

**Poprawa działania systemu zbierania i rejestrowania danych o nowotworach w latach 2013 - 2015, w tym:**

**I. Działanie Krajowego i Wojewódzkich Rejestrów Nowotworów**

**II. Opracowanie i wdrożenie kliniczno- - patologicznego polskiego rejestru nowotworów kości.**

**Cele:**

Utrzymanie wysokiej jakości i kompletności rejestracji w 16 rejestrach wojewódzkich i Krajowym Rejestrze Nowotworów oraz wdrożenie kliniczno-patologicznego Polskiego Rejestru Nowotworów Kości

**Propozycje działań do realizacji.**

1. Weryfikacja danych: wprowadzanie i weryfikacja nowych przypadków zachorowań na nowotwory złośliwe obejmujące następujące działania:
  - ✓ weryfikacja postaci histologicznej,
  - ✓ weryfikacja stopnia zaawansowania,
  - ✓ uzupełnienie vital status przypadków zachorowania z lat 1999-2011 (konieczne do analizy przeżyć),
  - ✓ uzupełnienie populacji wg płci, wieku i jednostek administracyjnych (konieczne do naliczania współczynników i wskaźników).
2. Szkolenia: kursy szkoleniowe dla pracowników rejestrów, kursy szkoleniowe dla lekarzy współpracujących z rejestrami, kursy szkoleniowe dla pracowników Krajowego Rejestru Nowotworów; szkolenie dla patologów w zakresie korzystania z modułu „Rejestr histopatologiczny”, promocja rejestru nowotworów, wizytacje rejestrów.
3. Opracowania naukowe: opracowanie raportów dotyczących epidemiologii nowotworów, w tym rocznego biuletynu zachorowań i zgonów na poziomie ogólnopolskim oraz wojewódzkim (raporty wojewódzkie), utrzymanie i rozbudowa internetowej bazy danych będącej elektronicznym źródłem danych (<http://epid.coi.waw.pl/krn>).
4. Obsługa techniczna programu, serwis.
5. Zakup sprzętu komputerowego i oprogramowania (cena jednostkowa poniżej 3 500 zł).

**Uzasadnienie kontynuacji zadania:**

Dzięki realizacji zadania możliwa jest poprawa kompletności danych o nowotworach. Krajowy i Wojewódzkie rejestry nowotworów są jedynym, wiarygodnym źródłem rejestracji danych o nowotworach w Polsce. Rejestracja danych odbywa się na podstawie zgłoszeń o nowotworach złośliwych dokonywanych przez podmioty lecznicze za pomocą druku MZ1a. Prowadzenie rejestracji nowotworów złośliwych na podstawie zgłoszenia MZ1a jest uwzględnione w programie badań statystycznych realizowanych w ramach ustawy o statystyce publicznej, prowadzonej przez GUS. Krajowy Rejestr Nowotworów funkcjonuje na podstawie rozporządzenia Ministra Zdrowia z dnia 20 grudnia 2012 r. w sprawie utworzenia Krajowego Rejestru Nowotworów (Dz. U. z 2012 r. poz. 1497). Środki

pozyskiwane w ramach programu pozwalają na prawidłową realizację działań i doposażenie Krajowego i Wojewódzkich Rejestrów Nowotworów.

Dofinansowanie funkcjonowania KRN odbywa na dotychczasowych zasadach.

**Ponadto w ramach zadania planowane jest dalsze wdrażanie kliniczno-patologicznego Polskiego Rejestru Nowotworów Kości.**

**Uzasadnienie realizacji zadania:**

Zakres realizowanego od 2006 Programu poprawy działania systemu zbierania i rejestrowania danych o nowotworach złośliwych, (jednego z zadań Narodowego programu), mającego na celu zapewnienie rejestracji nowotworów prowadzonej przez Krajowy i Wojewódzkie Rejestry Nowotworów, został rozszerzony o opracowanie i wdrożenie działania ogólnopolskiego rejestru nowotworów kości.

Spodziewane efekty funkcjonowania rejestru nowotworów kości to poprawa danych epidemiologicznych pierwotnych nowotworów kości, danych dotychczas niedostępnych.

Wdrożenie i opracowanie wielospecjalistycznych rekomendacji i metod terapii pierwotnych nowotworów kości oraz rozpowszechnienie wiedzy o pierwotnych nowotworach kości w środowisku medycznym.

**Mierniki realizacji programu**

- ✓ Aktualność i kompletność danych.
- ✓ Liczba dokonywanych analiz.
- ✓ Liczba osób szkolonych w ramach prowadzonych szkoleń.
- ✓ Monitorowanie i analiza wskaźników zachorowalności i umieralności oraz 5-letnich przeżyć na nowotwory w Polsce w odniesieniu do wskaźników europejskich.