

LACRIMA®

IL REGISTRO ITALIANO DEI PAZIENTI CON DISFUNZIONE LACRIMALE

Il 22 aprile a Milano presso l'Hotel Gallia sarà presentato "LACRIMA", il primo **Registro** Italiano dei Pazienti con **Disfunzione Lacrimale (DL)**.

La Disfunzione Lacrimale (che sostituisce il termine molto noto di "occhio secco") è tra le condizioni patologiche più frequenti in oftalmologia: colpisce tutte le fasce di età, con particolare incidenza nella popolazione di **adulti con età superiore ai 40 anni, tra i quali circa il 20% è affetto da tale disturbo.**

In Italia mancano dati sulla diffusione e l'incidenza sociale di questa patologia.

L'istituzione di un **Registro** ha quindi una **rilevanza sociale, oltre che clinica**: per la prima volta in Europa e al Mondo è possibile fotografare, monitorare e gestire questo fenomeno.

La DL si configura come una patologia emergente legata all'aumento delle cause che più spesso ne determinano l'insorgenza come, per esempio, **l'inquinamento atmosferico**, l'impiego sempre più massiccio dei **supporti audiovisivi (televisione, videogiochi, etc...)** **il diffondersi di alcune terapie e metodiche chirurgiche** (come la correzione laser della vista), **l'utilizzo di lenti a contatto (LAC)** e l'abitudine di trascorrere diverse ore davanti al **computer**.

L'obiettivo del Registro è quello di censire il paziente affetto da DL, inserendo i dati di rilevanza anagrafica, anamnestica e clinica in una **Cartella Clinica Web Based**, a cui solo gli oculisti autorizzati hanno accesso.

Il **Registro** si propone quindi come un database aggiornato, che permetterà di valutare in tempo reale la disfunzione lacrimale, la sua rilevanza, la sua incidenza, di affinare l'approccio al paziente e monitorare il fenomeno in modo costante e omogeneo, nei suoi risvolti demografici, sociali e medici.

A "LACRIMA" afferiranno dapprima **4 Centri Universitari oftalmologici** situati in modo omogeneo sul territorio nazionale e rappresentati dal Prof. Maurizio Rolando dell'Università di Genova, dal Prof. Pasquale Aragona dell'Università di Messina, dal Prof. Stefano Bonini del Campus Biomedico di Roma e dal Dott. Giulio Maria Modorati del San Raffaele di Milano.

L'intento è quello di estendere il numero di Centri/Oculisti su tutto il territorio nazionale con **la creazione di un network** riconosciuto, il quale opererà secondo le più aggiornate Linee Guida nell'approccio al paziente con DL.

I vantaggi per il Paziente deriveranno dalla valutazione dell'enorme patrimonio di dati così raccolto, dal fatto che potrà essere seguito su tutto il territorio nazionale, attraverso il network, e dall'abbattimento dei costi derivanti da sovrapposizioni diagnostiche o terapeutiche incongrue.

I vantaggi per l'Oculista ed il Ricercatore saranno insiti nel patrimonio di dati epidemiologici così raccolti, nel poter disporre di dati clinici completi nel momento dell'afferenza del Paziente al Centro e nel minimizzare ed ottimizzare sia l'approccio diagnostico che terapeutico.

In occasione della conferenza stampa di lancio del Registro saranno presentate anche la cartella clinica web-based e la personal card paziente, strumenti innovativi che permetteranno il funzionamento e l'aggiornamento del Registro.

All'evento sono state invitate le Associazioni paziente, il cui ruolo è centrale nella diffusione del progetto e nell'informazione ai soggetti destinatari.

In allegato:

1. *invito conferenza stampa 22 aprile 2009 - Milano, Hotel Gallia ore 11.30*
2. *presentazione "Lacrima"*