

L'UTILIZZO DELLA PIATTAFORMA «CLINICAL RESEARCH MANAGEMENT SYSTEM» COME STRUMENTO PER OTTIMIZZARE LA GESTIONE E IL MONITORAGGIO DELLE ATTIVITÀ DI RICERCA CLINICA

Poster n. 90



Malo E.¹
Zanotti G.¹

¹ Unità Ricerca Clinica,
IRCSS Sacro Cuore Don Calabria

INTRODUZIONE E SCOPO

Il Piano Socio-Sanitario 2019-2023 della Regione Veneto promuove e sostiene la ricerca e l'innovazione per i servizi di prevenzione, cura e riabilitazione. In questo panorama si inserisce l'istituzione di un registro regionale della ricerca clinica (Fig. 1), la piattaforma Clinical Research Management System (CRMS), che, coinvolgendo diverse professionalità,

consente una gestione organica dell'intero percorso degli studi di qualsiasi tipologia (Fig. 2). A 5 mesi dall'implementazione della piattaforma, si intende verificare l'impatto dell'entrata in funzione del nuovo registro sull'operatività di una Unità per la Ricerca Clinica (URC).



Fig. 1 Homepage piattaforma CRMS

1), la piattaforma Clinical Research Management System (CRMS), che, coinvolgendo diverse professionalità, consente una gestione organica dell'intero percorso degli studi di qualsiasi tipologia (Fig. 2). A 5 mesi dall'implementazione della piattaforma, si intende verificare l'impatto dell'entrata in funzione del nuovo registro sull'operatività di una Unità per la Ricerca Clinica (URC).

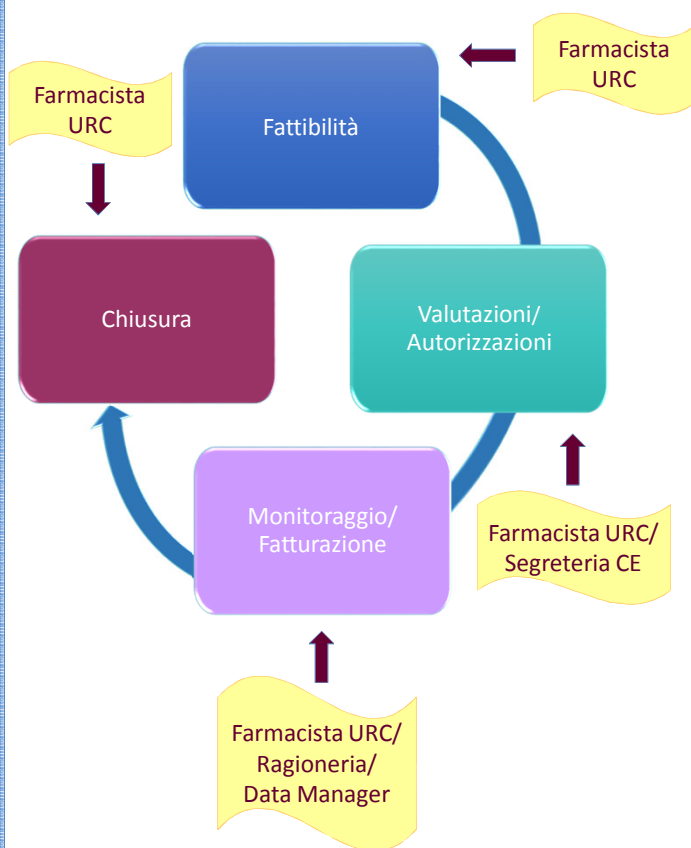


Fig. 2 Funzionalità della piattaforma CRMS e utenze attivate

La tempistica per la sottomissione è stata sempre rispettata. Si sono inoltre inserite le fattibilità di 21 studi già valutati dal CE da gennaio 2019.

Dopo l'avvio della ricerca, vengono registrate le visite e le prestazioni effettuate da ciascun paziente per monitorare lo svolgimento dello studio e poter rendicontare e fatturare attivamente le prestazioni fatte.

CONCLUSIONI

L'adozione della piattaforma regionale ha comportato un rilevante aumento dell'attività dell'URC dal punto di vista quantitativo, considerando il tempo necessario all'inserimento di ogni nuovo studio nella piattaforma, ma soprattutto qualitativo, migliorando notevolmente il monitoraggio (anche economico-amministrativo) delle attività di ricerca dopo l'avvio degli studi.

La multidisciplinarietà che la piattaforma spinge a realizzare e a mantenere si traduce in una maggiore efficienza lavorativa, a garanzia di un corretto percorso dello studio dalla sottomissione alla fatturazione.

MATERIALI E METODI

Questa analisi prende in esame il periodo 02/04/19 – 31/08/19 e descrive l'introduzione dell'impiego della piattaforma CRMS nella gestione degli studi clinici da parte dell'URC.

RISULTATI

In seguito all'implementazione di CRMS, sono state attivate 3 tipologie di utenze: il profilo "farmacista", che alimenta e monitora il registro accedendo a tutti i moduli, il profilo "data manager", attivo nel monitoraggio degli studi, il profilo "ragioneria", per la fatturazione attiva dei compensi maturati attraverso gli studi (Fig. 2).

Nel periodo preso in esame il CE si è riunito 9 volte. 30 pratiche (Fig. 3) sono state sottomesse tramite CRMS, inserendo tutti i documenti e le valutazioni sulla fattibilità locale (solo queste ultime per gli studi con farmaco, caricate in CRMS dalla segreteria CE).

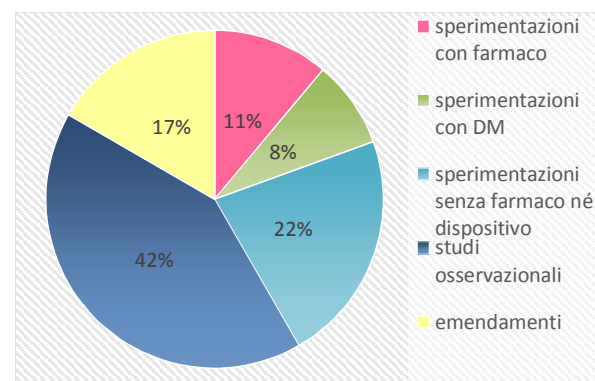


Fig. 3 Pratiche sottomesse al CESC tramite CRMS