

PREFAZIONE

Foreword



I registri tumori sono sorti e si sono diffusi con l'obiettivo principale di raccogliere dati di incidenza e sopravvivenza in ambito di popolazione e di produrre gli indicatori epidemiologici di base sulla frequenza (mortalità, incidenza e prevalenza) e l'*outcome* (sopravvivenza) dei tumori. Questi indicatori sono indispensabili per valutare l'efficacia delle attività di controllo del cancro e per la sorveglianza oncologica della popolazione. Pertanto, i registri tumori sono ovunque considerati uno strumento essenziale in sanità pubblica, sia sul versante dell'epidemiologia sia su quello dell'oncologia. Alleanza contro il cancro (ACC) è un'Associazione senza scopo di lucro istituita nel 2002 per volontà del Ministero della salute, con l'obiettivo di realizzare e gestire una rete di informazione e collaborazione tra gli Istituti di ricovero e cura a carattere scientifico (IRCCS) di diritto pubblico e privato a indirizzo o interesse oncologico. Uno degli obiettivi attuali di ACC è di identificare e sviluppare reti e infrastrutture nazionali prioritarie per lo sviluppo dell'innovazione e della ricerca in oncologia, tali da fornire importante supporto al lavoro comune degli IRCCS associati; tali reti dovranno prevedere la partecipazione di propri membri e un collegamento con analoghe reti in ambito europeo. Come naturale conseguenza di queste scelte ACC, che è già attiva da anni nel campo dell'informazione e della comunicazione scientifica, ha individuato nel rafforzamento dei legami tra rete dei registri e IRCCS oncologici una delle priorità di azione per i suoi programmi strategici.

Questo volume, dedicato alla descrizione degli andamenti recenti della patologia oncologica, è un ulteriore basilare contributo alla conoscenza dell'impatto di tale patologia nel nostro Paese. In una situazione in continua evoluzione, una disponibilità di dati tempestivi e affidabili è essenziale per la programmazione dei servizi sanitari. I dati riportati in questo volume si riferiscono al periodo 1998-2005 e sono il frutto di importanti miglioramenti della rete dei registri tumori in termini di copertura geografica (un terzo della popolazione italiana), di qualità dei dati e di crescente automazione delle procedure di raccolta, validazione e analisi. Alcuni dei fenomeni evidenziati, quali la stabilizzazione dell'incidenza del tumore mammario e (sia pure parzialmente) di quello della prostata, sono destinati a produrre sensibili effetti sulle strutture nazionali di ricovero e cura.

The main objective of cancer registries is to collect population-based data on cancer. Furthermore, cancer registries disseminate epidemiological indicators about the frequency (mortality, incidence and prevalence) and the outcome (survival) of cancer. These indicators are necessary to carry on cancer surveillance activities and to evaluate the effectiveness of cancer control programmes.

Therefore, cancer registries are universally considered important public health tools, both from an oncological and an epidemiological point of view.

Alliance Against Cancer (ACC) is a non-profit association founded in 2002 by the Health Ministry. ACC strives to promote a collaborative network among institutions for hospitalisation and scientific treatment (IRCCS), both public and private, working in the cancer research field. Among ACC's current objectives are identifying Italian structures working on cancer research, supporting IRCCS networking and promoting connection with European institutions.

ACC has been working on the improvement of scientific communication for many years. The strengthening of the network between cancer IRCCSs and cancer registries is one of ACC's priorities.

The present publication, based on cancer incidence and mortality trends, is a further step towards expanding knowledge of cancer disease impact in our country.

In a rapidly changing scenario, the availability of timely and reliable data is essential for public health planning.

Figures presented in this monograph are based on incidence and mortality data of the period 1998-2005, collected by cancer registries. Over the past few years, cancer registries have significantly improved coverage (now about 33% of the Italian population) and data quality. They have developed computerised procedures for the collection, evaluation, validation, and analysis of their data.

A number of important results of this work, such as the stabilisation of the breast cancer incidence trend and the stabilisation (although partial) of prostate cancer incidence, will affect national care and hospital structures.

Cancer registries are becoming more and more important, increasing the need for integration among the cancer registry network, the National Health System and institutions for hospitalisation and scientific treatment.

L'importanza dei dati dei registri tumori comporta la necessità che nei prossimi anni la rete dei registri si evolva in modo sempre più integrato con il Servizio sanitario nazionale e con la rete degli Istituti oncologici. Questi ultimi in particolare gestiscono frequentemente archivi di dati clinici di alta qualità non ancora adeguatamente utilizzati in valutazioni di sanità pubblica per la mancanza di una precisa popolazione di riferimento. Il collegamento tra registri clinici e registri tumori di popolazione permetterà di integrare tali banche dati in un quadro complessivo ottimizzando così le attività di programmazione e valutazione in ambito oncologico.

IRCCSs often manage high-quality clinical data which would be helpful for public health evaluation but often go unused due to reference population shortage. Linking clinical registries to cancer registries will enable integration of a huge amount of information and will make possible the optimisation of planning and evaluation activities.

Enrico Garaci
Presidente Alleanza contro il cancro

Enrico Garaci
President Alliance against cancer