



Il Progetto MIDDIR

Methods for investments/disinvestments and distribution of health technologies in Italian Regions La conversione al DNA-HPV test

F. Di Stefano, L. Amato, A. Barca, L.A. Bonelli, L. Cacciani, F. Carozzi, P. Dalla Palma, C. Fedato, M.A. Gentilini, M.D. Giaimo, P. Giorgi Rossi, C. Naldoni, S. Prandini, G. Ronco, P. Sassoli de' Bianchi, S. Schettini, M. Zorzi, N. Segnan

Obiettivi del progetto MIDDIR

- Sviluppare un approccio sistematico e integrato per identificare le tecnologie sanitarie obsolete e pianificare la distribuzione di specifiche nuove tecnologie in aree definite.
- Ottenere una serie di indicazioni, valide a livello nazionale, da proporre alle Regioni per una gestione razionale dell'investimento / disinvestimento in tecnologie sanitarie.

MIDDIR e la conversione al DNA-HPV test

- **Obiettivo Generale:** sviluppare un approccio metodologico condiviso per affrontare l'introduzione routinaria del DNA-HPV come test primario di screening.
- **Obiettivi specifici:**
 - Ottenere dati e informazioni sui percorsi di riconversione al test DNA-HPV nei programmi di screening.
 - Proporre criteri per armonizzare l'introduzione del test DNA-HPV come test primario nei protocolli per lo screening del cervicocarcinoma.

Metodi

- Invio di un questionario a tutti i referenti regionali dello screening.
- Definizione dei quesiti.
- Integrazione con i sistemi esistenti di raccolta e analisi dei dati (survey ONS).
- Predisposizione di un “toolkit” per l’ottimizzazione del processo di investimento/disinvestimento.
- Predisposizione di pagine web per il monitoraggio della transizione al test DNA-HPV nei programmi di screening e per la diffusione degli output del Progetto.

Programmi di screening impegnati nella riconversione

- Basilicata
- Emilia-Romagna
- Liguria
- Piemonte
- Toscana
- Umbria
- Veneto
- P.A. Trento
- ASL Roma G
- ASL Latina

Risultati preliminari

- **Iniziative formali di programmazione:** 7 programmi
- **Bando di gara:** 8 programmi
- **Fase di transizione:** 7 programmi
 - Età
 - ASL
 - Selezione casuale

Risultati preliminari

- **Fascia d'età indicata per DNA-HPV test:**

- 30-64 anni: 4 programmi
- 35-64 anni: 5 programmi
- 25-64 anni: 1 programma (in previsione di adeguamento)

- **Intervallo di screening per DNA-HPV test:**

- 5 anni: 8 programmi
- 3 anni: 2 programmi

Risultati preliminari

- **Modalità di prelievo per DNA-HPV test:**
 - Doppio prelievo: 4 programmi
 - Citologia liquida: 5 programmi
 - Possibili entrambi: 1 programma

- **Citologia per le donne non screenate con HPV:**
 - Fase liquida: 4 programmi
 - Tradizionale: 2 programmi
 - Possibili entrambe: 3 programmi

Risultati preliminari

- **Centralizzazione letture DNA-HPV test:** tutti i programmi
- **Centralizzazione letture Pap test:**
 - I livello e triage: 6 programmi
 - Solo triage: 3 programmi
 - Nessuna: 1 programma

Risultati preliminari

- **Data linkage screenate/vaccinate:** 8 programmi
- **Attività di formazione e comunicazione:** tutti i programmi
- **Riconversione dei professionisti e riorganizzazione dei servizi:** carenza pregressa; variazione percentuali di lavoro dedicato; turn-over per età; importanza della centralizzazione

Il gruppo di lavoro

Laura Amato
Alessandra Barca
Laura Cacciani
Francesca Carozzi
Paolo Dalla Palma
Francesca Di Stefano
Chiara Fedato
Maria Adalgisa Gentilini
Maria Donata Giaimo

Paolo Giorgi Rossi
Carlo Naldoni
Stefania Prandini
Guglielmo Ronco
Priscilla Sassoli de' Bianchi
Sergio Schettini
Nereo Segnan
Manuel Zorzi



Centro di Riferimento per l'Epidemiologia
e la Prevenzione Oncologica in Piemonte

www.cpo.it

Francesca Di Stefano
francesca.distefano@cpo.it

Grazie per l'attenzione!