

VALUE DATA STUDI



01. FASE 1 - DURATA 3 MESI

Elaborazione di uno strumento di raccolta dei dati per la creazione di un DB dedicato - creazione di un apposito software.



02. FASE 2 - DURATA 3 MESI

Digitalizzazione del flusso dei farmaci sperimentali e indicizzazione al fine di garantirne la completa tracciabilità e gestirne la rintracciabilità.



03. FASE 3 - DURATA 6 MESI

Elaborazione di modalità di analisi/procedure operative. Implementazione delle informazioni ottenute dal DB con quelle derivanti dai gestionali aziendali.



04. FASE 4 - DURATA 6 MESI

Elaborazione modalità di analisi di impatto di budget. Programmazione della spesa delle singole UU.OO e del budget aziendale.

CON IL CONTRIBUTO DI:



RIFERIMENTI

Azienda Ospedaliero Universitaria Pisana

Responsabile scientifico:

Dott.ssa Desideri Ielizza

Coordinatori

Dott.ssa Isidori Elisabetta

Dott.ssa Vinci Bruna

Dott.ssa Catelani Chiara

Dott.Theodule Matteo

Con la collaborazione di:

DESTEC - Dipartimento di Ingegneria dell'Energia, dei Sistemi, del Territorio e delle Costruzioni – Università di Pisa

Prof. Aloini Davide

Prof.ssa Mininno Valeria

Prof. Dulmin Riccardo

Prof.ssa Pellegrini Luisa

ESTAR

Dott. Contorni Paolo

Dott. Pacifico Pasquale

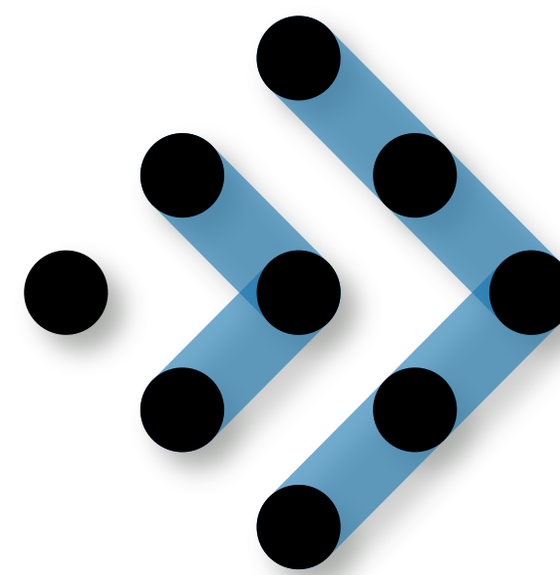
CONTATTI

Mail: valuedata@ao-pisa.toscana.it

Sito web: www.ao-pisa.toscana.it/valuedata



VALUE DATA STUDI



“Farmaci sperimentali: trasformare risorse in strumenti”

Con la collaborazione di:

Con il contributo di:



Progetto VALUE DATA STUDI

Un approccio integrato al miglioramento della gestione delle politiche del farmaco

PREMESSA

Le attività della Farmacia legate alle Sperimentazioni Cliniche hanno registrato un continuo incremento nel corso degli ultimi anni, coerentemente con l'aumento della disponibilità di farmaci innovativi, quindi dell'offerta di cura e dell'aspettativa di salute.

Tale attività rappresenta un'opportunità sia per i pazienti, ai quali viene garantita la possibilità di essere trattati precocemente con farmaci innovativi, sia per le Aziende Sanitarie, in quanto ne determina la condizione per rispondere nel modo più efficiente possibile alla crescente domanda, oltre che essere presupposto per ulteriori sviluppi dell'attività assistenziali.

Le Aziende Sanitarie necessitano quindi di far fronte ad una crescente complessità migliorando la propria efficienza gestionale.

OBIETTIVI SPECIFICI DI PROGETTO

1. Ottimizzare gli strumenti di gestione del flusso dei farmaci sperimentali
2. Elaborare percorsi di efficientamento del flusso documentale e fisico del farmaco sperimentale
3. Elaborare modalità di analisi che permettano di calcolare dinamicamente gli effetti delle sperimentazioni cliniche come costi evitati ed elementi di programmazione budgetaria

RISULTATI ATTESI

1. Realizzare un'analisi dinamica dei dati per arrivare a conoscere nel dettaglio se e come le risorse, rese disponibili per gli studi, sono state coerentemente impiegate e rendicontate.
2. Fornire a tutti gli attori coinvolti nel processo strumenti che permettano azioni dinamicamente tempestive nel recupero delle risorse e nell'utilizzo delle informazioni collegate, come elementi necessari al processo di valorizzazione della cura.

