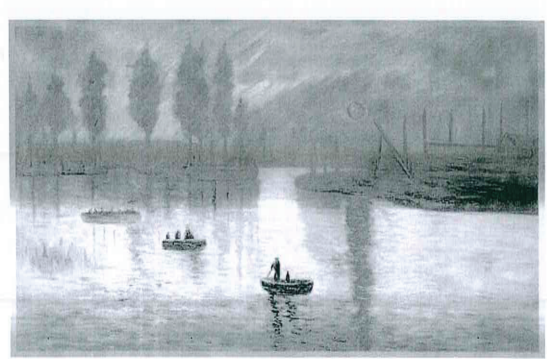






# **REGIONE ABRUZZO**

# DISPOSIZIONI IN MATERIA DI PRESCRIZIONE E DISPENSAZIONE DISPOSITIVI PER L'AUTOCONTROLLO E L'AUTOGESTIONE DI SOGGETTI AFFETTI DA DIABETE MELLITO











## Gruppo tecnico regionale

Calisi Massimo

Cavuto Livia

Cerulli Aldo

Cipollone Francesca

Consoli Agostino

D'Amario Nicola

Del Papa Cristiana

Di Francesco Gionata

Di Saverio Piero

Ianiro Gabriella

Iannarelli Rossella

Lattanzi Ennio

Minetti Alessandra

Montani Valeria

Paciotti Vincenzo

Palumbo Walter

Raggiunti Bruno

Seller Renato

Tumini Stefano

Vitacolonna Ester

Zinni Lucio

ASR-Abruzzo

Di Corcia Tiziana

Fragassi Giorgia

Saponari Anita

Dipartimento per la Salute e il Welfare

De Sanctis Germano

Vitullo Virginia

Scurti Veronica

Direttore ASR Abruzzo

Mascitelli Alfonso









# INDICE

PREMESSA
1. RIFERIMENTO NORMATIVO
2. CONTESTO EPIDEMIOLOGICO
3. DISPOSITIVI PER AUTOCONTROLLO DOMICILIARE DELLA GLICEMIA, FLASH GLUCOSI MONITORING E TERAPIA INIETTIVA
4. MODALITA' DI EROGAZIONE
4.1 RACCOMANDAZIONI PER L'ETA' PEDIATRICA
4.2 RACCOMANDAZIONI PER L'ETA' ADULTA18
5. INDICATORI E TRACCIABILITA' DEL PERCORSO
6. RETE CENTRI PRESCRITTORI27
7. VALUTAZIONE DEI COSTI
ALLEGATO I
ALLEGATO 1/PED
ALLEGATO A
ALLEGATO A/PED
ALLEGATO B
ALLEGATO B/PED
ALLEGATO C
ALLEGATO C/PED









#### PREMESSA

Con la definizione di specifiche disposizioni, la Regione Abruzzo persegue l'obiettivo di uniformare nelle diverse realtà le procedure di accesso, da parte dei pazienti diabetici adulti e pediatrici, all'utilizzo appropriato dei dispositivi medici per l'autocontrollo e l'autogestione del Diabete Mellito in età adulta e pediatrica. L'accesso a questi dispositivi, a causa delle significative innovazioni tecnologiche degli ultimi anni e della mancanza di un ben definito protocollo regionale, è avvenuto per il tramite di procedure non sempre uniformi nelle ASL della Regione. La disponibilità di molti e sempre nuovi dispositivi medici e la spesa per l'acquisto degli stessi stanno assumendo, nel corso degli anni, una rilevanza sempre maggiore; è quindi necessario individuare azioni che portino a un equilibrio tra alcuni elementi: la disponibilità al paziente dei prodotti innovativi, l'appropriatezza in fase di programmazione, di acquisto e di utilizzo dei dispositivi, e la disponibilità finanziaria delle strutture del Servizio Sanitario Regionale. È necessario avere come obiettivo l'impiego di strumenti e procedure idonei ad ottenere risultati sicuri e a ridurre il potenziale rischio e i costi, personali e sociali, connessi ad un non appropriato autocontrollo glicemico.

Il documento fa proprie le evidenze scientifiche che stanno alla base del percorso assistenziale, nell'ambito del quale vengono indicati i criteri di selezione dei pazienti, le modalità di prescrizione e rimborsabilità dei dispositivi e la rete dei centri prescrittori.

Il gruppo di lavoro che ha contribuito alla stesura del documento ha visto la partecipazione delle Associazioni dei pazienti, dei professionisti diabetologi, dei medici di medicina generale, dei farmacisti aziendali, dei tecnici dell'Assessorato e dell'Agenzia Sanitaria Regionale.

# 1. RIFERIMENTO NORMATIVO

L'erogazione gratuita da parte del SSR dei presidi sanitari diagnostici e terapeutici, necessari ai pazienti diabetici per assicurare loro un adeguato autocontrollo glicemico a domicilio, è prevista dalla legge 16 marzo 1987, n. 115 che, all'art. 3, dispone che "Al fine di migliorare le modalità di diagnosi e cura le regioni, tramite le unità sanitarie locali, provvedono a fornire gratuitamente ai cittadini diabetici, oltre i presidi diagnostici e terapeutici, di cui al Decreto del Ministro della Sanità dell'8 febbraio 1982, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale 17 febbraio 1982, n. 46, anche altri







eventuali presidi sanitari ritenuti idonei, allorquando vi sia una specifica prescrizione e sia garantito il diretto controllo dei servizi di diabetologia". Il citato Decreto Ministeriale 8 febbraio 1982 riporta la tipologia di presidi concedibili: siringhe da insulina monouso, reattivi per il dosaggio della glicemia e per la ricerca di glicosuria e chetonuria nelle urine ma non riporta il fabbisogno di presidi che possono essere prescritti, sulla base di un piano di autocontrollo glicemico redatto dal medico specialista diabetologo. Il Ministero della Salute con circolare del 19 aprile 1988 ha fornito chiarimenti sulla tipologia di presidi prescrivibili ai sensi dell'art. 3 della legge n. 115/1987, sui criteri di concessione di reflettometri per la lettura rapida della glicemia e più in particolare dei microinfusori. Relativamente ai microinfusori nella nota ministeriale viene precisato che devono essere concessi, "sotto il diretto controllo" del Servizio Diabetologico in particolari condizioni quali ad esempio la gravidanza della donna diabetica e negli stadi di Diabete Mellito di Tipo 1 particolarmente instabile nei quali è necessario ottimizzare il controllo metabolico.

Il DPCM 12 gennaio 2017 di definizione e aggiornamento dei LEA (G.U. n. 15 del 18/3/2017), all'articolo 13, stabilisce che "Le regioni e le province autonome disciplinano le modalità di fornitura dei prodotti e i quantitativi massimi concedibili sulla base del fabbisogno determinato in funzione del livello di gravità della malattia".

#### 2. CONTESTO EPIDEMIOLOGICO

Il Diabete Mellito (DM) è una malattia cronica in costante crescita, definita dall'Organizzazione Mondiale della Sanità l'epidemia dei primi 25 anni del terzo millennio, che richiede continui e molteplici interventi sui livelli glicemici e sui fattori di rischio cardiovascolari, finalizzati alla prevenzione delle complicanze sia acute che croniche.

I dati riferiti all'anno 2016 dell'Osservatorio Arno Diabete danno una prevalenza nazionale del 6,34%. Dal report dell'ISTAT "Il Diabete in Italia", relativo agli anni 2000-2016, si evince che sono oltre 3.200.000 in Italia le persone che dichiarano di essere affette da diabete nel 2016, pari al 5,3% dell'intera popolazione (16,5% fra le persone di 65 anni e oltre). Questa patologia è più diffusa nelle regioni del Mezzogiorno dove il tasso di prevalenza standardizzato per età è pari al 5,8%, contro il 4% del Nord.

I dati ISTAT 2016 danno per la nostra Regione una prevalenza del Diabete del 5,8% (Istat, Indagine multiscopo "Aspetti della vita quotidiana"); pertanto si può stimare che in Abruzzo gli adulti con DM siano circa 76.700, mentre i bambini/adolescenti, per la quasi totalità con DM tipo 1, sono circa 600.









La Regione Abruzzo, con DGR n. 609/2013 del 19 agosto 2013, ha recepito il Piano Nazionale per la Malattia Diabetica, che prevede, tra l'altro, la definizione di linee guida e protocolli che garantiscano l'accesso e l'utilizzo appropriato dei dispositivi per l'autocontrollo e l'autogestione del DM nella popolazione adulta ed in quella pediatrica (0-18anni).

Questo documento, nel promuovere l'appropriatezza nell'uso delle tecnologie, ha l'obiettivo di:

- a) Definire criteri di selezione condivisi per un uso mirato della terapia con microinfusori e di altre tecnologie complesse (ad esempio i sensori per la misurazione continua della glicemia), garantire l'adesione ai criteri di prescrizione definiti e, con esse, la competenza del servizio di diabetologia e il monitoraggio dei risultati;
- Formare e informare sull'uso appropriato delle tecnologie le persone con diabete e tutti gli
  operatori sanitari e non sanitari coinvolti.

# 3. DISPOSITIVI PER AUTOCONTROLLO DOMICILIARE DELLA GLICEMIA, FLASH GLUCOSE MONITORING E TERAPIA INIETTIVA

# 1) Dispositivi per autocontrollo domiciliare della glicemia

Sono rappresentati da appositi device (glucometri) capaci di leggere la glicemia su sangue capillare applicato o aspirato da una apposita striscia reattiva, diversa per ciascun tipo di device. Hanno diversi gradi di accuratezza e precisione, ed è raccomandato dalle linee guida SID-AMD che vengano utilizzati solo quelli provvisti di dichiarazione di conformità agli standard ISO 15197:2013.

Le strisce reattive sono ovviamente mono-uso. E' richiesta la puntura del polpastrello per l'accesso alla goccia di sangue necessaria per la misura.

# 2) Monitoraggio continuo del glucosio - Continuos Glucose Monitoring CGM

L'uso di CGM interstiziale viene proposto in associazione all'automonitoraggio con glucometri. Tale approccio, possibile grazie alla disponibilità di sensori del glucosio inseriti nel sottocute, consente il monitoraggio continuo della concentrazione del glucosio nel liquido interstiziale che è in stretta correlazione con la concentrazione ematica.

Il CGM è in grado di fornire dati sulla velocità e sulla direzione di variazione della glicemia. Oltre a questo, consente di ricostruire il profilo della glicemia con una risoluzione temporale di pochi minuti.







Si tratta di una tecnologia che necessita di un'appropriata calibrazione dello strumento con la misurazione della glicemia capillare, e che richiede impegno, abilità e costanza da parte del paziente. È necessario, pertanto, nell'ottica dell'appropriatezza e della sostenibilità, identificare i criteri per la corretta prescrizione dei sistemi di CGM.

Esistono tre tipologie di CGM:

- CGM retrospettivo: il sistema permette di ricostruire e valutare retrospettivamente le concentrazioni di glucosio durante un determinato periodo di tempo;
- CGM real-time con allarme, nel quale i dati sono direttamente visibili e utilizzabili dal paziente;
- Sistema Ibrido (Flash Glucose Monitoring, real-time senza allarme).
   Il sistema fornisce a richiesta il valore e l'andamento della concentrazione interstiziale del glucosio.

# 3) Microinfusore -CSII (Continuous subcutaneous insulin infusion)

Il microinfusore di insulina è considerato il "gold standard" della terapia insulinica e rappresenta una scelta terapeutica che, in pazienti selezionati, può comportare un miglioramento del controllo metabolico associato anche ad una buona qualità di vita.

La terapia con microinfusore (CSII), rispetto alla terapia multiiniettiva, consente un rilascio di insulina più vicino alla modalità fisiologica.

La terapia insulinica sottocutanea continua tramite microinfusore (CSII) è una delle proposte terapeutiche per le persone con DMT1 e, secondo alcune linee guida, in selezionati pazienti con DMT2 che non raggiungano un compenso glicemico ottimale in terapia insulinica multiiniettiva. Il microinfusore è una micro pompa che infonde insulina al paziente attraverso un set di infusione che va sostituito ogni 2-3 giorni. Tale dispositivo eroga insulina secondo due modalità: una continua (infusione basale) ed una "a richiesta" (boli insulinici).

Anche se il microinfusore facilità un aggiustamento più flessibile della dose di insulina, la sua efficacia è ancora altamente dipendente dal soggetto che lo utilizza, da un frequente monitoraggio della glicemia, da una accurata stima del contenuto in macronutrienti ed in particolare dei carboidrati assunti con un attento aggiustamento della posologia di insulina. La terapia con microinfusore può migliorare la cura del diabete purché venga utilizzato nel paziente giusto selezionato da professionisti con competenze e conoscenze ben precise.









# Presa in carico del paziente da parte del team diabetologico.

Il trattamento con microinfusore necessita la presa in carico del paziente da parte di un team specialistico che assicuri addestramento ed educazione specifici a tale tipo di trattamento; è previsto un periodo di training e di prova di almeno due mesi al termine del quale il paziente può risultare idoneo alla terapia e sottoscrivere un accordo terapeutico (vedi Allegati 1 e 1/PED).

# 4) Sistema semi-integrato – SAP (Sensor Augmented Pump) – Sistemi integrati con algoritmi predittivi

Esistono sistemi cosiddetti "abbinati" o "integrati" CSII e CGM. I sistemi microinfusore integrati a sensore (Sensor Augmented Pump, SAP) combinano in tempo reale CGM con CSII e cioè il sistema ad infusione continua di insulina per via sottocutanea e quello per il monitoraggio continuo del glucosio real-time. Sono divenuti disponibili sistemi integrati con la funzione della sospensione automatica della erogazione di insulina in caso o in previsione di episodi ipoglicemici ("Low Glucose Suspend" -LGS) in grado di sospendere automaticamente l'erogazione di insulina quando il sensore rileva un valore di glucosio al di sotto di una soglia prestabilita.

L'evoluzione tecnologica ha portato allo sviluppo di un dispositivo dotato di un algoritmo di previsione di ipoglicemia e sospensione automatica dell'infusione dell'insulina da parte del microinfusore (Predictive Low Glucose Management, PLGM) che permette al sistema di sospendere la somministrazione di insulina allorquando l'algoritmo stesso prevede che il paziente possa avvicinarsi alla soglia di ipoglicemia e di riavviare la somministrazione di insulina automaticamente quando la predizione di tale rischio si è ridotta. I sistemi più innovativi permettono, quindi, non solo la sospensione, ma anche la ripresa dell'erogazione in automatico dell'insulina allorché vengano raggiunti i target di glucosio predefiniti.

Si sottolinea che il CGM può essere abbinato anche alla terapia insulinica multiiniettiva convenzionale (MDI) rispettando i criteri di appropriatezza.









#### 4. MODALITA' DI EROGAZIONE

#### Premessa

Prevenire o rallentare la comparsa delle complicanze, sia acute sia croniche, rappresenta obiettivo precipuo della terapia del diabete. Strumento utilissimo e spesso essenziale per ottenere questo obiettivo è l'autocontrollo glicemico domiciliare. Il termine autocontrollo glicemico (SMBG- Self-Monitoring of Blood Glucose) è riferito alla pratica che comprende: la misurazione strutturata (monitoraggio) della glicemia capillare, l'interpretazione dei risultati ed i conseguenti interventi terapeutici coerenti a migliorarli. E' un'attività del percorso di Educazione Terapeutica Strutturata (ETS), che si raccomanda che le persone con diabete effettuino in collaborazione con il personale sanitario, al fine di acquisire la possibilità di operare scelte terapeutiche appropriate sulla base delle rilevazioni della glicemia. Non è assimilabile alla semplice rilevazione della glicemia, in assenza di un preciso "piano di intervento" fondato sui risultati della rilevazione.

## L'autocontrollo glicemico, infatti:

- Fa parte delle competenze teoriche e pratiche che è necessario la persona con diabete acquisisca durante il processo educativo;
- Deve essere parte integrante di un programma di ETS con una metodologia che permetta al paziente di imparare a usare lo strumento, la tecnica per misurare e la pratica dell'autocontrollo;
- Deve essere associato a piani di autogestione sviluppati tra personale sanitario qualificato e paziente, per rispondere ai bisogni del paziente stesso;
- E' un vero e proprio strumento terapcutico, centrale nella gestione quotidiana del diabete e richiede la scelta dello strumento più idoneo da parte del team di cura.

# Raccomandazioni sull'uso e la periodicità dell'autocontrollo

Non esistono dati definitivi sul rapporto costo/beneficio dell'autocontrollo e della sua frequenza per tutte le tipologie di persone con diabete. Tuttavia, la tipologia della malattia ed il tipo di terapia costituiscono le discriminanti principali per definire la includibilità dell'autocontrollo e stabilirne la periodicità.









Per i pazienti in età pediatrica le linee guida consultate presentano alcune differenze in termini di frequenza e momenti della giornata in cui effettuare le misurazioni glicemiche (prima o dopo i pasti principali e snack, prima di coricarsi) e sul numero minimo di misurazioni da effettuare nell'arco della giornata (6-10 al di).

Per i pazienti adulti vengono individuate le seguenti classi in funzione della terapia:

- Classe 1: paziente in trattamento insulinico intensivo (basal-bolus o con microinfusore);
- Classe 2: paziente in trattamento insulinico non intensivo o in trattamento combinato;
- Classe 3: paziente in trattamento con ipoglicemizzanti orali secretagoghi dell'insulina;
- Classe 4: paziente in trattamento con sola dieta, con farmaci anti-iperglicemizzanti NON secretagoghi dell'insulina, o con agonisti recettoriali del GLP-1;
- Classe 5: paziente con diabete gestazionale (GDM).

Sulla base della classe di appartenenza, si identifica la quantità massima raccomandata di misurazioni da effettuare (Tabella 1). La classe a cui appartiene il paziente deve essere indicata nel modulo per la fornitura di materiale per l'autocontrollo glicemico (Allegati A e A/PED).

La prescrizione del sistema di rilevazione continua della glicemia Flash Glucose Monitoring è consentita in regime di rimborsabilità solo nei pazienti di CLASSE 1 (persone con Diabete Mellito di Tipo 1 o persone con Diabete Mellito di tipo 2 in trattamento insulinico multiiniettivo) che siano in cattivo controllo metabolico (HbA1c > 0.5 punti percentuali rispetto al target individuato per il paziente) e/o abbiano frequenti ipoglicemie e per l'età pediatrica.









# Tabella 1. Tetti prescrittivi dei dispositivi per autocontrollo glicemico domiciliare.

	Condizione	Numero di autocontrolli	Quantità massima concedibile strisce
	Età < 6 anni pazienti in età pediatrica in MDI o con CSII senza SAP o algoritmi predittivi.	il fabbisogno è di 6 controlli al di estensibile a 10 controlli su prescrizione specialistica motivata.	
**************************************	Età > 6 anni e < 13 anni	il fabbisogno è di 6 controlli al di estensibile a 8 controlli su prescrizione specialistica motivata,	250/mese
	Età ≥ 13 anni e < 18 anni	il fabbisogno è di 6 controlli al di estensibile a 8 controlli su prescrizione specialistica motivata.	250/mese
	Pazienti in età pediatrica in MDI con Flash Glucose Monitoring	nei primi 3 mesi di utilizzo di FPG il fabbisogno può essere esteso a 125 strisce al mese anche per implementare una corretta educazione terapeutica all'uso di FGM	strisce 100/mese sensori 2/mese
	Pazienti in età pediatrica in CSII con SAP o algoritmi predittivi.		125/mese
	Reattivi per chetonuria		25/quadrimestre
	Reattivi per chetonemia		20/quadrimestre nei pazienti in terapi multiiniettiva
	2		fino ad un max di 20/bimestre nei pazienti con microinfusore







Diabete mellit	o negli adulti		
Classe	Condizione	Numero di autocontrolli	Quantità massima concedibile di strisce
Classe 1	Terapia insulinica intensiva (basal bolus)	4-5 controlli/die 5-7 controlli/die	150/mese 250/mese
Classe 1	Microinfusore (CSII)	con SAP o rt-CGM senza SAP	100/mese fino a 200/mese
Classe 1 Inadeguato controllo e/o ipoglicemie	CGM		strisce da 25 a 50/mese sensori 4/mese
Classe 1 Inadeguato controllo e/o ipoglicemie	Flash monitoring .		strisce da 25 a 50/mese sensori 2/mese
Classe 1	Gravidanza in donna con diabete (in terapia insulinica multiiniettiva o con microinfusore)		200/mese
Classe 1	Reattivi per chetonuria		25/quadrimestre
Classe 1	Reattivi per chetonemia		20/quadrimestre e in gravidanza fino ad un max di 20 a bimestre
Classe 2	Terapia insulinica basale		50/mese
Classe 2	Terapia insulinica basal plus	n.controlli pari al n. iniezioni +30%	2 somm. insulina=75/mese 3 somm. insulina=100/mese









Classe	Condizione	Numero di autocontrolli	Quantità massima concedibile di strisce
Classe 3	Terapia ipoglicemizzante orale con farmaci secretagoghi (sulfaniluree o glinidi)	n.controlli pari a profilo settimanale su 4 punti fino a 2controlli/die in presenza di rischio elevato di ipoglicemia o conseguenze potenzialmente gravi della	25/mese 50/mese
	tion when the case to	stessa (coronaropatia, vasculopatia cerebrale, retinopatia proliferante)	
Classe 4	Terapia dietetica o in terapia con metformina o glitazoni o inibitori DPP- 4 o gliflozine o GLP-1 Receptor Agonist	se associazione con insulina o con farmaci secretagoghi (sulfaniluree o glinidi) vedi classe corrispondente	non necessitano di automonitoraggio salvo deroghe per periodi limitati in caso di valutazione iniziale di efficacia, o concomitante assunzione di farmaci che possono peggiorare il compenso metabolico o malattie intercorrenti
			possono essere dotati di 25 strisce/semestre
Diabete mellit	o gestazionale		
Classe	Condizione	Numero di autocontrolli	Quantità massima concedibile di strisce
Classe 5	In sola dieta	fino a 4/die	75-125/mese
Classe 5	In terapia insulinica		150-200/mese
Classe 5	Reattivi per chetonuria		30/mese
Classe 5	Reattivi per chetonemia		20/bimestre

Per quanto riguarda i pungidito e gli aghi per le penne le quantità sono fissate in:

- Pungidito: in numero uguale a quello delle strisce per il controllo della glicemia;
- Aghi per penna da insulina: in numero uguale al numero di somministrazioni di insulina, eventualmente maggiorabile fino al 20% in ragione di necessità terapeutiche (da esplicitare). Si raccomanda ai servizi erogatori di rispettare la tipologia di ago (lunghezza, spessore, qualità della lubrificazione) prescritto dal centro specialistico. Aghi di lunghezza









insufficiente favoriscono la fuoriuscita di insulina al termine dell'iniezione e aghi di non sufficiente qualità e più dolorosi riducono la compliance alla terapia specie nel bambino.

 Aghi per penna in pazienti in terapia con analoghi del GLP-1: in numero uguale a quello delle somministrazioni di terapia iniettiva necessaria, salvo utilizzo di device di iniezione monouso già provvisti del proprio ago.

Le indicazioni proposte riguardano i quantitativi massimi concedibili; le prescrizioni sono decise dal medico del Servizio di Diabetologia e personalizzate per ogni paziente; vengono erogate dopo compilazione da parte del medico del Servizio di Diabetologia del modulo per la fornitura di materiale per l'autocontrollo glicemico (Allegati A e A/PED).

Sono possibili deroghe o eccezioni dovute a:

- a) Necessità di prescrizione di quantitativo superiore a quello massimo concedibile in particolari situazioni cliniche intercorrenti caratterizzate da controllo metabolico molto scarso;
- b) Prescrizione per periodi limitati per pazienti che non rientrino nelle classi di terapia definite (ad esempio pazienti in sola dieta o in terapia con insulino-sensibilizzanti ma nei quali, o per scompenso iniziale alla prima visita o per monitorare l'efficacia di un cambiamento terapeutico, si reputi opportuno un breve periodo di monitoraggio domiciliare);
- c) Pazienti in età pediatrica.

Le motivazioni cliniche della deroga devono essere sinteticamente, ma accuratamente descritte nella sezione "Deroga: motivazione" del modulo per la fornitura di materiale per l'autocontrollo glicemico (Allegati A e A/PED).

Nelle more della completa attivazione a livello regionale di una gestione "on line" della prescrizione e dispensazione dell'assistenza integrativa attraverso il programma di cura informatizzato, la prescrizione di dispositivi per l'autocontrollo e l'autogestione a favore di soggetti affetti da diabete mellito insulino-trattato e non insulino – trattato e da diabete gestazionale avviene tramite ricetta SSN in presenza e nel rispetto dei programma di cura cartacco (Piano Terapeutico).

Conseguentemente, il Piano Terapeutico ha la validità massima di 1 anno, ma il suo periodo di validità può (e dovrebbe) essere minore, a giudizio dello specialista prescrittore, qualora il quantitativo di presidi prescritto ecceda i limiti massimi suggeriti per la classe del paziente e, in tal caso, viene prescritto "in deroga". Perché i presidi vengano erogati è necessario che vengano esibiti al punto di erogazione il piano terapeutico ed una ricetta del Sistema Sanitario Regionale (compilata dal Servizio Specialistico o dal Medico di Medicina Generale) con la prescrizione di un quantitativo di presidi non superiore al fabbisogno trimestrale. La ricetta dovrà quindi essere ripetuta ad ogni





trimestre fino alla scadenza del Piano Terapeutico II personale del punto di erogazione, ad ogni erogazione, annoterà sul piano terapeutico, negli appositi spazi, la data, la tipologia e la quantità dei presidi erogati oltre al proprio timbro ed alla propria firma

# 4.1 RACCOMANDAZIONI PER L'ETA' PEDIATRICA

#### Aghi per insulina

Si raccomanda ai servizi erogatori di rispettare la tipologia di ago (lunghezza, spessore, qualità della lubrificazione) prescritto dal centro specialistico. Aghi di lunghezza insufficiente favoriscono la fuoriuscita di insulina al termine dell'iniezione e aghi di non sufficiente qualità e più dolorosi riducono la compliance alla terapia specie nel bambino (Allegato A/PED).

#### Strisce reattive per glicemia

In età pediatrica è necessario un fabbisogno di controlli superiore rispetto alle età successive per maggiore instabilità correlata a:

- Imprevedibilità dell'alimentazione soprattutto nei bambini in età prescolare e in corso di malattie intercorrenti con vomito;
- Attività fisica spesso imprevedibile e non quantificabile con precisione ai fini dell'adeguamento della dose di insulina;
- Frequenti malattie intercorrenti con variazione dell'appetito, presenza di diarrea o vomito e rapida variazione della sensibilità insulinica nell'arco di pochi giorni;
- Rapide variazioni del fabbisogno insulinico (vacanze estive-ripresa scolastica, pubertà).
   Il fabbisogno pertanto è di 6 controlli glicemici al di estensibile a 10 controlli, su prescrizione specialistica motivata (Allegato A/PED).

#### Microinfusori

L'uso del microinfusore richiede una educazione terapeutica presso il servizio regionale di riferimento (o la certificazione del livello di competenza della famiglia e/o del paziente). La famiglia e/o il paziente devono essere adeguatamente istruiti alla transizione alla terapia multiiniettiva in caso di problemi tecnici con il microinfusore. La presenza di ipoglicemie che incidano sulla qualità della vita è una indicazione specifica. L'uso del microinfusore è

14







particolarmente appropriato nei pazienti in età prescolare. Tale approccio terapeutico si associa ad una più precoce risoluzione dei sintomi depressivi nella famiglia (in particolare nelle madri) dopo la diagnosi di diabete. La terapia con microinfusore è rischiosa quando il livello di aderenza al piano di cura è inadeguato per la possibilità di rapido sviluppo di chetoacidosi. In età pediatrica l'uso di strisce reattive per i chetoni plasmatici (ac. betaidrossibutirrico - BHOH) è di particolare vantaggio.

Come per l'adulto il compito del Servizio regionale sarà quello di verificare la presenza delle specifiche indicazioni e controindicazioni all'uso del microinfusore (Allegato B/PED).

### Indicazioni per l'età pediatrica

- a) Inadeguato compenso metabolico con HbA1c costantemente elevata e/o instabilità glicemica;
- b) Ipoglicemie ricorrenti;
- c) Fenomeno alba;
- d) Necessità di frazionare le dosi in pazienti con ridotto fabbisogno insulinico;
- e) Agofobia;
- f) Necessità di maggiore flessibilità dello stile di vita;
- g) Paura delle ipoglicemie tale da determinare una riduzione impropria delle dosi di insulina in particolare di notte e durante la frequenza scolastica (in questo caso è appropriato l'uso di sistemi integrati – microinfusore + CGM - con algoritmo predittivo).

# Requisiti del paziente/famiglia

- Accettazione dello strumento;
- 2. Motivazione del paziente e della famiglia;
- Educazione alla terapia ed all'autocontrollo e volontà di eseguire frequenti ed accurati controlli glicemici e/o all'utilizzo del CGM.

# Capacità fisiche/tecniche

- Esecuzione di tutte le operazioni necessarie all'impiego del microinfusore (compreso il ritorno alla terapia multiiniettiva in caso di problema tecnico con la pompa);
- Assenza di malattie o infermità che possano interferire con la capacità tecnica di impiego del microinfusore.







#### Livello intellettuale

 Capacità di assimilare le conoscenze ed imparare le tecniche necessarie all'impiego del microinfusore.

#### Livello motivazionale

- 1. Motivazione a migliorare il proprio controllo metabolico;
- Capacità di seguire raccomandazioni per un impiego sicuro del microinfusore e la prevenzione delle situazioni di rischio;
- 3. Ruolo responsabile nella gestione giornaliera della terapia.

#### Avere aspettative realistiche

- Sulla necessità dell'autocontrollo glicemico e/o con CGM durante la terapia con microinfusore;
- 2. Sui risultati terapeutici legati anche agli altri componenti del trattamento del diabete (alimentazione, stile di vita).

#### Controindicazioni

La controindicazione principale alla terapia con CSII è costituita dalla mancanza di uno qualsiasi dei requisiti fondamentali, indipendentemente dalle indicazioni.

L'educazione terapeutica all'uso del microinfusore e dei sistemi di monitoraggio è compito del centro e rappresenterà la naturale estensione del processo educativo necessariamente in atto per il paziente e la famiglia anche in terapia multiiniettiva. La verifica della presenza di un sufficiente livello di conoscenza e di corrette attitudini ed aderenza al processo di cura è compito del servizio regionale anche nel caso di strumenti prescritti fuori regione.

Per l'età pediatrica, particolarmente nei pazienti di età inferiore a 6 anni, per evitare i fenomeni di affaticamento del sito d'infusione responsabili di variazioni molto significative del fabbisogno insulinico quotidiano (fino al 20% dopo le 48 ore di utilizzo della stessa sede d'infusione) la frequenza di sostituzione della cannula è generalmente compresa tra 2 e 3 giorni.

Considerate le peculiarità e specificità dell'età pediatrica si ritiene opportuno un periodo di prova estensibile a 3 mesi.

#### Strisce reattive per i chetoni

Nei pazienti in età pediatrica la fornitura di strisce reattive per chetoni plasmatici/urinari-(Tabella

16







1) è utile per prevenire la chetoacidosi in particolare nei bambini in terapia con microinfusore durante gli episodi di malattie intercorrenti con vomito o disidratazione. Tale determinazione permette di definire la presenza di chetoacidosi incipiente (BHOH ≥ 1,5 mmol/L) e di evitare ricoveri impropri (Allegato A/PED).

#### CGM e sistemi integrati

In età pediatrica il monitoraggio continuo nell'ambito di un approccio multidisciplinare specialistico nei pazienti in MDI o in terapia con microinfusore presenta il vantaggio di contribuire a ridurre la paura delle ipoglicemie specie notturne e nei contesti di socializzazione (ad esempio la scuola).

L'approccio educativo andrà dispensato dal Servizio Regionale di Diabetologia Pediatrica o da servizi specificamente formati dallo stesso.

Per i sistemi di monitoraggio continuo andranno considerate le fasce di età per le quali gli stessi sono approvati. E' prevedibile che tali limiti debbano essere aggiornati per ciascun sistema sulla base delle future procedure di registrazione. Al di fuori di questi limiti prescrittivi dovranno essere attivate le procedure per l'uso off-label.

Sia per i microinfusori che per i sistemi integrati (microinfusore + CGM) pur nell'ambito di un uso appropriato da parte della famiglia e/o del paziente pediatrico si rendono in taluni casi necessari periodi di sospensione e ritorno alla terapia iniettiva. Ad esempio, durante il periodo estivo e la balneazione, per gli adolescenti che praticano sport a livello agonistico durante tornei di particolare impegno, in bambini piccoli in cui la presenza di lipodistrofie o infezioni nel sito di infusione controindichi momentaneamente l'uso di cateteri sottocutanei. Tali periodi andranno debitamente considerati all'atto prescrittivo per evitare sprechi di materiale anche alla luce di eventuali scadenze (Allegati B/PED e C/PED).

In età pediatrica è ammessa una discontinuità di utilizzo in relazione a peculiarità legate a:

- Ridotta disponibilità di aree cutance adeguate nei bambini molto piccoli, specie nei pazienti che associano l'uso del microinfusore;
- Impatto negativo sull'immagine corporea (ad esempio adolescenti durante i mesi estivi e la balneazione).

Tali variazioni dovranno essere comunque gestite nel follow-up di cura in modo da aumentare il livello di aderenza alla terapia e il raggiungimento dei target terapeutici. I periodi di interruzione del monitoraggio CGM dovranno essere considerati in fase di prescrizione e compilazione del piano terapeutico per evitare sprechi.







# 4.2 RACCOMANDAZIONI PER L'ETA' ADULTA

Le raccomandazioni relative all'utilizzo dei dispositivi CGM, CSII associati o integrati negli adulti con DM sono suddivise in sezioni differenti per ogni singolo dispositivo per ognuno dei quali si identificano i criteri di eleggibilità.

# Monitoraggio continuo del glucosio-CGM

# Pazienti eleggibili al CGM retrospettivo in regime di rimborsabilità

# Uso retrospettivo "Holter-like" (diagnostico puro)

- In sospette alterazioni glucidiche non diabetiche (S. ipoglicemiche, Glicogenosi, Fibrosi Cistica);
- In sospetta gastroparesi diabetica.

Può essere raccomandato nei pazienti insulino-trattati che presentino le seguenti caratteristiche:

- Sindrome da ipoglicemie inavvertite (unawareness);
- Ipoglicemie frequenti;
- Ipoglicemie notturne;
- Controllo metabolico stabilmente inadeguato.

# Uso retrospettivo "Holter-like" (di gestione terapeutica)

- Valutazione profilo glicemico, e conseguente adeguamento degli schemi terapeutici, nei
  pazienti in cui l'operatore non ritenga opportuno, per particolari situazioni di tipo clinico e/o
  psicologico, che questi ultimi siano informati in tempo reale dell'andamento della glicemia.
- Nei pazienti diabetici di tipo 1 in compenso non ottimale, sia in età pediatrica, sia adulti;
- In presenza di ricorrenti iperglicemie al risveglio;
- Nel sospetto di "Hypoglycemia Unawareness";
- In gravidanza;
- Nei pazienti con Diabete mellito tipo 2 instabili.

Si ricorda e si sottolinea che l'uso del CGM retrospettivo non abolisce nei pazienti nei quali è indicato (pazienti in trattamento insulinico multiiniettivo) la necessità di praticare l'autocontrollo glicemico attraverso l'uso di strisce reattive e glucometro, né ne riduce la frequenza.







# Pazienti eleggibili al CGM real-time in regime di rimborsabilità

Si raccomanda la prescrizione del CGM real-time a pazienti con DMT1 in terapia insulinica intensiva (MDI/CSII) ed in autocontrollo glicemico convenzionale su almeno 4 punti/die, nei quali sia già stato avviato un programma di ETS che permetta al paziente stesso di modificare la propria terapia insulinica sulla base dei dati glicemici raccolti con il sistema in uso, degli alimenti introdotti (calcolo dei carboidrati) e dell' attività fisica programmata e che presentino almeno uno dei criteri sotto elencati (Allegato C).

Si raccomanda che l'utilizzo del CGM real-time con allarme sia gestito da Servizi di Diabetologia che dispongano delle funzioni di un team multidisciplinare (almeno medico-infermiere-dietista) e nei quali si utilizzi sistematicamente una cartella clinica informatizzata e per l'età pediatrica nel Servizio Regionale di Diabetologia Pediatrica.

Il sistema può essere prescritto a pazienti che garantiscano una continuità d'uso superiore al 70%. In caso di raggiungimento dell'obiettivo terapeutico con un uso meno frequente del 70% è possibile considerare la possibilità di utilizzare il sistema con la prescrizione di un numero di sensori corrispondente alla reale frequenza di utilizzo.

Tali variazioni dovranno essere comunque gestite nel follow-up di cura in modo da aumentare il livello di aderenza alla terapia e il raggiungimento dei target terapeutici. I periodi di interruzione del monitoraggio CGM dovranno essere considerati in fase di prescrizione e compilazione del piano terapeutico per evitare sprechi.

Si raccomanda di offrire un periodo di prova di almeno un mese per la verifica dell'aderenza ad un uso continuativo del sensore.

I pazienti candidati all'uso del CGM real-time sono quelli in terapia insulinica multiiniettiva o portatori di microinfusore con:

- HbA1c non al target ottimale per il paziente;
- Sindrome da ipoglicemie inavvertite (unawareness) e/o importante variabilità glicemica (sia intra day che day to day);
- Documentati episodi di ipoglicemia ricorrente che interferiscano negativamente con la qualità di vita e/o episodi di ipoglicemia severa (>1 episodio/anno).

Si ricorda e si sottolinea che l'uso del CGM real-time non abolisce nei pazienti nei quali è indicato (pazienti in trattamento insulinico multiiniettivo) la necessità di praticare l'autocontrollo glicemico









attraverso l'uso di strisce reattive e glucometro, pur riducendone più o meno sensibilmente la frequenza.

## Caratteristiche del paziente idoneo all'uso del CGM-RT

Il paziente da avviare a CGM deve:

- Essere già in terapia MDI e già educato/rieducato alla corretta gestione della terapia insulinica e alla conta dei carboidrati;
- Essere disponibile a effettuare SMBG come suggerito;
- Essere adeguatamente istruito nell'uso dello strumento e capace di gestirlo correttamente e di interpretarne i dati e utilizzarli per le opportune decisioni;
- Avere un buona aderenza alla terapia e al programma di follow-up (visite periodiche) e disponibilità all'impiego continuativo (eventuale mese di prova);
- Avere aspettative realistiche.

# Criteri per considerare l'interruzione della terapia

- · Obiettivi di cura non raggiunti;
- Non utilizzo dello strumento per un tempo ≥ 70 %;
- · Utilizzo non corretto dei dati del CGM;
- Mancato raggiungimento di una duratura riduzione degli episodi ipoglicemici.

In caso di raggiungimento dell'obiettivo terapeutico con un uso meno frequente del 70% è possibile considerare la possibilità di utilizzare il sistema con la prescrizione di un numero di sensori corrispondente alla reale frequenza di utilizzo.

# Pazienti eleggibili all'uso del Sistema Ibrido (Flash glucose monitoring, real-time senza allarme) in regime di rimborsabilità

L'utilizzo del Flash Monitoring è gestito dai Servizi di Diabetologia di II livello. La prescrizione del sistema di rilevazione continua della glicemia Flash Glucose Monitoring è consentita in regime di rimborsabilità solo nei pazienti di classe 1 (persone con Diabete Mellito di Tipo 1 o persone con Diabete Mellito di tipo 2 in trattamento insulinico multiiniettivo) che siano in cattivo controllo metabolico (HbA1c > 0.5 punti percentuali rispetto al target individuato per il paziente) e/o abbiano frequenti ipoglicemie.









# Raccomandazioni relative all'uso dei dispositivi CGM

Si raccomanda che l'uso dei dispositivi sopracitati sia discusso e concordato con il paziente. La motivazione all'uso continuato degli stessi è un prerequisito che va verificato ad ogni controllo. L'uso deve essere riservato a pazienti con capacità adeguate alla gestione dei dispositivi e inseriti in un contesto favorevole all'uso appropriato dei dispositivi stessi.

La continuità d'uso dei dispositivi per il monitoraggio continuo del glucosio-CGM off-line e real time sarà condizionata dal raggiungimento a 12 mesi di almeno 1 dei seguenti obiettivi specifici:

- Riduzione della HbAlC di almeno 5.5 mmol/moli (0.5%);
- Miglioramento documentato e documentabile della instabilità glicemica;
- Documentata e duratura riduzione degli episodi ipoglicemici;
- Aderenza del paziente al percorso di cura (regolare frequenza ai controlli specialistici);
- Miglioramento della qualità di vita documentato e documentabile.

Il soddisfacimento di almeno uno dei predetti criteri deve essere puntualmente documentato ogni 12 mesi nella domanda di rinnovo della fornitura del materiale consumabile.

Si raccomanda che l'avvio del paziente alla terapia con i dispositivi sopracitati, l'educazione tecnica e terapeutica e l'impianto dei dispositivi siano responsabilità del personale del SSR che opera nei servizi diabetologici. Si specifica che a carico delle ditte produttrici dei dispositivi devono esserci, esclusivamente, l'assistenza tecnica e la risoluzione di problemi strettamente connessi al funzionamento dei dispositivi.

#### Microinfusore-CSII

I microinfusori insulinici possono essere prescritti solo in Servizi di Diabetologia che dispongano di un team multidisciplinare con organico adeguato e qualificato, con documentata formazione e competenza nel campo specifico dei microinfusori e nei quali si utilizzi sistematicamente una cartella clinica informatizzata e per l'età pediatrica nel Servizio Regionale di Diabetologia Pediatrica.

# Pazienti eleggibili all'impiego del CSII in regime di rimborsabilità

Sono eleggibili all'impiego di CSII in regime di rimborsabilità i pazienti con DMT1 che rispondano ad almeno una delle caratteristiche sottoelencate, oppure pazienti selezionati con DMT2 in terapia insulinica multiiniettiva, di età inferiore a 65 anni, che rispondano ad almeno tre delle caratteristiche









sottoelencate e debitamente documentate da apposita relazione clinica allegata al piano terapeutico che certifichi l'ineludibilità del trattamento.

Si raccomanda la prescrizione dei microinfusori in pazienti in cui sia già stato avviato e documentato un programma di ETS che permetta al paziente stesso di modificare la propria terapia insulinica sulla base dei dati raccolti all'autocontrollo glicemico (almeno 4 misurazioni/die), del cibo introdotto (calcolo dei carboidrati) e dell'attività fisica programmata e nei quali, nonostante terapia insulinica multiiniettiva ottimale, si verifichino le seguenti condizioni:

- HbA1c non al target ottimale per il paziente;
- Sindrome da ipoglicemie inavvertite (unawareness) e/o importante variabilità glicemica (sia intra-day che day to day);
- · Fenomeno alba;
- Documentati episodi di ipoglicemia ricorrente che interferiscano negativamente con la qualità di vita e/o episodi di ipoglicemia severa (>1 episodio/anno);
- Stile di vita erratico (turni lavorativi, attività fisica intensa/agonistica) che sia di ostacolo al raggiungimento di target soddisfacenti di HbA1c;
- In fase di programmazione della gravidanza nel caso del non raggiungimento di un target glicemico adeguato nonostante la terapia insulinica basal/bolus;
- A gravidanza già iniziata e ad organogenesi avvenuta, nel caso in cui, a giudizio del team multidisciplinare, la terapia con microinfusore possa comportare un raggiungimento dei target glicemici;
- Fabbisogno insulinico < a 20 UI/die o < 0,4 UI/Kg peso corporeo;</li>
- Presenza di indicazioni per l'età pediatrica (vedi paragrafo 4.1);
- Gastroparesi.

Per la prescrizione vedi Allegato B.

# Raccomandazioni relative all'uso dei Microinfusori

Si raccomanda che l'uso del microinfusore sia discusso e concordato con il paziente. La motivazione all'uso continuato degli stessi è un prerequisito che va verificato ad ogni controllo. L'uso deve essere riservato a pazienti con capacità adeguate alla gestione dei dispositivi e inseriti in un contesto favorevole all'uso appropriato dei dispositivi stessi.

La continuità d'uso dei dispositivi sarà condizionata dal raggiungimento a 12 mesi di almeno 1 dei seguenti obiettivi specifici:

Riduzione della HbAlC di almeno 5.5 mmol/moli (0.5%);









- Miglioramento documentato e documentabile della stabilità glicemica;
- Documentata riduzione degli episodi ipoglicemici gravi;
- · Aderenza del paziente al percorso di cura (regolare frequenza ai controlli specialistici);
- Se prescritto durante la gravidanza la continuità all'uso del microinfusore sarà valutata al termine della gravidanza in base ai punti 1-2-3 riferiti al periodo pre-gravidico;
- Per l'età pediatrica aderenza del paziente al percorso di cura presso il Servizio Regionale di Diabetologia Pediatrica.

Il soddisfacimento di almeno uno dei predetti criteri deve essere puntualmente documentato ogni 12 mesi nella domanda di rinnovo della fornitura del materiale consumabile.

Si raccomanda che l'introduzione del paziente alla terapia con microinfusori, l'educazione tecnica e terapeutica e l'impianto del dispositivo siano responsabilità del personale del SSR che opera nei Servizi di Diabetologia e/o nei Centri Universitari convenzionati con il SSR, nei quali devono essere assicurate le adeguate competenze dei professionisti, la formazione, l'addestramento ed il volume di attività.

Si specifica che a carico delle ditte produttrici dei dispositivi devono esserci, esclusivamente, l'assistenza tecnica e la risoluzione di problemi strettamente connessi al funzionamento dei dispositivi. In nessun caso potranno essere coinvolti in:

- Terapia educazionale;
- · Addestramento al CHO counting;
- Impostazione parametri microinfusore e sensore;
- Impostazione o adeguamento terapia insulinica;
- · Effettuazione manovre invasive sul paziente;
- Scarico dati micro e sensore;
- Consulenza e assistenza su aspetti amministrativi.

# Controindicazioni alla Terapia Insulinica con Microinfusore

# Controindicazioni assolute

- Disturbi psichiatrici severi;
- · Mancata accettazione dello strumento, negligenza del paziente od incapacità tecniche;
- Mancata adesione al programma di cura;
- · Ricorrenti episodi di chetoacidosi durante l'uso del microinfusore.









- Cecità;
- Prevedibili violazioni delle istruzioni di uso dello strumento, come dettagliato nello specifico manuale d'uso (temperature estreme, campi magnetici intensi, ecc.).

#### Criteri per considerare l'interruzione della terapia

La terapia con microinfusore dovrà essere interrotta in caso di:

- Mancata aderenza alla terapia (automonitoraggio insufficiente, irregolare follow-up, mancato rispetto dei controlli ambulatoriali);
- Inadeguata gestione;
- Nessun miglioramento del compenso metabolico né riduzione degli episodi ipoglicemici nell'arco di 12 mesi;
- Mancato raggiungimento degli obiettivi di miglioramento del controllo metabolico (es., HbA1c persistentemente >8,5% nell'adulto);
- · Richiesta del paziente;
- · Comparsa di controindicazioni.

#### SAP

I sistemi SAP nel DMT1 possono essere prescritti solo in Servizi di Diabetologia che dispongano di un team multidisciplinare con organico adeguato e qualificato con documentata formazione e competenza nel campo specifico dei microinfusori nei quali si utilizzi sistematicamente una cartella clinica informatizzata e per l'età pediatrica dal servizio regionale di diabetologia pediatrica.

# Pazienti eleggibili all'uso di SAP in regime di rimborsabilità

Sono eleggibili all'impiego di SAP in regime di rimborsabilità i pazienti con DMT1 (Allegato B). Si raccomanda la prescrizione dei microinfusori in pazienti in cui sia già stato avviato e documentato un programma di ETS che permetta al paziente stesso di modificare la propria terapia insulinica sulla base dei dati raccolti all'autocontrollo glicemico (almeno 4 misurazioni/die), del cibo introdotto (calcolo dei carboidrati) e dell'attività fisica programmata e nei quali, nonostante terapia insulinica multiiniettiva ottimale, si verifichino le seguenti condizioni:

- HbA1c non al target ottimale per il paziente;
- Sindrome da ipoglicemie inavvertite (unawareness) e/o importante variabilità glicemica (sia intra-day che day to day);







- Documentati episodi di ipoglicemia ricorrente che interferiscano negativamente con la qualità di vita e/o episodi di ipoglicemia severa (>1 episodio/anno);
- Stile di vita erratico (turni lavorativi, attività fisica intensa/agonistica) che sia di ostacolo al raggiungimento di target soddisfacenti di HbA1c;
- Programmazione della gravidanza nel caso del non raggiungimento di un target glicemico adeguato;
- A gravidanza già iniziata e ad organogenesi avvenuta, nel caso in cui, a giudizio del team multidisciplinare, la terapia con microinfusore possa comportare il raggiungimento dei target glicemici.

# Criteri per considerare l'interruzione della terapia

La terapia con SAP dovrà essere interrotta in caso di:

- Mancata aderenza alla terapia (automonitoraggio insufficiente, irregolare follow-up, mancato rispetto dei controlli ambulatoriali);
- Inadeguata gestione;
- Nessun miglioramento del compenso metabolico né riduzione degli episodi ipoglicemici nell'arco di 12 mesi;
- Mancato raggiungimento degli obiettivi di miglioramento del controllo metabolico (es., HbA1c persistentemente >8,5% nell'adulto);
- Richiesta del paziente;
- · Comparsa di controindicazioni;
- Obiettivi di cura non raggiunti;
- Non utilizzo dello strumento per un tempo ≥ 70 %;
- Utilizzo non corretto dei dati del CGM;
- Mancato raggiungimento di una duratura riduzione degli episodi ipoglicemici.

In caso di raggiungimento dell'obiettivo terapeutico con un uso meno frequente del 70% si può considerare la possibilità di utilizzare il sistema con la prescrizione di un numero di sensori corrispondente alla reale frequenza di uso.









#### 5. INDICATORI E TRACCIABILITA' DEL PERCORSO

#### Monitoraggio dell'impatto d'uso dei dispositivi

I dati devono essere desunti annualmente dalle cartelle informatizzate dei Centri Erogatori.

La comunicazione annuale di detti dati è presupposto necessario perché i Centri Erogatori continuino ad essere abilitati alla erogazione.

- Nº di Piani Terapeutici per microinfusori rinnovati/Nº di Piani Terapeutici per microinfusori emessi nell'anno precedente (≥ 60%);
- Nº di Piani Terapeutici attivati su singolo paziente con DMT1 per la terapia insulinica sottocutanea con microinfusore/Nº di pazienti adulti con DMT1 per Centro (≤ 25%);
- Nº di Piani Terapeutici attivati su singolo paziente con DMT2 per la terapia insulinica sottocutanea con microinfusore/Nº di pazienti adulti con DMT2 trattati con terapia insulinica multiiniettiva per Centro (≤ 0.5%).

NB: L'ultimo indicatore è individuato considerando la percentuale di pazienti DMT2 in trattamento con insulina sul totale dei pazienti che utilizzano farmaci antidiabetici ≤30%.

#### Tracciabilità del percorso

E' necessario istituire all'interno della cartella clinica informatizzata strumenti di tracciabilità della:

- Prescrizione dello strumento;
- Prescrizione del consumabile;

atti a fornire a cadenza semestrale un report che delinei, in maniera adeguata, l'ammontare dei consumi.









#### 6. RETE CENTRI PRESCRITTORI

I piani terapeutici per la prescrizione dei dispositivi CGM, CSII e SAP e dei relativi materiali di consumo vanno redatti in triplice copia (una per il Servizio Farmaceutico Territoriale, trasmessa a cura del Centro Prescrittore, una per il paziente e una per il Centro Erogatore Aziendale della ASL di appartenenza del paziente) su apposita modulistica. Sarà cura delle Farmacie Ospedaliere/Centri Erogatori informare i pazienti della disponibilità del materiale e programmarne il ritiro.

#### Requisiti del Centro Prescrittore

I Servizi di Diabetologia deputati alla prescrizione e applicazione dei dispositivi di cui ai punti 2), 3) e 4) del Paragrafo 3 (Servizi di II livello) sono individuati sulla base dei seguenti requisiti:

- Team diabetologico multidisciplinare dedicato e specializzato nell'insegnamento e nell'uso della terapia con CGM/CSII/SAP;
- Utilizzo sistematico della cartella clinica informatizzata e di strumentazione per il download;
- · Evidenza di specifica formazione;
- Disponibilità alla collaborazione con le Strutture che potrebbero essere coinvolte nella gestione del paziente portatore di tecnologia avanzata (DEA, Reparti di degenza, MMG, PLS);
- Possibilità di reperibilità telefonica;
- · Casistica documentata di pazienti in carico con CGM, CSII e/o SAP.

All'esito della ricognizione effettuata con le AA.SS.LL. alla data del 28/02/2018, le Strutture/Servizi di Diabetologia di I e II livello sono rappresentati nelle tabelle seguenti.









ASL	Denominazione Struttura II livello		
	UOSD Diabetologia - PO Avezzano		
	UOSD Diabetologia P.O. L'Aquila		
201	UOSD Diabetologia PP.OO. Sulmona e Castel di Sangro: sede Sulmona		
	UOSD Diabetologia PP.OO. Sulmona e Castel di Sangro: sede Castel di Sangro		
	Diabetologia territoriale Chieti		
Contract of the last	Ambulatorio Diabetologia Clinica Medica PO Chieti		
	Ambulatorio Diabetologia Vasto		
THE WALLS	Ambulatorio Diabetologia Gissi		
202	Ambulatorio Diabetologia PO Ortona		
	Servizio Diabetologia UO Medicina PO Lanciano		
	Ambulatorio di Diabetologia, Malattie del Metabolismo e della Nutrizione PAMICIG PO Chieti		
	Servizio Regionale di Diabetologia Pediatrica PO Chieti (L.R. n. 85/1998)		
	UOC Territoriale Endocrinologia e Metabolismo Pescara		
203	Ambulatorio Diabetologia presso UOC Medicina Interna PO Popoli		
	UOSD Diabetologia PO Teramo		
	UOSD Diabetologia PO Giulianova		
204	UOSD Diabetologia PO Atri		
	UOS Diabetologia PO S, Omero		

I Servizi di Diabetologia di I livello, che integrano la rete diabetologica della Regione Abruzzo, deputati alla prescrizione dei dispositivi di cui al punto 1) del Paragrafo 3, sono rappresentati nella tabella successiva.

ASL	Denominazione Struttura I livello	
	Ambulatorio Diabetologia DSB Barisciano	
	Ambulatorio Diabetologia DSB San Demetrio	
	Ambulatorio Diabetologia DSB Montereale	
201	Ambulatorio Diabetologia DSB Rocca di Mezzo	
	Ambulatorio Diabetologia DSB Tornimparte	
	Ambulatorio Diabetologia DSB Paganica	
	Ambulatorio Diabetologia DSB Celano	
	Ambulatorio Diabetologia DSB Pescina	
	Ambulatorio Diabetologia PO Atessa	
	Diabetologia Territoriale PTA Guardiagrele	
	Ambulatorio Diabetologia PTA Casoli	
202	Ambulatorio Diabetologia DSB Villa Santa Maria	
	Ambulatorio Diabetologia DSB Torricella Peligna	
	Ambulatorio Diabetologia DSB Lama dei Peligni	
	Ambulatorio Diabetologia DSB San Salvo	
	Ambulatorio Diabetologia DSB Francavilla Al Mare	
	Ambulatorio Diabetologia Casalbordino	
203	Ambulatorio Diabetologia PO Penne	
INTERNATIONAL PROPERTY.	Ambulatorio Diabetologia Martinsicuro (DSB Val Vibrata)	
204	Ambulatorio Diabetologia Roseto (DSB Roseto)	
	Ambulatorio Diabetologia Montorio/Isola	
	Ambulatorio Diabetologia Bisenti	







Il piano terapeutico deve essere firmato dal Dirigente Medico prescrittore che si assume pertanto la responsabilità della sua congruenza rispetto alle Linee Guida ed alle Raccomandazioni Regionali.

Il piano terapeutico ha validità annuale, e non può essere rinnovato se non sussistono le condizioni previste dalle Linee Guida e Raccomandazioni Regionali per il rinnovo. La prescrizione dei materiali consumabili, tuttavia, va rinnovata trimestralmente e, pertanto, non può prevedere una quantità di materiale di consumo che ecceda il fabbisogno trimestrale. Anche per l'età pediatrica, al fine di ottimizzare le risorse ed evitare gli sprechi, il materiale consumabile potrà essere prescritto anche su base trimestrale.

Si dispone che il materiale necessario, con i relativi nomi commerciali, per l'automonitoraggio, per il monitoraggio continuo del glucosio, per l'infusione di insulina e sistemi integrati, con il relativo materiale di consumo, siano acquisiti unicamente tramite procedura di gara/accordo quadro del SSR.

#### 7. VALUTAZIONE DEI COSTI

L'autocontrollo glicemico è una componente fondamentale di un appropriato percorso diagnosticoterapeutico per il trattamento del diabete nei pazienti insulino-trattati, e uno strumento importante per il controllo metabolico in quelli di tipo 2 in regime di terapia orale. Al riguardo, importanti studi clinici italiani e internazionali hanno dimostrato l'importanza di uno stretto controllo metabolico nella prevenzione delle complicanze sia croniche che acute del diabete, attraverso il mantenimento dei livelli glicemici entro i limiti consigliati dalle società scientifiche. Secondo il Piano Nazionale sulla Malattia Diabetica, numerose analisi sono state effettuate, con metodologie spesso diverse ma scientificamente molto rigorose, per valutare l'entità dei costi sostenuti dai Servizi Sanitari per la cura e il controllo della malattia diabetica e delle sue complicanze. Attualmente il diabete occupa il secondo posto tra le patologie per i più alti costi diretti, avendo determinato nel 2010 il 10-15% dei costi dell'assistenza sanitaria in Italia. In assenza di complicanze, questi sono pari a circa 800 E/anno per persona, mentre, in presenza di complicanze, possono variare tra i 3.000 e i 36.000 €/anno a persona. Pertanto, la regione Abruzzo, sulla base di esperienze già maturate in altre realtà regionali, ritiene che gli indirizzi in materia di prescrizione e dispensazione a carico del Servizio Sanitario Regionale di dispositivi per l'autocontrollo e l'autogestione di soggetti affetti da diabete mellito, rappresentano un prioritario obiettivo per migliorare l'appropriatezza prescrittiva d'uso dei dispositivi, personalizzare la prescrizione sulla base del fabbisogno individuale e conseguentemente









razionalizzare la spesa. Questa esigenza si è manifestata in considerazione delle approfondite valutazioni del Gruppo di Lavoro che ha contribuito alla elaborazione di un documento tecnico per meglio specificare le tipologie di pazienti diabetici e ridefinire e regolamentare a livello regionale le modalità di dispensazione e rimborsabilità a carico del SSR dei dispositivi per le persone diabetiche.









# FONTI CONSULTATE

- 1. Standard Italiani per la cura del Diabete Mellito 2016.
- Agency for Healthcare research and Quality (US) Johns Hopkins University Evidence-based Practice Center Rockville (MD). Methods for Insulin Delivery and Glucose Monitoring: Comparative Effectiveness. Comparative Effectiveness Reviews, No. 57. July 2012. Report No.: 12-EHC036-EF.
- National Institute for Health and Clinical Excellence (NICE). Continuous subcutaneous insulin infusion for the treatment of diabetes mellitus. London (UK): National Institute for Health and Clinical Excellence (NICE); 2008 Jul. 30 p. (Technology appraisal guidance; no. 151).
- American Association of Clinical Endocrinologists and American College of Endocrinology 2016 outpatient glucose monitoring consensus statement endocrine practice Vol 22 No. 2 February 2016: 231.
- NICE Integrated sensor-augmented pump therapy systems for managing blood glucose levels in type 1 diabetes (the MiniMed Paradigm Veo system and the Vibe and G4 PLATINUM CGM system) Diagnostics guidance Published: 12 February 2016 nice.org.uk/guidance/dg21).









**ALLEGATO 1** 

# ACCORDO TERAPEUTICO

na	to/a a		il	
re	sidente in	via/piazza		
tel	, cell	Cod. Fiscale		
A:	SL di residenza:			
	In terapia insulinica con microinfusor	re;		
	In autocontrollo glicemico con senso	re glicemico		
		Dichiara:		
0	Di aver ricevuto dal Servizio di Diab e conseguente adattamento della dose	insulinica;		
	Di aver ricevuto dal Servizio di Diabe	etologia un programma educativo su fusore e gestione della terapia c		
	visualizzazione profilo basale		ivi);	
כ	Di seguire lo schema di autocontrollo		oria.	
)	Di effettuare i controlli clinici period rinnovo dell'ordine del materiale di co	lici programmati dal Servizio di D	Diabetologia funzionali anche al	
	Di autorizzare il Servizio di Diabetolo e/o in caso di assenza alle visite di con	trollo;		
	Di impegnarsi ad essere aderente all'u evitare malfunzionamenti e/o rotture c	he possano pregiudicarne l'utilizzo	;	
)	Di impegnarsi alla riconsegna del disp della garanzia dello stesso.	ositivo in caso di cessazione del su	uo utilizzo prima della scadenza	
Luc	ogo e data	Timbro	e firma	

Si allega al presente, Informativa agli utenti ai sensi degli artt. 13 e 79 del D. Lgs 30 giugno 2003 n. 196

Compilare in duplice copia







# INFORMATIVA AGLI UTENTI AI SENSI DEGLI ARTT. 13 E 79 DEL D. Lgs. 30 GIUGNO 2003 N. 196 "CODICE IN MATERIA DI PROTEZIONE DEI DATI PERSONALI" (CODICE PRIVACY) E S.M.I.

L'Azienda Sanitaria in applicazione del "Codice in materia di protezione dei dati personali" (c.d. Codice Privacy), informa che:

- Il "Codice Privacy" garantisce che il trattamento dei dati personali si svolga nel rispetto dei diritti e libertà di ogni persona, nonché della dignità personale con particolare riferimento alla riservatezza delle informazioni e all'identità personale. Il trattamento dei dati personali sarà, quindi, improntato a principi di correttezza, liceità, legittimità, indispensabilità e non eccedenza rispetto agli scopi per i quali sono raccolti i dati stessi;
- 2) I dati personali in ambito sanitario vengono trattati esclusivamente per finalità:
  - Di prevenzione, diagnosi e cura e, comunque, al fine primario di tutelare la salute della persona assistita;
  - Amministrativo-contabili, di valutazione (anche allo scopo di migliorare i servizi offerti
    facendo riferimento al grado di soddisfazione dell'utente), di controllo (purchè strettamente
    connessi alle prestazioni erogate) secondo quanto previsto dalla normativa di riferimento;
  - · Certificatorie relative allo stato di salute;
  - Di ricerca scientifica e di statistica: in questo caso, in assenza di esplicito consenso della
    persona interessata del legale rappresentante, il trattamento avverrà in forma anonima.
    Potranno essere trattati dati sanitari riguardanti i familiari della persona assistita, solo se
    strettamente indispensabili, a giudizio del professionista sanitario responsabile delle cure
    della persona.
- 3) I dati sono trattati con strumenti sia cartacei che informatici, nel rispetto dei principi e delle regole concernenti le misure minime di sicurezza per evitare rischi di perdita, distruzione o accesso non autorizzato. Il trattamento dei dati è indispensabile per poter effettuare le prestazioni richieste e/o necessarie per la tutela della salute della persona assistita e il relativo consenso verrà documentato da operatori autorizzati. Il mancato consenso al trattamento dei dati, con l'eccezione dei trattamenti urgenti e di quelli disposti da: Autorità Pubblica (Sindaco, Autorità Giudiziaria) comporta l'impossibilità di erogare la prestazione sanitaria;
- 4) I dati personali in ambito sanitario possono essere oggetto di comunicazione per le sole finalità sopra esposte e nei limiti consentiti dalla normativa:
  - · A responsabili e incaricati del trattamento di ciascuna Unità Operativa dell'Azienda;
  - Ad altre Aziende Sanitarie e alla Regione di appartenenza dell'utente;
  - Alla Compagnia Assicurativa dell'Azienda per la tutela della stessa e dei suoi operatori, per le ipotesi di responsabilità;







- Agli Enti Previdenziali per gli scopi connessi alla tutela della persona assisistita;
- Ad altri soggetti pubblici (Regione o Comune) o privati (ai quali siano stati affidati specifici
  compiti da Parte dell'Azienda) per finalità istituzionali: igiene, sanità pubblica, controllo
  appropriatezza delle prestazioni, assistenza, spesa sanitaria, ecc.;
- All'Autorità Giudiziaria e/o all'Autorità di Pubblica Sicurezza, nei casi espressamente previsti dalla legge;
- 5) I dati genetici trattati per fini di prevenzione, diagnosi, cura e ricerca scientifica possono essere utilizzati unicamente per tali finalità o per consentire all'interessato una decisione libera ed informata, o ancora per finalità probatorie in sede civile o penale in conformità alla legge;
- 6) Ogni assistito è titolare dei diritti di cui all'art.7 del Codice Privacy, per cui, previa richiesta, tramite lettera raccomandata, telefax o posta elettronica, rivolta al Titolare o al Responsabile del trattamento può:
  - Conoscere mediante accesso gratuito l'origine dei dati personali, le finalità e le modalità di trattamento, gli estremi identificativi dei soggetti che li trattano;
  - Ottenere l'aggiornamento, la rettifica ovvero l'integrazione dei dati che lo riguardano, la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge;
  - Opporsi in tutto o in parte per motivi legittimi al trattamento dei dati che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta.









# ALLEGATO 1/PED

# ACCORDO TERAPEUTICO

Su carta intestata con chiari recapiti del Servizio di Diabetologia prescrittore

na	ito/a a	il	
		, via/piazza	
tel	l, cell	Cod. Fiscale	
AS	SL di residenza:		
ge	nitori/tutore legale(cancellare	voce che non interessa) del minore	
na	to/a a		
Co	od.Fiscale	ASL di residenza:	
	In terapia insulinica con mi		
	In autocontrollo glicemico	a sensore glicemico	
		Diahinna nana atau a	
		Dichiara per se stesso e per il minore:	
	Di aver ricevuto dal Serviz	li Diabetologia un programma educativo su utilizzo del sensore glicemico	
	e conseguente adattamento	la dose insulinica:	
		i Diabetologia un programma educativo su:	
		nicroinfusore e gestione della terapia con microinfusore (impostazioni	
	generali, cambio	ricarica serbatoio, programmazione velocità basale, memoria boli,	
	visualizzazione pro	basale, basali temporanee, profili alternativi);	
		iali (modalità bolo rapido, onda quadra,onda doppia);	
		ati e corretta alimentazione.	
	Di essere stato informato sugli obiettivi della terapia e di condividerli;		
L	Di seguire lo schema di autocontrollo prescritto dal Servizio di Diabetologia;		
	Di effettuare i controlli clinici periodici programmati dal Servizio di Diabetologia funzionali anch		
	rinnovo dell'ordine del mate	le di consumo:	
		abetologia a richiamarlo per eventuale training sull'uso del microinfusore	
	e/o in caso di assenza alle vi	e di controllo	
		an commond,	

AFRICA OF THE PROPERTY OF THE







	aderente all'uso prescritto del dispositivo e di custodirlo correttamente al fine di i e/o rotture che possano pregiudicarne l'utilizzo;
☐ Di impegnarsi alla ricons della garanzia dello stesso	segna del dispositivo in caso di cessazione del suo utilizzo prima della scadenza o.
Si allega alla presente, Inform	nativa agli utenti ai sensi degli artt. 13 e 79 del D. Lgs 30 giugno 2003 n. 196
des some al experience	
Luogo e data	Firma del tutore legale/ esercente la patria potestà
	Per assenso, il minore*

\* L'Informativa e il Consenso del minore dovranno tenere conto delle disposizioni del "Codice del Diritto del Minore alla salute e ai servizi sanitari", elaborato dall'Istituto Nazionale per i Diritti dei Minori - INDiMi



Timbro e firma del Medico Prescrittore del Servizio di Diabetologia







# INFORMATIVA AGLI UTENTI AI SENSI DEGLI ARTT. 13 E 79 DEL D. Lgs. 30 GIUGNO 2003 N. 196 "CODICE IN MATERIA DI PROTEZIONE DEI DATI PERSONALI" (CODICE PRIVACY) E S.M.I.

L'Azienda Sanitaria in applicazione del "Codice in materia di protezione dei dati personali" (c.d. Codice Privacy), informa che:

- Il "Codice Privacy" garantisce che il trattamento dei dati personali si svolga nel rispetto dei diritti e libertà di ogni persona, nonché della dignità personale con particolare riferimento alla riservatezza delle informazioni e all'identità personale. Il trattamento dei dati personali sarà, quindi, improntato a principi di correttezza, liceità, legittimità, indispensabilità e non eccedenza rispetto agli scopi per i quali sono raccolti i dati stessi;
- 2) I dati personali in ambito sanitario vengono trattati esclusivamente per finalità:
  - Di prevenzione, diagnosi e cura e, comunque, al fine primario di tutelare la salute della persona assistita;
  - Amministrativo-contabili, di valutazione (anche allo scopo di migliorare i servizi offerti facendo riferimento al grado di soddisfazione dell'utente), di controllo (purchè strettamente connessi alle prestazioni erogate) secondo quanto previsto dalla normativa di riferimento;
  - Certificatorie relative allo stato di salute;
  - Di ricerca scientifica e di statistica: in questo caso, in assenza di esplicito consenso della
    persona interessata del legale rappresentante, il trattamento avverrà in forma anonima.
    Potranno essere trattati dati sanitari riguardanti i familiari della persona assistita, solo se
    strettamente indispensabili, a giudizio del professionista sanitario responsabile delle cure
    della persona.
- 3) I dati sono trattati con strumenti sia cartacei che informatici, nel rispetto dei principi e delle regole concernenti le misure minime di sicurezza per evitare rischi di perdita, distruzione o accesso non autorizzato. Il trattamento dei dati è indispensabile per poter effettuare le prestazioni richieste e/o necessarie per la tutela della salute della persona assistita e il relativo consenso verrà documentato da operatori autorizzati. Il mancato consenso al trattamento dei dati, con l'eccezione dei trattamenti urgenti e di quelli disposti da: Autorità Pubblica (Sindaco, Autorità Giudiziaria) comporta l'impossibilità di erogare la prestazione sanitaria;
- 4) I dati personali in ambito sanitario possono essere oggetto di comunicazione per le sole finalità sopra esposte e nei limiti consentiti dalla normativa:
  - A responsabili e incaricati del trattamento di ciascuna Unità Operativa dell'Azienda;
  - Ad altre Aziende Sanitarie e alla Regione di appartenenza dell'utente;
  - Alla Compagnia Assicurativa dell'Azienda per la tutela della stessa e dei suoi operatori, per le ipotesi di responsabilità;







- Agli Enti Previdenziali per gli scopi connessi alla tutela della persona assisistita;
- Ad altri soggetti pubblici (Regione o Comune) o privati (ai quali siano stati affidati specifici
  compiti da Parte dell'Azienda) per finalità istituzionali: igiene, sanità pubblica, controllo
  appropriatezza delle prestazioni, assistenza, spesa sanitaria, ecc.;
- All'Autorità Giudiziaria e/o all'Autorità di Pubblica Sicurezza, nei casi espressamente previsti dalla legge;
- 5) I dati genetici trattati per fini di prevenzione, diagnosi, cura e ricerca scientifica possono essere utilizzati unicamente per tali finalità o per consentire all'interessato una decisione libera ed informata, o ancora per finalità probatorie in sede civile o penale in conformità alla legge;
- 6) Ogni assistito è titolare dei diritti di cui all'art.7 del Codice Privacy, per cui, previa richiesta, tramite lettera raccomandata, telefax o posta elettronica, rivolta al Titolare o al Responsabile del trattamento può:
  - Conoscere mediante accesso gratuito l'origine dei dati personali, le finalità e le modalità di trattamento, gli estremi identificativi dei soggetti che li trattano;
  - Ottenere l'aggiornamento, la rettifica ovvero l'integrazione dei dati che lo riguardano, la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge;
  - Opporsi in tutto o in parte per motivi legittimi al trattamento dei dati che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta.









#### ALLEGATO A

## MODULO PER LA FORNITURA DI MATERIALE PER L'AUTOCONTROLLO GLICEMICO

	ecapiti del Servizio di Diabetologia prescrittore	
Sig. /Sig.ra		
nato/a a		il
residente in	, via/piazza	n,
	lCod. Fiscale	
ASL di residenza:	, affetto/a da:	
☐ diabete mellito tip☐ diabete mellito tip	po 1, insorto nell'anno po 2, diagnosticato nell'anno	
Classe 1: terapia insulinica	intensiva (terapia basal-bolus)	
Microinfusore (CSI	I) con SAP o rt-CGM	
	senza SAP	
• CGM		
<ul> <li>Flash-monitoring</li> </ul>		
Gravidanza in donn	a diabetica	n ( ) ( ) - 5() -
Controllo chetonuria	a	
Controllo chetonem	ia	
Classe 2:		
<ul> <li>Terapia insulinica ba</li> </ul>	asale	
<ul> <li>Terapia insulinica ba</li> </ul>	asal plus	
<ul> <li>a) 2 dosi di insulin</li> </ul>	a	
b) 3 dosi di insulin	a	
Classe 3: terapia ipoglicemi	zzante orale con farmaci secretagoghi (sulfanilurce o g	glinidi)
Classe 4: sola dieta/metform	nina/inibitori di PPI -4/glitazoni/glifozine/analoghi GL	P.1
Classe 5: diabete mellito ges		
a) In sola dieta		
b) In terapia insulir	niga	
c) Controllo chetor		
ENTRY NO CONTRACTOR OF THE CON		. 🗆
<li>d) Controllo chetor</li>	vanna	









Materiale da consegnare, tipo, quantità (massimo per 3 mesi)

Strisce reattive per glicemia	n/mese
Strisce reattive per chetonuria	n/mese
Strisce reattive per chetonemia	n/mcse
Pungidito, numero pari al numero di strisce	n/mese
n. iniezioni insulina/die	n. aghi/mese
n. iniezioni analoghi GLP-1	n. aghi/mese
Deroga: motivazione_	
Periodo di durata della deroga: n. di settimane	
luogo e data	Timbro e firma del Medico Prescrittore del Servizio di Diabetologia

Trim.	Materiale consegnato	Quantità	Data di erogazione	Firma del Referente Centro Erogatore	Firma del paziente o suo delegato, per ricevuta
I					
п					
Ш					
IV .					









ALLEGATO A/PED

# MODULO PER LA FORNITURA DI MATERIALE PER L'AUTOCONTROLLO GLICEMICO (età < 18 anni)

nata/a a	lome e Cognome		
nato/a a		il	
residente in	, via/pia	azza	n
tel, cel	IICod. F	iscale	
ASL di residenza:	•		
Età < 6 anni: pazienti in et	à pediatrica in MDI o con CS	SII senza SAP o algoritmi predittivi	[
Età >6 anni e < 13 anni			
Età ≥13 anni e < 18 anni			
Pozionel in ark madiatation:	· MDI ELLO	Name of the last o	
azienti in eta pediatrica i	in MDI con Flash Glucose I	Monitoring	
Pazienti in età pediatrica in CSII con SAP o algoritmi predittivi			
Controllo Chetonuria			
ound one control in			
Controllo Chetonemia			
Materiale da consegnare,	tipo, quantità (massimo per	· 3 mesi)	
Strisce reattive per glicemia		n/mese	
Strisce reattive per chetonur		n/mese	
Strisce reattive per chetoner		n/mese	
Pungidito, numero pari al nu n. iniezioni insulina/die	amero di strisce	n/mese	
i. Imezioni insuima/die		n. aghi/mese	
Deroga:			
Deroga: notivazione			
notivazione			
notivazione	ga; n. di settimane		









Trim.	Materiale consegnato	Quantità	Data di erogazione	Firma del Referente Centro Erogatore	Firma del tutore/esercente la patria potestà, per ricevuta
Ī					
п					
III				LL SECTOR	
IV					









ALLEGATO B

### PIANO TERAPEUTICO PER TERAPIA INSULINICA INTENSIVA CON MICROINFUSORE

nato/a	ı a		i
reside	nato/a aililn		
tel	, cell.	Cod. Fiscale	11,
ASL	di residenza:	affetto/a da:	
	abete mellito tipo 1, insorto nell		
	mente in trattamento con:		
		*	
	terapia multiiniettiva;		
	terapia con microinfusore dal		
Si pre	scrive:		
	terapia con microinfusore;		
	sostituzione microinfusore per HbA1c attuale (targe	mal funzionamento e fine garanzia. et ottimale suggerito).	
Barra	re la principale indicazione al	l'uso del microinfusore (per la prima pr	escrizione):
	HbA1c non al target ottimale	per il paziente;	
		vvertite (unawareness) e/o importante var	riabilità glicemica (sia intra
	Fenomeno alba;		
	e/o episodi di ipoglicemia seve	cemia ricorrente che interferiscano negativera (>1 episodio/anno);	
	Stile di vita erratico (turni raggiungimento di target sodd	lavorativi, attività fisica intensa/agonist sfacenti di HbA1c;	
	In fase di programmazione de adeguato nonostante la terapia	lla gravidanza nel caso del non raggiungio	mento di un target glicemico
	A gravidanza già iniziata e	ad organogenesi avvenuta, nel caso in con microinfusore possa comportare un	n cui, a giudizio del team raggiungimento dei target
	Fabbisogno insulinico < a 20 U	JI/die o < 0,4 UI/Kg peso corporeo;	
	Gastroparesi;	The control of the co	
	Altro:		









S	i ricl	niede la fornitura del microinfusore: nome commerciale
C	lassi	ficazione Nazionale Dispositivi (CND)Codice Reperto
(r	ecap	iti ditta)
	Si M	ritiene necessario per l'ottimizzazione metabolica un SISTEMA MICROINFUSORE ONITORAGGIO CONTINUO DELLA GLICEMIA con utilizzo intermittente e conseguent leguamento degli schemi terapeutici.
L	'indi	cazione principale a tale utilizzo è
		HbA1c non al target ottimale per il paziente;
		Sindrome da ipoglicemie inavvertite (unawareness) e/o importante variabilità glicemica (sia intra day che day to day);
		Fenomeno alba;
	0	Documentati episodi di ipoglicemia ricorrente che interferiscano negativamente con la qualità di vita e/o episodi di ipoglicemia severa (>1 episodio/anno);
		Stile di vita erratico (turni lavorativi, attività fisica intensa/agonistica) che sia di ostacolo a raggiungimento di target soddisfacenti di HbA1c;
		In fase di programmazione della gravidanza nel caso del non raggiungimento di un target glicemico adeguato nonostante la terapia insulinica basal/bolus;
		A gravidanza già iniziata e ad organogenesi avvenuta, nel caso in cui, a giudizio del team multidisciplinare, la terapia con microinfusore possa comportare un raggiungimento dei targe glicemici;
		Fabbisogno insulinico < a 20 UI/die o < 0,4 UI/Kg peso corporeo;
		Presenza di indicazioni per l'età pediatrica (vedi paragrafo);
		Gastroparesi.
]	di	ritiene necessario per l'ottimizzazione metabolica UN SISTEMA INTEGRATO MICROINFUSORE- ONITORAGGIO CONTINUO DELLA GLICEMIA con utilizzo continuativo del monitoraggio al fine permettere una correzione estemporanea dello schema terapeutico, basata su valori glicemici e loro end", con periodico riassetto dello schema terapeutico.
L'	indic	cazione principale a tale utilizzo è
		HbA1c non al target ottimale per il paziente;
		Sindrome da ipoglicemie inavvertite (unawareness) e/o importante variabilità glicemica (sia intra-
		day che day to day);
	П	Documentati episodi di ipoglicemia ricorrente che interferiscano negativamente con la qualità di vita
		e/o episodi di ipoglicemia severa (>1 episodio/anno);
		Stile di vita erratico (turni lavorativi, attività fisica intensa/agonistica) che sia di ostacolo al raggiungimento di target soddisfacenti di HbA1c;
		Programmazione della gravidanza nel caso del non raggiungimento di un target glicemico adeguato;
		A gravidanza già iniziata e ad organogenesi avvenuta, nel caso in cui, a giudizio del team multidisciplinare, la terapia con microinfusore possa comportare il raggiungimento dei target glicemici.









Indicare tipologia e quantità del materiale di consumo necessario per 12 mesi di terapia

Materiali di consumo	Nome commerciale e misura	Quantità
Ago-cannula		Quantita
Set infusionale (ago-cannula + catetere)		
Serbatoio per insulina		
Batterie		
Sensore rilev. glucosio interstiziale		
Dispositivo per inserzione		
Adattatore		
Eventuali accessori		

Il/la paziente verrà regolarmente seguito/a presso questo Servizio di Diabetologia che si impegna a fornire appropriata assistenza, anche telefonica, nonché a rispettare il follow-up previsto ed a comunicare tempestivamente modifiche e/o interruzioni della terapia con microinfusore, anche qualora non si raggiungano gli obiettivi terapeutici prefissati.

Timbro e firma
del Medico Prescrittore del Servizio di Diabetologia

Materiale consegnato	Quantità	Data di erogazione	Firma del Referente Centro Erogatore	Firma del paziente o suo delegato, per ricevuta
L. LESSON FRONTS				
	Materiale consegnato	Materiale consegnato Quantità		









ALLEGATO B/PED
INTENSIVA CON

Per il	r il paziente (Nome e Cognome)		
nato/a			
reside	idente in, via/j	piazza	n.
tel	, cellCod.	Fiscale	
ASL	L di residenza:, affetto/	a da:	
	diabete mallita tine 1 incorts 111-		
	ualmente in trattamento con:	T.	
	MIN N N N N N N N N N N N N N N N N N N		
	CAL DEPOSITION COMMENTATION OF THE		
Si pre	prescrive:		
О	☐ sostituzione microinfusore per mal funzioname HbA1c attuale	ento e fine garanzia.	
Barra	rrare la principale indicazione all'uso del microi	nfusore (per la prima presc	rizione):
	☐ Inadeguato compenso metabolico con HbA1c	costantemente elevata e/o inc	tabilità aliannias.
	☐ Ipoglicemie ricorrenti;		5-0-0-0-0 KT8-6-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-0-
	☐ Fenomeno alba;		
	☐ Necessità di frazionare le dosi in pazienti con r	ridotto fabbisogno insulinico;	
	☐ Agofobia;	380	
	- Hand at the great tressrount dello stile di	vita;	
	Paura delle ipoglicemie tale da determinare particolare di notte e durante la frequenza sco integrati – microinfusore + CGM - con algoritr	olastica (in questo caso è api	delle dosi di insulina in propriato l'uso di sistemi
	□ Altro:	T	



(recapiti ditta) \_\_\_\_







Indicare tipologia e quantità del materiale di consumo necessario per 12 mesi di terapia

Materiali di consumo	Nome commerciale e misura	Quantità
Ago-cannula		Quantita
Set infusionale (ago-cannula + catetere)		
Serbatoio per insulina		
Batterie		
Sensore rilev. glucosio interstiziale		
Dispositivo per inserzione		
Adattatore		
Eventuali accessori		

Il/la paziente verrà regolarmente seguito/a presso questo Servizio di Diabetologia che si impegna a fornire appropriata assistenza, anche telefonica, nonché a rispettare il follow-up previsto ed a comunicare tempestivamente modifiche e/o interruzioni della terapia con microinfusore, anche qualora non si raggiungano gli obiettivi terapeutici prefissati.

1	
luogo e data	Timbro e firma e recapito (mail, telefono)
	del Medico Prescrittore del Servizio di Diabetologia

Trim.	Materiale consegnato	Quantità	Data di erogazione	Firma del Referente Centro Erogatore	Firma del tutore/esercente la patria potestà, per ricevuta
I					
II					
111	8				
IV	2			1	







ALLEGATO C

### PIANO TERAPEUTICO PER MONITORAGGIO CONTINUO DEL GLUCOSIO (CGM)

	lel Servizio di Diahetologia prescrittore	
Per il/la Sig/Sig.ra		
nato/a a		iI
residente in	, via/piazza	n,
tel, cell	Cod. Fiscale	
ASL di residenza:		
☐ diabete mellito tipo 1, inso	THE STATE OF THE S	
	nosticato nell'anno	
Si prescrive:		
CGM REAL-TIME		
☐ HbA1c non al target ottimale p	er il paziente	
<ul> <li>Sindrome da ipoglicemie inav day che day to day)</li> </ul>	vertite (unawareness) e/o importante var	iabilità glicemica (sia intra 🛘
e/o episodi di ipoglicemia sever		nmente con la qualità di vita 🛛
FLASH GLUCOSE MONITORI	NG	
□ Diabete mellito tipo 1 o tipo 2	in trattamento insulinico multiiniettivo in	cattivo controllo
metabolico (HbA1c >0.5 punti	percentuali rispetto al target individuato pe	er il paziente
☐ Frequenti ipoglicemie.		
Indicare tipologia e quantità del	materiale di consumo necessario per 12 n	nesi di terapia
Materiali di consumo	Nome commerciale c mis	sura Quantità
appropriata assistenza, anche tele	eguito/a presso questo Servizio di Diabeto fonica, nonché a rispettare il follow-u nterruzioni della terapia con microinfi prefissati.	in previeto ed a comunicana
	1	ğ
luogo e data	Timbro	e firma

Timbro e firma del Medico Prescrittore del Servizio di Diabetologia







Trim.	Materiale consegnato	Quantità	Data di erogazione	Firma del Referente Centro Erogatore	Firma del paziente o suo delegato, per ricevuta
I					y = 1
II	16				
III					mark: E
IV				*	Maria de la composición dela composición de la composición de la composición de la composición de la composición dela composición de la composición dela composición dela composición dela composición de la composición dela composición de
				to the property	









#### ALLEGATO C/PED

#### PIANO TERAPEUTICO PER MONITORAGGIO CONTINUO DEL GLUCOSIO (CGM)

Su carta intestata con chiari recapiti del Servizio di Diabetologia prescrittore Per il paziente (Nome e Cognome)\_\_\_\_\_ nato/a a residente in \_\_\_\_\_\_, via/piazza \_\_\_\_\_\_n.\_\_\_\_n.\_\_\_\_ tel. \_\_\_\_\_, cell. \_\_\_\_\_Cod.Fiscale.\_\_\_\_ ASL di residenza:\_\_\_\_\_\_, affetto/a da: □ diabete mellito tipo 1, insorto nell'anno \_\_\_\_\_ Si prescrive: **CGM REAL-TIME** FLASH GLUCOSE MONITORING Indicare tipologia e quantità del materiale di consumo necessario per 12 mesi di terapia Materiali di consumo Nome commerciale e misura Quantità Il/la paziente verrà regolarmente seguito/a presso questo Servizio di Diabetologia che si impegna a fornire appropriata assistenza, anche telefonica, nonché a rispettare il follow-up previsto ed a comunicare tempestivamente modifiche e/o interruzioni della terapia con microinfusore, anche qualora non si raggiungano gli obiettivi terapeutici prefissati. luogo e data Timbro e firma del Medico Prescrittore del Servizio di Diabetologia









#### PARTE RISERVATA AL CENTRO EROGATORE

Trim.	Materiale consegnato	Quantità	Data di erogazione	Firma del Referente Centro Erogatore	Firma del tutore/esercente la patria potestà, per ricevuta
I					
II			8		non scurtoir
Ш					paragraphic for
IV					

Oranio per orange

Vitulia)

(D.ssa V

