

Registro Italiano Protesi Impiantabili: invisibile fino a quando?

Iuliia Urakcheeva^{1,2}, Paola Laricchiuta¹, Paola Ciccarelli¹, Alessia Biondi¹, Stefania Ceccarelli¹, Marina Torre¹

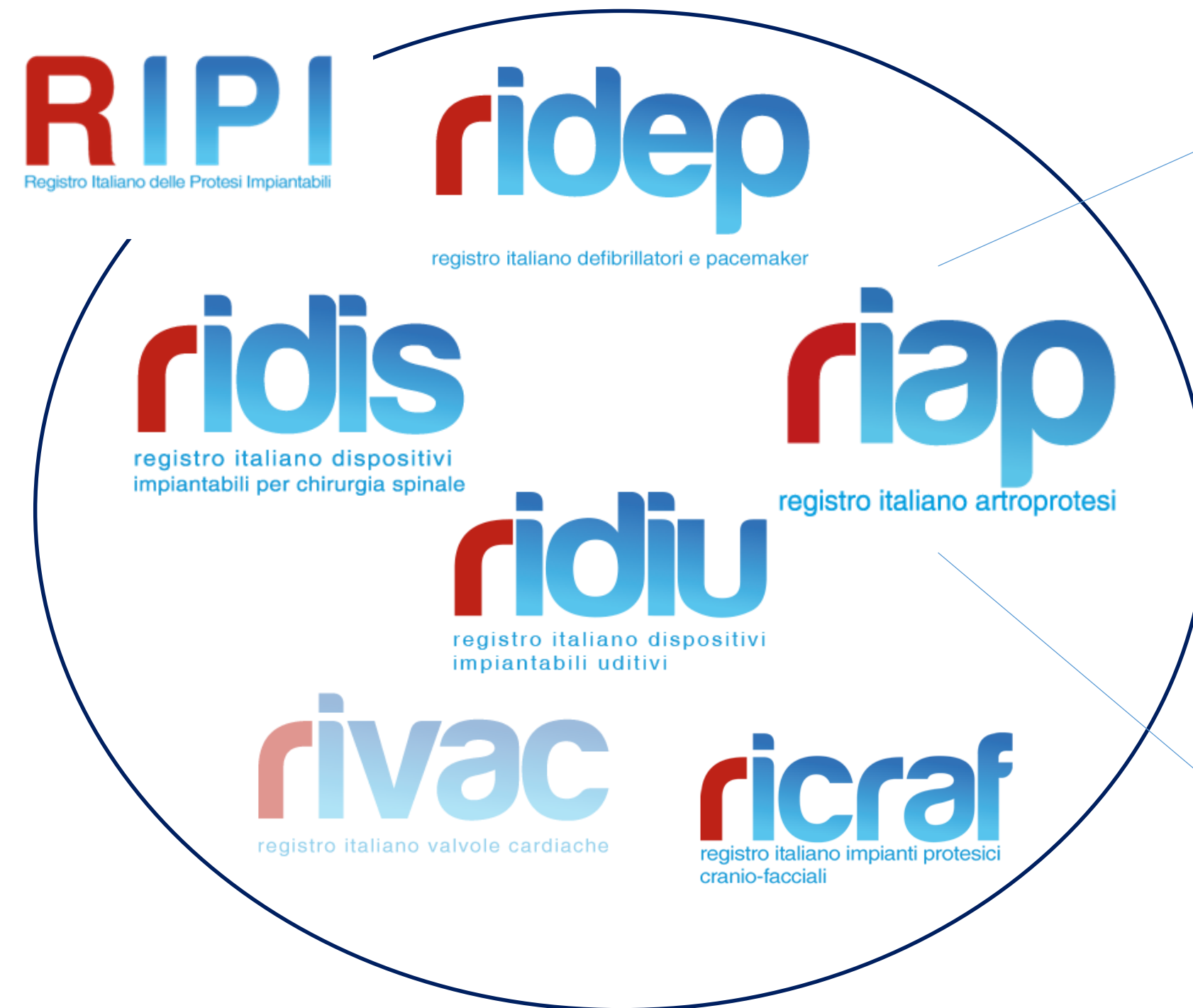
¹ Segreteria scientifica della Presidenza, Istituto Superiore di Sanità, Roma

² Dipartimento di Comunicazione e Ricerca Sociale (CORIS), Sapienza Università di Roma

iuliia.urakcheeva@iss.it

Registro Italiano Protesi Impiantabili (RIPI)

- Endpoint primario: tutelare la salute del paziente
- Raccolta di tutti gli interventi di impianto o rimozione di protesi effettuati in Italia
- Struttura a ombrello, modulare (include oggi 6 registri)
- **ripi.iss.it**: portale comune per tutti i registri anche futuri
- Il RIPI è stato istituito con il DPCM 3/3/2017. Attualmente la partecipazione è volontaria. Solo in alcune Regioni che hanno istituito il proprio registro per legge, la partecipazione è obbligatoria



Registro Italiano ArtroProtesi (RIAP)

- Progetto avviato nel 2006
- ~630 mila interventi
- >250 strutture in 18 regioni
- 8 Report annuali
- 6 Addendum in inglese
- 2 compendi per una lettura veloce
- >90 pubblicazioni scientifiche
- **riap.iss.it**: 1200 utenti al mese
- Membro dell'International Society of Arthroplasty Registries (ISAR)

Il numero di pubblicazioni sui registri cresce...

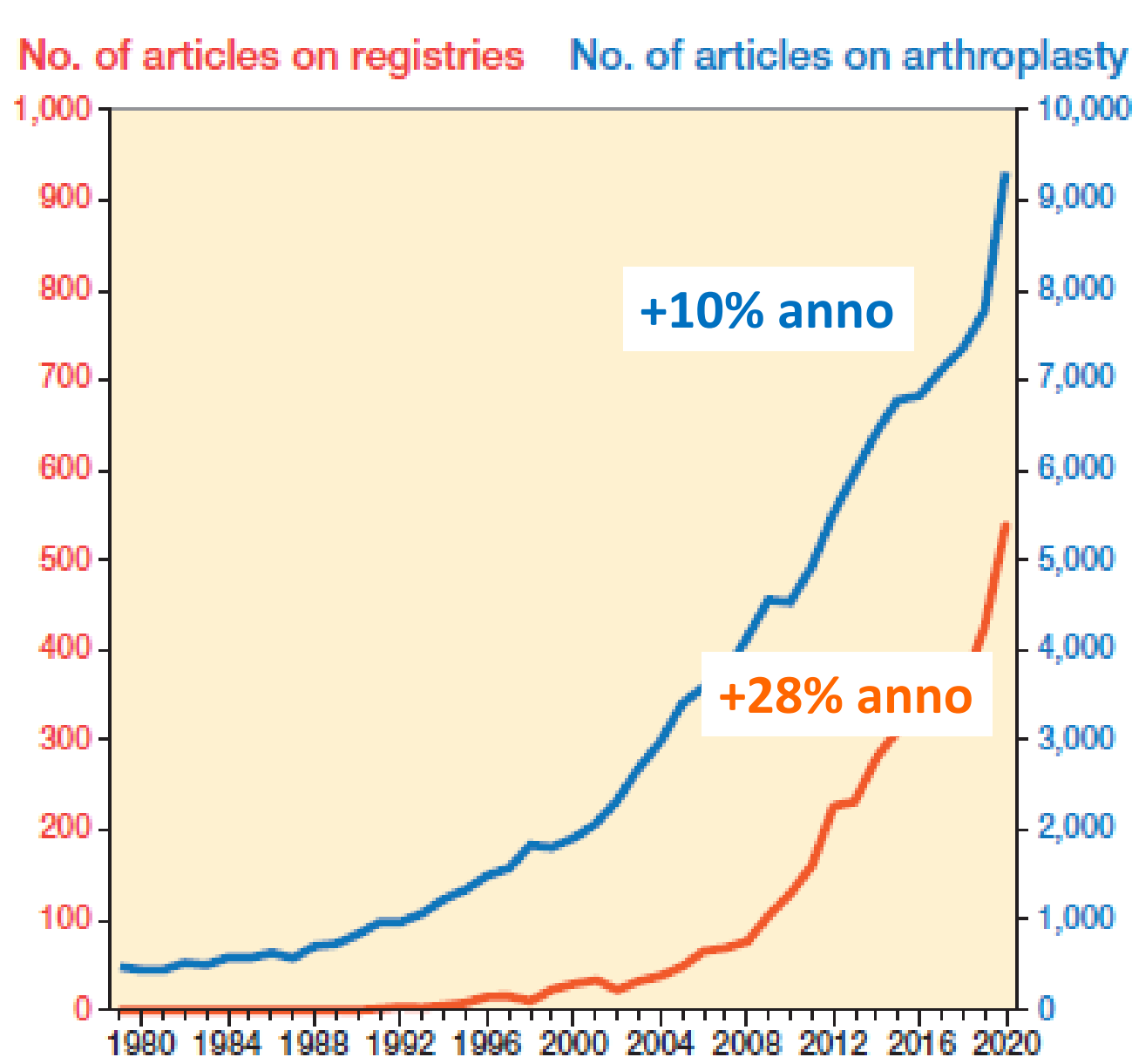


Figura 1. Andamento temporale degli articoli pubblicati a livello internazionale sui registri (linea rossa) e sull'artroplastica in generale (linea blu). Romanini et al, 2021. The rise of registry-based research: a bibliometric analysis. Acta Orthopaedica 2021; 92 (5): 628-632

... la reportistica RIAP si sviluppa...

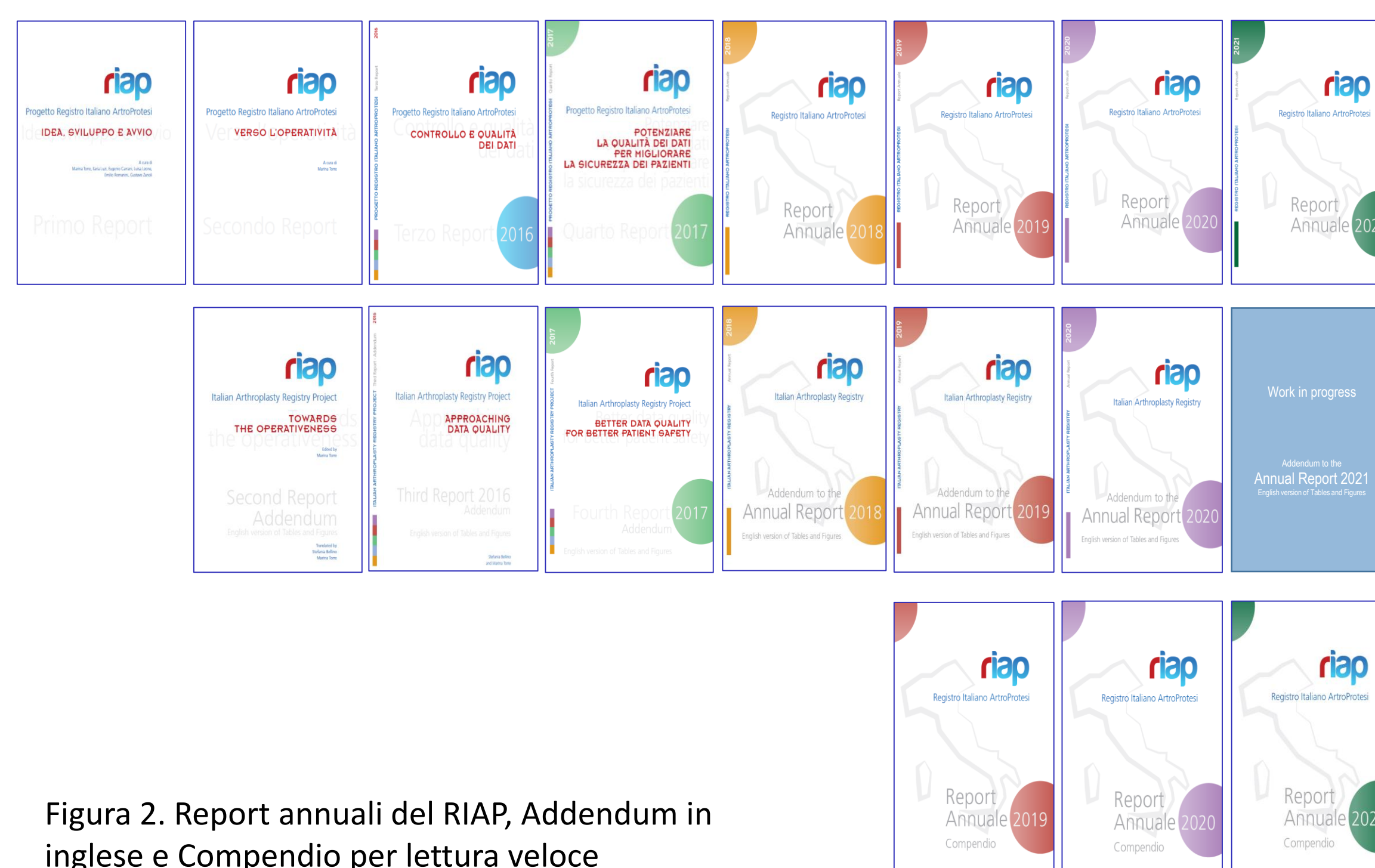


Figura 2. Report annuali del RIAP, Addendum in inglese e Compendio per lettura veloce pubblicati dal 2014 a oggi

... ma i registri restano invisibili...

Conosci i registri protesici degli impianti?
101 risposte

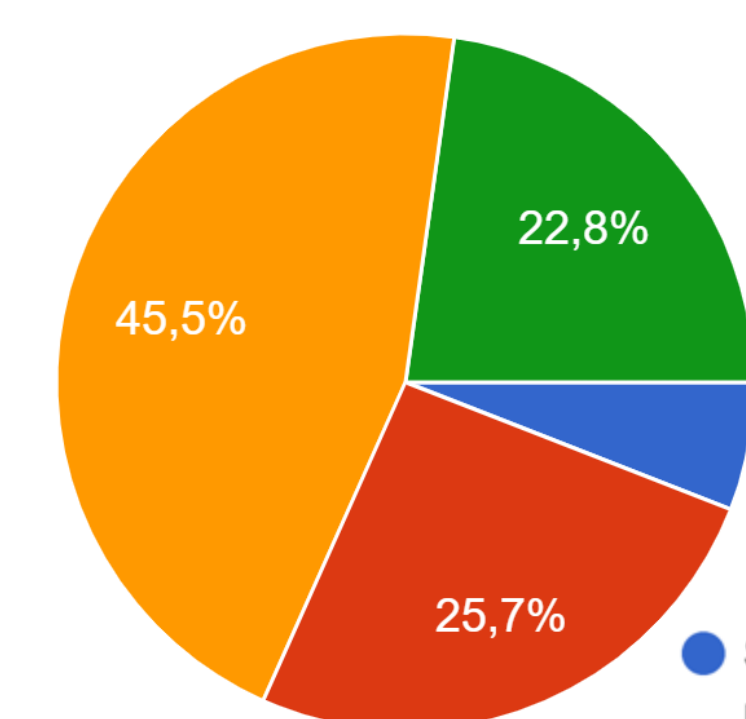


Figura 3. Risultati del sondaggio condotto a novembre 2022 sugli iscritti all'Associazione Italiana Specializzandi in Ortopedia (AISOT)

- Si, leggo ed uso i loro Report per la mia pratica clinica/cultura personale/ricerca scientifica
- Si, ed occasionalmente mi è capitato di attingere informazioni dai loro Report
- Si, ma ne ho solo sentito parlare (congressi/colleghi) senza mai aver letto i loro Report
- No

SUPERARE L'INVISIBILITÀ: DUE AZIONI COMBinate

A) Implementare una efficace strategia di comunicazione

Elementi chiave:

- individuazione delle priorità di comunicazione degli stakeholder
- individuazione delle priorità del Registro
- predisposizione di obiettivi orientati agli stakeholder
- valutazione e misurazione dell'efficacia della comunicazione del RIPI

Stakeholder	Obiettivi di comunicazione (da parte del Registro)
Pazienti	Stabilire contatti di lavoro con le Associazioni di pazienti per tutte le tipologie di impianti protesici coperti dal RIPI
Responsabili politici e decisionali nazionali	Trasmettere l'idea dell'importanza dell'ulteriore sviluppo del RIPI come "ombrello" per i futuri registri per migliorare la sorveglianza
Decisori regionali	Promuovere, attraverso la comunicazione, l'adesione al RIAP delle Regioni ancora da arruolare
Società scientifiche, associazioni di registri	Stabilire canali di comunicazione costante con le Società scientifiche e con registri simili in altri paesi per ciascuna area di interesse del RIPI (già in essere per il RIAP)
Chirurghi e specializzandi	Fornire ai chirurghi coinvolti nella ricerca scientifica dati di alta qualità Promuovere l'uso del RIPI da parte del maggior numero possibile di chirurghi che lavorano con i dispositivi medici impiantabili Sviluppare un dialogo attivo e collaborazioni con l'Associazione degli specializzandi ortopedici (AISOT) e con associazioni simili in altre discipline, al fine di promuovere la «cultura dei registri». Il messaggio chiave: aderire al RIAP è necessario, utile e semplice
Industria dei dispositivi medici impiantabili	Rimanere una fonte affidabile di informazioni sulla normativa e sull'implementazione della Global Library (il catalogo internazionale dei dispositivi impiantabili) Supportare, attraverso la comunicazione, l'elaborazione del meccanismo di acquisizione dei dati RIPI per i fabbricanti
Media	Diventare una fonte affidabile per il monitoraggio dei dispositivi medici impiantabili Migliorare l'alfabetizzazione sanitaria e la sensibilizzazione in merito ai dispositivi medici impiantabili e al loro monitoraggio da parte dei registri sanitari pubblici

B) Approvare la norma che renderà obbligatoria la partecipazione

È noto che il reclutamento completo dei partecipanti potrebbe essere ottenuto stabilendo che l'inserimento dei dati in un registro sia una condizione per il rimborso istituzionale (Fraser AG. BMJ Surg Interv Health Technologies 2020;2:e000065).

Con la pubblicazione del Regolamento attuativo del DPCM 3/3/2017 come Decreto del Ministro della salute, il conferimento dei dati ai registri nazionali dei dispositivi impiantabili sarà obbligatorio e vincolato alla remunerazione.