

AIRTUM (Associazione Italiana dei Registri Tumori)

1

I Registri tumori

I Registri tumori raccolgono dati sugli individui affetti da patologia oncologica all'interno di una determinata area geografica. Questo tipo di struttura è necessaria perché in Italia non sussiste l'obbligo di legge di archiviare i dati relativi alla diagnosi e alla cura di queste malattie.

La raccolta e la rielaborazione di informazioni riguardo alle patologie oncologiche (tipo di cancro diagnosticato, nome, indirizzo, età, sesso del malato, condizioni cliniche in cui si trova, trattamenti ricevuti e in corso, evoluzione della malattia) sono fondamentali per comprendere l'andamento temporale e territoriale delle diverse forme tumorali e, di conseguenza, utilizzare queste informazioni ai fini dello studio e della ricerca: essi sono infatti di indubbia utilità nella ricerca sulle cause del cancro, nella valutazione dei trattamenti, nella progettazione di campagne e interventi di prevenzione e nella programmazione delle spese sanitarie.

In Italia sono stati attivati **43 registri**, che "coprono" una fetta di popolazione pari al 47% (circa 28 milioni di cittadini). Si tratta di:

- **38 registri di popolazione**, che riuniscono le informazioni sulle patologie oncologiche di tutti i residenti di una zona delimitata (regione, provincia, città, territorio di una ASL) e offrono gli strumenti per l'analisi della reale condizione di un territorio perché rappresentano tutta la popolazione (tutte le fasce di età, tutti gli strati sociali);
- **5 registri specializzati**, che riuniscono le informazioni relative a uno specifico **tipo di tumore** (colorettorico, mammella) oppure a una determinata **fascia di età** (da 0-14 anni, da 15-19 anni).



L'AIRTUM fu fondata come *Associazione italiana registri tumori* (AIRT) a Firenze nel 1996, con lo scopo di

- promuovere il coordinamento tra i Registri tumori esistenti sul territorio nazionale;
- sostenere la ricerca e la produzione editoriale.

Ha cambiato nome nel 2006, in occasione del X convegno annuale, ed è oggi collegata con medesime associazioni in altre nazioni: fa parte infatti di organizzazioni, enti, istituzioni, fondazioni nazionali e internazionali che condividono obiettivi simili o complementari.

L'associazione raccoglie dati epidemiologici riguardanti la patologia oncologica nelle diverse regioni italiane, quindi attua un'attività di sorveglianza e valutazione in merito a mortalità, incidenza e sopravvivenza, analizza gli andamenti temporali e raffronta le informazioni raccolte con i dati epidemiologici delle associazioni estere.

L'AIRTUM raccoglie e mette a disposizione delle autorità sanitarie e della comunità scientifica i dati d'incidenza, mortalità, sopravvivenza e prevalenza dei tumori in Italia con l'intento di favorire le attività di ricerca, prevenzione e pianificazione dell'assistenza in materia di patologia oncologica.

AIRTUM (Associazione Italiana dei Registri Tumori)

2

Inoltre, promuove programmi di analisi congiunta dei dati e sostiene la creazione di sempre nuove iniziative di acquisizione, registrazione e valutazione dei dati, con particolare riguardo alla standardizzazione delle tecniche di registrazione e alla creazione di una rete dei tumori nazionale e internazionale. A questo scopo, si attiva per implementare la registrazione dei dati, attraverso la creazione di linee guida che favoriscano la standardizzazione.

L'AIRTUM:

- aggiorna una banca dati nazionale che consente di calcolare gli indicatori di frequenza dei tumori a livello nazionale;
- si accerta della qualità dei dati raccolti dai Registri tumori locali;
- raccoglie fondi e materiale per promuovere e finanziare ricerche e studi nel settore di riferimento;
- pubblica e diffonde periodici e libri a carattere culturale che impiegano la banca dati nazionale;
- organizza corsi di formazione per gli addetti ai Registri tumori, così come seminari e convegni attinenti con la propria attività.

Gli interlocutori di AIRTUM

Tra gli interlocutori di AIRTUM figurano enti, organismi e istituti scientifici, così come associazioni culturali e scientifiche, sia nazionali sia stranieri, tra i quali:

- OMS (*Organizzazione Mondiale della Sanità*);
- IARC (*International Agency for Research on Cancer*);
- Ministero della salute;
- Ministero dell'università e della ricerca;
- CCM (*Centro di prevenzione e Controllo delle Malattie*);
- ISS (*Istituto Superiore di Sanità*);
- ISPESL (*Istituto Superiore per la Prevenzione e Sicurezza del Lavoro*);
- CNR (*Consiglio Nazionale delle Ricerche*);
- International Association of Cancer Registries;
- ENCR (*European Network of Cancer Registries*);
- Associazione italiana di epidemiologia;
- Associazione italiana di ematologia e oncologia pediatrica;
- Associazione italiana di oncologia medica;
- Società italiana di anatomia patologica e citologia;
- Società italiana di cancerologia;
- Società italiana di igiene;
- Società italiana di statistica medica;
- Comitato italiano salute e malattia



Adattato da www.registri-tumori.it