

DECRETO DEL DIRETTORE

n. 29

del 10/10/2016

Oggetto: Approvazione collaborazione tra Agenzia Regionale di Sanità e Roche S.p.A. per la realizzazione del progetto denominato “E.pic.A - Appropriatezza economica del percorso integrato di cura”.

IL DIRETTORE

Vista la legge regionale 24 febbraio 2005, n. 40 (*Disciplina del servizio sanitario regionale*) e successive modifiche ed integrazioni;

Visto il regolamento generale di organizzazione dell’A.R.S., approvato dalla Giunta regionale con propria deliberazione n. 29 del 21/01/2008;

Visto il decreto del Presidente della Giunta Regionale n. 167 del 12 ottobre 2011, con il quale il sottoscritto è stato nominato Direttore dell’A.R.S.;

Richiamato l’art. 82 *novies decies*, della sopra citata legge 40/2005, nel quale si prevede che le strutture tecnico-scientifiche dell’A.R.S. collaborano su specifici progetti, anche attraverso apposite convenzioni, con le università toscane, il Consiglio nazionale delle ricerche, gli enti di ricerca e le società scientifiche di settore, di livello regionale, nazionale ed internazionale;

Valutato che l’Agenzia Regionale di Sanità, per finalità istitutiva, concorre a promuovere la crescita qualitativa del sistema sanitario e dei suoi operatori, anche attraverso la divulgazione e condivisione delle proprie conoscenze e dei risultati della sua ricerca, incentivando opportune forme di integrazione e collaborazione con altri enti e/o soggetti aventi finalità simili alla propria;

Valutato inoltre che l’Agenzia Regionale di Sanità, con il suo Osservatorio per la Qualità e l’Equità, è per suo stesso mandato da sempre impegnata in attività di raccolta ed elaborazione dati relativi alla qualità dei servizi offerti dal Sistema Sanitario in Toscana, con particolare riferimento sia alla appropriatezza delle cure e degli interventi, sia alla efficacia ed alla sostenibilità economica delle scelte di interventi e di dispositivi correlate all’assistenza;

Considerato che la Roche S.p.A. è interessata a collaborare allo studio sulle cause dell’attuale inappropriatezza delle cure, ed ha a tal fine ideato e strutturato un progetto denominato “E.pic.A - *Appropriatezza economica del percorso integrato di cura*”, con lo scopo di costruire un modello di analisi per la valutazione e il governo dell’inappropriatezza clinica ed economica delle cure nell’ambito del *breast cancer* e del tumore al colon retto attraverso l’applicazione di indicatori (di esito clinico e di spreco delle risorse) in grado di monitorare sia gli esiti che gli sprechi di risorse, dalla fase di diagnosi alla fase di follow-up;

Preso atto che il suddetto progetto “E.pic.A” è finalizzato alla valutazione dell’appropriatezza clinica ed economica dei PDTA (Percorsi Diagnostico Terapeutici Assistenziali), utilizzati presso le strutture oncologiche regionali attraverso specifici indicatori di esito e di appropriatezza ed ha come obiettivo finale quello di liberare risorse, diminuendo gli sprechi e migliorando gli esiti clinici, per reinvestirle in innovazione a favore dei pazienti;

Rilevato che Roche S.p.A. prevede il coinvolgimento nel progetto, oltre ad ARS, dell’Istituto per la Prevenzione Oncologica (ISPO);

Valutata l’opportunità di stabilire una collaborazione fattiva tra ARS e Roche S.p.A. per lo svolgimento delle attività d’interesse comune previste per la realizzazione del suddetto progetto, come parte integrante della realizzazione del mandato

di ARS, che consiste nelle attività di studio e ricerca in materia di epidemiologia e verifica di efficacia degli interventi, efficienza economica e qualità dei servizi sanitari erogati, al fine del mantenimento e miglioramento della salute;

Richiamata la necessità che i risultati degli studi condotti da ARS, anche in collaborazione con altri soggetti pubblici o privati, siano resi pubblici in forma aggregata attraverso l'inserimento degli stessi nell'apposita sezione del sito istituzionale di ARS in formato scaricabile ovvero tramite pubblicazione di apposito report nella collana editoriale di ARS, e tramite articoli scientifici su riviste di settore;

Ritenuto essenziale, per la significatività e la specificità della situazione in essere, esaminare e coordinare nel miglior modo possibile ogni soluzione, stimolando logiche di sinergia e condivisione che consentano di non disperdere risorse, bensì di ricavarne la massima utilità ed efficacia;

Vista la necessità di disciplinare i rapporti tra Roche S.p.A. ed ARS, ai fini della buona riuscita delle attività di ricerca di cui trattasi, attraverso la sottoscrizione di uno specifico accordo di collaborazione;

Tutto ciò premesso e considerato,

DECRETA

- 1) di procedere, per le motivazioni esposte in narrativa, alla stipula di un accordo di collaborazione con Roche S.p.A., finalizzato alla regolamentazione di attività di interesse comune per la valutazione e il governo dell'inappropriatezza clinica ed economica delle cure nell'ambito del *breast cancer* e del tumore al colon retto, nell'ambito del progetto denominato "*E.pic.A - Appropriatezza economica del percorso integrato di cura*";
- 2) di procedere alla pubblicazione in forma aggregata dei risultati della collaborazione attraverso l'inserimento degli stessi da parte dell'ARS nell'apposita sezione del sito istituzionale in formato scaricabile ovvero tramite pubblicazione del report nella collana editoriale di ARS, e tramite articoli scientifici su riviste di settore;
- 3) di dare mandato al Coordinatore dell'Osservatorio di Qualità ed Equità di ARS, quale responsabile organizzativo e scientifico del progetto in oggetto, all'adozione di tutti gli atti amministrativi nonché di tutte le iniziative necessarie per il perseguimento delle finalità proprie del presente decreto;
- 4) di assicurare la pubblicità integrale del presente provvedimento mediante inserimento nella sezione "*Amministrazione trasparente*" sul sito web dell'ARS (www.ars.toscana.it).

Il Direttore
Dott. Francesco Cipriani*

* "Documento informatico sottoscritto con firma digitale ai sensi del D.Lgs n. 82/2005. L'originale informatico è stato predisposto e conservato presso ARS in conformità alle regole tecniche di cui all'art. 71 del D. Lgs n. 82/2005. Nella copia analogica la sottoscrizione con firma autografa è sostituita dall'indicazione a stampa del nominativo del soggetto responsabile secondo le disposizioni di cui all'art. 3 del D.Lgs n. 39/1993."