

ATTI PARLAMENTARI

XVI LEGISLATURA

CAMERA DEI DEPUTATI

Doc. CCXXXVIII
n. 2

RELAZIONE

SULL'ATTUAZIONE DELLE DISPOSIZIONI PER
GARANTIRE L'ACCESSO ALLE CURE PALLIATIVE
E ALLA TERAPIA DEL DOLORE

(Anno 2011)

(Articolo 11 della legge 15 marzo 2010, n. 38)

Presentata dal Ministro della salute

(BALDUZZI)

Trasmessa alla Presidenza il 13 febbraio 2012

INDICE

PREMESSA	Pag.	5
INTRODUZIONE	»	6
1. La Commissione: la sua istituzione e il lavoro svolto	»	7
1.1. I lavori della Commissione Nazionale.	»	7
1.2. Il documento sui requisiti minimi	»	8
1.3. Gli elementi imprescindibili della rete di cure palliative, della rete di terapia del dolore e della rete rivolta al paziente in età pediatrica.	»	11
2. La Comunicazione	»	13
2.1. La comunicazione: utilizzo del finanziamento previsto per l'anno 2010 e la programmazione per l'anno 2011	»	13
2.2. La collaborazione con l'Agenas per una campagna informativa sul tema del dolore.	»	15
3. La Formazione	»	17
3.1. I percorsi formativi dei professionisti operanti nella rete di cure palliative e nella rete di terapia del dolore	»	17
3.2. Le figure professionali	»	23
4. Il monitoraggio	»	24
4.1. Lo sviluppo del cruscotto per il monitoraggio della Legge 38/2010 nell'ambito del Nuovo Sistema Informativo Sanitario.	»	24
4.2. Hospice: i dati rilevati dal Sistema Informativo Sanitario Nazionale	»	29
4.3. La rilevazione della qualità.	»	31
5. Lo sviluppo delle reti.	»	33
5.1. Lo sviluppo delle Reti Regionali e Locali di Cure Palliative	»	33

5.1.1. <i>I professionisti della Rete di Cure Palliative . . .</i>	Pag. 36
5.2. Lo sviluppo delle Reti Regionali e Locali di Terapia del Dolore	» 39
5.2.1. <i>Progetto «Ospedale – Territorio senza dolore» in attuazione dell’art. 6 della Legge del 15 marzo 2010, n. 38</i>	» 43
5.3. Le reti regionali di cure palliative e di terapia del dolore rivolte al paziente in età pediatrica. Il «Progetto Bambino»	» 46
5.3.1. <i>Questionario per la rilevazione dello stato di attuazione della rete di terapia del dolore e cure palliative pediatriche (CCP) finalizzato alla redazione della Relazione al Parlamento di cui all’art. 11 della Legge n. 38 del 15 marzo 2010</i>	» 48
6. Le Cure Primarie e la Legge n. 38 del 15 marzo 2010.	» 50
6.1. Il contributo della medicina di base	» 50
6.2. Il contributo dei pediatri.	» 54
7. Le associazioni	» 57
7.1. Introduzione.	» 57
7.2. Federazione Cure Palliative	» 60
7.3. Vivere senza Dolore.	» 67
7.4. Cittadinanzattiva	» 70
7.5. Fondazione Gigi Ghirotti	» 77
7.6. Fondazione ISAL	» 78
8. Il Consumo di farmaci analgesici	» 80
8.1. Il consumo di farmaci per la terapia del dolore	» 80
9. I dati del cruscotto informativo per il monitoraggio sullo stato di attuazione della Legge 38/2010	» 85
9.1. Premessa	» 85
9.2. Il monitoraggio della Rete di Cure Palliative.	» 86
9.3. Il monitoraggio della Rete di Terapia del Dolore.	» 93
9.4. Il monitoraggio sul consumo di farmaci analgesici	» 101

ALLEGATO 1	Pag. 111
QUESTIONARIO PER LA RILEVAZIONE DELLO STATO DI ATTUAZIONE DELLA RETE DI TERAPIA DEL DOLORE E CURE PALLIATIVE PEDIATRICHE (CCP) FINALIZZATO ALLA REDAZIONE DELLA RELAZIONE AL PARLAMENTO DI CUI ALL'ARTICOLO 11 DELLA LEGGE N. 38 DEL 15 MARZO 2010.....	» 111
ALLEGATO 2: DECRETO ISTITUZIONE UFFICIO XI.....	» 117
ALLEGATO 3: SCHEMA DI INTESA SUL DOCUMENTO DEI REQUISITI MINIMI PER L'ACCREDITAMENTO DELLE RETI ASSISTENZIALI DI CURE PALLIATIVE E DI TERAPIA DEL DOLORE.....	» 120