

Ai responsabili della qualità e alle direzioni degli ospedali e delle cliniche

Berna, il 19 maggio 2026

Oggetto: Integrazione del monitoraggio delle infezioni del sito chirurgico (SSI) Swissnoso legate alle protesi di anca e ginocchio nel registro degli impianti SIRIS

Gentili signore, egregi signori,

Nell'ambito del continuo sviluppo delle misurazioni nazionali di qualità, desideriamo informarvi di un progetto volto a integrare direttamente nel registro degli impianti SIRIS il monitoraggio Swissnoso delle infezioni del sito chirurgico (SSI) legate alle protesi di anca e ginocchio.

L'obiettivo di questo progetto è semplificare notevolmente la raccolta dati per ospedali e cliniche, evitando ridondanze e, allo stesso tempo, migliorando la qualità dei dati.

Cosa significa questo concretamente per voi?

Attualmente i pazienti con protesi d'anca o di ginocchio vengono registrati due volte, sia nella banca dati SSI di Swissnoso, sia nel registro SIRIS. Questo doppio rilevamento comporta un notevole onere amministrativo, in particolare a causa del monitoraggio sistematico di un gran numero di casi.

Con questa integrazione, il rilevamento dati avverrà in futuro esclusivamente nel registro SIRIS.

Inoltre, la sorveglianza delle infezioni periprotetiche sarà in futuro limitata ai pazienti sottoposti a interventi di revisione dopo protesi totali primarie, compresi i casi legati a fratture. Oggi viene monitorato un gran numero di impianti di protesi d'anca e di ginocchio. In futuro lo screening sistematico degli interventi primari senza complicanze verrà eliminato. A seguito di questa misura, il numero di casi da monitorare si ridurrà a meno di 50 casi all'anno per la maggior parte degli ospedali e delle cliniche.

In sintesi, ciò significa:

- Una significativa riduzione della mole di lavoro grazie all'eliminazione della registrazione in due sistemi separati;
- Una notevole riduzione del numero di casi da monitorare;
- Contemporaneamente, un miglioramento della qualità dei dati.

Pianificazione del progetto e prossimi passi

L'introduzione di questa soluzione è prevista a partire **dal 1° gennaio 2027**.

Innanzitutto, verrà condotto un test con ospedali e cliniche selezionati. Le strutture con un elevato volume di casi saranno contattate per partecipare a questo test, volto a verificare il processo di integrazione.

Al termine di questa fase, all'inizio dell'autunno (settembre-ottobre 2026) saranno organizzati eventi informativi per presentare in dettaglio i nuovi processi e le modalità di attuazione.

Vi segnaliamo che il progetto si trova attualmente nella fase di preparazione e di implementazione tecnica. Ulteriori informazioni saranno fornite in un secondo momento.

Siamo convinti che questo progetto darà un importante contributo alla riduzione dell'onere amministrativo e al miglioramento continuo delle misurazioni della qualità nel settore sanitario.

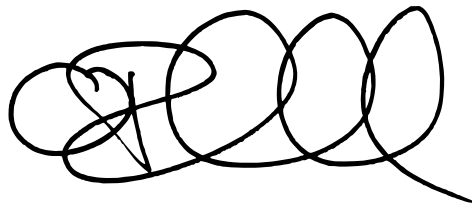
Per eventuali domande siamo naturalmente a vostra disposizione in qualsiasi momento.

Cordiali saluti,



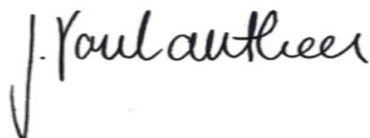
Maxime Sapin

Capo progetto del settore medicina somatica
acuta



Olivier Pahud

Responsabile del settore medicina somatica
acuta



Jasmin Vonlanthen

Amministratrice delegata, SIRIS



Prof. Rami Sommerstein

Membro del consiglio di amministrazione di
Swissnoso

La vostra persona di contatto

Maxime Sapin, +41 31 511 38 41, maxime.sapin@anq.ch

