Asti
3. ASL AL - Ospedale di Tortona
4. A.O. S. Croce e Carle di Cuneo
5. ASL CN1 – Ospedale di Savigliano
6. ASL CN2 – Ospedale di Alba
7. A.O.U. Maggiore della Carità di Novara
8. ASL VCO e ASL NO: centro interaziendale
9. ASL BI di Biella
10. Presidio Cottolengo di Torino
11. ASL TO4 – Ospedale di Ivrea
12. A.O. Mauriziano di Torino
13. IRCCS di Candiolo
14. ASL TO3 – Ospedale di Rivoli
15. A.O.U. Città della Salute e della Scienza di Torino
16. ASL TO5 – Ospedale di Moncalieri

Di queste, ai sensi della già citata D.D. n. 1645 del 28.10.2021 sono deputate all'esecuzione ed alla validazione dei test genomici per il carcinoma mammario ormonoresponsivo in stadio precoce, le seguenti Breast Unit:

- IRCCS di Candiolo
- Aou Città della Salute e della Scienza di Torino
- Aou Maggiore della Carità di Novara

- Asl BI di Biella, per il tramite della Fondazione Edo Tempia.

4. RIORGANIZZAZIONE DEI CENTRI DI SENOLOGIA

In riferimento alla casistica trattata per tumore della mammella e per quanto riguarda i volumi, si evidenzia che su 29 strutture sanitarie operative sul territorio regionale, che presentano volumi di attività (primi interventi su casi di tumore della mammella incidenti), 10 superano lo standard dei 135 casi trattati in un anno, tutte e 10 identificate come Breast Unit (BU).

Si registrano ancora fenomeni di dispersione significativi: 6 strutture presentano una casistica inferiore ai 10 casi/anno (di cui nessuna identificata come BU); 19 strutture presentano una casistica compresa tra 11 e 134 casi/anno; 6 breast Unit presentano una casistica tra 49 e 120 casi/anno (dati riferiti all'anno 2020).

Si rileva, rispetto al 2019 (in cui 39 strutture presentavano volumi di attività, 10 risultavano sopra soglia, 15 sotto soglia e 14 con meno di 10 interventi), una prima concentrazione della casistica, probabilmente dovuta alle misure organizzative messe in atto dalla regione per fronteggiare l'emergenza epidemiologica.

Per quanto riguarda la valutazione dei Centri della rete di senologia, tenendo conto degli esiti del monitoraggio effettuato dall'Autorità Centrale di Coordinamento della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta, si evidenzia che con la D.G.R. n. 11-3586 del 23.07.2021, è stato recepito l'Accordo Rep. Atti n. 59/CSR del 17 aprile 2019 e sono stati approvati il nuovo modello organizzativo-funzionale della Rete Oncologica Piemonte e Valle d'Aosta e lo schema di convenzione tra la Regione Piemonte e la Regione Autonoma Valle d'Aosta per lo svolgimento delle attività.

Con successive DD.G.R. n. 15-4073 del 12.11.2021 e n. 13-4698 del 25.02.2022 sono stati approvati, rispettivamente, il Piano Triennale per il triennio 2021/2023, il Programma annuale di attività per l'anno 2021 ed il Programma annuale di attività per l'anno 2022 della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta, a norma della suddetta D.G.R. n. 11-3586 del 23.07.2021.

Le deliberazioni di cui sopra prevedono espressamente che, fra le attività della Rete Oncologica per il triennio in argomento, rientri la revisione dei Centri Hub, come dettagliato nel Piano Triennale sopra citato in cui si legge:

“[...] La Regione Piemonte con la DGR42-7344/2014 ha scelto come modello organizzativo il sistema Hub-Spoke. Con la DGR 51-2485 sono stati individuati i centri Hub ed i centri Spoke [...]. Sarà necessario ridefinire i centri Hub e Spoke e rendere operativo il sistema che andrà integrato con i servizi territoriali. Sarà necessaria la condivisione con Direzione Generale dell'Assessorato e con le ASL/ASO per rendere concretamente operativo il progetto. Gli Ospedali HUB per patologie/prestazioni complesse dovrebbero trasferire a centri Spoke patologie/prestazioni meno complesse in modo da garantire efficienza del sistema e gratificazione degli operatori. Particolare attenzione sarà rivolta alla razionalizzazione delle attività chirurgiche [...]”.

Inoltre, nel Programma annuale di attività sia per l'anno 2021, sia per l'anno 2022, sono previste la revisione ed il completamento dei PSTDA per le singole patologie tumorali, di cui quello inerente alla presa in carico delle pazienti affette da cancro della mammella, costituisce il primo in fase di definitivo aggiornamento, nonché il modello per gli altri PSDTA (con quello riferito alla presa in carico dei pazienti affetti da tumore del colon).

Da tutto quanto sopra, si evince come la Regione stia lavorando puntualmente alla messa in opera di tutti gli strumenti necessari alla revisione degli assetti della rete dei Centri di senologia, al fine di raggiungere gli obiettivi prefissi, nel pieno interesse ed a tutela della salute delle pazienti prese in carico dalle strutture regionali.

Come già sottolineato la finalità del presente documento è di definire le azioni correttive al fine di superare la frammentazione della casistica e di concentrare le attività di chirurgia senologica presso e centri di riferimento regionali.

Il modello deve garantire oltre alla tempestività nella presa in carico delle pazienti, adeguati livelli di cura e di continuità dell'assistenza, equità nelle condizioni di accesso e di fruizione dei servizi, assicurando una risposta adeguata al fabbisogno regionale ed il controllo

dell'appropriatezza prescrittiva ed erogativa. Il modello si propone di garantire alle pazienti affette da patologia oncologica della mammella il miglior trattamento attraverso un percorso di cura multidisciplinare e multiprofessionale di continuità di cura ospedale-territorio, in tutto il territorio regionale, che risponda ai criteri dell'EBM (Evidence-Based-Medicine) secondo la metodologia HTA (Health Technology Assessment).

Il modello di riorganizzazione si deve basare sul rafforzamento dei percorsi di presa in carico e gestione, al fine di garantire qualità e sicurezza alle pazienti.

Tali attività devono essere ricondotte a specifiche progettualità delle Aziende sanitarie coinvolte, che prevedano l'implementazione delle attività secondo modelli di integrazione territorio/ospedale/territorio, nonché il potenziamento dei requisiti strutturali, tecnologici, organizzativi delle Strutture destinate a gestire un numero di utenti più elevato.

L'Autorità Centrale di Coordinamento della Rete Oncologica, in accordo con la Direzione Sanità e Welfare ed il supporto dell'Azienda Zero, definirà il modello e i criteri di riorganizzazione e di progressivo adeguamento agli standard come individuati dal Comitato LEA nonché il relativo monitoraggio.

Definizione dei requisiti quali-quantitativi dei Centri di Senologia

Il Centro di Senologia riunisce funzionalmente tutte le Unità operative, semplici, complesse o dipartimentali, o servizi che sono coinvolti nella diagnosi e cura della patologia mammaria e che concorrono a garantire la multidisciplinarietà della diagnosi, cura e riabilitazione delle pazienti con carcinoma mammario. E' fortemente raccomandato, per garantire la multidisciplinarietà, che siano coinvolte le diverse unità, o servizi quali: Radiodiagnostica, Chirurgia dedicata che comprende la Chirurgia ricostruttiva, Anatomia Patologica, Oncologia Medica, Radioterapia, Medicina nucleare, Genetica medica oncologica, Fisioterapia, Psico-oncologia e Cure palliative.

In realtà più piccole, alcune di queste specialità possono non essere presenti (per esempio la Radioterapia, la Genetica medica oncologica e la Medicina nucleare), ma è fondamentale che il centro sia collegato con strutture limitrofe dove tali specialità siano presenti, che tutti i dati vengano raccolti e condivisi e che tutti gli specialisti partecipino agli incontri dei Gruppi interdisciplinari Cure (GIC) e di audit organizzati dal Centro di Senologia.

Il Centro di Senologia, caratterizzato dalla numerosità della casistica trattata, risponde dell'adozione formale di protocolli di lavoro, di un programma di Quality Assurance (QA), dell'utilizzo di un database, per l'appropriatezza nella gestione della documentazione clinica (possibilmente con cartella elettronica). Esso promuove un'attività formativa e l'integrazione con progetti di ricerca nazionali ed internazionali finalizzati al miglioramento degli standard di cura ed infine è contrassegnato da un'adeguata accoglienza della paziente, da una comunicazione efficace ed una completa informazione.

Il Centro di Senologia deve possedere i requisiti definiti anche a livello europeo:

- trattare ogni anno almeno 150 (rimodulati a 135) nuovi casi di carcinoma mammario;
- adottare linee guida per la diagnosi e il trattamento del tumore a tutti gli stadi e la riabilitazione psico-fisica della paziente;

Deve essere individuato un numero adeguato di professionisti che si dedichino in toto, o comunque in gran parte alla cura dei tumori mammari. Il Centro di Senologia assicura almeno le seguenti funzioni: chirurgia oncologica/oncoplastica, radiologia, patologia, oncologia medica, radioterapia, oltre a infermiere, tecnico di radiologia e data manager. Altri specialisti previsti quali psicooncologo, oncogenetista, fisiatra, fisioterapista e medico nucleare vengono coinvolti in base alle valutazioni cliniche dei casi, ferma restando l'autonomia delle singole aziende a organizzare in maniera appropriata sulla base delle proprie esigenze.

E' opportuno il coinvolgimento costante del volontariato di settore.

Le figure professionali coinvolte devono possedere dei requisiti di formazione, di esperienza e di casistica trattata/anno che garantiscano la loro qualificazione come dettagliato nelle linee guida europee.

Il Centro di Senologia deve avere un “coordinatore clinico”, scelto fra uno dei medici membri del core team al fine di garantire un approccio multidisciplinare, un’organizzazione coerente con le necessità cliniche, e periodici audit clinici.

Il Coordinatore Clinico ricopre l’incarico per due anni, al termine dei quali potrà essere sostituito, sulla base dei risultati raggiunti e verificati nell’ambito degli audit periodici.

Il Protocollo di lavoro, condiviso all’interno del Centro di Senologia deve esplicitare:

- le modalità di accesso per le prime visite con relativi tempi di attesa a seconda delle necessità cliniche/urgenze, secondo le indicazioni previste per i Centri Accoglienza e Servizi (CAS)
- la modalità di accesso se la paziente proviene dal centro di screening o dal centro di diagnostica
- la sessione di diagnostica clinico-strumentale e anatomo patologica
 - le modalità e caratteristiche della comunicazione della diagnosi e del programma terapeutico
- le modalità di accesso alla terapia chirurgica e le tempistiche.
- la tempistica per la diagnostica anatomo-patologica completa di tutte le informazioni utili per il successivo programma terapeutico
- le modalità di accesso alla terapia medica, alla radioterapia e le tempistiche.
- il materiale informativo sulle varie fasi del percorso diagnostico terapeutico che deve essere consegnato alla paziente.

E’ indispensabile che vengano rispettati i tempi di attesa previsti nel Piano Nazionale Governo Liste di Attesa e i Percorsi di Salute Diagnostico Terapeutici per il tumore della mammella.

Raccolta dati

I dati clinici, inseriti in tempo reale, e disponibili per le sessioni periodiche dei GIC, devono essere raccolti nel database del Centro di Senologia da un data manager responsabile della raccolta, registrazione ed analisi sotto la supervisione di un membro del core team.

Il Centro di Senologia adotta programmi di Quality Assurance e promuove percorsi di miglioramento. Deve essere prevista almeno una riunione annuale di Audit cui partecipa tutto il team coinvolto per la valutazione dell’attività svolta, l’analisi delle linee guida e la valutazione dei risultati raggiunti.

Le azioni correttive e di monitoraggio devono essere opportunamente documentate.

Riunioni Multidisciplinari dei Gruppi Interdisciplinari di Cura (GIC)

Quale strumento gestionale qualificante, il Centro di Senologia deve svolgere incontri multidisciplinari con la partecipazione di tutti i componenti per discutere tutti i casi per la pianificazione del trattamento (GIC). La riunione multidisciplinare è il momento in cui avviene la valutazione multidisciplinare pre e postoperatoria della diagnosi e della estensione clinica della malattia e la formulazione della strategia terapeutica, con indicazioni specifiche per la chirurgia, la terapia medica, la radioterapia, la terapia riabilitativa e il follow up. Le varie proposte vanno condivise con la paziente tenendo conto dell’età biologica, delle caratteristiche cliniche e delle sue preferenze. Attori fondamentali della valutazione sono professionisti con competenza specifica sul carcinoma della mammella: il Radiologo, l’Anatomopatologo, il Chirurgo, l’Oncologo medico, il Radioterapista, il Fisiatra e un Infermiere di senologia. La frequenza settimanale dipende dai volumi di attività. La seduta si conclude con un referto scritto che riassume i dati clinici della paziente, le decisioni, con individuazione di chi effettua il colloquio con la paziente e con la presa in carico della paziente da parte dell’Unità Operativa (UO) competente. Di tale incontro viene informata la Direzione Sanitaria.

Deve essere previsto un coordinamento con l’equipe multidisciplinare di presa in carico delle donne ad alto rischio genetico di tumore della mammella/ovaio.

Formazione

I Centri di Senologia devono offrire opportunità di formazione per studenti, specializzandi e specialisti che si vogliono dedicare alla senologia e organizzare corsi di aggiornamento continuo a livello regionale, nazionale e internazionale, secondo le modalità stabilite nell'ambito del Dipartimento della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta.

Ricerca

La ricerca è parte essenziale dell'attività del centro sia ai fini dell'assistenza, sia della formazione. I Centri di Senologia dovrebbero favorire l'arruolamento in studi clinici con particolare attenzione alle ricerche traslazionale e alla sperimentazione di nuove tecnologie, secondo le modalità stabilite nell'ambito del Dipartimento della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta.

Radiologia

Riveste ruolo determinante nel percorso diagnostico del carcinoma mammario in fase di definizione diagnostica, caratterizzazione, stadiazione locale e a distanza, reperaggio pre-operatorio della lesione, verifica intra-operatoria e follow-up.

Il radiologo deve essere in grado di effettuare oltre agli esami di imaging, le procedure diagnostiche percutanee necessarie ad ottenere una diagnosi di natura e le procedure di reperaggio di lesioni occulte non palpabili sotto guida ecografica e/o mammostereotassica e/o con risonanza magnetica e successiva verifica del reperto bioptico operatorio.

E' auspicabile che il servizio disponga di mammografi digitali con doppia postazione con monitor ad alta definizione, per il tecnico esecutore e per la refertazione. Le apparecchiature mammografiche dovrebbero comprendere i dispositivi necessari per permettere la corretta esecuzione degli esami standard e degli approfondimenti mammografici (comando a pedale per la compressione, compressori di varia dimensione per esami mirati). Le attrezzature non dovrebbero avere più di 10 anni ed essere sottoposte a regolari controlli di manutenzione da parte del personale tecnico e a valutazioni di performance da parte del personale fisico sanitario in accordo con le linee guida europee. E' altresì necessario che il servizio disponga di ecografi dedicati con sonde lineari ad alta frequenza, di sistemi mammografici dedicati per la stereotassi, di dispositivi per prelievi bioptici citologici e microistologici. Il centro dovrebbe, inoltre, disporre di apparecchiatura per risonanza magnetica (RM) mammaria con caratteristiche tecniche adeguate secondo le più recenti linee guida europee. Se la struttura non dispone di impianto RM è necessario che si convenzioni con un centro dotato della tecnologia ed operante secondo le raccomandazioni nazionali ed europee.

Il radiologo è il responsabile clinico dell'attività diagnostica ed ha la gestione, diretta o indiretta del processo diagnostico dal primo controllo all'accertamento definitivo.

Il personale tecnico deve avere una formazione specifica in tecniche di radiologia medica per immagini e radioterapia. Il personale medico e tecnico deve essere adeguatamente formato in diagnostica senologica e periodicamente aggiornato e dedicare almeno il 50% del debito orario alla diagnostica senologica.

L'identificazione dei requisiti dei medici radiologici è quella già definita nell'ambito dei protocolli del programma regionale di Screening "Prevenzione Serena", così come dettagliato con D.G.R. n. 111-3632 del 02.08.2006.

I radiologi devono partecipare alle riunioni dei GIC pre o post intervento e per il controllo di qualità.

Chirurgia senologica

La chirurgia senologica comprende tutti gli atti chirurgici eseguiti a scopo profilattico, diagnostico, oncologico e ricostruttivo nel trattamento della patologia mammaria. Tali servizi

devono essere completamente, o prevalentemente dedicati alla cura dei tumori della mammella, dovrebbero godere di autonomia di risorse e di personale dedicato nell'ambito dell'organizzazione aziendale ed è auspicabile che siano in qualche modo autonome da quelle di chirurgia generale o da altre strutture complesse a carattere chirurgico. Al loro interno devono operare almeno due chirurghi senologi che devono avere una formazione specifica nella patologia della mammella, ed effettuare in un anno come primo operatore almeno 50 nuovi interventi per tumore della mammella. Il responsabile è un chirurgo di comprovata esperienza in campo senologico con un curriculum formativo di adeguato training specifico che dedica almeno il 50% del debito orario complessivo alla chirurgia senologica. La chirurgia conservativa deve essere eseguita applicando le più recenti tecniche di chirurgia oncoplastica, mentre la chirurgia demolitiva deve potersi avvalere, in tutti i casi in cui vi è l'indicazione, della ricostruzione immediata, in uno o più tempi.

All'interno dell'UO devono essere garantiti interventi ricostruttivi non solo con impianti (espansori o protesi), ma con altre tecniche opportune. Questi interventi possono essere effettuati da chirurghi che abbiano acquisito tale tipo di formazione (chirurghi oncoplastici) o da chirurghi plastici che fanno parte del team del Centro di Senologia, o comunque con un rapporto di consulenza.

I chirurghi devono partecipare alla discussione di tutti i casi nell'ambito del GIC di riferimento, devono effettuare almeno una volta alla settimana un ambulatorio diagnostico, di follow-up clinico e, valutare i casi afferenti dallo screening.

Il servizio di chirurgia senologica deve collaborare con un servizio di medicina nucleare per la localizzazione pre-operatoria delle lesioni non palpabili eventualmente anche mediante la tecnica ROLL (Radioguided Occult Lesion Localization), per la Biopsia del Linfonodo Sentinella, nonché per l'esecuzione della Scintigrafia Ossea, quando richiesta.

Sale operatorie

Se la dimensione della casistica lo giustifica si deve prevedere una sala operatoria dedicata alla patologia della mammella. Quando ciò non è possibile per il limitato numero di casi è conveniente dedicare dei giorni specifici. Un volume di 150 nuovi casi richiede un'adeguata organizzazione delle sale operatorie, ciascuna Azienda, o struttura sanitaria si organizza al meglio sulla base delle proprie esigenze, tuttavia per la gestione di un tale volume di nuovi casi si dovrebbe poter disporre di almeno due sedute operatorie a settimana. Un mammografo ed un ecografo devono essere in stretta vicinanza del reparto operatorio; altre apparecchiature radiologiche specifiche (faxitron) per il controllo del pezzo operatorio possono essere localizzate nella sala operatoria, con possibilità di trasmissione del radiogramma al radiologo di riferimento. La sala operatoria deve essere dotata di una apparecchiatura idonea per l'identificazione del linfonodo sentinella. Il personale di sala medico e infermieristico deve essere formato al fine di garantire la conservazione adeguata dei campioni chirurgici dal momento dell'escissione sino all'invio all'anatomia patologica.

Reparto di Degenza

Alle pazienti con patologia della mammella è necessario riservare degli spazi di degenza separati dalla normale casistica di un reparto di chirurgia generale.

Anatomia Patologica

Il servizio di Anatomia Patologica deve essere in grado di eseguire tutte le prestazioni necessarie al corretto percorso diagnostico. In particolare la struttura deve poter eseguire:

- diagnosi su campioni citologici eseguiti con tecnica FNAC (Fine Needle Aspiration Cytology);
- diagnosi istologiche su Biopsia percutanea o su VABB (Vacuum Assisted Breast Biopsy);
- diagnosi istologiche su pezzo operatorio (nodulectomia, quadrantectomia, mastectomia, etc..) con o senza escissione linfonodale;
- diagnosi sul linfonodo sentinella, anche in corso di intervento chirurgico, avvalendosi eventualmente di metodiche molecolari validate;

- esami immunoistochimici di tipo diagnostico e relativa diagnosi;
- esami immunoistochimici per definizione dello stato dei recettori ormonali e di HER2, dell'indice di proliferazione e indicatori che dovessero essere formalmente riconosciuti di valore prognostico e/o predittivo;
- esami di biologia molecolare con metodiche opportune (es. FISH, PCR, etc.) dell'amplificazione genica di HER2 o valutazione di altri indicatori che dovessero rivelarsi formalmente utili per la prescrivibilità dei farmaci. Per questi test, che implicano strumentazioni di alta tecnologia ed esperienza specifica, la struttura può richiedere la consulenza ad altre strutture di Anatomia Patologica che partecipano a controlli di qualità esterna certificati.

Per poter eseguire tutte le metodiche della fase diagnostica è necessario che la struttura di Anatomia Patologica sia dotata di adeguata tecnologia di ultima generazione in grado di assicurare la necessaria qualità tecnica.

Ci deve essere un patologo responsabile che dedichi almeno il 50% del debito orario alla patologia mammaria e un altro patologo che dedichi a tale patologia almeno il 25% del suo tempo lavorativo.

Ogni patologo deve conoscere gli standard e le linee guida nazionali ed internazionali e deve partecipare ai programmi di controllo di qualità nazionali o regionali. Deve partecipare alla discussione dei casi con tutto il GIC e alle riunioni per il controllo di qualità. Deve refertare almeno 50 resezioni primarie per carcinoma per anno e almeno 100 esami citologici da FNAC e 100 esami istologici da core biopsy per anno.

Risorse strumentali minime che l'Anatomia Patologica deve prevedere:

- criostato per esami intraoperatori
- processatore di biopsie/pezzi operatori
- inclusore (per inclusione in paraffina del materiale istologico)
- microtomi
- coloratore automatico
- montavetrini automatico
- immunocoloratori automatici
- microscopi ottici
- computer

La struttura di Anatomia Patologica del Centro di Senologia deve essere funzionalmente collegata con le Strutture di screening e le Strutture di diagnostica clinica. Dovrebbe essere il più possibile in prossimità della sala operatoria.

La struttura di Anatomia Patologica deve attuare controlli di qualità interni per le attività di allestimento dei preparati cito-istologici, immunocotocchimici e molecolari e della appropriatezza diagnostica e partecipare ad analoghi programmi esterni per il controllo di qualità riconosciuti a livello del Dipartimento della Rete Oncologica. Il mancato raggiungimento dei livelli diagnostici ottimali impone un retraining dei patologi e del personale tecnico

Radioterapia

Il Centro di Senologia deve avere un servizio di Radioterapia di riferimento. Se la struttura di ricovero e cura dove si costituisce il Centro di Senologia non possiede un servizio di Radioterapia è necessario che si convenzioni con altro erogatore sede di Radioterapia.

La Radioterapia deve garantire il trattamento radiante rispetto ai trattamenti integrati, in funzione dei dati relativi alla chirurgia effettuata, ai fattori prognostici, alle terapie sistemiche proposte.

Le risorse strumentali del Centro di Radioterapia afferente al Centro di Senologia dovrebbero essere almeno:

- due unità di trattamento di megavoltaggio,
- TC e simulatore (preferibilmente un TC simulatore),

- sistemi di immobilizzazione a garanzia di un posizionamento corretto e riproducibile;
- un sistema di pianificazione per trattamenti conformazionali 3D,
- un sistema di recording e reporting dei trattamenti radianti effettuati,
- un sistema di verifica del posizionamento mediante acquisizione di immagini in corso di trattamento.

Tutte le apparecchiature devono essere sottoposte a periodici controlli di qualità. E' consigliata un'esperienza nei trattamenti radianti mediante IMRT, Partial Breast Irradiation, Brachiterapia, tecniche di gating respiratorio. E' raccomandabile che ci siano almeno due radioterapisti che dedichino almeno il 40% del proprio tempo lavorativo alla gestione della patologia della mammella, e che abbiano maturato un'esperienza significativa nel trattamento radioterapico del carcinoma mammario. Devono partecipare alla discussione dei casi nell'ambito dei GIC e alle riunioni per il controllo di qualità. Il trattamento radioterapico deve essere fatto all'interno del Centro di Senologia oppure le pazienti devono recarsi in un ospedale vicino convenzionato con il Centro stesso, fatto salvo il principio di libertà di scelta della paziente.

Deve essere previsto un collegamento con uno specialista dermatologo al fine di prevenire e trattare adeguatamente possibili lesioni cutanee da radioterapia

Oncologia Medica

L'Oncologia Medica, attraverso il CAS, garantisce la presa in carico globale della paziente con neoplasia mammaria.

In particolare:

- garantisce l'accesso alle prestazioni in regime ambulatoriale e di ricovero sia ordinario sia di day hospital e la programmazione degli accertamenti laboratoristici e strumentali necessari nelle varie fasi della malattia;
- si fa carico di eventuali emergenze/urgenze legate a complicanze del trattamento o della malattia attraverso percorsi codificati che consentano l'accesso rapido della paziente alla valutazione oncologica ed ai successivi provvedimenti (ambulatoriali o in ricovero ordinario).

Almeno due oncologi medici devono essere presenti e dedicare il 50% del proprio tempo lavorativo alla patologia della mammella, e devono essere responsabili della gestione appropriata dei trattamenti medici specifici (terapia antiormonale, chemioterapia, agenti biologici). Requisiti essenziali sono pertanto il possesso della specializzazione in oncologia medica ed una esperienza clinica nel trattamento medico del carcinoma mammario di almeno 5 anni. Gli oncologi medici devono partecipare alla discussione dei casi nell'ambito dei GIC.

La terapia antitumorale sistemica sia essa adiuvante, neoadiuvante o per lo stadio avanzato della malattia, deve essere somministrata all'interno delle strutture dell'Oncologia medica, perchè richiede personale esperto non solo nella gestione dei farmaci, ma anche degli effetti collaterali e degli accessi venosi centrali. Gli oncologi medici di riferimento devono inserire i dati nel database del Centro di Senologia.

Onco-genetica

Il Centro di Senologia dovrebbe avere un medico genetista dedicato, con esperienza nel settore dei tumori eredo-familiari della mammella/ovaio. In alternativa, deve esistere una convenzione con una istituzione dove è disponibile un professionista con questa esperienza specifica e dove sia possibile eseguire il test genetico eventualmente proposto durante la consulenza genetica. Il medico genetista dedicato svolge funzione di coordinamento tra Centro di Senologia e la rete/percorso specifico per la gestione dell'alto rischio eredo-familiare. In particolare, i Centri di Senologia devono avere protocolli che definiscano le modalità di offerta delle opzioni di riduzione del rischio di tumore mammario che possono essere richieste dalle donne alto rischio (interventi di chirurgia profilattica mammaria, terapie farmacologiche).

Fisiatria, Fisioterapia e Riabilitazione

Un fisiatra ed un fisioterapista devono essere disponibili per una valutazione pre-intervento e nell'immediato post-operatorio dopo chirurgia ricostruttiva, o oncoplastica al fine di valutare l'insorgenza di alterazioni della struttura e della funzione dell'apparato scheletrico e cutaneo che possono essere la base di alterazioni della attività e/o partecipazione della persona alla vita quotidiana, per assicurare una buona motilità della spalla e del braccio lato intervento in casi di dissezione ascellare, la valutazione dei bisogni riabilitativi deve essere basata sull'ICF. In seguito deve comunque essere assicurata un'adeguata presa in cura, ambulatoriale o in regime di Day Hospital, della donna con necessità riabilitative per le complicanze e gli esiti tardivi. Il programma riabilitativo deve provvedere anche ad informare e formare le pazienti circa la prevenzione e trattamento delle eventuali sequele anche attraverso opuscoli informativi. E' compito della struttura riabilitativa organizzare una rete sanitaria che permetta una adeguata presa in cura della paziente sul territorio, assicurando la qualità delle prestazioni (Setting appropriato alle necessità della paziente).

Psico-oncologia

E' necessario disporre di un servizio di psico-oncologia che sia strettamente integrato con il Centro di Senologia, al fine di consentire un adeguato supporto psicologico, in particolare nelle pazienti per le quali se ne ravvede la necessità per un pieno recupero psicologico. Lo psico-oncologo deve partecipare agli incontri del GIC ed essere presente alla comunicazione di diagnosi se ritenuto necessario.

Ambulatori

Per quanto riguarda l'attività diagnostica e di accertamento di malattia, lo specialista senologo nel corso della prima visita effettua la valutazione clinica, la richiesta di accertamenti di imaging o cito/microistologici, la stadiazione secondo i percorsi diagnostici e terapeutici condivisi.

Dopo la discussione nel GIC, viene data alla paziente un'indicazione terapeutica precisa e dettagliata, accompagnata da esauriente informazione e certificata da un referto nella cartella clinica circa la strategia terapeutica ivi compresa una dettagliata descrizione del tipo di intervento chirurgico eventualmente associato a tecniche di rimodellamento, o ricostruzione del seno.

L'oncologo medico coadiuvato, se necessario, da altri specialisti, deve garantire la presa in carico delle pazienti con carcinoma in stadio avanzato.

Personale Infermieristico

In un Centro di Senologia, oltre al personale infermieristico necessario per la gestione dell'assistenza infermieristica nei vari servizi, è auspicabile che vi siano almeno 2 infermieri di senologia con competenze specifiche in counselling, comunicazione e ricerca, dedicati a tempo pieno all'attività assistenziale del Centro.

L'infermiere di senologia deve avere una formazione specifica rispetto alla patologia, alla diagnosi e cura del cancro della mammella per garantire un'attività assistenziale, educativa e di supporto alla donna durante tutto il percorso terapeutico. Egli dovrebbe essere presente, sia al momento in cui alla paziente viene comunicata la diagnosi sia quando viene discusso il programma di trattamento ed essere di riferimento per la paziente e per i caregiver anche al termine della terapia.

Supporto analogo deve essere fornito dall'ambulatorio di follow-up sia per la malattia in stadio iniziale sia in stadio avanzato.

L'infermiere di senologia fa parte del core team e partecipa agli incontri del GIC.

Il Percorso di Salute diagnostico terapeutico assistenziale (PSDTA)

Il CAS avvia il percorso della persona con la struttura e si caratterizza come momento di ascolto finalizzato all'identificazione del bisogno di salute, secondo le procedure e le modalità definite dalla normativa vigente in materia, nell'ambito del Dipartimento della Rete Oncologica del Piemonte e della Valle d'Aosta.

Le pazienti giungono al Centro di Senologia per presentazione spontanea in quanto sintomatiche, o inviate dal medico di medicina generale, o dalla struttura di screening o dalle strutture di diagnostica clinica, o da altri centri di senologia e vengono immediatamente prese in carico: in tal senso la rete offre la possibilità di un collegamento diretto per le pazienti che necessitano di approfondimenti.

Follow-up

Tutte le pazienti curate nel centro di senologia devono essere seguite in maniera attiva in un ambulatorio sotto la supervisione del GIC di riferimento.

In particolare, devono essere messe in atto tutte le misure atte a prevenire le fratture indotte dalle terapie ormonali, come sottolineato dalle linee guida europee ed i disturbi connessi con la menopausa precoce indotta dalle chemioterapie e/o ormonoterapie. Il rischio cardiovascolare associato a specifici trattamenti chemioterapici, o dopo radioterapia effettuata sulla parete toracica sinistra deve essere attentamente valutato in pazienti con disturbi cardiovascolari pregressi. Gli intervalli dei controlli per le pazienti con carcinoma mammario in stadio precoce devono essere definiti nelle linee guida nazionali ed internazionali in base all'evidenza scientifica. Devono comunque essere evitati controlli clinico-strumentali e di laboratorio inutili ed inappropriati che si riflettono negativamente anche sulla qualità della vita della paziente.

Qualsiasi indagine diagnostica sulla mammella dovrebbe essere programmata durante la stessa visita. Gli esami da effettuare devono essere programmati e presi i conseguenti appuntamenti, riducendo al minimo gli accessi alle strutture diagnostiche da parte della paziente.

L'Unità di Senologia deve prevedere un ambulatorio per la patologia benigna e se necessario trattare mastalgie, quadri flogistici (fistole mammarie), ecc.

Alto rischio

Le donne che, per familiarità o per la giovane età al momento dell'insorgenza del tumore alla mammella, sono individuate come donne con sospetto rischio eredo-familiare, accedono ad un ambulatorio dedicato che deve far parte di un percorso diagnostico e di presa in carico specifico per l'alto rischio di carcinoma eredo-familiare della mammella/ovaio. All'interno di questo percorso devono essere presenti competenze multidisciplinari che includono, oltre al medico genetista esperto nel settore, almeno un chirurgo-oncoplastico e/o un chirurgo plastico del GIC di senologia, un radiologo, uno psico-oncologo e un ginecologo. Il test genetico deve poter essere eseguito in tempi brevi per consentire di attuare la opportuna strategia terapeutica.

Ai sensi della già citata D.G.R. n. 71-8681 del 29.03.2019, titolata "Disposizioni in merito alla diagnosi precoce del tumore della mammella e dell'ovaio in persone con riscontro di rischio eredo-familiare", anche i familiari delle pazienti con alto rischio vengono presi in carico dalle Breast Unit, secondo il percorso definito dalle DD.D. n. 688 del 07.10.2019 e n. 750 del 06.11.2019, con le quali sono stati definiti i termini e le modalità di erogazione delle prestazioni per la diagnosi precoce del tumore della mammella e dell'ovaio con riscontro di rischio eredo-familiare, a totale carico del Servizio Sanitario Regionale

Conservazione della fertilità

Tutte le donne con diagnosi di patologia maligna della mammella e con età inferiore ai 38 anni devono essere inviate, al momento della diagnosi, per counselling presso un centro specializzato per la fertilità che sia in collaborazione con il CS. Se la donna, adeguatamente informata, desidera preservare la fertilità per una futura gravidanza, deve essere attivato subito il percorso individuato ed integrato con il trattamento per la neoplasia.

Cure palliative

Le pazienti con carcinoma mammario in stadio avanzato devono avere a disposizione un Servizio specializzato di cure palliative, coordinato con il GIC di senologia, per assicurare la continuità di cura.

Gestione informatica dei dati clinici

E' auspicabile che il Centro disponga di un sistema di archiviazione dei dati informatizzato per la registrazione degli esiti delle indagini radiologiche e delle procedure interventistiche. Il database deve contenere per ogni paziente le relative informazioni anagrafiche, la data di esecuzione e i risultati delle indagini di imaging e delle biopsie eseguite, anche sintetizzati, con una codifica finale a 5 livelli dei reperti (esempio: BI-RADS).

5. TEMPISTICA

Lo stato di emergenza da COVID dichiarato a livello nazionale e il conseguente impatto sugli ospedali ha comportato la necessità di rivedere e di riadattare le attività secondo specifiche ed inevitabili priorità riorganizzative, con effetto anche sulla gestione delle attività dei dipartimenti-materno-infantili e dei punti nascita.

Sono state pertanto differite temporaneamente le programmate azioni, anche per l'esigenza di mettere in atto i necessari interventi di adeguamento strutturale e organizzativo in Strutture dove sono ancora presenti pazienti COVID e le risorse strutturali, tecnologiche e professionali sono impegnate nella gestione della pandemia; inoltre è da prevedere l'impatto della pandemia nel periodo autunnale ed invernale.

Con la D.G.R. n. 11-3586 del 23.07.2021, è stato recepito l'Accordo Rep. Atti n. 59/CSR del 17 aprile 2019, approvato del nuovo modello organizzativo-funzionale della Rete Oncologica Piemonte e Valle d'Aosta e lo schema di convenzione tra la Regione Piemonte e la Regione Autonoma Valle d'Aosta per lo svolgimento delle attività.

La tempistica di realizzazione prevede pertanto, a seguito della formulazione dell'atto di programmazione, il successivo avvio delle azioni specifiche sui centri di senologia, da sviluppare secondo i tempi tecnici richiesti in relazione alle attività di riorganizzazione da svolgere, con il coordinamento e il monitoraggio della Direzione della Rete oncologica.

6. RIFERIMENTI DI INTERESSE

Alcuni dei principali riferimenti di interesse sono i seguenti:

- il Decreto 2 aprile 2015, n. 70 “Regolamento recante definizione degli standard qualitativi, strutturali, tecnologici e quantitativi relativi all’assistenza ospedaliera”;
- la DCR 3 aprile 2012, n. 167 – 14087 “Approvazione del Piano socio-sanitario regionale 2012-2015 ed individuazione della nuova azienda ospedaliera Città della Salute e della Scienza di Torino e delle Federazioni sovrazionali”;
- la DGR 14 marzo 2013, n. 6-5519 “Programmazione sanitaria regionale. Interventi di revisione della rete ospedaliera piemontese, in applicazione della D.C.R. n. 167-14087 del 03.04.2012 (P.S.S.R. 2012-2015)”;
- la DGR 30 dicembre 2013, n. 25-6992 “Approvazione Programmi Operativi 2013-2015 predisposti ai sensi dell’art. 15, comma 20, del D.L. n. 95/2012 convertito, con modificazioni, in legge n. 135/2012”;

- la DGR 19 novembre 2014, n. 1-600 “Adeguamento della rete ospedaliera agli standard della legge 135/2012 e del Patto per la Salute 2014/2016 e linee di indirizzo per lo sviluppo della rete territoriale”;
- D.G.R. n. 38-852 del 29.12.2014, titolata “Individuazione dei criteri e dei requisiti per l’identificazione dei Centri di Senologia (Breast Unit), nell’ambito della Rete oncologica del Piemonte e della Valle d’Aosta e per l’avvio della concentrazione dell’offerta assistenziale per il carcinoma della mammella, ad integrazione delle DD.G.R. n. 42-7344 del 31.03.2014 e n. 48-7639 del 21.05.2014”;
- la DGR 23 gennaio 2015, n. 1-924 “Integrazioni alla DGR 1-600 del 19.11.2014 “Adeguamento della rete ospedaliera agli standard della legge 135/2012 e del Patto per la Salute 2014/2016 e linee di indirizzo per lo sviluppo della rete territoriale”;
- la DGR 29 giugno 2015, n. 26-1653 “Interventi per il riordino della rete territoriale in attuazione del Patto per la Salute 2014/2016 e della D.G.R. n. 1-600 del 19.11.2014 e s.m.i.”;
- D.G.R. n. 27-2049 del 01.09.2015, titolata “Recepimento dell’Intesa della Conferenza Stato Regioni, ai sensi dell’art. 8, comma 6 della L. 5 giugno 2003, n. 131 sul documento recante “Linee di indirizzo sulle modalità organizzative e assistenziali della Rete dei Centri di Senologia” (Rep Atti 185/CSR del 18 dicembre 2014);
- la DGR 27 luglio 2015, n. 42-1921 “Modifiche ed integrazioni alla D.G.R. n. 21-5144 del 28.12.2012 s.m.i. All. 1 e approvazione All. A “Principi e i criteri per l’organizzazione delle Aziende Sanitarie regionali e l’applicazione dei parametri standard per l’individuazione di strutture semplici e complesse, ex art. 12, comma 1, lett. b) Patto per la Salute 2010-2012”, in cui viene definito il modello organizzativo della ASR”;
- D.G.R. n. 51-2485 del 23.11.2015, inerente all’individuazione dei Centri Hub ed all’avvio della ridefinizione delle attribuzioni dei Centri abilitati alla prescrizione dei farmaci oncologici sottoposti a Registro AIFA, nell’ambito del Dipartimento della Rete Oncologia del Piemonte della Valle d’Aosta. Recepimento dell’Intesa 144/CSR del 30 ottobre 2014 e attuazione delle disposizioni di cui al D.M. 70/2015 (per le attività di Rete Oncologica) e della DIR. 2011/24/EU”. Con la deliberazione di cui all’alinea precedente, sono state individuate le Breast Unit operanti sul territorio regionale;
- D.G.R. n. 71-8681 del 29.03.2019, titolata “Disposizioni in merito alla diagnosi precoce del tumore della mammella e dell’ovaio in persone con riscontro di rischio eredo-familiare”, cui hanno fatto seguito le DD.D. n. 688 del 07.10.2019 e n. 750 del 06.11.2019, con le quali sono stati definiti i termini e le modalità di erogazione delle prestazioni per la diagnosi precoce del tumore della mammella e dell’ovaio con riscontro di rischio eredo-familiare, a totale carico del Servizio Sanitario Regionale.

- la D.G.R. 12 Giugno 2020, n. 7-1492. Emergenza da COVID-19. Approvazione del “Piano straordinario di riorganizzazione della rete ospedaliera in emergenza COVID-19” da proporre all’approvazione del Ministero della salute, ai sensi dell’art. 2 del D.L. n. 34 del 19 maggio 2020.
- Decreto 18 Maggio 2021, titolato “Modalità di riparto e requisiti di utilizzo del fondo per i test genomici ormonoresponsivo per il carcinoma mammario in stadio precoce”, pubblicato sulla Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana, Serie generale n. 161 in data 7 Luglio 2021;
- D.G.R. n. 9-3819 del 24.09.2021, titolata “Indicazioni operative a favore delle pazienti oncologiche, in ordine alla prescrizione, all’esecuzione, alla validazione ed al monitoraggio di test genomici per la cura del carcinoma della mammella, a carico del SSR, ai sensi del Decreto del Ministro della Salute, 18 maggio 2021, inerente a “Modalita' di riparto e requisiti di utilizzo del fondo per i test genomici per il carcinoma mammario ormonoresponsivo in stadio precoce”.