

INNOVAZIONE E PERSONALIZZAZIONE NELLE CURE

***Progetto di introduzione dell'uso della buprenorfina iniettiva depot
nei Servizi per le Dipendenze per la cura dei disturbi da uso di
oppiacei in Italia***

II PROGETTO



**FEDERAZIONE ITALIANA DEGLI OPERATORI
DEI DIPARTIMENTI E DEI SERVIZI DELLE DIPENDENZE**



Individuazione, su base nazionale, dei Servizi che inizieranno una loro esperienza clinica con Buprenorfina long acting

Dichiarazione di interesse, disponibilità, adesione dei Servizi

Contatto diretto con i Servizi

Analisi delle problematiche e delle procedure da porre in essere per la attivazione del progetto nelle singole realtà

Consulenza in itinere.

Realizzazione di n. 3 eventi residenziali con gli operatori dei Servizi sulle potenzialità e le opportunità che Buprenorfina Long Acting offre per ampliare e migliorare le possibilità di cura degli eroinomani. La residenzialità dell'evento permetterà un momento di confronto e di valutazione delle proposte e delle indicazioni suggerite. Sarà possibile confrontarsi e condividere le migliori procedure per rendere più rapido ed efficace la introduzione del nuovo farmaco nelle attività multidisciplinari ed integrate dei Servizi.

Ciascun evento dovrà coinvolgere 40 operatori selezionati tra medici, infermieri, psicologi e se possibile farmacisti.

Il totale dei partecipanti sarà quindi di **120 operatori**.

I tre eventi saranno organizzati in **tre macro aree interregionali italiane: NORD , CENTRO , SUD e ISOLE**

Ogni seminario sarà a numero chiuso per **40 operatori**.

I contenuti della formazione saranno i seguenti:

- Epidemiologia del disturbo da uso di sostanza in Italia
- Il ruolo dei farmaci depot in un intervento multidisciplinare e integrato
- La valutazione del rapporto costi benefici e dell'outcome dei trattamenti
- I farmaci agonisti oppiacei a rilascio prolungato
- Conoscere le tecnologie long acting.
- Come selezionare i pazienti a cui proporre le formulazioni long acting depot.
- Come declinare l'offerta della nuova terapia al paziente selezionato
- Come somministrare la terapia
- Come rispondere a quesiti e a problemi che dovessero manifestarsi in singoli casi e minimizzare il loro impatto sull'immaginario collettivo dei pazienti in trattamento
- Come garantire le procedure per un counselling psicologico già frequentemente negli accessi al SerD per la assunzione della terapia farmacologica
- Dinamiche di accesso in ambito regionale: ruolo delle ASL, dei pazienti, della società scientifica

Possibile attività in sottogruppi di lavoro

Produrre una documentazione iconografica delle modalità di applicazione di farmaci long acting la più chiara ed esplicativa possibile

Produrre materiale informativo per il paziente

Realizzare almeno 5 Survey basate sulla rilevazione di dati epidemiologici cumulativi correlati agli aspetti clinici, operativi, metodologici, etc, oggetto, di volta in volta, delle Survey stesse.

Con la stessa modalità si presterà attenzione nelle survey a rilevare elementi di gradimento dei medici, degli infermieri, dei pazienti, dei responsabili SerD (per gli aspetti gestionali)

Le survey verranno proposte per la compilazione in modalità digitale su piattaforma online

Dati dei pazienti e somministrazione della terapia

Verranno valutati i dati cumulativi delle survey, di tutti i pazienti arruolati dai Servizi partecipanti.

Attività di consulenza ai Centri

Periodo di osservazione / trattamento

In questa fase è prevista una attività di consulenza ai Centri

Analisi dei dati statistico/epidemiologici raccolti

Predisposizione di un rapporto conclusivo di sintesi, valorizzando i partecipanti

Pubblicazione di lavori scientifici con elementi essenziali del progetto

Pubblicazione su riviste scientifiche nazionali e possibilmente internazionali, valorizzando i partecipanti

In totale la durata del progetto è valutabile in 36 mesi

In prima istanza possiamo definire il periodo ottobre 2023 – settembre 2026

Il progetto è rivolto alle strutture pubbliche e del privato sociale accreditato, e realizzabile nei vari ambiti di intervento previsti dalla legge (servizi ambulatori, ambulatori di comunità terapeutiche residenziali e semiresidenziali, servizi in/del carcere, servizi di riduzione del danno, ecc...)

Il BOARD nazionale scientifico del progetto

Cinzia Ariano	Puglia	<i>Farmacologo clinico</i>
Roberta Balestra	Friuli V.G.	<i>Psichiatra</i>
Edoardo Cozzolino	Lombardia	<i>Internista</i>
Guido Faillace	Sicilia	<i>Psichiatra</i>
Maria Luisa Grech	Emilia Romagna	<i>Psichiatra</i>
Vincenzo Lamartora	Campania	<i>Psichiatra</i>
Alfio Lucchini	Lombardia	<i>Psichiatra</i>
Felice Nava	Veneto	<i>Farmacologo clinico</i>
Marco Riglietta	Lombardia	<i>Internista</i>
Giorgio Serio	Sicilia	<i>Psichiatra</i>
Concettina Varango	Lombardia	<i>Tossicologo clinico</i>

Il board potrà avvalersi di docenti esterni e di specialisti di altre discipline (infermieri, psicologi, educatori prof., assistenti sociali, farmacisti, esperti) per la realizzazione del progetto.

Dichiarazione di adesione al progetto (disponibile al desk CERCO/FEDERSERD)

Da Inviare a: info@centrostudicerco.org

Seguirà nostro contatto.