MODULO PER LA CANDIDATURA A CENTRO DI RIFERIMENTO DELLA RETE REGIONALE PER LE MALATTIE RARE ¹

Compilare in modo leggibile, preferibilmente a computer o in stampatello

| 1. DENOMINAZIONE DELLA STRUTTURA CHE RICHIEDE LA CANDIDATURA | | | | |
|---|--|--|--|--|
| | | | | |
| Indirizzo: | | | | |
| Indirizzo, | | | | |
| □ la Struttura È UN CENTRO DI RIFERIMENTO della Rete Lombarda per le Malattie Rare (D.G.R. n. | | | | |
| VII/7328 del 11/12/2001 e successivi aggiornamenti) | | | | |
| V11/7328 dei 11/12/2001 è successivi aggiornamenti) | | | | |
| □ la Struttura NON È ANCORA UN CENTRO DI RIFERIMENTO della Rete Lombarda per le Malattie Rare | | | | |
| a struttura ivon E Ancora on CENTRO Di Kii EkniviEn io della Rete Lombatua per le malatue Rate | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| 2. MALATTIA RARA PER CUI LA STRUTTURA SI CANDIDA | | | | |
| | | | | |
| (compilare un modulo per ciascuna malattia rara/gruppo per cui la Struttura si candida) | | | | |
| | | | | |
| Codice esenzione Malattia Rara/Gruppo R _ _ _ _ | | | | |
| | | | | |
| Denominazione della Malattia Rara/Gruppo ² | | | | |
| Candidandosi per codici di gruppo, la Struttura si propone come riferimento per tutte le malattie rare afferenti al gruppo. | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| Malattie afferenti (se codice di Gruppo) ² | | | | |
| Da compilare solo nel caso in cui la Struttura richieda la candidatura per alcune delle malattie rare afferenti ai gruppi RCG040 e RCG080 | | | | |
| Die compilate solo het caso in car in ortattare richiccus in cantanantare per meane delle immedia fare enterend in grappi 1000 10 e 1100000 | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| 3. PARTECIPAZIONE A RETI EUROPEE DI RIFERIMENTO PER MALATTIE RARE | | | | |
| (EUROPEAN REFERENCE NETWORKs, ERNs) | | | | |
| (Zenorzin (nerene (Zerwonnie) | | | | |
| La Struttura è membro (Health Care Provider, HCP) di European Reference Networks (ERN) relativa alla Malattia | | | | |
| Rara/Gruppo per la quale presenta la candidatura? SI NO | | | | |
| Se SI, indicare la denominazione dell'ERN: | | | | |
| 50 51; וושנישור וא ערוטוווועצנטוני עבע באדו. | | | | |
| | | | | |
| | | | | |
| | | | | |

- o D.M 279 del 18.5.2001
- o $\,$ DPCM 12.1.2017, art. 52 e allegato 7
- o Legge n. 175 del 10.11.2021;
- o "Piano nazionale malattie rare 2023-2026" e il documento per il "Riordino della rete nazionale delle malattie rare", approvati con accordo in Conferenza Stato-Regioni del 24 maggio 2023.

Candidandosi per codici di gruppo, la Struttura si propone come riferimento per tutte le malattie rare afferenti al gruppo. Limitatamente ai seguenti codici di gruppo, che comprendono condizioni molto eterogenee, è possibile proporre candidature solo per alcune delle malattie rare afferenti: RCG040 - Difetti congeniti del metabolismo e del trasporto degli aminoacidi

RCG080 - Difetti da accumulo di lipidi

Le candidature per RDG020 - Difetti ereditari della coagulazione, devono essere sottomesse compilando una scheda dedicata (rivolgersi al Centro di Coordinamento – raredis@marionegri.it).

¹ Riferimenti normativi:

² I codici di gruppo sono caratterizzati dalla presenza della lettera G in terza posizione (es. RCG140 - Mucopolisaccaridosi).

| 4. UNITA' OPERATIVE e MEDICI DI RIFERIMENTO | | | |
|--|--|--|--|
| (allegare i curricula dei medici di riferimento, datati e firmati, con autorizzazione al trattamento dei dati personali e dichiarazione di | | | |
| veridicità) | | | |
| | | | |
| Riferimento per l'età neonatale | | | |
| Unità Operativa: | | | |
| Nome e Cognome: | | | |
| Telefono: E-mail: | | | |
| | | | |
| Riferimento per l'età pediatrica | | | |
| Unità Operativa: | | | |
| Nome e Cognome: | | | |
| Telefono: E-mail: | | | |
| | | | |
| Riferimento per l'età adulta | | | |
| Unità Operativa: | | | |
| Nome e Cognome: | | | |
| Telefono: E-mail: | | | |
| 1 CICIO110 | | | |
| Possibilità di presa in carico delle eventuali necessità riabilitative | | | |
| | | | |
| Se SI, specificare l'Unità Operativa coinvolta nel percorso di presa in carico e redazione del Progetto Riabilitativo Individuale: | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| 5. NUMERO DI CASI DELLA MALATTIA RARA/GRUPPO IN OGGETTO SEGUITI DALLA STRUTTURA | | | |
| (allegare il modello 1 , in calce alla candidatura, sottoscritto dal medico di riferimento) | | | |
| | | | |
| Numero complessivo dei casi trattati nei 5 anni precedenti a quello della candidatura: | | | |
| Di cui: numero di casi di provenienza extra regione: | | | |
| Nel caso in cui la Struttura abbia acquisito nuove competenze relative alla malattia rara/gruppo (es. trasferimento di un gruppo di | | | |
| professionisti; attivazione di Unità/Servizi dedicati), indicare l'esperienza specifica (casistica trattata dal professionista e specificità del | | | |
| Servizio). La casistica effettivamente trattata dalla Struttura sarà verificata in occasione del successivo aggiornamento della Rete regionale | | | |
| delle malattie rare. | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| | | | |
| 6. TRANSIZIONE | | | |
| VI 11111 IV1111 I | | | |
| La Struttura garantisce la transizione - dal bambino all'adulto - per la specifica Malattia Rara/Gruppo, tramite lo | | | |
| scambio di informazioni e la condivisione di protocolli clinici e assistenziali tra le strutture pediatriche e le strutture | | | |
| per adulti, per accompagnare i pazienti? | | | |
| per action, per accompagnare i pazienti: | | | |
| □ SI □ NO □ NON APPLICABILE □ la Struttura si candida solo come riferimento per l'età adulta | | | |
| 1 31 1 10 1 NON AFFLICABILE 1 ia Struttura si candida solo come membento per i eta adulta | | | |
| Se SI, specificare: □ internamente alla Struttura □ esternamente alla Struttura | | | |
| Se Si, specificare. | | | |
| Indicare con quali modalità: | | | |
| □ Ambulatorio di transizione | | | |
| | | | |
| □ Condivisione cartella clinica pediatrica/adulto | | | |
| □ Supporto psicologico | | | |
| □ Formazione paziente e familiari | | | |

| □ Altro, specificare: |
|---|
| |
| |
| Se la Struttura garantisce la transizione per mezzo di collaborazioni esterne, indicare il Centro (o i Centri) di riferimento della RMR con il quale è attivo tale percorso di transizione dal bambino all'adulto |
| |
| |
| |
| 7. CONTINUITA' ASSISTENZIALE |
| La Struttura garantisce la continuità assistenziale per la specifica Malattia Rara/Gruppo, mantenendo e garantendo i collegamenti con i servizi territoriali attivi vicino al luogo di vita del malato, al fine di permettere l'effettiva attivazione del piano complessivo di presa in carico? |
| □ SI □ NO □ NON APPLICABILE |
| Se SI, specificare: □ Dimissioni protette □ Setting di cura residenziali □ Assistenza domiciliare □ Altro: |
| |
| |
| 8. PERCORSO DIAGNOSTICO TERAPEUTICO ASSISTENZIALE |
| Esiste un percorso/ambulatorio dedicato alla specifica Malattia Rara/Gruppo? SI NO Se SI, indicare il tempo di attesa medio per una prima visita: giorni |
| La Struttura è in grado di garantire la presa in carico globale e multidisciplinare del paziente, che comprenda la fase di accertamento diagnostico, il follow up e il trattamento: |
| □ nella sua interezza al proprio interno □ in parte, per mezzo di una collaborazione esterna □ in Italia □ all'estero |
| In quest'ultimo caso specificare gli Enti, le Unità Operative, gli eventuali specialisti di riferimento e la tipologia di collaborazione in essere: |
| |
| Multidisciplinarità: indicare le Unità Operative coinvolte nel Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale e, per ciascuna di esse, l'eventuale nominativo dello specialista di riferimento individuato: |
| |
| |
| |
| 9. SERVIZI PRESENTI ALL'INTERNO DELLA STRUTTURA |
| Servizi per l'emergenza generale (Pronto Soccorso) |
| Servizio per l'emergenza dedicato alla specifica Malattia Rara/Gruppo (es. rintracciabilità/reperibilità) |
| So SI specificare: |

| Servizio di consulenza genetica | □ SI | □NO |
|---|-----------------------------|--------------------------------------|
| Servizio di Laboratorio specializzato in citogenetica e genetica medica | CT. | NO |
| Se NO: La Struttura è in collegamento funzionale con un Servizio di Laboratorio genetica medica? Se SI, specificare il tipo di collegamento (es. convenzioni, ecc.): | □ SI specializza □ SI | □ NO to in citogenetica e □ NO |
| Adesione al sistema CRS-SISS (Carta Regionale dei Servizi - Sistema Informativo S | | rio) □ NO |
| Se SI: indicare il referente informatico individuato dalla Struttura che opera nell'am | bito del cir | cuito CRS-SISS: |
| | | |
| Altri servizi/strutture di supporto o complementari presenti all'interno della Struttu Struttura/personale dedicato a supporto di progetti di ricerca clinica Servizio/UO Psicologia Assistente sociale Mediatore linguistico Altri servizi, specificare: | ıra: | |
| | | |
| 10. RICERCA e PRODUZIONE SCIENTIFICA | | |
| (esclusivamente attinente alla malattia rara/gruppo) | | |
| Partecipazione a "trials clinici" Se SI, specificare: | □ SI | □NO |
| Collaborazione a gruppi di lavoro, reti regionali, interregionali e internazionali, prog Se SI, specificare indicando la denominazione per esteso: | | cca □ NO |
| Produzione scientifica sulla malattia rara/gruppo per la quale si presenta la candida Se SI, riportare in allegato i lavori pubblicati, evidenziando gli Autori che lavorano (Autori, Titolo, Rivista, Anno, Volume, numero) | \square SI | □ NO ruttura |
| | | |
| 11. ATTIVITÀ FORMATIVA negli ultimi 3 anni (esclusivamente attinente alla malattia rara/gruppo) | | |
| Attività formativa organizzata dalla Struttura o dal professionista Se SI, allegare la relativa documentazione (es. locandina, programma) | □ SI | □NO |
| Attività formativa del professionista: | | |
| Partecipazione a convegni in qualità di relatore/moderatore Se SI, allegare la relativa documentazione (attestato di partecipazione) | □ SI | □NO |

Modello 1

(da compilare a cura del medico di riferimento per la Malattia Rara/Gruppo)

DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI ATTO NOTORIO

(art. 47 D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445)

| Il/la sottoscritt | | |
|-------------------------------|---|---|
| Nat_ a | prov | il |
| Residente a | prov in via | |
| nella qualità di | | |
| presso la Struttura | | prov. () |
| in via | | n |
| | i penali previste dall'art. 76 del D.P.R. 28 sostitutive di certificazioni o di atti di notorio | |
| | DICHIARA | |
| | ilità, ai sensi dell'art. 47 del D.P.R. 28 dicem | |
| • il numero comples | ssivo dei casi trattati dalla Struttura nei 5 an | ni precedenti a quello della candidatura è |
| In fede. | | |
| Data | | |
| | Firma (del medico | di riferimento per la Malattia Rara/Gruppo) |
| Si allega copia fotostatica d | li un documento di identità | |

6

INDICAZIONI PER LA TRASMISSIONE DELLE CANDIDATURE

Il modulo per la candidatura a Centro di riferimento della Rete Regionale malattie rare può essere scaricato dai seguenti siti internet:

https://www.regione.lombardia.it/wps/portal/istituzionale/HP/DettaglioServizio/servizi-e-informazioni/Cittadini/salute-e-prevenzione/Cure-specialistiche-e-consultori/ser-rete-regionale-malattie-rare-sal/rete-regionale-malattie-rare

oppure

https://malattierare.marionegri.it → La Rete → Modulistica → Moduli per il Centro di riferimento

E' necessario compilare un modulo per ciascuna Malattia Rara/Gruppo per cui la Struttura si candida in modo accurato: le risposte carenti delle specificazioni richieste non verranno valorizzate.

Il modulo deve essere sottoscritto dal legale rappresentante della Struttura e, se la Struttura è già Centro di riferimento della Rete regionale per le malattie rare, anche dal relativo Referente.

Tale Referente deve in particolare verificare che la Struttura non sia già Centro di riferimento per la malattia rara per la quale si candida.

Al modulo di candidatura si dovranno allegare:

- i curricula dei medici di riferimento, datati e firmati, con autorizzazione al trattamento dei dati personali e dichiarazione di veridicità;
- il modello 1, sottoscritto dal medico di riferimento per la patologia;
- eventuale ulteriore documentazione.

I moduli di candidature devono essere indirizzati a:

Regione Lombardia - Direzione Generale Welfare U.O. Polo Ospedaliero welfare@pec.regione.lombardia.it

e trasmesse per conoscenza a:

Centro di Coordinamento della Rete regionale malattie rare Istituto di Ricerche Farmacologiche Mario Negri IRCCS malattierare@pec.marionegri.it