

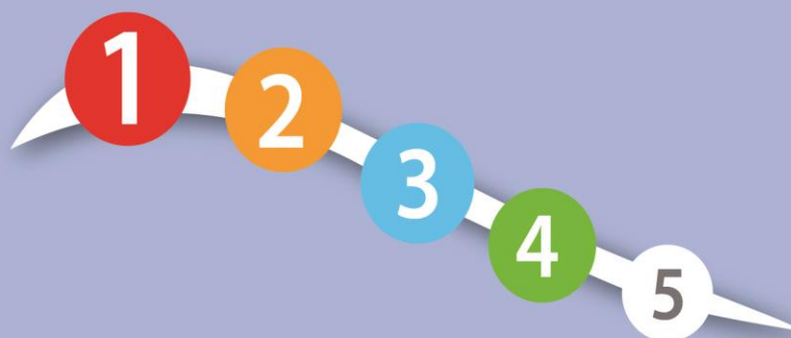


REGIONE
LAZIO



SALUTE LAZIO
SISTEMA SANITARIO REGIONALE

MANUALE REGIONALE TRIAGE INTRA-OSPEDALIERO MODELLO LAZIO A CINQUE CODICI (NUMERICI/COLORE)



Aggiornamento del Manuale edizione 2022 a cura di:

Fabrizio Coccia (infermiere, ASL Viterbo), Marianna Dascoli (infermiera, ASL Viterbo), Assunta De Luca (medico, ASL Rieti), Daniele Di Castro (infermiere, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù), Francesca Di Marzi (infermiera, Az. Ospedaliera-Universitaria Policlinico Umberto I), Antonella Frassanito (medico, Az. Ospedaliera-Universitaria Policlinico Umberto I), Deborah Grilli (infermiera, Az. Ospedaliera-Universitaria Policlinico Umberto I), Francesca Grasso (infermiera, Az. Ospedaliera-Universitaria Policlinico Umberto I), Anna Santa Guzzo (medico, Az. Ospedaliera-Universitaria Policlinico Umberto I), Lorenza Iachettini (infermiera, ASL Rieti), Lelia Lorusso (medico, Az. Ospedaliera-Universitaria Policlinico Umberto I), Ernesta Lucani (infermiera, Az. Ospedaliera-Universitaria Policlinico Umberto I), Massimo Magnanti (medico, ASL Roma 1), Milena Marcangelo (infermiera, ASL Frosinone), Silvia Matteucci (infermiera, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù), Marina Minotti (infermiera, Az. Ospedaliera-Universitaria Policlinico Umberto I) Gaia Moretti (infermiera, ASL Roma 1) Luciana Moschettini (ostetrica, ASL Roma 1), Alessandro Paolucci (infermiere, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù), Antonino Reale (medico, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù), Fabio Massimo Pietrangeli (infermiere, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù), Sergio Ribaldi (medico, ARES 118), Salvatore Scommegna (medico, A.O. San Camillo-Forlanini), Francesca Spada (infermiera, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù), Rocco Stelitano (infermiere, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù), Sergio Timpone (medico), Caterina Tranne (infermiera, Az. Ospedaliera-Universitaria S. Andrea), Valeria Tromba (medico, Az. Ospedaliera-Universitaria Policlinico Umberto I), Valentina Zitelli (infermiera, Az. Ospedaliera-Universitaria Policlinico Umberto I).

Sezione Triage in Ambito Ostetrico e Ginecologico realizzata a cura di: Luciana Moschettini (ostetrica, ASL Roma 1), Francesca Rizzi (ostetrica, Policlinico Universitario Gemelli), Sabrina Strano (ostetrica, ASL Roma 2), Pierluigi Palazzetti (ginecologo, ASL Roma 2), Francesco Pecorini (ginecologo, Az. Ospedaliera-Universitaria Policlinico Umberto I), Vincenzo Spina (ginecologo, ASL Rieti).

Referenti sezione Triage in Ambito Ostetrico e Ginecologico per il Coordinamento Regionale Permanente sul Triage a 5 codici: Luciana Moschettini, Patrizia Proietti.

Per la Regione Lazio: Alessandra Montesi, Arianna Polo.

Un ringraziamento a Laura Eibenschutz, Giuseppe Fuschini, Giuseppe Ippolito, Mauro Marchili, Emanuele Nicastrì, Roberta Taurino, per aver curato alcuni specifici argomenti del Manuale.

Editing edizione 2022 a cura di:

Assunta De Luca, Deborah Grilli, Ernesta Lucani, Massimo Magnanti, Luciana Moschettini.

Revisori della sezione Triage in Ambito Ostetrico e Ginecologico del Manuale edizione 2022

Il documento è stato sottoposto alla revisione da parte di esperti elencati a seguire, interni ed esterni alla Regione Lazio, utilizzando il metodo Delphi:

- Dott.ssa Antonella Ambrosini, Dirigente Ostetrica ASL Viterbo
- Dott.ssa Barbara Burlon, Coordinatore Punto Nascita Santa Chiara Trento
- Dott.ssa Pierina Coscarella, Dirigente Ostetrica ASL Latina
- Dott.ssa Rita Gentile, Dirigente Ostetrica ASL Roma 3
- Dott.ssa Manuela Mariotti, Dirigente Ostetrica AOU Careggi Firenze
- Dott.ssa Silvia Vaccari, Presidente FNOPO, Risk Manager Ospedale Sassuolo
- Dott. Alessandro Lena Direttore Punto Nascita Civitavecchia ASL Roma 4
- Dott. Fabrizio Taddei, Direttore Unità Operativa Ostetrica e Ginecologia Ospedale S. Chiara di Trento e S. Maria del Carmine di Rovereto
- Dott. Herbert Valensise, Direttore Punto Nascita Policlinico Casilino
- Revisori interni al Coordinamento Regionale Permanente sul Triage a 5 codici: Assunta De Luca, Marianna Dascoli, Deborah Grilli, Milena Marcangelo

Hanno partecipato a vario titolo ai lavori per la stesura del manuale edizione Agosto 2019:

Fabrizio Coccia (infermiere, ASL Viterbo), Antonella Cocorocchio (infermiera, Az. Ospedaliera S. Giovanni-Addolorata), Marianna Dascoli (infermiera, ASL Viterbo), Assunta De Luca (medico, IFO), Emiliano Fanicchia (infermiere, Fondazione PTV - Policlinico Tor Vergata), Eartha Feller (infermiera, Az. Ospedaliera S. Camillo-Forlanini), Enrico Ferri (medico, ASL Roma 5), Deborah Grilli (infermiera, Az. Ospedaliera-Universitaria Policlinico Umberto I), Anna Santa Guzzo (medico, Az. Ospedaliero-Universitaria Policlinico Umberto I), Lorenza Iachettini (infermiera, ASL Rieti), Lelia Lorusso (medico, Az. Ospedaliero-Universitaria Policlinico Umberto I), Ernesta Lucani (infermiera, Az. Ospedaliera-Universitaria Policlinico Umberto I), Massimo Magnanti (medico, ASL Roma 1), Milena Marcangelo (infermiera, ASL Frosinone), Fabio Migliorelli (infermiere, ASL Frosinone), Luciana Moschettini (ostetrica, ASL Roma 1), Carla Paganelli (medico, Fondazione PTV – Policlinico Tor Vergata), Antonino Reale (medico, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù), Sergio Ribaldi (medico, Az. Ospedaliero-Universitaria Policlinico Umberto I), Maria Pia Ruggieri (medico, Az. Ospedaliera San Giovanni-Addolorata), Silvia Scelsi (infermiera, Ospedale Pediatrico G. Gaslini - Genova), Salvatore Scommegna (medico, ASL Roma 3), Rocco Stelitano (infermiere, Ospedale Pediatrico Bambino Gesù), Beniamino Susi (medico, ASL Roma 4), Sergio Timpone (medico, Ospedale S. Giovanni Calabita), Caterina Tranne (infermiera, Az. Ospedaliero-Universitaria S. Andrea), Valeria Tromba (medico, Az. Ospedaliero-Universitaria Policlinico Umberto I).

Per la Regione Lazio: Luca Casertano, Alessia Buffone, Paula Carlè, Gloria Esposito, Domenico Di Lallo, Sara Farchi, Francesco Franco, Alessandra Montesi, Arianna Polo.

Editing del manuale edizione Agosto 2019 a cura di:

Assunta De Luca, Deborah Grilli, Ernesta Lucani, Massimo Magnanti, Luciana Moschettini.

Revisori del Manuale edizione Agosto 2019

Il manuale è stato sottoposto alla revisione da parte di esperti elencati a seguire, interni ed esterni alla Regione Lazio, utilizzando il metodo Delphi:

- Mario Mellacina, Direttore, U.O.C Pronto Soccorso – OBI, Ospedale S. Maria Goretti - Latina
- Maria Antonietta Bressan, già Direttore di Struttura Complessa di Pronto Soccorso - Accettazione, Fondazione IRCCS, Policlinico San Matteo di Pavia
- Carmine Sinno, già Direttore UOC Pronto Soccorso, Ospedale Madonna delle Grazie, Matera
- Antonio Urbino, Direttore UOC Pediatria d'Urgenza – Pronto Soccorso – OBI, Ospedale Regina Margherita della Città della Salute e della Scienza di Torino
- Girolamo De Andreis, Pietro Cunti, Cinzia Zanfino, Lara Marchini per l'Ordine delle Professioni Infermieristiche (OPI) di Roma

Modalità di aggiornamento del Manuale

I contenuti del manuale saranno sottoposti, da parte del gruppo permanente regionale, a revisione almeno triennale oppure, in ragione dell'introduzione di nuovi elementi normativi a livello nazionale/regionale, di nuove linee guida e evidenze tecnico-scientifiche nella letteratura nazionale/internazionale, delle verifiche periodiche sulle attività di triage nei PS del Lazio.

Le modifiche potranno riguardare anche singole schede o singoli argomenti.

Partecipanti allo studio pilota di applicabilità delle nuove schede per l'attribuzione del codice triage numerico a 5 codici.

COORDINATORI INFERMIERISTICI E REFERENTI		
Doriana Bauzulli	Claudio Bondi	Mauro Gallucci
Deborah Grilli	Ernesta Lucani	Stefano Mastrobattista
Mattia Paola	Cinzia Riccobono	Rossella Saturnini
Rocco Stelitano	Caterina Tranne	
INFERMIERI		
Giuseppina Sanfelice	Alessandra Papini	Assunta Tasone
Emanuela Vergini	Ida Mannoni	Marina Minotti
Valentina Zitelli	Paolo Tisbi	Flavio Grimaldi
Daniele De Nuzzo	Alessandra Cerqua	Daniela Fiori
Stefania De Simone	Giovanni Gattola	Rosaria Piscopo
Silvia Zevini	Laura Schiavoni	Francesca Grasso
Vincenza Mannucci	Mirian Palandrani	Pamela Covelli
Beata Walocha Kacprzak	Elisabetta Ruani	Raffaele Sagona
Fabrizia Racalch	Daniele Santonico	Maria Pasclale
Paolo Panetta	Lucilla Bartocci	Sabrina Micheletti
Iacopo Abano	Fabio Carta	Massimiliano Mari
Adriana Draglescu	Mario Vigorito	Enrica Coccellato
Giuseppina Pellecchia	Maurizio Aversa	Patrizia Costanzo
Alessio Agostini	Mario Carmine Dell'Aquila	Maria Ferraro
Fabio Migliorelli	Eleonora Lodoli	Carlo Buscatti
Laura Casale	Umberto Gazzarini	Luigi Porfirio
Salvatore Doveri	Alessio Minadeo	Gianluca Ciro Alizieri
Lorenzo Francese	Claudio Bondi	Francesco Macciotta
Raffaelle Antonelli	Luigina Pace	Marina Avarvarei
Silvia Capagni	Angelo Rosselli	Beatrice Fiorelli
Elena Graziani	Eleonora Midi	Alessandra Papini

INDICE

1. INTRODUZIONE.....	14
2. ASPETTI GENERALI	15
2.1 DEFINIZIONE DI TRIAGE	15
2.2 FINALITÀ, CARATTERISTICHE, CRITERI	15
2.3 MODELLI DI TRIAGE	16
2.4 IL CONTESTO INTERNAZIONALE	18
2.5 I SISTEMI DI TRIAGE NEL MONDO	19
3. CONTESTO NORMATIVO	20
3.1 NORMATIVA NAZIONALE E REGIONALE.....	20
3.2 ASPETTI MEDICO – LEGALI.....	22
3.3 L’OSTETRICA TRIAGISTA	23
3.4 RESPONSABILITÀ GIURIDICA	25
3.4.1 BISOGNI SANITARI DELLA PERSONA.....	25
3.4.2 DOCUMENTAZIONE E CERTIFICAZIONE	25
3.4.3 PRESTARE ASSISTENZA	26
3.4.4 SEGRETO PROFESSIONALE E TUTELA DELLA RISERVATEZZA	26
3.4.5 REFERTO E DENUNCIA ALL’AUTORITÀ GIUDIZIARIA	26
4. IL TRIAGE GLOBALE	27
4.1 METODOLOGIA DEL PROCESSO DI TRIAGE	27
4.1.1 IL METODO CLINICO DEL NURSING	27
4.2 FASI DI TRIAGE.....	28
4.2.1 FASE DELLA VALUTAZIONE IMMEDIATA	28
4.2.2 FASE DELLA VALUTAZIONE SOGGETTIVA ED OGGETTIVA.....	29
4.2.3 FASE DELLA DECISIONE DI TRIAGE	31
4.2.4 FASE DELLA RIVALUTAZIONE	31
4.3 PIANIFICAZIONE DEGLI INTERVENTI IN TRIAGE	32

4.4	DOCUMENTAZIONE DELL'ATTIVITÀ DI TRIAGE.....	32
4.5	ASPETTI RELAZIONALI DEL TRIAGE - UMANIZZAZIONE.....	33
5.1	5 CODICI NUMERICI.....	34
5.1	CRITERI DI IDENTIFICAZIONE DI PRIORITA' NEL TRIAGE A 5 CODICI NUMERICI.....	34
5.2	CODICE 1.....	39
5.3	CODICE 2.....	39
5.4	CODICE 3.....	40
5.5	CODICE 4.....	41
5.6	CODICE 5.....	42
5.7	ELEMENTI ULTERIORI CHE CONCORRONO ALLA DEFINIZIONE DEL CODICE DI PRIORITÀ CORRELATE O MENO AL SINTOMO PRINCIPALE.....	43
6.	REQUISITI STRUTTURALI, ORGANIZZATIVI, TECNOLOGICI PER IL TRIAGE GLOBALE.....	44
6.1	REQUISITI GENERALI.....	44
6.2	REQUISITI ORGANIZZATIVI.....	45
6.3	REQUISITI STRUTTURALI.....	46
6.4	RISORSE UMANE.....	46
6.5	RISORSE TECNOLOGICHE.....	47
6.6	GRUPPI DI TRIAGE AZIENDALI.....	47
7.	LA COMUNICAZIONE AL TRIAGE.....	48
8.	LA TUTELA DELLA PRIVACY AL TRIAGE (PAZIENTE-OPERATORE).....	50
8.1	PREMESSA.....	50
8.2	DEFINIZIONE DI DATI PERSONALI RELATIVI ALLA SALUTE.....	51
8.3	TRATTAMENTO DEL DATO PERSONALE RELATIVO ALLO STATO DI SALUTE ED ESENZIONE DEL CONSENSO.....	52
8.4	INFORMATIVA PRIVACY E IL PRINCIPIO DI TRASPARENZA.....	53
8.5	LE NOVITA' DI MAGGIOR RILIEVO INTRODOTTE DAL GDPR PER LA PROTEZIONE DEI DATI PERSONALI DEGLI INTERESSATI.....	56
8.5.1	IL PRINCIPIO DI "ACCOUNTABILITY" E LE MISURE DI SICUREZZA.....	56

8.5.2	I PRINCIPI PRIVACY BY DESIGN AND PRIVACY BY DEFAULT	56
8.5.3	IL RESPONSABILE PER LA PROTEZIONE DEI DATI PERSONALI (c.d. DPO)	57
8.5.4	IL REGISTRO DELLE ATTIVITÀ DI TRATTAMENTO.....	57
8.5.5	LA VIOLAZIONE DEI DATI PERSONALI - DATA BREACH	58
8.6	DEFINIZIONI.....	58
8.7	ARTICOLI DELLA NORMATIVA DI RILEVANZA PER L'AMBITO SANITARIO	60
8.7.1	I "CONSIDERANDO" DEL REGOLAMENTO EUROPEO (GDPR).....	60
8.7.2	GLI ARTICOLI DEL GDPR	62
8.7.3	IL CODICE PRIVACY, APPROVATO CON D.LGS. 30 GIUGNO 2003, N. 196 COME MODIFICATO E INTEGRATO DAL DECRETO LEGISLATIVO N. 101 DEL 10 AGOSTO 2018	63
8.8	INFORMAZIONI RILEVANTI IN AMBITO SANITARIO – LE FAQ DELL'AUTORITA' GARANTE.....	70
8.8.1	FAQ IN MATERIA DI COVID-19 AL TRIAGE.....	70
8.8.2	FAQ IN MATERIA DI DOSSIER SANITARIO E CARTELLA CLINICA DI PRONTO SOCCORSO	70
8.8.3	FAQ IN MATERIA DI ATTIVITÀ SANITARIA	71
8.9	SUGGERIMENTI ED INDICAZIONI PRATICHE.....	72
8.9.1	QUALI INFORMAZIONI DEVE CONTENERE L'INFORMATIVA AL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI?.....	72
8.9.2	COMUNICAZIONI A SOGGETTI TERZI	73
8.9.3	QUALI CARATTERISTICHE DEVE AVERE IL CONSENSO ALLA COMUNICAZIONE A TERZI?	73
8.9.4	CHI E QUANDO SOMMINISTRARE L'INFORMATIVA IN PRONTO SOCCORSO E CONSENSO ALLA COMUNICAZIONE A TERZI?.....	73
9.	LA DOCUMENTAZIONE SANITARIA	74
10.	LA BROCHURE INFORMATIVA: QUALI ELEMENTI CONSIDERARE	75
11.	IL CONSENSO INFORMATO AI TRATTAMENTI SANITARI IN PRONTO SOCCORSO	76
11.1	QUANDO E COME SOTTOPORRE IL CONSENSO GENERALE ALLE CURE IN PRONTO SOCCORSO?	78
12.	LA GESTIONE DEL RISCHIO CLINICO AL TRIAGE	83
12.1	CONCETTI INTRODUTTIVI.....	83
12.2	L'APPROCCIO SISTEMICO.....	83

12.3 MONITORAGGIO DEGLI EVENTI SENTINELLA.....	84
12.4 NORMATIVA NAZIONALE	86
12.4.1 STRUTTURA DEL PROVVEDIMENTO	87
12.5 ANALISI ARTICOLI DI PERTINENZA.....	87
12.6 NORMATIVA REGIONALE	90
12.7 GESTIONE RISCHIO CLINICO ED EVENTI PANDEMICI	91
13. INDICATORI DI MONITORAGGIO.....	94
14. SICUREZZA AL TRIAGE.....	95
14.1 CONCETTI GENERALI.....	95
14.2 GESTIONE DEGLI EPISODI DI VIOLENZA.....	97
15. LA FORMAZIONE RESIDENZIALE E FAD.....	97
15.1 REQUISITI GENERALI	97
15.2 CORSO TEORICO	98
15.3 PERIODO DI AFFIANCAMENTO.....	98
15.4 FORMAZIONE PERMANENTE IN TRIAGE.....	99
16. I PERCORSI E FLUSSI POST TRIAGE/TRIAGE AVANTAZO: DAL FAST TRACK ALLE CONDIZIONI PARTICOLARI E ASPETTI SOCIOSANITARI	100
16.1 ASPETTI INTRODUTTIVI.....	100
16.2 PERCORSI PER PAZIENTI CON PATOLOGIE AD ALTA INTENSITA' (CODICI 1,2,3) E BASSA INTENSITA' (CODICI 4,5).....	100
16.3 PERCORSI BREVI	101
16.4 FAST TRACK: PERCORSI VELOCI A GESTIONE INFERMIERISTICA.....	101
16.5 PERCORSI BREVI PER PATOLOGIE TEMPO DIPENDENTI	107
16.6 SEE AND TREAT.....	107
16.7 CONDIZIONI PARTICOLARI E ASPETTI SOCIOSANITARI.....	107
16.7.1 IL PAZIENTE IGNOTO	108
16.7.2 IL PAZIENTE FRAGILE	109

16.8 PAZIENTI CON DISTURBI DELL'ALIMENTAZIONE E DELLA NUTRIZIONE	112
16.9 MALTRATTAMENTI, ABUSI, VIOLENZA DI GENERE	113
16.10 MALTRATTAMENTO SULLE DONNE.....	114
16.11 MALTRATTAMENTO INFANTILE	115
16.12 MALTRATTAMENTO SUGLI ANZIANI	115
16.13 DISTURBO ACUTO DEL COMPORTAMENTO	116
17. IL TRIAGE INTRAOSPEDALIERO NELLE MAXIEMERGENGE - IL TRIAGE FAST.....	116
17.1 DEFINIZIONE E METODO.....	116
18. BIBLIOGRAFIA PARTE GENERALE	121
19. RIFERIMENTI NORMATIVI PARTE GENERALE.....	124
20. SITOGRAFIA PARTE GENERALE	127
21. SCHEDE SINTOMO/PROBLEMA ADULTI.....	128
21.1 ALTERAZIONE DEI VALORI GLICEMICI	129
21.2 ALTERAZIONE DEL RITMO CARDIACO – CARDIOPALMO.....	136
21.3 ALTERAZIONI DELLA TEMPERATURA CORPOREA NELL'ADULTO E PAZIENTE POTENZIALMENTE SETTICO.....	140
21.4 CEFALEA	149
21.5 DISPNEA	153
21.6 DOLORE ADDOMINALE	158
21.7 DOLORE TORACICO NON TRAUMATICO.....	163
21.8 EMORRAGIE GASTROINTESTINALI.....	170
21.9 INTOSSICAZIONI E AVVELENAMENTI	174
21.10 IPERTENSIONE ARTERIOSA.....	180
21.11 ITTERO.....	184
21.12 PAZIENTE POTENZIALMENTE INFETTIVO	188
21.13 IL TRIAGE DI PRONTO SOCCORSO E LE PANDEMIE.....	200
21.14 PROBLEMI DERMATOLOGICI	213

21.15 PROBLEMI ODONTOSTOMATOLOGICI	217
21.16 PROBLEMI OFTALMOLOGICI.....	221
21.17 PROBLEMI OTORINOLARINGOIATRICI.....	226
21.18 PROBLEMI UROLOGICI	230
21.19 REAZIONE ALLERGICA	235
21.20 SINCOPE	242
21.21 SINDROMI NEUROLOGICHE ACUTE	249
21.22 STATO DI AGITAZIONE PSICO-MOTORIA - ALTERAZIONE DELLO STATO MENTALE.....	256
21.23 TRAUMA E FERITE.....	263
21.24 USTIONI.....	271
21.25 VERTIGINI	276
22. TRIAGE IN AMBITO OSTETRICO E GINECOLOGICO	282
22.1 PREFERENZA	282
22.2 LA RETE PERINATALE: UNA RETE TEMPO DIPENDENTE.....	283
22.3 L'ORGANIZZAZIONE DELLA RETE PERINATALE NEL LAZIO	285
22.4 LA RIORGANIZZAZIONE DELLA RETE PERINATALE IN RELAZIONE ALLA PANDEMIA DA Sars-CoV-2	287
22.5 REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI E STRUTTURALI PER IL TRIAGE GLOBALE IN AREA OSTETRICA E GINECOLOGICA.....	287
22.5.1 REQUISITI ORGANIZZATIVI.....	288
22.5.2 REQUISITI STRUTTURALI	290
22.5.3 RISORSE UMANE	290
22.5.4 RISORSE TECNOLOGICHE	291
22.5.5 REQUISITI FORMATIVI DELLE OSTETRICHE TRIAGISTE	291
22.6 I FAST TRACK IN AMBITO OSTETRICO E GINECOLOGICO.....	291
22.7 APPROFONDIMENTO: PERCORSO DELLA DONNA CHE NON VUOLE ESSERE NOMINATA.....	292
22.8 METODOLOGIA DEL TRIAGE IN AMBITO OSTETRICO E GINECOLOGICO.....	296

22.8.1 VALUTAZIONE IMMEDIATA (C.D. SULLA PORTA)	296
22.8.2 VALUTAZIONE SOGGETTIVA E OGGETTIVA.....	297
22.8.2.1 APPROFONDIMENTO: VALUTAZIONE DEL FETO	301
22.8.3 DECISIONE DI TRIAGE	304
22.8.4 RIVALUTAZIONE	304
22.9 BIBLIOGRAFIA PARTE GENERALE IN AMBITO OSTETRICO E GINECOLOGICO.....	306
23. SCHEDE SINTOMO/PROBLEMA IN AMBITO OSTETRICO E GINECOLOGICO	309
23.1 SINTOMI RIFERIBILI A CONTRAZIONI/SOSPETTO TRAVAGLIO/TRAVAGLIO DI PARTO	310
23.2 SEGNI/SINTOMI RIFERIBILI A ROTTURA DELLE MEMBRANE E PERDITE VAGINALI NON EMATICHE IN GRAVIDANZA	315
23.3 SANGUINAMENTO IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DAL PARTO	319
23.4 IPERTENSIONE, PREECLAMPSIA, ECLAMPSIA.....	323
23.5 DOLORE ADDOMINALE O PELVICO IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DAL PARTO.....	327
23.6 INFEZIONE E POTENZIALE SEPSI GRAVIDANZA E FINO 6 SETTIMANE DAL PARTO	332
23.7 SINTOMI CARDIOVASCOLARI, RESPIRATORI E GASTROINTESTINALI IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DAL PARTO	338
23.8 PROBLEMATICHE DEL PUERPERIO (DAL PARTO E FINO A 6 SETTIMANE DA ESSO).....	342
23.9 PROBLEMATICHE GINECOLOGICHE	347
24. DONNE VITTIME DI VIOLENZA	351
24.1 IL PERCORSO DELLA VITTIMA DI VIOLENZA - CODICE ROSA	351
25.VIOLENZA SESSUALE NELL'ADULTO	354
26. TRIAGE PEDIATRICO - PARTE GENERALE	357
26.1 INTRODUZIONE	357
26.2 RUOLO DELL'INFERMIERE DI TRIAGE.....	357
26.3 FASI DEL TRIAGE PEDIATRICO.....	358
26.4 TABELLE DI RIFERIMENTO PER L'ATTRIBUZIONE DEL CODICE DI PRIORITA' NEL TRIAGE PEDIATRICO.....	361
27. BIBLIOGRAFIA PARTE GENERALE PEDIATRICA.....	377

28. SCHEDE SINTOMO/PROBLEMA PEDIATRICHE	378
28.1 ABUSO SESSUALE E MALTRATTAMENTO.....	379
28.2 ALTERAZIONE PSICOMOTORIA	383
28.3 ALTERAZIONE DELLA TEMPERATURA CORPOREA	387
28.4 ALTERAZIONE PREGRESSA DELLO STATO DI COSCIENZA	392
28.5 ANNEGAMENTO	395
28.6 APNEA	399
28.7 AVVELENAMENTO/INTOSSICAZIONE.....	403
28.8 CALO PONDERALE.....	407
28.9 CEFALEA	411
28.10 CONVULSIONI.....	415
28.11 DIARREA.....	418
28.12 DISPNEA	421
28.13 DISTURBI OCULARI.....	425
28.14 DOLORE ADDOMINALE ACUTO	428
28.15 DOLORE ARTICOLARE NON TRAUMATICO	431
28.16 DOLORE INGUINO-SCROTALE.....	434
28.17 DOLORE TORACICO NON TRAUMATICO.....	437
28.18 ERUZIONE CUTANEA.....	441
28.19 ELETTRUCUZIONE /FOLGORAZIONE.....	444
28.20 INALAZIONE DI CORPO ESTRANEO.....	447
28.21 INGESTIONE DI CORPO ESTRANEO	450
28.22 ITTERO.....	454
28.23 OTALGIA e OTORREA/OTORRAGIA.....	458
28.24 PIANTO INCONSOLABILE NEL NEONATO E LATTANTE.....	462
28.25 SINCOPE	466

<i>28.26 TRAUMA CRANICO NEL BAMBINO</i>	<i>469</i>
<i>28.27 TRAUMA PEDIATRICO</i>	<i>473</i>
<i>28.28 USTIONE</i>	<i>479</i>
<i>28.29 VERTIGINI</i>	<i>485</i>
<i>28.30 VOMITO.....</i>	<i>488</i>
<i>28.31 ZOPPIA</i>	<i>491</i>

1. INTRODUZIONE

Nel 2007 il Triage Modello Lazio (TML) ha segnato un ulteriore passo verso l'omogeneizzazione di approccio clinico assistenziale ai pazienti di Pronto Soccorso della Regione al fine di garantire sempre più equità nella presa in carico nell'emergenza-urgenza. Il primo passo di standardizzazione è stato fatto con l'introduzione della cartella clinica informatizzata di PS regionale (GIPSE - Gestione Informazione Pronto Soccorso Emergenza) nel 1999 in cui era già presente la sezione dedicata al Triage. Il GIPSE ha sicuramente facilitato la diffusione del TML in tutti i PS del Lazio, in quanto, nel 2007, è stata apportata la prima modifica alla sezione del Triage recependo le indicazioni del TML. Lo scopo del presente manuale è di aggiornare e revisionare la versione del 2007 del TML, in primo luogo per supportare il passaggio da un sistema di triage di priorità a 4 codici "colore" ad uno a 5 codici "numerici" e, poi, per tutti gli altri aspetti che favoriscono l'introduzione di modelli di presa in carico più innovativi ad oggi presenti in molte realtà, sulla base:

- delle più recenti evidenze della letteratura scientifica internazionale;
- delle Linee d'indirizzo per il triage in pronto soccorso prodotte da Agenas ("Monitor" Anno XI, n. 29, pagg 44-53, 2012);
- dell'Accordo Stato Regione n.36/CSR 7/2/2013 "Linee di Indirizzo per la riorganizzazione del sistema di emergenza urgenza in rapporto alla continuità assistenziale"
- del Decreto del Commissario ad Acta della Regione Lazio (DCA) n. 412 del 26-11-2014 che dispone "l'avvio della revisione dei protocolli regionali di triage ospedaliero volta al superamento del sistema codice colore con il passaggio a una nuova codifica con cinque livelli di urgenza";
- delle Linee di Indirizzo Nazionali sul Triage Intraospedaliero (Accordo Stato-Regioni del 1 Agosto 2019 – Rep. N.Atti 143/CSR).

Per contestualizzare nella Regione le indicazioni su citate, il gruppo di lavoro ha tenuto conto:

- dell'esperienza più che decennale dell'applicazione del triage globale in tutti i Pronto Soccorso della Regione Lazio;
- dell'analisi degli andamenti delle assegnazioni dei codici colore di priorità di triage nella Regione Lazio dal 2007 al 2018;
- dello studio pilota che nella seconda metà del 2017 ha visto il coinvolgimento di 74 triagisti, appositamente formati, reclutati in 8 pronto soccorso generalisti (Ospedali di: Civile di Tarquinia, Santo Spirito di Roma, Santa Maria Goretti di Latina, Santa Scolastica di Cassino, San Filippo Neri di Roma, Policlinico Umberto I di Roma, Sant'Andrea di Roma, San Giovanni Calibita – FBF di Roma) e 3 pronto soccorso pediatrici regionali (Ospedali: Bambino Gesù, Policlinico Umberto I e San Camillo-Forlanini). Gli obiettivi dello studio sono stati quelli di far valutare le nuove schede di triage in termini di chiarezza e fruibilità e di far verificare la distribuzione dei casi nelle nuove 5 classi di priorità identificate rispetto alla precedente codifica colore direttamente dagli infermieri sul campo; nonché di raccogliere osservazioni, proposte di modifica, integrazioni da parte degli operatori coinvolti nello studio.

A distanza di circa tre anni dalla prima stesura del manuale, tenuto conto dei dati di attività del triage a 5 codici nel pronto soccorso regionali e dell'esperienza della pandemia, si è ritenuto di procedere alla prima revisione. In aggiunta si è provveduto al completamento del manuale con la sezione ostetrico-ginecologica dedicata, dando completa attuazione alle Linee di Indirizzo Nazionali sul triage intraospedaliero dell'agosto 2019.

2. ASPETTI GENERALI

2.1 DEFINIZIONE DI TRIAGE

Oggi l'applicazione della funzione di triage avviene quasi esclusivamente in ambito sanitario, ma il triage nacque durante le guerre napoleoniche e fu perfezionato durante i successivi eventi bellici.

Il primo concetto di triage sistematico intraospedaliero venne introdotto negli Stati Uniti all'inizio degli anni 60, comprensivo dell'aspetto di razionalizzazione dei tempi di attesa della visita e del superamento del precedente criterio di accesso secondo l'ordine d'arrivo dei pazienti.

La strutturazione del triage dal punto di vista metodologico avvenne negli anni 90, quando si osservò lo sviluppo di tanti sistemi di triage, con l'esigenza di standardizzare la valutazione e la priorità alla visita medica dei pazienti presenti in pronto soccorso.

Il triage, il bisogno, quindi, di stabilire un ordine di priorità con il quale gli utenti accedono alle cure in pronto soccorso, è motivato dall'aumento progressivo di richiesta per cure urgenti e non urgenti ai servizi di emergenza, dalle sempre più frequenti condizioni di sovraffollamento dei pronto soccorso, dall'introduzione di standard di qualità e appropriatezza anche in pronto soccorso e, infine, dalle risorse limitate di cui si dispone in un contesto di razionalizzazione della spesa sanitaria. Poiché oggi non esiste nella letteratura internazionale una definizione univoca di triage di pronto soccorso, è fondamentale individuare gli aspetti che lo descrivono. Per la definizione del concetto di triage è stata eseguita una revisione di letteratura attraverso i database *Pubmed* e *Cinahl*. Sono stati individuati 46 articoli che descrivono le proprietà di validità e affidabilità dei sistemi di triage. Negli articoli identificati sono state trovate 31 definizioni di triage. Quasi tutte le definizioni descrivono la priorità dell'urgenza come aspetto principale di triage; più della metà di queste delineano il triage come funzione di primo momento di valutazione ed accoglienza delle persone che sopraggiungono in pronto soccorso. "Priorità", "assegnazione" e "classificazione" sono i termini più usati per definirlo; "identificazione", "determinazione" e "classificazione" per descrivere, invece, il triage come attività o prestazione. Il triage viene indicato come funzione di pertinenza infermieristica corredato da un processo decisionale in grado di collocare il paziente giusto, nel tempo giusto, nel posto giusto, secondo il livello giusto di "assistenza" di cui necessita.

La definizione di Triage in era moderna dovrebbe comprendere, quindi, oltre al processo decisionale per la definizione delle priorità assistenziali, la valutazione della condizione clinica e il rischio evolutivo, tenendo conto della gestione e ottimizzazione delle risorse limitate e fornendo indicazioni sulle fasi di assistenza successivi al momento di triage.

Una definizione più completa del triage è stata formulata nel documento del Coordinamento Nazionale-Triage:

Il triage, quale primo momento di accoglienza delle persone che giungono in pronto soccorso è funzione infermieristica, volta alla definizione delle priorità assistenziali attraverso la valutazione della condizione clinica dei pazienti e del loro rischio evolutivo, in grado di garantire la presa in carico degli utenti e definire l'ordine di accesso al trattamento.

Tale definizione, presente sia nel documento "Linee di Indirizzo per il Triage in pronto soccorso" (Agenas – Monitor n.29, 2012) che nelle Linee di Indirizzo Nazionali sul Triage Intraospedaliero (Accordo Stato-Regioni del 1 Agosto 2019 – Rep. N. Atti 143/CSR), specifica che, generalmente, la funzione di triage non riduce i tempi d'attesa dei pazienti, ma li ridistribuisce a favore di chi ha necessità prioritarie d'interventi in emergenza e urgenza.

2.2 FINALITÀ, CARATTERISTICHE, CRITERI

Il triage è un sistema cardine dei servizi di assistenza nei dipartimenti d'emergenza, in particolar modo nelle situazioni in cui più persone affette da problematiche sanitarie diverse, accedono contemporaneamente alla struttura.

Il triage viene praticato nelle situazioni dove occorre effettuare delle scelte di priorità poiché non è possibile erogare immediatamente le cure necessarie a tutti i pazienti contemporaneamente.

In base al contesto assistenziale, ai criteri decisionali e alle risorse da allocare, gli studi sul triage si sono sviluppati in modo differenziato a seconda dell'ambito nel quale tale attività si deve realizzare; si parla, infatti, di triage:

- nelle maxiemergenze e catastrofi,
- nel soccorso extraospedaliero (valutazione telefonica e sul luogo dell'incidente),
- in Pronto Soccorso.

Il triage intra-ospedaliero è uno strumento organizzativo introdotto nei Pronto Soccorso al fine di dare un'appropriata risposta ai bisogni e alle domande di salute del cittadino; è un processo decisionale complesso e dinamico composto da un insieme di azioni necessarie a stabilire la priorità di accesso alla visita medica, per garantire tempestiva assistenza a pazienti in condizione di emergenza/urgenza.

I sistemi di triage per essere efficaci devono condividere le seguenti caratteristiche:

- avere un unico punto di accesso in entrata per tutti i pazienti in modo tale che tutti siano sottoposti allo stesso processo di valutazione;
- avere un ambiente fisico idoneo a intraprendere la valutazione del paziente e predisposto per mettere in atto misure di primo soccorso;
- avere un sistema informatizzato organizzato in modo tale da consentire un facile flusso d'informazioni sul paziente dal momento del triage fino alla conclusione dell'iter di PS;

In ambito internazionale, i metodi di triage provvisti di cinque livelli di valutazione si sono dimostrati essere dei metodi validi e affidabili nel classificare le persone che richiedono una valutazione e un trattamento nel dipartimento di emergenza.

Essi evidenziano un maggior grado di precisione e di affidabilità rispetto ai sistemi che prevedono tre o quattro livelli di triage.

Le caratteristiche di un sistema di triage ben consolidato rispondono ai seguenti criteri:

- utilità: il metodo deve essere facilmente comprensibile e semplice nella sua applicazione da parte del personale dedicato
- validità: il metodo deve misurare ciò per cui è stato progettato cioè, misurare l'urgenza clinica in contrasto con la gravità o con la complessità della malattia;
- affidabilità: l'applicazione del metodo deve essere indipendente dalle caratteristiche del singolo operatore che esegue il triage, deve, cioè, essere uniforme;
- sicurezza: le decisioni di triage devono essere commisurate all'oggettività dei criteri clinici e devono ottimizzare i tempi d'intervento medico; le scale di triage, inoltre, devono essere sufficientemente sensibili a individuare i casi di elevata acuzie;
- equità: il sistema deve garantire a tutti l'accesso ai servizi di emergenza.

2.3 MODELLI DI TRIAGE

In Italia, nella storia dei servizi di emergenza, si sono realizzati sostanzialmente cinque modelli di triage:

- Sistema non infermieristico: prevede l'accoglienza del paziente da parte di figure professionali diverse da quella infermieristica (es. operatori sociosanitari, volontari, altri). La valutazione è minima, generalmente limitata alla valutazione del dolore ed al livello di percezione del non-infermiere di quanto "stia male" il paziente (emergenza o non-urgenza). Questa scelta è basata sulla osservazione, piuttosto che sull'utilizzo di standard o protocolli. La documentazione è minima o assente. Questo sistema può essere utilizzato in un piccolo PS con un afflusso di pazienti ridotto e con rapido accesso alla visita.

- Lo Spot-check triage, o triage a controllo casuale: è un sistema a "rapida occhiata", nel quale un infermiere addetto alle sale visita si reca nel luogo di triage al momento dell'arrivo del malato. Vi è una sommaria valutazione e attribuzione del codice di priorità e un rapido esame della documentazione clinica del malato; l'infermiere ottiene informazioni sui pazienti rispetto alla intensità del dolore e pochi altri dati soggettivi e oggettivi relativi al problema principale. L'uso di protocolli o standard di riferimento per l'assegnazione dei codici di priorità e dei trattamenti necessari dipende dalla persona presente al triage; la documentazione prodotta ed utilizzata (scheda di accettazione, protocolli di valutazione) può essere varia e non sempre è presente. La rivalutazione è solitamente eseguita a richiesta del paziente e non segue nessun criterio formale prestabilito.
- Triage di bancone: prevede un infermiere dedicato al triage che esegue una breve intervista ed analisi del reperto visivo dell'operatore, senza procedere nella valutazione oggettiva di segni, sintomi e dello stato clinico della persona. Spesso l'assegnazione del codice di priorità è fortemente vincolata all'utilizzo di flow-chart che lasciano poca discrezionalità decisionale all'infermiere. Questo sistema utilizza personale dedicato, livelli di categorizzazione definiti, strumenti di registrazione, ma ha come unico strumento di valutazione l'intervista ed il reperto visivo di segni e sintomi. Questo modello, elaborato in Italia all'inizio degli anni '90, si riferisce al sistema americano "Emergency Medical Dispatch" che ha costituito la base, anche nel nostro paese, per i protocolli di valutazione telefonica nelle centrali operative del sistema di emergenza territoriale ma mal si adatta alle esigenze di triage in PS.
- Il Triage a doppio step: viene realizzato in alcune strutture ad elevato numero di prestazioni; anche in questi casi tutti i pazienti devono essere accolti da un infermiere entro 2-3 minuti dal loro arrivo in PS. Il sistema prevede due infermieri che svolgono ruoli differenti; Nella prima fase il paziente è accolto da un Infermiere "esaminatore" che:
 1. accoglie il paziente,
 2. valuta velocemente l'ABCD (Airway, Breathing, Circulation, Disability)
 3. indaga sul problema di salute o sul motivo dell'accesso,
 4. decide se il paziente è in grado di aspettare per la valutazione e la registrazione amministrativa o se deve essere immediatamente sottoposto al trattamento.La seconda fase del processo è espletata dall'infermiere "valutatore", il quale gestisce i pazienti giudicati non-urgenti dall' "esaminatore". I pazienti, nella seconda fase, possono essere valutati in ordine di arrivo o a discrezione dell'infermiere, rispetto al problema segnalato dal collega. Il secondo infermiere completa la raccolta dei dati oggettivi e soggettivi, assegna il livello di priorità ed inizia i trattamenti. In qualunque momento del processo l'infermiere può decidere di portare il paziente nell'area di trattamento qualora le condizioni di questo dovessero aggravarsi.
- Triage globale: è definito come il sistema di triage ospedaliero più avanzato; prevede che l'infermiere, adeguatamente formato e dedicato al triage, sia collocato in un'area preposta del pronto soccorso. Egli utilizza livelli di priorità codificati, mette in atto interventi assistenziali di primo soccorso, valuta la documentazione di triage e le linee guida di riferimento, rivaluta i pazienti in attesa, in una prospettiva di dinamicità del metodo. La valutazione e l'assegnazione delle priorità ai pazienti è attuata da un infermiere preparato e con riconosciuta esperienza. Viene utilizzato un sistema articolato di categorie per stimare la priorità dei pazienti; si seguono precisi standard per la valutazione e la pianificazione degli interventi. Sono previsti protocolli per test diagnostici e trattamenti terapeutici. La rivalutazione dei pazienti è resa possibile dalla presenza costante dell'infermiere nella zona

di triage ed è regolata da precise indicazioni. La documentazione è sistematica e rende anche possibile la valutazione di qualità del sistema.

Le Linee di Indirizzo Nazionali sul Triage Intraospedaliero fanno riferimento al modello del triage globale fondato su un approccio olistico alla persona ed ai suoi familiari, che realizza la valutazione infermieristica in base alla raccolta di dati soggettivi e oggettivi e degli elementi situazionali significativi e sulle risorse disponibili.

I processi decisionali *secondari* di triage comprendono la messa in atto di azioni e misure atte ad accelerare e favorire le cure nelle diverse aree di emergenza. Per ogni codice di triage è previsto un tempo di valutazione e di accesso alle aree di emergenza; cosicché, tutti i pazienti in sala d'attesa devono essere periodicamente rivalutati. Questa seconda valutazione deve essere sempre riportata nella cartella informatizzata del paziente.

La capacità di un sistema di triage nel raggiungere gli obiettivi si basa sul presupposto che le decisioni prese siano coerenti sia nel tempo e sia tra il personale che usa il metodo. Di qui la necessità di una formazione appropriata, mediante appositi percorsi formativi, del personale dedicato all'applicazione del metodo di triage.

2.4 IL CONTESTO INTERNAZIONALE

I sistemi di Triage definiscono il "time to treatment" nei dipartimenti di emergenza e misurano la qualità del servizio.

Sono volti a standardizzare le procedure di valutazione e regolamentare gli accessi in modo affidabile, dei pazienti che sopraggiungono nei Pronto soccorso sempre più affollati. La standardizzazione, infatti, aumenta la sicurezza dei pazienti e facilita l'equità d'accesso alle strutture di pronto soccorso garantendo la qualità delle cure alla comunità.

Il triage costituisce, invece, per l'operatore uno standard di lavoro metodologico e sistematico, in grado di assicurare la validità e la riproducibilità delle decisioni prese, permettendo l'audit tra professionisti.

I sistemi di Triage composti da cinque livelli di valutazione sono considerati un "golden standard" per la loro maggiore precisione e affidabilità, rispetto ai sistemi che prevedono tre o quattro livelli di Triage.

L'implementazione di sistemi a 5 livelli mostra una chiara correlazione tra le categorie 'time to treatment', l'utilizzo delle risorse, la mortalità intra ospedaliera, l'indice di ricovero, la frequenza di trasferimento e il tempo trascorso in terapia intensiva.

Essi permettono inoltre di stimare le risorse, i costi ospedalieri, la probabilità di ricovero e il rischio di mortalità a breve termine.

Poiché l'affidabilità nell'identificazione di pazienti critici è determinante per la qualità dello strumento di Triage, è cruciale che lo stesso risponda almeno alle caratteristiche di utilità, validità, affidabilità e sicurezza per poterne misurare la performance.

Alcuni dei sistemi di triage rappresentano uno standard di riferimento nazionale. Ognuno propone un linguaggio comune composto da: nomenclatura di riferimento, metodologia di triage, kit di formazione e implementazione, programma di audit, algoritmi per valutare i sintomi e/o categorie di clienti e un sistema informatizzato per documentare le attività svolte.

Le sfide che i sistemi di triage devono affrontare riguardano:

1. La carenza di ricerca clinica sulla qualità del Triage; studi di validazione spesso caratterizzati da lacune metodologiche, per mancanza di uno standard di misura; la preferenza per i sistemi a 5 livelli di priorità, basato ancora sul consenso degli esperti, supportato da evidenze scientifiche limitate e con studi che evidenziano l'affidabilità e un Inter rater (affidabilità tra valutatori o anche "accordo fra giudici") equivocabile, che compromette l'analisi di confronto nonché la riproducibilità degli studi stessi. Interventi *evidence based*, infine, utili a migliorare

la coerenza delle decisioni infermieristiche di triage, sono ancora troppo pochi a livello mondiale.

2. La mancanza di una analisi sistematica sul ruolo e affidabilità dei sistemi di triage nella valutazione di persone con problemi di salute mentale, pazienti pediatrici e gestanti.

2.5 I SISTEMI DI TRIAGE NEL MONDO

Sebbene non esiste uno standard internazionale per i sistemi di Triage, le scale con il più largo consenso nel mondo in ordine alfabetico sono:

- **ATS:** The Australasian Triage Scale (ATS), precedentemente noto come National Triage Scale, realizza nel 2000 un approccio nazionale al Triage in tutti i DEA australiani pubblici, compresa la Nuova Zelanda, garantendo così l'obbiettivo di equità d'accesso ai servizi di emergenza alla cittadinanza nonostante la locazione geografica o status economico di essa. L'ATS definisce le categorie di Triage a secondo dei tempi d'attesa, creando un collegamento tra l'anamnesi remota del paziente, segni e sintomi dell'urgenza clinica e il tempo massimo di attesa, attribuendo la categoria di Triage, in modo da completare la frase seguente: "Questo paziente dovrebbe attendere per la valutazione e trattamento medica non più di..... min". L'applicazione dell'ATS è sostenuta dalla ricerca scientifica riguardante l'efficacia e da un programma nazionale di formazione Triage, basato sull'approccio sistematico della valutazione del paziente evidence based, da applicare alle persone adulte (comprese gestanti), bambini e pazienti con problemi di salute mentale, dolore e emergenze oftalmiche. La scala mette il codice di triage direttamente in relazione con una serie di outcome (durata della degenza, ricovero in terapia intensiva, tasso di mortalità) e il consumo di risorse, permettendo l'analisi della performance del Dipartimento di Emergenza.
- **CTAS:** Il "Canadian Triage and AcuityScale" (CTAS), propone un sistema specifico di valutazione per adulti e uno per bambini (PaedCTAS). Inoltre, comprende un sistema informativo, Canadian Emergency Department Information System (CEDIS) che documenta le decisioni di Triage attraverso una lista di sintomi principali. Esso racchiude una lista di categorie di sintomi, ciascuna con una serie di variabili, di primo (generali) e secondo ordine (specifiche), che guidano l'infermiere nell'assegnazione del livello di priorità. Il CTAS è stato concepito per una valutazione longitudinale e si evolve a secondo i bisogni del pronto soccorso con revisioni sistematiche ogni 4 anni basati su feedback degli users e consenso di esperti. Il CTAS consente di esaminare i processi di cura del paziente, i carichi di lavoro e il fabbisogno di risorse e le esigenze della comunità. Tutti i dati prodotti dal PS vengono poi inviati al "Canadian Institut of Health Information" (Istituto Canadese di informazione della Salute).
- **ESI:** L'Emergency Severity Index (ESI), nasce negli Stati Uniti ed è un sistema di classificazione di triage che mette in stretta relazione l'urgenza di trattamento (entro quanto tempo deve essere visto questo paziente?), con la stima dell'impiego di risorse (di quante risorse potrebbe aver bisogno questo paziente?). L'ESI ha subito nel tempo varie revisioni (l'ultima è l'ESI versione 4), che hanno dimostrato la sua affidabilità. Attualmente trova larga diffusione non solo negli Stati Uniti, ma è stato tradotto anche in altre lingue ove è stato testato per la sua affidabilità e validità.
- **MTS:** Il Manchester Triage System, sviluppato nel Regno Unito nel 1994 rappresenta attualmente uno standard nazionale per tutti i dipartimenti d'urgenza. Contiene 52 diagrammi di flusso (flowcharts) relativi ai motivi più comuni per cui ci si reca in PS, di cui 49 trovano applicazione anche in ambito pediatrico e 2 dedicati alle maxi-emergenze. L'infermiere identifica il sintomo principale riferito dal paziente, attraverso un colloquio strutturato, successivamente sceglie uno di questi diagrammi di flusso, che lo supportano

attraverso discriminanti generali e specifici, alla assegnazione del livello di priorità di urgenza. Oggi è il sistema più diffuso nell'Unione Europea e trova ampio consenso in altre aeree geografiche.

3. CONTESTO NORMATIVO

3.1 NORMATIVA NAZIONALE E REGIONALE

I primi tentativi di Triage in Italia nascono alla fine degli anni '80, senza riferimenti normativi specifici, guardando alle esperienze statunitensi e della Gran Bretagna.

- Bisogna arrivare al 1992 per il primo atto formale, con il D.P.R n.76 del 27 marzo 1992 che rappresenta l'atto di indirizzo e coordinamento per la determinazione dei livelli di assistenza sanitaria in emergenza. Il testo dispone che le Regioni devono organizzare l'attività di emergenza-urgenza su due livelli: il sistema territoriale e quello di risposta ospedaliera. Viene così istituito il 118 e sono creati i D.E.A., con un modello organizzativo dipartimentale finalizzato a migliorare l'efficienza operativa e di gestione delle risorse; il triage è inserito come un servizio all'interno dei dipartimenti d'emergenza;
- La D.G.R. n. 1004 del 1994 della Regione Lazio schematizza il sistema dell'emergenza sanitaria regionale, pone in essere il sistema Lazio soccorso articolando il servizio d'emergenza territoriale e individuando i Dipartimenti d'Emergenza e Accettazione, definisce gli standard del Pronto Soccorso e i criteri di funzionalità degli ospedali sede di D.E.A. e pone come obiettivo prioritario, finalizzato al funzionamento del sistema d'emergenza, la formazione degli operatori al fine di qualificarli e addestrarli ad assolvere compiti *che richiedono prontezza di intervento unita ad un'alta specializzazione tecnica*;
- Il D.M. n. 739 del 1994: profilo professionale dell'infermiere, afferma che l'infermiere partecipa all'identificazione dei bisogni di salute della persona e della collettività (il triage è un'identificazione precisa di un problema di salute);
- L'Atto di intesa Stato e Regioni (aprile 1996 – G.U. 17/05/1996) di approvazione delle linee guida sul sistema di emergenza sanitaria in applicazione del D.P.R. 76/1992 prevede, per la prima volta in Italia, la funzione di Triage nelle strutture d'emergenza e afferma che in ogni DEA deve essere prevista la funzione di Triage *come primo momento di accoglienza e valutazione di pazienti, in base a criteri definiti che consentano di stabilire le priorità di intervento. Tale funzione è svolta da personale infermieristico adeguatamente formato che opera secondo protocolli prestabiliti dal dirigente del servizio*;
- La D.G.R. n. 7628 del 22 dicembre 1998 della Regione Lazio delibera l'attivazione del Sistema Informativo sull'Emergenza Sanitaria (SIES) ad integrazione del Sistema Informativo Ospedaliero (SIO). Nel progetto SIES sono indicati i contenuti informativi, gli schemi di codifica, i tempi e le modalità dei flussi in Pronto Soccorso; il Rapporto di Pronto Soccorso è la scheda che racchiude le informazioni epidemiologiche essenziali: identificativo di scheda, dati individuali, condizioni del paziente e segni e sintomi all'ingresso, codice di priorità, informazioni compilate dall'infermiere durante il processo di triage. La Regione Lazio utilizza come supporto informatico il G.I.P.S.E. (Gestione Informazione Pronto Soccorso Emergenza);
- La Legge n. 42 del 26 febbraio 1999: abolizione del mansionario infermieristico, definisce all'articolo 1 la professione infermieristica come professione sanitaria (non più, professione sanitaria ausiliaria);
- La Legge n. 251 del 10 agosto 2000 disciplina le professioni sanitarie infermieristiche, tecniche, della riabilitazione, della prevenzione e della professione ostetrica e dichiara formalmente l'autonomia di ogni professionista della salute;
- Il D.G.R n. 1914 dell'agosto 2000 della Regione Lazio, prevede l'uso del codice colore del

- trriage per la remunerazione delle prestazioni del sistema dell'emergenza ospedaliero;
- L'accordo tra il Ministro della Salute e Regioni del 25 ottobre 2001 (G.U. n. 285 del 07/12/2001), relativo al documento di linee-guida sul sistema di emergenza sanitaria in cui si analizzano in maniera specifica e approfondita gli aspetti organizzativi e strutturali del triage, ne prescrive l'attivazione obbligatoria nelle strutture ospedaliere con numero di accessi > a 25.000/anno; definisce in maniera dettagliata gli aspetti che riguardano le caratteristiche del personale, la formazione, l'organizzazione del lavoro, le strutture e l'informativa all'utenza;
 - Nel luglio 2002 il Consiglio Regionale della Regione Lazio approva il Piano sanitario Regionale (PSR) 2002-2004 (D.G.R. n. 114/2002; B.U.R.L. n. 24 suppl.7 del 30/08/2002) in cui viene indicata come una delle azioni prioritarie *"l'applicazione sistematica del triage quale modello di indirizzo e selezione del paziente e l'incentivazione ad introdurre il triage in tutte le strutture di emergenza anche utilizzando la leva della remunerazione"*. Il PSR, nell'ambito della formazione per gli infermieri dell'area dell'emergenza, comprende anche il corso di triage ed individua l'Agenzia di Sanità Pubblica (ASP) e le Aziende Sanitarie come attori per la realizzazione;
 - L'Accordo tra il Ministro della Salute e Regioni, del 22 maggio 2003 sul documento recante: linee-guida su formazione, aggiornamento e addestramento permanente del personale operante nel sistema di emergenza/urgenza in cui viene affermato che il personale operante nel sistema dell'emergenza/urgenza deve sostenere un percorso formativo uniforme;
 - Il D.P.C.M., del 13 dicembre 2007 definisce le procedure e la modulistica del triage sanitario nelle catastrofi.
 - Il Codice deontologico dell'Infermiere, approvato dal Comitato centrale della Federazione con deliberazione n.1/09 del 10 gennaio 2009 e dal Consiglio nazionale dei Collegi Ispasvi riunito a Roma nella seduta del 17 gennaio 2009 cita testualmente:
 - art.3 - La responsabilità dell'infermiere consiste nell'assistere, nel curare e nel prendersi cura della persona nel rispetto della vita, della salute, della libertà e della dignità dell'individuo.
 - Art. 15 - L'infermiere chiede formazione e/o supervisione per pratiche nuove o sulle quali non ha esperienza.
 - Art. 18 - L'infermiere, in situazioni di emergenza-urgenza, presta soccorso e si attiva per garantire l'assistenza necessaria. In caso di calamità si mette a disposizione dell'autorità competente.
 - Art. 20 - L'infermiere ascolta, informa, coinvolge l'assistito e valuta con lui i bisogni assistenziali, anche al fine di esplicitare il livello di assistenza garantito e facilitarlo nell'esprimere le proprie scelte.
 - Art. 28 - L'infermiere rispetta il segreto professionale non solo per obbligo giuridico, ma per intima convinzione e come espressione concreta del rapporto di fiducia con l'assistito.
 - Art. 35 - L'infermiere presta assistenza qualunque sia la condizione clinica e fino al termine della vita all'assistito, riconoscendo l'importanza della palliazione e del conforto ambientale, fisico, psicologico, relazionale, spirituale.
 - Art. 41 - L'infermiere collabora con i colleghi e gli altri operatori di cui riconosce e valorizza lo specifico apporto all'interno dell'équipe.
 - Il DCA 8/2011 della Regione Lazio ribadisce l'obbligatorietà della funzione di Triage nei PS con oltre 25.000 accessi;
 - Nel luglio 2012, il documento AGENAS su linee d'indirizzo per l'attività di triage di Pronto Soccorso (proposta del coordinamento Nazionale Triage di Pronto Soccorso) prevede

l'introduzione del quinto codice e il cambio di denominazione dei codici, abbandonando il sistema dei codici colore sostituendolo con quello numerico;

- La Raccomandazione n. 15 sul rischio clinico, febbraio 2013 del Ministero della Salute: morte o grave danno conseguente a non corretta attribuzione del codice triage nella Centrale Operativa 118 e/o all'interno del Pronto Soccorso che recita: *“l'errata attribuzione del codice triage può determinare evento sentinella che richiede la messa in atto di misure di prevenzione e protezione. La raccomandazione vuole incoraggiare l'adozione di appropriate misure organizzative, formative e assistenziali per prevenire l'insorgenza di eventi avversi o minimizzare gli effetti conseguenti a una non corretta identificazione del grado di criticità e complessità dell'evento segnalato alla Centrale Operativa 118 e ad una non corretta attribuzione del codice triage da parte dell'equipe di soccorso 118 e/o in Pronto Soccorso”*.
- Accordo, ai sensi dell'art. 4 del D.Lgs. 281/97 tra il Governo e le Regioni e le Province Autonome di Trento e di Bolzano sul documento recante: *“Linee di indirizzo per la riorganizzazione del sistema di emergenza e urgenza in rapporto alla continuità assistenziale”*, della Presidenza del Consiglio dei Ministri del 7 febbraio 2013.
- Le Linee di Indirizzo Nazionali sul Triage Intraospedaliero (Accordo Stato-Regioni del 1 Agosto 2019 – Rep. N. Atti 143/CSR).
- Le Linee di Indirizzo Nazionali sul Triage Intraospedaliero (Accordo Stato-Regioni del 1 Agosto 2019 – Rep. N. Atti 143/CSR).

La necessità di fronteggiare la recente pandemia da Covid-19 ha richiesto importanti cambiamenti organizzativi al triage, disciplinati con una serie di norme nazionali e regionali che hanno modificato l'assetto dell'accoglienza e dei flussi in pronto soccorso e in ospedale in relazione alla specifica fase pandemica.

Per l'approfondimento della tematica dell'organizzazione del triage in risposta alla pandemia si rimanda al paragrafo specifico del presente manuale.

3.2 ASPETTI MEDICO – LEGALI

Negli ultimi anni la professione infermieristica è stata investita da una serie di innovazioni giuridiche volte alla ridefinizione del proprio ruolo e profilo professionale.

L'attuale connotazione professionale, legittima e moderna alla luce della crescente complessità dei pazienti assistiti e dell'evoluzione dei trattamenti, si caratterizza sia per la maggiore autonomia decisionale e operativa, che per le nuove responsabilità.

Poiché il triage rappresenta una delle maggiori espressioni di autonomia professionale dell'infermiere, occorre individuare le principali fonti normative di riferimento.

La prima importante norma è il D.M. n. 739 / 1994 istitutivo del profilo professionale, secondo il quale l'infermiere è il responsabile dell'assistenza infermieristica, pertanto anche l'attività di triage rientra pienamente tra le sue funzioni. In riferimento a quest'ultima considerazione occorre citare le prime tre voci dell'art.1 comma 3 secondo le quali l'infermiere:

a) partecipa all'identificazione dei bisogni di salute della persona e della collettività;

b) identifica i bisogni di assistenza infermieristica della persona e della collettività e formula i relativi obiettivi;

c) pianifica, gestisce e valuta l'intervento assistenziale infermieristico.

Le suddette funzioni delineano l'autonomia gestionale nei confronti del paziente che accede in Pronto Soccorso. Il paziente, infatti, viene dapprima preso in carico dal triagista che, valutandolo secondo una metodologia scientifica, gli assegna un livello di priorità di accesso alle cure.

Un secondo e più specifico riferimento, è rappresentato dalle Linee guida n. 1/1996 “Atto d’intesa Stato e Regioni di approvazione delle linee guida sul sistema di emergenza sanitaria in applicazione del D.P.R. del 27/03/1992”.

Tale documento stabilisce che: “All’interno dei DEA deve essere prevista la funzione di triage come primo momento di accoglienza e valutazione dei pazienti in base a criteri definiti che consentano di stabilire le priorità di intervento. Tale funzione è svolta da personale infermieristico adeguatamente formato, che opera secondo protocolli prestabiliti dal dirigente di servizio.”

La funzione di triage sottende la piena autonomia operativa del personale infermieristico sancita dalla Legge n.42/1999 abrogativa del mansionario (D.P.R. n. 225/74).

Tale normativa sostituisce l’obsoleta definizione di “professione sanitaria ausiliaria” con “professione sanitaria” contribuendo a chiudere definitivamente l’epoca di subordinazione contraddistinta da schemi rigidi e inflessibili in cui i ruoli e le funzioni erano predefiniti e gli infermieri erano assimilati a figure in grado di esplicare una limitata serie di mansioni.

Attualmente, secondo il legislatore, il campo di attività e responsabilità dell’infermiere è definito dal profilo professionale, dal codice deontologico e dagli ordinamenti didattici relativi alla formazione universitaria di base e avanzata.

L’accordo del 25 ottobre del 2001 tra il Ministero della Salute e le Regioni, ha previsto l’adozione di criteri specifici relativi al triage intraospedaliero e al personale infermieristico, nelle strutture ove è obbligatoriamente previsto. La funzione di triage viene definita in maniera dettagliata, precisando che: “...deve essere svolta dal personale infermieristico esperto e specificamente formato, sempre presente nella zona di accoglimento del pronto soccorso ed in grado di considerare i segni e i sintomi del paziente per identificare le condizioni potenzialmente pericolose per la vita e determinare un codice di gravità per ciascun paziente al fine di stabilire le priorità di accesso alla visita medica”.

“L’infermiere opera sotto la supervisione del medico in servizio, responsabile dell’attività, e secondo protocolli predefiniti riconosciuti e approvati dal responsabile del servizio di pronto soccorso – accettazione o D. E. A.”.

Dalle suddette disposizioni si evince che l’infermiere nell’attuare il processo di triage si avvale di due elementi oggettivi predeterminati, ovvero i codici di priorità e i protocolli.

Occorre infine soffermarsi al punto delle linee guida del 2001 riguardante “...la supervisione del medico in servizio responsabile dell’attività...”, che sottolinea la collaborazione tra le due figure professionali, tale supervisione deve essere intesa rispetto all’applicazione dei protocolli di triage. Risulta, pertanto, fondamentale che anche il medico debba essere formato sulla funzione di triage per evitare atteggiamenti di prevaricazione del ruolo (*over rule*) nei confronti dell’infermiere triagista.

L’autonomia professionale, prevista dalla Legge n. 251/2000, non va soltanto intesa come mancanza di vincoli di subordinazione in cui vi è la netta distinzione tra le varie competenze, ma consiste nella capacità di risolvere le problematiche assistenziali relative al proprio campo professionale anche in collaborazione con altri professionisti. È, peraltro, evidente che, alla luce della evoluzione del percorso del triage regionale, la gestione e la definizione dei protocolli locali di triage debba essere condivisa tra responsabile medico e infermieristico del servizio di pronto soccorso, integrata dalla validazione degli stessi ad opera della direzione di dipartimento e sanitaria di presidio.

3.3 L’OSTETRICA TRIAGISTA*

Nell’ambito della gestione dell’assistenza ostetrica, ginecologica e neonatale, l’ostetrica/o risulta essere il professionista sanitario maggiormente qualificato, poiché questa è l’area d’azione

* Alla redazione del presente paragrafo ha partecipato la Dottoressa Patrizia Proietti, Vicepresidente dell’Ordine della Professione Ostetrica di Roma e Provincia – OPORP

identificata dal *core competence* professionale e dal Codice Deontologico. Inoltre, nell'ambito dell'emergenza-urgenza, come sancito dal comma 5 dell'art.1 del profilo professionale (D.M. 740/94) l'ostetrica è in grado di individuare situazioni potenzialmente patologiche che richiedono intervento medico e di praticare, ove occorra, le relative misure di particolare emergenza.

L'art. 1 della legge 251 del 2000 sancisce che rientrano nell'autonomia professionale delle professioni sanitarie infermieristiche e della professione sanitaria ostetrica, le attività dirette alla prevenzione, alla cura e alla salvaguardia della salute individuale e collettiva, utilizzando metodologie di pianificazione per obiettivi dell'assistenza. Tale riferimento ci consente di ampliare il concetto di triage guardandolo come ad una funzione assistenziale, funzione che rientra, quindi, anche tra le competenze dell'ostetrica/o.

La metodologia del triage rientra appieno nell'organizzazione della quotidiana attività ostetrica, così come definito anche nella raccomandazione n.6 del Ministero della Salute del marzo 2008: "Raccomandazione per la prevenzione della morte materna o malattia grave correlata al travaglio e/o parto". Tale metodologia è stata acquisita ai fini di una corretta valutazione e classificazione del rischio della donna in occasione del parto, e ad essa conseguono specifici "percorsi assistenziali".

Tuttavia, quando si parla di ostetrica triagista, ossia deputata all'accoglienza e all'attribuzione del codice priorità della gestante che accede al pronto soccorso, nonché all'attivazione dei percorsi post-triage, è utile chiarire alcune prerogative.

Il PSN 2011-2013, dispone che "al fine di garantire la continuità dell'assistenza in emergenza di fondamentale importanza è la realizzazione o il completamento della rete delle patologie acute ad alta complessità assistenziale, tra cui le Urgenze Ostetrico-Ginecologiche". Quando si parla di gestione dell'emergenza, bisogna tenere presente che ci si deve inserire in un contesto più ampio (ospedaliero ed extraospedaliero) con il quale confrontarsi ed integrarsi al fine di implementare un sistema di triage secondo una metodologia unica. Infatti, sempre il PSN 2011-2013, afferma che "sul versante ospedaliero è necessario promuovere la diffusione della metodologia del triage ospedaliero, individuando un modello da adottare a livello nazionale".

Quanto sopra conferma che, l'attività di triage ostetrico in pronto soccorso, non può prescindere dai requisiti fondamentali come la formazione del triagista, la formulazione e l'applicazione di protocolli condivisi e la presenza di requisiti strutturali minimi.

La formazione di accesso al triage in pronto soccorso ostetrico prevede alcuni pre-requisiti, quali il titolo di studio e l'abilitazione alla professione di ostetrica ed il titolo certificato alle manovre di Supporto Vitale di Base nell'adulto e nel bambino (fondamentale soprattutto per l'aspetto neonatale).

L'ostetrica triagista formata ha le competenze per ridurre il rischio di errata valutazione; alcuni studi hanno già evidenziato una maggiore specificità nell'attribuzione del codice di priorità in ambito ostetrico tenendo conto della gestante e del prodotto del concepimento.

L'attuale orientamento vede, inoltre, una grande potenzialità nella gestione attiva dell'attesa, e in quest'ottica si aprono ulteriori scenari, in relazione alla precoce attivazione dei fast track, see and treat e percorsi diagnostico terapeutici assistenziali, soprattutto a gestione ostetrica in particolare per le gravidanze a basso rischio.

In conclusione, l'ostetrica svolge la funzione di triagista dopo aver acquisito competenze specifiche mediante una formazione di accesso e una formazione permanente all'esercizio di tale funzione, così come in accordo con la normativa vigente. Deve altresì potersi avvalere di protocolli specifici per l'attribuzione del codice di priorità, nonché deve poter esercitare in un pronto soccorso che fornisca i requisiti strutturali minimi per l'espletamento della funzione. La sua specifica competenza le consente una completa presa in carico della donna e del nascituro, con una migliore definizione del rischio evolutivo. Ulteriori miglioramenti organizzativi e della gestione dell'attesa sono relativi alla precoce e competente attivazione dei percorsi post triage/triage avanzato con particolare

riferimento a quelli a gestione ostetrica (come previsto dalle linee di indirizzo per la definizione e l'organizzazione dell'assistenza in autonomia da parte delle ostetriche alle gravidanze a basso rischio ostetrico (BRO) del Ministero della Salute). Infine, non sono da trascurare la competenza nell'individuazione e nella presa in carico, già in sede di triage, di situazioni di fragilità e violenza sulla donna e/o sui minori, situazioni di grande rilevanza clinica e sociale nei nostri pronto soccorso e che, in ambito di tutela della salute femminile, l'ostetrica/o ha un preciso dovere deontologico di intervento.

3.4 RESPONSABILITÀ GIURIDICA

Il concetto di responsabilità professionale nella sua dimensione giuridica riconosce tre ambiti: penale, civile e disciplinare.

In merito all'attività di triage, la responsabilità giuridica si esplicita in diverse funzioni:

3.4.1 BISOGNI SANITARI DELLA PERSONA

L'infermiere triagista definisce le priorità in funzione dei bisogni di salute mediante l'espletamento di varie funzioni. Condotte erranee ed omissive in merito alla sua attività hanno rilevanza penale se causano un danno alla persona, ovvero:

- l'aggravamento evitabile della malattia o l'insorgenza di complicanze
- la morte evitabile conseguente alla malattia.

Nell'eventualità che tali eventi siano riferibili ad una *condotta colposa* per negligenza, imprudenza e imperizia o per l'inosservanza di leggi, discipline, norme, ordini e regolamenti, l'ipotesi delittuosa è costituita rispettivamente da lesioni personali colpose e da omicidio colposo (artt. 589-590 del Codice Penale – C.P.).

Quindi i principali doveri sono i seguenti:

- la *corretta attribuzione del codice di priorità* che al termine del processo di triage si configura come atto di chiara matrice infermieristica secondo una metodologia scientifica, per cui l'erronea attribuzione dello stesso dovuta alla non corretta interpretazione del problema principale o alla inadeguata raccolta dati, comporta *conseguenze dannose* a carico del paziente in quanto genera un intempestivo intervento del medico soprattutto nelle situazioni di emergenza/urgenza nelle quali per definizione non può essere differibile;
- la *corretta applicazione dei protocolli* per non incorrere nell'erronea attribuzione del codice di priorità. I protocolli devono essere elaborati tenendo conto di criteri di scientificità e di evidence based medicine e nursing e secondo specifiche caratteristiche quali l'adeguatezza, la chiarezza, l'applicabilità e periodicità della revisione;
- l'*informazione* all'utenza riguardante il significato del triage e la relativa attribuzione del codice di priorità, in quanto parte integrante della prestazione professionale finalizzata alla tutela dei bisogni di salute e componente della funzione "relazionale, educativa" dell'assistenza infermieristica contemplata nell'art. 1 del D.M. n. 739/1994.

3.4.2 DOCUMENTAZIONE E CERTIFICAZIONE

L'infermiere è un incaricato di pubblico servizio (art. 358 c.p.), per cui ha l'obbligo di documentare la sua attività nell'apposita scheda infermieristica (atto pubblico), poiché rientra tra i doveri del suo ufficio; l'omissione anche parziale può configurare il delitto di rifiuto di atti d'ufficio – omissione (art. 328 c.p.). Occorre, peraltro, considerare che, alla luce dell'evoluzione della professione dell'infermiere come professione intellettuale e della particolare tipologia dell'attività svolta dall'infermiere di triage, in riferimento all'attribuzione del codice di priorità definita a seguito della

valutazione del paziente, si deve valutare l'infermiere di triage quale pubblico ufficiale in quanto, di fatto, svolge un'attività di certificazione (funzione amministrativa).

Ulteriori risvolti penali possono incombere qualora la scheda riportasse dati non corrispondenti alla realtà e quindi falsificati, per cui si profila il delitto di falsità ideologica commessa dall'incaricato di pubblico servizio in atti pubblici (art. 493 c.p.).

La scheda va sempre allegata alla cartella medica e deve essere sempre debitamente archiviata.

Le schede di triage sono elaborate tenendo conto di eventuali risvolti legali, per cui prevedono oltre al nome e cognome dell'infermiere, la data di inizio e fine di triage, i dati soggettivi e oggettivi, la possibilità di effettuare e di documentare la rivalutazione del paziente e la registrazione di eventuali attività di nursing.

3.4.3 PRESTARE ASSISTENZA

L'infermiere triagista deve essere sempre presente nell'area adibita al triage e, nella funzione del proprio mandato, non può rifiutarsi di prestare soccorso (art. 593 c.p.) ovvero di non registrare il paziente con problematiche di salute (*triage out*).

Nel prestare soccorso è chiamato a svolgere un pubblico servizio rappresentato dalla tutela della salute del singolo, per cui la mancata esecuzione della prestazione di triage, che è un atto dell'ufficio, o di una sua fase significativa, può configurare il delitto di rifiuto di atti d'ufficio – omissione già citato in precedenza.

3.4.4 SEGRETO PROFESSIONALE E TUTELA DELLA RISERVATEZZA

Secondo l'art. 622 del c.p. riguardante la "*Rivelazione del segreto professionale*":

"...chiunque avendo notizia, per ragione del proprio stato o ufficio, o della propria professione o arte, di un segreto, lo rivela, senza giusta causa, ... è punito con la reclusione fino a un anno o con la multa da lire sessantamila a un milione".

Gli ambiti del segreto professionale sono la diagnosi e la cura, la cui rivelazione è punita solo se dolosa, previa presentazione di querela da parte della persona offesa.

Vi sono casi in cui la giurisprudenza richiama fermamente il segreto professionale ovvero l'interruzione volontaria di gravidanza, la tossicodipendenza, l'AIDS e la violenza sessuale.

A rafforzare il vincolo del segreto professionale interviene anche il codice deontologico dell'infermiere del 2009 che all' art 28. afferma che "L'infermiere rispetta il segreto professionale non solo per obbligo giuridico, ma per intima convinzione e come espressione concreta del rapporto di fiducia con l'assistito".

Un ulteriore vincolo di segretezza è rappresentato dal *segreto d' ufficio* la cui rivelazione è punita con l'art. 326 c.p. In questo caso il segreto riguarda le informazioni ricevute in ragione dell'ufficio o del servizio dal triagista che verrebbe punito nel caso in cui altre persone venissero a conoscenza dei dati contenuti nella scheda di triage. Il delitto è perseguibile d'ufficio sia se doloso che colposo e l'Autorità giudiziaria provvede ad attuare il procedimento penale anche senza querela di parte.

3.4.5 REFERTO E DENUNCIA ALL'AUTORITÀ GIUDIZIARIA

Secondo l'art. 362 c.p. l'infermiere triagista in quanto incaricato di pubblico servizio (art.362 c.p.) è tenuto alla *denuncia* all'autorità giudiziaria (Procura della Repubblica) o ad altra autorità che ha l'obbligo di riferire a quella (Polizia di Stato, Carabinieri, direzione sanitaria ospedaliera), di un delitto perseguibile d' ufficio in relazione al quale ha prestato la propria opera o assistenza.

Inoltre, l'art. 365 del c.p. prevede che l'infermiere, in quanto esercente una professione sanitaria, ha anche l'obbligo del *referto* sempre che la notizia del reato si abbia nell'esercizio o a causa del servizio. La disposizione non viene applicata se il referto espone l'assistito a procedimento penale.

I reati più gravi (omicidio doloso, omicidio colposo, omicidio preterintenzionale, lesioni personali dolose e colpose, abbandono di minori e incapaci, maltrattamenti in famiglia o verso fanciulli) sono tutti perseguibili d'ufficio a prescindere dalla presentazione di querela di parte.

4. IL TRIAGE GLOBALE

4.1 METODOLOGIA DEL PROCESSO DI TRIAGE

Il triage è un processo decisionale complesso e dinamico, composto da un insieme di azioni sequenziali e valutazioni, necessarie a stabilire la priorità di accesso alla visita medica in Pronto Soccorso, al fine di garantire la tempestiva assistenza a pazienti in condizione di emergenza/urgenza.

La priorità è identificata con un codice, che rappresenta il momento conclusivo del processo di valutazione del paziente all'ingresso in pronto soccorso; le condizioni cliniche del paziente sono soggette a variazioni, pertanto il triage è un processo dinamico che prevede valutazioni successive.

4.1.1 IL METODO CLINICO DEL NURSING

Il processo di triage può essere ricondotto ad un'applicazione del *problem solving*, ossia il metodo di risoluzione dei problemi di tipo scientifico, applicato anche al paziente che accede al pronto soccorso. Il *problem solving* è strutturato in due momenti:

1. Il processo diagnostico infermieristico
 - a) raccolta e classificazione delle informazioni
 - b) interpretazione delle informazioni e identificazione del problema
2. La pianificazione degli interventi
 - a) individuazione di protocolli, procedure e standard predefiniti alla situazione in oggetto
 - b) attuazione degli interventi.

Contestuale ad ogni fase e conclusiva del processo è la valutazione, pertanto, nella prima fase, l'obiettivo è identificare e definire il problema che induce il paziente a rivolgersi al pronto soccorso. Nella seconda fase l'obiettivo è identificare e applicare le eventuali procedure o percorsi in relazione al codice di priorità o allo specifico problema per il quale il paziente si è presentato in pronto soccorso.

Il Triage Modello Lazio, già nel 2007, ha individuato nel sistema "globale" di triage quello di riferimento per l'elaborazione e diffusione dei protocolli per ciascuna condizione sintomatologica/problema in tutti i pronto soccorso della regione. La modalità di approccio globale è stata confermata come modello di riferimento anche dalle Linee di Indirizzo Nazionali sul Triage Intraospedaliero dell'agosto 2019.

Il sistema di triage "globale" garantisce un approccio d'insieme alla persona, mediante la valutazione infermieristica basata sulla raccolta di dati soggettivi e oggettivi, degli elementi situazionali significativi, nonché sulle risorse disponibili. Tale sistema identifica una priorità di accesso alla visita medica o al trattamento attraverso un processo metodologico effettuato dall'infermiere triagista adeguatamente formato.

L'organizzazione specifica del servizio deve consentire di raggiungere al triage i seguenti obiettivi:

- realizzare l'effettiva presa in carico della persona e dei suoi accompagnatori dal momento in cui si rivolgono alla struttura;
- identificare rapidamente le persone che richiedono cure immediate e garantirne il tempestivo avvio al trattamento;
- assicurare l'assegnazione del codice di priorità al trattamento attraverso la considerazione dei bisogni di salute dell'assistito, delle sue necessità di cura e del possibile rischio evolutivo;

- contribuire all'ottimizzazione del processo di cura della persona assistita all'interno del pronto soccorso, anche attraverso l'attivazione e l'inserimento del paziente in particolari percorsi di valutazione (Fast Track, See and Treat, PDTA) e trattamento appropriato (es: patologie tempo-dipendenti, percorsi per soggetti fragili);
- utilizzare un sistema documentale delle attività completo e informatizzato;
- disporre di un sistema adeguato di identificazione del paziente, in linea con le evoluzioni tecnologiche (es. braccialetto, bar code) e in conformità delle normative vigenti;
- gestire la lista e l'attesa dei pazienti, sorvegliando le persone in attesa e rivalutandone periodicamente le condizioni;
- gestire e fornire informazioni agli accompagnatori dei pazienti, anche in collaborazione con gli altri operatori del pronto soccorso.

4.2 FASI DI TRIAGE

Dal punto di vista metodologico il processo di Triage si articola nelle seguenti fasi:

1. Valutazione immediata (c.d. sulla porta): consiste nella rapida osservazione dell'aspetto generale della persona con l'obiettivo di individuare i soggetti con problemi assistenziali che necessitino di un intervento immediato.

2. Valutazione soggettiva e oggettiva:

- a) valutazione soggettiva, viene effettuata attraverso l'intervista (anamnesi mirata),
- b) valutazione oggettiva, viene effettuata mediante la rilevazione dei segni clinici e dei parametri vitali e l'analisi della documentazione clinica disponibile.

3. Decisione di Triage: consiste nell'assegnazione del codice di priorità, nell'attuazione dei necessari provvedimenti assistenziali e nell'eventuale attivazione di percorsi diagnostico-terapeutico-assistenziali (PDTA); a seguito della fase di accoglienza, infatti, in sede di Triage è possibile l'attivazione di percorsi di cura predefiniti come i percorsi brevi e i percorsi a gestione infermieristica.

4. Rivalutazione: si intende la conferma o, nel caso di variazioni delle condizioni cliniche o dei parametri vitali del paziente, l'eventuale modifica del codice di priorità assegnato ai pazienti in attesa.

Le fasi del triage sono da eseguire in maniera consequenziale, in caso di grave peggioramento del paziente le fasi possono essere interrotte per accelerare l'inizio dei trattamenti; pertanto, qualunque modifica dei parametri rilevata durante la fase di rivalutazione potrà determinare una variazione anche dei relativi tempi di attesa.

L'inizio del Triage, ovvero la valutazione immediata (c.d. sulla porta), deve essere garantito di norma entro 5 minuti dall'arrivo a tutti coloro che accedono al Pronto Soccorso.

4.2.1 FASE DELLA VALUTAZIONE IMMEDIATA

La fase della valutazione immediata sulla porta consiste in un esame visivo dell'aspetto generale del paziente, (privo di coscienza, confuso, agitato e/o irrequieto, incapacità a mantenere la stazione eretta, presenza di dolore, colorito della pelle, etc.), cercando di rilevare problemi che richiedono interventi immediati, avvalendosi di livelli di valutazione di priorità (Airways -A-, Breathing -B-, Circulation -C-, Disability -D-, Exposure -E) che consentono di cogliere informazioni immediate sulla eventuale compromissione delle funzioni vitali.

Durante la valutazione immediata si osserva:

- A – Airways - Pervietà delle vie aeree (respirazione rumorosa, stridore inspiratorio, etc.)
- B – Breathing - Respiro (assente, dispnea)
- C - Circulation - Circolo (cianosi, pallore con sudorazione)
- D – Disability – Deficit neurologici o alterazione dello stato di coscienza
- E – Exposure – in caso di trauma: evidenza di ferite, emorragie massive, deformità.

Nelle sospette patologie neurovascolari osservare la presenza di deficit motori.

La valutazione sulla porta deve essere immediata e in caso di compromissione di uno o più funzioni vitali si assegna il codice di massima priorità ed il paziente va immediatamente trasportato in sala emergenza interrompendo il processo di triage.

4.2.2 FASE DELLA VALUTAZIONE SOGGETTIVA ED OGGETTIVA

a. Valutazione soggettiva: raccolta dati mirata; viene effettuata per raccogliere informazioni (anamnesi mirata) sul motivo dell'accesso in pronto soccorso attraverso una intervista rivolta al paziente e/o agli accompagnatori (equipaggi delle ambulanze, parenti, conoscenti).

L'intervista deve essere volta all'individuazione e caratterizzazione del problema principale, alla presenza di sintomi associati, alla raccolta di dati relativi alle patologie concomitanti e/o pregresse, di informazioni aggiuntive quali allergie, terapie farmacologiche in corso, etc.

Per instaurare subito una relazione empatica con il paziente è utile porre domande aperte: come si sente? Cosa sente?). Le domande chiuse sono invece utili per ottenere informazioni realmente necessarie alla definizione del problema, ad esempio domande che prevedono una risposta sì o no. È fortemente auspicabile che l'intervista venga svolta secondo i principi di riservatezza.

A seguire si illustrano alcuni consigli per svolgere l'intervista:

1. Ascoltare le dichiarazioni del paziente relative al sintomo/problema principale;
2. Confermare il sintomo principale ponendo al paziente domande volte a stabilire le sue caratteristiche: esordio, decorso e durata.

- Quando è iniziato? (chiedere di specificare esattamente il tempo di insorgenza)
- Cosa stava facendo quando è iniziato?
- Per quanto tempo è durato?
- Il sintomo è costante? Va e viene?
- È ancora presente?
- Qual è la sede?
- In caso di dolore far descrivere le caratteristiche, le eventuali irradiazioni e la sua intensità usando la scala della sofferenza.
- Ci sono fattori aggravanti o allevianti?
- Ha mai avuto in passato lo stesso problema?
- Se sì, che diagnosi è stata fatta? A cosa è stato attribuito?

Fondamentale è porre una domanda per volta ed attendere la risposta.

Assicurarsi, inoltre, che le domande siano comprese dall'utente adeguando il linguaggio al livello culturale dell'individuo e alle sue capacità cognitive (in relazione all'età ed a eventuali deficit cognitivi o sensoriali).

3. Documentare sempre l'eventuale esistenza di tutti i quadri patologici concomitanti che possono essere significativi per un corretto inquadramento del paziente. Tra i quadri patologici più rilevanti ricordiamo:

- Ipertensione arteriosa
- Diabete mellito
- Broncopneumopatia Cronica Ostruttiva

- Cardiopatie
 - Epilessia
 - Ictus cerebri
 - Dipendenza o uso di sostanze di abuso
 - Neoplasie
 - Disturbi psichiatrici
 - Epatopatie, nefropatie.
4. Documentare sempre eventuali allergie, in particolare farmaci, e le terapie farmacologiche in atto.

b. Valutazione oggettiva: consiste nella rilevazione dei parametri vitali (PV), nel breve esame fisico mirato, nell'analisi della documentazione clinica disponibile.

I parametri vitali e il breve esame fisico mirato sono l'espressione oggettiva delle principali funzioni dell'organismo (respiratoria, circolatoria e neurologica).

I principali parametri vitali sono: Pressione Arteriosa Sistolica e Diastolica (PAS-PAD), Frequenza Cardiaca (FC), Frequenza Respiratoria (FR), Saturazione periferica di Ossigeno (SpO₂). Altri parametri di rilevanza clinica per l'attribuzione del codice colore sono: Glasgow Coma Scale (GCS), diametro pupillare, Temperatura Corporea (TC), il colorito della cute e il grado di sofferenza del paziente. Per quanto riguarda il grado di sofferenza del paziente esistono scale semplici che misurano fondamentalmente l'intensità del dolore. Le principali sono la scala analogico-visiva (VAS), la scala numerica (NRS; usualmente da 0 a 10), la scala verbale (VRS) e la scala cromatica.

L'esecuzione dell'elettrocardiogramma (ECG) e dell'Emo-Gluco Test (HGT), quando ritenute opportune, rappresentano attività utili alla corretta gestione del paziente al triage e alla definizione del codice di priorità.

L'esame fisico mirato consiste nella valutazione del distretto corporeo in relazione al sintomo principale.

- **Valutazione della Funzione Respiratoria**

- Frequenza Respiratoria (FR)
- Saturazione periferica di Ossigeno (SpO₂)
- Respirazione rumorosa (stridore, respiro sibilante e/o rantolante, cornage)
- Utilizzo dei muscoli accessori della respirazione (tirage, simmetria del respiro, volet costale)
- Colorito cute

- **Valutazione della Funzione Circolatoria**

- Pressione Arteriosa Sistolica (PAS)
- Pressione Arteriosa Diastolica (PAD)
- Frequenza Cardiaca (FC)
- Colorito cute – sudorazione
- Rilevazione polsi arteriosi e della loro simmetria

- **Valutazione della Funzione neurologica**

- Diametro pupillare
- Deficit neurologici focali
- Glasgow Coma Scale (GCS)
- Rigidità nucale

- **Valutazione intensità del dolore**
 - Scala del dolore

L'identificazione di criteri obiettivi, facilmente misurabili e riproducibili, basati principalmente sulla rilevazione dei parametri vitali, è lo strumento che garantisce univocità e omogeneità di giudizio.

N.B. I parametri vitali alterati riportati per i codici di priorità rappresentano dei punti certi di riferimento ma gli stessi devono essere contestualizzati al singolo paziente, in quanto l'attribuzione del codice va sempre ottenuta dall'intero processo decisionale di triage, considerando i sintomi di presentazione, l'anamnesi fisiologica e patologica del paziente (considera ad es. bradicardia nello sportivo, i parametri nella donna in gravidanza, ecc.).

4.2.3 FASE DELLA DECISIONE DI TRIAGE

La fase della decisione di triage consiste nell'assegnazione o attribuzione del codice di priorità, in relazione alle condizioni cliniche del paziente, al loro rischio evolutivo e alla disponibilità delle risorse.

In questa fase è possibile attuare i necessari provvedimenti assistenziali e nell'eventuale attivazione di specifici percorsi diagnostico-terapeutici-assistenziali.

Non necessariamente il codice di priorità assegnato al triage corrisponde alla gravità clinica del paziente; poiché soltanto in sede di visita medica è possibile disporre di tutti gli elementi per la corretta formulazione del giudizio di gravità clinica del caso. Nell'attribuzione del codice di priorità, oltre ai sintomi ed al possibile rischio evolutivo, devono essere considerati anche gli aspetti legati al dolore percepito, all'età, alla disabilità, alla fragilità, alle particolarità organizzative e di contesto; al fine di garantire la qualità dell'assistenza da fornire e una corretta presa in carico del paziente. Anche per questi motivi è necessario che la gestione della lista di attesa avvenga ad opera dell'infermiere di Triage.

L'obiettivo del codice di priorità è di stabilire la priorità dell'accesso alle cure, pertanto, se sono previste ulteriori codifiche di percorsi clinico assistenziali successivi al triage, devono essere chiaramente diversificate dal codice di priorità, evitando ulteriori stratificazioni o differenti sistemi di codifica aggiuntiva.

4.2.4 FASE DELLA RIVALUTAZIONE

La fase della rivalutazione è una fase imprescindibile del processo di Triage. Si definisce come l'attività professionale mirata a consentire il monitoraggio clinico dei pazienti in attesa, mediante il rilievo periodico dei parametri soggettivi e/o oggettivi che consentiranno di cogliere tempestivamente eventuali variazioni dello stato di salute. Rappresenta un momento di cura/assistenza del paziente in attesa, consentendo di acquisire nuove informazioni per modificare o confermare il codice di priorità. Tale osservazione continua è documentata dalla rilevazione delle funzioni vitali e di tutte le eventuali osservazioni rilevanti. Nella Tabella di seguito (Tabella 1 – Triage: Modalità e tempi di rivalutazione) sono riportati, per ognuno dei 5 codici e dei relativi tempi di attesa, le modalità di rivalutazione che comprendono il monitoraggio costante delle condizioni con osservazione diretta o video mediata per i casi di urgenza, la ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione nel caso di urgenze differibili, urgenze minori o non urgenze. Qualunque modifica dei parametri rilevata durante la fase di rivalutazione potrà determinare una variazione anche dei relativi tempi di attesa.

TABELLA 1 - TRIAGE: MODALITÀ E TEMPI DI RIVALUTAZIONE

Codice	Denominazione	Tempo massimo di attesa	Modalità di Rivalutazione
1	EMERGENZA	Accesso immediato al trattamento	
2	URGENZA	accesso entro 15 min	Osservazione diretta o video mediata con monitoraggio costante del paziente
3	URGENZA DIFFERIBILE	accesso entro 60 min	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione: - a giudizio del triagista - a richiesta del paziente - una volta trascorso il tempo di attesa massimo
4	URGENZA MINORE	accesso entro 120 min	
5	NON URGENZA	accesso entro 240 min	

4.3 PIANIFICAZIONE DEGLI INTERVENTI IN TRIAGE

Immediatamente dopo l'attribuzione del codice di priorità, già nella fase di triage è importante individuare e applicare lo specifico protocollo o procedura per la gestione dei pazienti. Affinché questo sia realizzabile, è necessario che all'interno della struttura ospedaliera siano stati definiti e concordati dei percorsi preferenziali per lo specifico evento in oggetto. Un protocollo può essere in relazione ad un codice di priorità od a un problema specifico del paziente che sia chiaramente definibile in sede di triage.

Si ribadisce, quindi, che a seguito della fase di accoglienza, è possibile l'attivazione di percorsi di cura predefiniti come i percorsi brevi e i percorsi a gestione infermieristica. Pertanto, al termine della valutazione l'infermiere, assegnato il codice di triage, può attivare il percorso diagnostico terapeutico assistenziale (PDTA) più appropriato tra quelli previsti dall'organizzazione, ottimizzando i tempi di presa in carico e trattamento e contribuendo alla diminuzione dei tempi di attesa globale.

4.4 DOCUMENTAZIONE DELL'ATTIVITÀ DI TRIAGE

Al fine di garantire la tracciabilità e la trasparenza del triage, tutte le attività, la valutazione e le successive rivalutazioni vanno documentate. La scheda di triage è un documento stilato da un operatore sanitario (infermiere/ostetrica) nell'esercizio delle sue funzioni e diventa parte integrante del verbale di pronto soccorso o della cartella clinica del paziente. La scheda di triage è documentata su supporto informatico o su materiale cartaceo.

Contiene:

- Data e ora di inizio e fine della valutazione di triage
- Nome dell'operatore di triage o numero matricola aziendale per la tutela della privacy
- Dati anagrafici del paziente
- Modalità di accesso e di invio
- Problema/Sintomo attuale
- Durata del sintomo
- In caso di trauma il luogo o la circostanza dell'evento
- Descrizione del problema attuale/annotazioni

- Anamnesi patologia
- Indicatori di trauma maggiore
- Parametri vitali, valutazione sofferenza, applicazione delle scale (RTS, GCS, etc.) ove indicate, stato della cute
- Posizionamento del paziente (deambulante, barella, carrozzina)
- Allergie, terapie domiciliari, trattamento preospedaliero
- Codice di priorità
- Ambulatorio di competenza
- Prestazioni e/o trattamenti effettuati al triage
- Rivalutazione

Relativamente ai dati anagrafici utili all'identificazione del paziente, questi devono essere raccolti secondo le indicazioni previste dal Documento di Indirizzo per la corretta identificazione della persona assistita della Regione Lazio (Determina Regionale n. G09956, 2021) a cui si rimanda per una trattazione esaustiva dell'argomento, ma di cui si riportano alcuni punti chiave.

Al momento dell'accesso, fatte salve condizioni di urgenza o di emergenza che rendano prioritario il trattamento del quadro clinico, l'infermiere di triage o l'operatore addetto all'accettazione amministrativa deve chiedere al paziente un documento di identità valido e di dichiarare nome, cognome e data di nascita, verificandone la corrispondenza.

Se il paziente è privo di documenti di identità l'operatore deve chiedere di dichiarare nome, cognome e data di nascita, verificandone la corrispondenza con eventuali familiari, caregiver o accompagnatori presenti, chiedendo a questi di fornire i documenti del paziente appena possibile.

Se il paziente per le proprie condizioni cliniche (es. situazione di emergenza, perdita di coscienza, stato confusionale, coma farmacologico, ecc.) o per età (bambini o anziani con disturbi cognitivi), non è in grado di rispondere alle domande sulla propria identità, è necessario coinvolgere i familiari o altre persone che siano in grado di identificare con certezza il paziente e che dovranno comunque fornirne i documenti appena possibile.

L'identificazione corretta del paziente che accede in pronto soccorso riconosce specificità e criticità legate sia al possibile l'accesso contemporaneo di più persone, che alla variabilità dei sintomi e delle patologie da queste presentate.

In situazioni di affollamento, la priorità dell'infermiere di triage è, ovviamente, di definire correttamente il codice di triage delle persone assistite. In tali casi, pertanto, l'obiettivo di una corretta identificazione del paziente consiste nell'identificazione univoca all'interno del percorso clinico-assistenziale, più che nell'immediato accertamento della corrispondenza fra generalità fornite, ove possibile, dal paziente o dai suoi accompagnatori, e quelle risultanti dal documento di identità.

Casi specifici sono rappresentati dal paziente ignoto e dalla donna che non vuole essere nominata (o, più in generale, la persona che richiede l'anonimato) trattati nei paragrafi successivi del manuale.

4.5 ASPETTI RELAZIONALI DEL TRIAGE - UMANIZZAZIONE

Per poter gestire le relazioni che si creano tra operatori, pazienti, famigliari ed accompagnatori, sono necessarie competenze professionali specifiche apprese con un percorso formativo mirato.

È auspicabile che tale percorso includa corsi di strategia comunicativa, di psicologia dell'emergenza e di gestione dei conflitti. Alla base vi è comunque una solida, precisa e stringente organizzazione di un'attività, quale quella dei servizi di emergenza sanitari che, pur nella imprevedibilità del singolo episodio che può accadere, di base si presenta con modalità e andamenti ricorrenti sia nei numeri dei casi da gestire che nelle situazioni cliniche, gestionali e relazionali di cui farsi carico. Tale organizzazione si realizza con procedure chiare ed uniformi. Perché l'applicazione di una procedura sia uniforme è necessario che la stessa sia condivisa da tutto il gruppo di operatori. L'uniformità del

comportamento nel gestire il paziente, peraltro, garantisce un'immagine di qualità nei confronti dell'utenza.

L'accesso di una persona in pronto soccorso, specie quando le motivazioni dello stesso appaiano clinicamente rilevanti, è intrinsecamente carico di preoccupazione, ansia, timori e si accompagna naturalmente a un livello elevato di aspettative nei confronti degli operatori, rispetto alla possibilità di ricevere risposte rapide, puntuali, quanto più possibile esaustive. Questi aspetti sono veri per chi si trova nella condizione di essere paziente ma anche per chi lo accompagna. È, pertanto, necessario fare tutti gli sforzi organizzativi da parte delle aziende sanitarie per assicurare che l'attesa sia anch'essa un tempo assistito. In questo senso le sale di attesa dei pronto soccorso devono essere dotate dei confort strutturali e tecnologici che il nostro tempo consente: adeguata cartellonistica informativa, dettagliati opuscoli descrittivi delle caratteristiche del pronto soccorso, un sistema video dedicato sia a fini descrittivi sulle attività in corso in pronto soccorso che per supportare, con canali televisivi, le persone che attendono, punti di erogazione di cibo e bevande, filodiffusione musicale. Particolarmente utile è la presenza di sistemi informatici che consentano di verificare il percorso del singolo paziente in pronto soccorso, nelle varie fasi dell'assistenza.

Al fine di mitigare i possibili conflitti relazionali al triage, si ritiene utile identificare una figura deputata a migliorare i processi di comunicazione con gli utenti in attesa e a intervenire quando questi possano diventare problematici nei confronti del personale di triage. Altrettanto utili risultano gli operatori, anche da reperire tra le associazioni di volontariato riconosciute a livello regionale o nazionale, che fungano da interfaccia tra cittadini e personale sanitario.

5. I 5 CODICI NUMERICI

5.1 CRITERI DI IDENTIFICAZIONE DI PRIORITA' NEL TRIAGE A 5 CODICI NUMERICI

Alla luce dell'esperienza maturata negli anni a livello internazionale e nella nostra Regione, considerata la necessità di definire percorsi più appropriati che possono trovare risposte anche nell'ambito della rete dei servizi di cure primarie o in altri setting di cura, come previsto dall'Accordo Stato Regioni del 7 febbraio 2013 sul documento di "Riorganizzazione del Sistema di Emergenza urgenza in rapporto alla Continuità assistenziale", è emersa progressivamente la necessità di differenziare ulteriormente il sistema di codifica attualmente in uso, basato su quattro codici colore, passando a una codifica a 5 codici. L'implementazione del Triage a 5 livelli, già in uso da anni in molte altre realtà internazionali, trova ulteriori motivazioni in una serie di problematiche quali la maggiore complessità assistenziale dei pazienti, la valorizzazione della potenziale evolutività delle condizioni cliniche, la razionalizzazione dell'impiego delle risorse, la diversificazione dei percorsi assistenziali del paziente già dal triage attraverso, ad esempio, la previsione di esito, la necessità dell'attivazione precoce di percorsi socio-sanitari.

Tra gli elementi specifici che emergono dall'analisi degli andamenti delle assegnazioni dei codici colore di priorità di triage nella Regione Lazio dal 2007 al 2018 (fig.1), che hanno ulteriormente contribuito alla evoluzione verso un modello di triage a 5 livelli di priorità, si sottolinea, in particolare, un progressivo incremento della percentuale di codici rossi e gialli, con consensuale riduzione di quelle dei codici verdi e bianchi, determinatosi a fronte della sostanziale invarianza del numero complessivo degli accessi ai servizi di emergenza. Il gruppo di pazienti in codice verde è, comunque, rimasto quello più numeroso (circa il 65%). Questo enorme contenitore, che nel Lazio vale circa 1.300.000 pazienti, rimane caratterizzato da un maggior rischio di errore nella determinazione del livello di priorità alla visita medica. Contemporaneamente, la tendenza al raddoppio dei codici gialli si è accompagnato all'allungamento dell'attesa per la visita dei pazienti con questo livello di priorità.

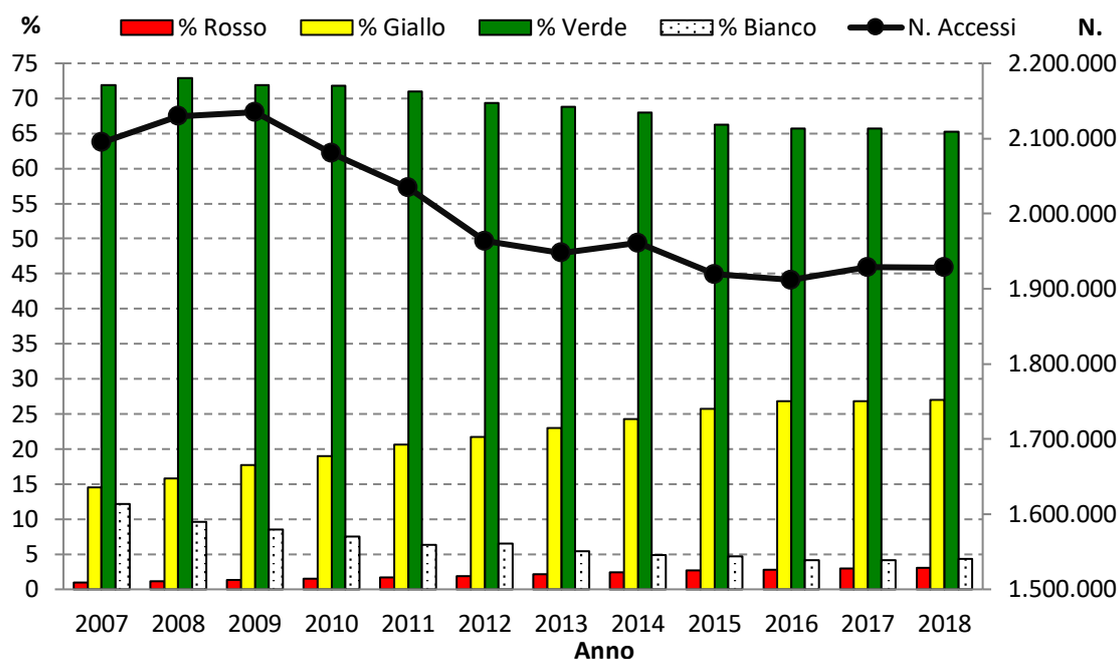


Figura 1 - Accessi totali e per codice colore triage dal 2007 al 2018 della Regione Lazio.

Nel modello proposto si adotta un sistema di codifica a 5 codici numerici di priorità, con codice da 1 a 5. La nuova codifica consente di focalizzare l'attenzione sulle condizioni cliniche che rientrano nell'ambito dell'urgenza differibile, individuando l'ambito delle patologie da definire come urgenza minore. (vedi Tabella 2- Codifica a 5 livelli di priorità e tempi di attesa). Per ognuno dei 5 codici, si indica anche il tempo massimo di attesa per l'accesso alle aree di trattamento, che va dall'accesso immediato per l'emergenza all'accesso entro 240 minuti per le situazioni di non urgenza. Nella tabella che segue (Tabella 2) sono riportati i cinque livelli numerici, la loro denominazione, la loro definizione e i tempi massimi di attesa per l'accesso alle aree di trattamento.

TABELLA 2 –TRIAGE: CODIFICA A 5 LIVELLI DI PRIORITÀ E TEMPI MASSIMI DI ATTESA			
Codice	Denominazione	Definizione	Tempo Massimo di attesa per l'accesso alle aree di trattamento
1	EMERGENZA	Interruzione o compromissione di una o più funzioni vitali	Accesso immediato
2	URGENZA	Rischio di compromissione delle funzioni vitali. Condizione con rischio evolutivo o dolore severo	Accesso entro 15 minuti
3	URGENZA DIFFERIBILE	Condizione stabile senza apparente rischio evolutivo che solitamente richiede prestazioni complesse	Accesso entro 60 minuti
4	URGENZA MINORE	Condizione stabile senza rischio evolutivo che solitamente richiede prestazioni diagnostiche terapeutiche semplici mono-specialistiche	Accesso entro 120 minuti
5	NON URGENZA	Problema non urgente o di minima rilevanza clinica	Accesso entro 240 minuti

Fermo restando la scelta di definire e applicare un sistema di triage a 5 livelli di codifica identificati dai numeri da 1 a 5, passando progressivamente dal livello 1 di emergenza al livello 5 di non urgenza, la Regione Lazio, in accordo con altre Regioni e come recepito dalle linee guida nazionali, ha inteso operare una scelta integrativa dal punto di vista iconografico, associando a ogni numero-livello un colore di sottofondo. Questa scelta si motiva, principalmente, con la necessità di non determinare eccessiva confusione nei cittadini e negli operatori che da circa 20 anni sono abituati a considerare la priorità di accesso al pronto soccorso con il sistema dei codici colore. La scelta dei colori da abbinare ai numeri riflette, però, la necessità di esplicitare il cambiamento e di prendere atto che i nuovi protocolli di triage sono frutto di un sistema che riclassifica del tutto la valutazione dei sintomi e dei problemi al triage. Per tali motivi si è scelto, ad esempio, di eliminare il colore giallo e di introdurre il colore arancione per il codice 2 o, ancora, di utilizzare il colore azzurro per il codice 3.

TABELLA 2A –TRIAGE: CODIFICA A 5 CODICI NUMERICI/COLORE			
Codice	Denominazione	Definizione	Tempo Massimo di attesa per l'accesso alle aree di trattamento
1 Rosso	EMERGENZA	Interruzione o compromissione di una o più funzioni vitali	Accesso immediato
2 Arancione	URGENZA	Rischio di compromissione delle funzioni vitali. Condizione con rischio evolutivo o dolore severo	Accesso entro 15 minuti
3 Azzurro	URGENZA DIFFERIBILE	Condizione stabile senza apparente rischio evolutivo che solitamente richiede prestazioni complesse	Accesso entro 60 minuti
4 Verde	URGENZA MINORE	Condizione stabile senza rischio evolutivo che solitamente richiede prestazioni diagnostico terapeutiche semplici mono-specialistiche	Accesso entro 120 minuti
5 Bianco	NON URGENZA	Problema non urgente o di minima rilevanza clinica	Accesso entro 240 minuti

Quella su esposta, dunque, è la modalità di rappresentazione visiva del nuovo sistema di triage a 5 codici numerici/colore. I 5 codici vengono rappresentati in questa stessa modalità nel sistema regionale informatico di pronto soccorso.

Il passaggio al sistema di triage a 5 codici così definito non consiste in uno "spacchettamento" di un codice colore ma in un processo di nuova codifica.

Accanto alla ridefinizione dei codici si introduce la nuova tabella dei parametri vitali per l'attribuzione dei livelli di priorità (tabella 3) che è strutturata sulla base della valutazione A-B-C-D-E del paziente.

TABELLA 3 - PARAMETRI VITALI PER ATTRIBUZIONE CODICE DI PRIORITA'

VALUTAZIONE		1	2	3	4	5
A	vie aeree	ostruite	pervie	Pervie	pervie	Pervie
B	SpO2	≤ 86%	86-90%	>90-95%	>95%	>95%
	FR atti/min	< 10	> 30	22-30	17-21	12-16
C	FC b/m	≤ 40 ≥ 160	> 40 - ≤ 50, ≥110 - < 160, ≥ 90 < 110 + aritmia*	> 50 - <60 ≥ 90 < 110 60-90+aritmia*	≥60-<90 non aritmia	≥60-<90 non aritmia
	PAS mmHg	≤ 75 o polsi periferici assenti ≥ 250	≤90 Indice di shock ≥1 > 200 - <250	>90 ≤ 105 Indice di shock <1 > 170	≤ 170	< 140
	PAD mmHg	≥ 130	≥ 120 - < 130	≥ 100 - < 120	< 100	< 90
D	GCS	≤11	12-13	14	15	15
E	TC °C	<35°	35°-35,5° >39,5°	38,0° - 39,5° C	<38,0° C	Febbre riferita
Dolore	Scala NRS		8-10	4-7	1-3	dolore non in atto
Glicemia	HGT mg/dl	< 40	40-60	60-80	>80	>80
			High o >300+sintomi°	>300 no sintomi°	<300	
Età	anni			>75^		

LEGENDA TABELLA 3

*di nuova insorgenza

°sintomi/segni di chetosi

^per paziente pluripatologico o con problema principale a rischio coinvolgimento sistemico.

Indice di shock (Shock index): rapporto tra frequenza cardiaca e pressione arteriosa sistolica. Normalmente è compreso tra 0,5 e 0,7 e valori ≥ a 1 rappresentano una misura di instabilità emodinamica. Quando al triage si riscontra uno Shock index ≥ a 1 il paziente ha una priorità di accesso più elevata e una maggiore possibilità di ricovero e di cure intensive.

Sintomi e segni di Chetosi (chetoacidosi): condizione caratterizzata dall'accumulo di corpi chetonici (acido acetacetico, acido beta-idrossibutirrico ed acetone) e dal loro passaggio nelle urine. Uno stato di chetosi si caratterizza per astenia, malessere generale, poliuria, nausea, vomito, sete, inappetenza, disidratazione, ipotensione, dolori addominali, sonnolenza, dispnea, alterazioni ECG, acidemia. È rilevabile con l'utilizzo degli stick urinari oltre che con l'emogasanalisi.

L'assegnazione del codice numerico di priorità, come già detto, si basa sulle due fasi preliminari:

1. Fase della Valutazione immediata (c.d. valutazione sulla porta)
2. Fase della Valutazione soggettiva e oggettiva: raccolta dati mirata, dei parametri vitali, breve esame fisico mirato e l'analisi della documentazione clinica disponibile.

L'identificazione di criteri obiettivi, facilmente misurabili e riproducibili, basati principalmente sulla rilevazione dei parametri vitali, è lo strumento che garantisce univocità e omogeneità di giudizio. I valori di riferimento individuati per la determinazione del codice di priorità in relazione alla

determinazione dei parametri vitali sono frutto del confronto tra i più diffusi sistemi di triage internazionali (ATS, CTAS, Manchester, ESI, French) e della letteratura di settore, dell'esperienza maturata nel corso di circa 12 anni di applicazione del triage modello Lazio e del consenso del panel di esperti del gruppo di lavoro regionale. I parametri vitali alterati riportati per i codici di priorità rappresentano dei punti di riferimento fondamentali nell'attività di ogni triagista anche se l'attribuzione del codice di priorità va sempre ottenuta dall'intero processo decisionale di triage e si deve avvalere anche del cosiddetto colpo d'occhio del triagista esperto.

A partire dal settembre 2019 è stato avviato il processo che ha condotto al passaggio della codifica di triage dal sistema a 4 a quello a 5 codici. Si è trattato di un percorso articolato che ha previsto attività di formazione degli operatori, peraltro già avviate precedentemente, e di implementazione dei sistemi informatici di PS. Il passaggio al nuovo sistema di codifica è sostanzialmente coinciso con il diffondersi della pandemia da SARS-CoV-2, che ha comportato un notevole impatto anche sulle attività di triage attraverso diversi aspetti come la riduzione degli accessi totali ai PS, l'introduzione del pre-triage, il decremento degli accessi per problematiche di minore entità, la crescita in percentuale degli accessi di pazienti critici in ragione della gravità dei quadri clinici indotti dal COVID-19, soprattutto nel 2020 e 2021.

Al fine di valutare l'impatto del nuovo sistema di codifica sull'assegnazione del codice di priorità di triage nei PS regionali, si presentano a seguire i dati relativi ai periodi ottobre 2020/settembre 2021 e ottobre 2021/settembre 2022.

TABELLA 4: DATI DI ASSEGNAZIONE PRIORITA' A 5 CODICI PERIODI OTT 2020-SET2021 E OTT 21- SET 22				
	2020/21		2021/22	
CODICE	N. Pazienti	Percentuale	N. Pazienti	Percentuale
Cod1 - Rosso	59.825	4,7%	69.151	4,4%
Cod2 - Arancione	203.016	15,9%	242.864	15,6%
Cod3 - Azzurro	450.499	35,2%	568.396	36,5%
Cod4 - Verde	503.444	39,4%	619.767	39,8%
Cod5 - Bianco	57.581	4,5%	52.199	3,4%
Totale	1.278.646	100,0%	1.556.599	100,0%

5.2 CODICE 1

EMERGENZA - Paziente in pericolo di vita, nei quali è IN ATTO la compromissione di almeno una delle funzioni vitali: COSCIENZA, RESPIRO, CIRCOLO

Appena si identifica un codice di priorità 1 si interrompe il processo di triage ed il paziente viene inviato in sala di emergenza.

L'alterazione di uno dei parametri vitali ai livelli indicati nella tabella a seguire determina l'attribuzione del codice 1, sempre nel contesto clinico del paziente.

TABELLA 5 - PARAMETRI VITALI CODICE 1		
A	Vie aeree	Ostruite
B	SpO2	≤86%
B	FR	<10
C	FC (bpm)	≤40 ≥160
C	PAS (mmHg)	≤75 - ≥250 o polso periferico assente
C	PAD (mmHg)	≥130
D	GCS	≤11
	TC	<35°C
	Dolore	-
	Glicemia (mg/dl)	<40

Naturalmente il codice 1 viene attribuito anche per condizioni che prescindono dall'alterazione dei parametri vitali secondo i valori indicati. Esempi di situazioni a cui attribuire il codice 1, indipendentemente dalla rilevazione dei parametri vitali, sono quelli legati a situazioni in cui di fatto è compromessa una delle tre grandi funzioni vitali ma anche al riscontro di condizioni particolari, come:

- *Convulsioni in atto*
- *Cincinnati Pre-Hospital Stroke Scale (CSS) positiva ≤ 24 ore*
- *Dolore toracico tipico con S-T sopraslivellato*
- *Abuso sessuale conclamato su minore*

Rivalutazione: Il codice 1 non prevede rivalutazione

Interventi assistenziali nel Codice 1: il codice 1 entra immediatamente in sala emergenza

5.3 CODICE 2

URGENZA - Paziente in potenziale pericolo di vita, nel quale vi è minaccia di cedimento di una funzione vitale (rischio di compromissione delle funzioni vitali). Condizione con rischio evolutivo o dolore severo.

Valutazione immediata

Il paziente può presentare i seguenti segni di allarme:

- respirazione rumorosa/difficoltosa
- alterazione dell'aspetto della cute (pallida e sudata)
- incapacità a mantenere la stazione eretta
- difficoltà nell'eloquio e/o comprensione delle domande poste
- evidente stato di sofferenza

Tali segni devono indurre alla rilevazione immediata dei parametri vitali, il cui valore permetterà di inquadrare correttamente i pazienti in cui l'istinto ed il "colpo d'occhio" dell'infermiere esperto contribuiranno a identificare situazioni di emergenza/urgenza.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

Domande specifiche devono essere rivolte al paziente in base al sintomo/problema per cui accede al pronto soccorso

b) Valutazione oggettiva

L'attribuzione del Codice 2 fa riferimento all'alterazione di almeno uno dei parametri vitali, come indicato in tabella, sempre però valutati nel contesto clinico del paziente.

TABELLA 6 - PARAMETRI VITALI CODICE 2		
A	Vie Aeree	Pervie
B	SpO2	86-90%
B	FR (atti/min)	>30
C	FC (bpm)	>40-≤50 - ≥110-160 ≥90<110+aritmia di nuova insorgenza
C	PAS (mmHg)	≤90 Indice di shock ≥1 >200-<250
C	PAD (mmHg)	≥120-<130
D	GCS	12-13
	TC °C	35-35,5°C / >39,5°C
	Dolore	8-10
	Glicemia	40-60 High o >300+sintomi**

**Sintomi/segni di chetosi

Completare la valutazione oggettiva con un breve esame fisico mirato.

Esempi di situazioni a cui attribuire il codice 2 anche in presenza di parametri vitali normali:

- *Deficit neurologico focale transitorio regredito (TIA) ≤ 24 ore*
- *Dolore toracico con tratto ST sottoslivellato all'ECG*
- *Ematemesi non massiva in atto/melena in atto*
- *Angioedema volto o lingua con difficoltà a compiere frasi compiute e/o tosse secca*
- *Presunta violenza sessuale senza criteri di triage o parametri vitali da codice Rosso 1*

Rivalutazione

Osservazione diretta o video mediata con monitoraggio costante delle condizioni cliniche e/o dei parametri vitali.

Interventi assistenziali del Codice 2

Applicare il protocollo relativo al Codice 2 elaborato localmente, ossia nello specifico pronto soccorso, anche in relazione al sintomo/problema identificato.

5.4 CODICE 3

URGENZA DIFFERIBILE - Paziente in condizioni stabili senza apparente rischio evolutivo con sofferenza e ricaduta sullo stato generale che solitamente richiede prestazioni complesse.

Valutazione immediata

Il paziente è vigile, non dispnoico, con colorito cutaneo normale, può apparire sofferente per dolore, può presentare ipertermia

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

Domande specifiche devono essere rivolte al paziente in base al sintomo/problema per cui accede al pronto soccorso

b) Valutazione oggettiva

L'attribuzione del Codice 3 fa riferimento all'alterazione di almeno uno dei parametri vitali, come indicato in tabella, sempre però valutati nel contesto clinico del paziente.

TABELLA 7 - PARAMETRI VITALI CODICE 3		
A	Vie Aeree	Pervie
B	SpO2	>90-95%
B	FR	22-30
C	FC (bpm)	>50-<60 ≥90-<110 60-90+aritmia di nuova insorgenza
C	PAS (mmHg)	>90≤105 - >170 Indice di shock < 1
C	PAD (mmHg)	≥100-<120
D	GCS	14
	TC	38-39,5°C
	Dolore	4-7
	Glicemia	60-80 >300 senza sintomi
	Età	>75aa*

*per paziente pluripatologico o con problema principale a rischio di coinvolgimento sistemico.

Completare la valutazione oggettiva con un breve esame fisico mirato.

Esempi di situazioni a cui assegnare un Codice 3:

- *Deficit neurologico focale transitorio regredito (TIA) > 24 ore*
- *Melena anamnestic*
- *Epistassi modesta controllata con tamponamento*

Rivalutazione

Il codice 3 prevede una rivalutazione ogni 60 minuti, cioè una volta trascorso il tempo massimo di attesa raccomandato, o in base al giudizio dell'Infermiere di triage o a richiesta del paziente

Interventi assistenziali nel Codice 3

Applicare il protocollo relativo al Codice 3 elaborato localmente, ossia nello specifico pronto soccorso, anche in relazione al sintomo/problema identificato.

5.5 CODICE 4

URGENZA MINORE - Paziente con condizioni stabili senza rischio evolutivo che solitamente richiede prestazioni diagnostico-terapeutiche semplici mono-specialistiche

Valutazione immediata

Paziente vigile, non dispnoico, con colorito cutaneo normale, non segni neurologici.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

Domande specifiche devono essere rivolte al paziente in base al sintomo/problema per cui accede al pronto soccorso.

b) Valutazione oggettiva

Parametri vitali nella norma.

TABELLA 8 - PARAMETRI VITALI CODICE 4		
A	Vie Aeree	Pervie
B	SpO2	>95%
B	FR	17-21
C	FC (bpm)	≥60-<90 non aritmia
C	PAS (mmHg)	≤170
C	PAD (mmHg)	<100
D	GCS	15
	TC	<38°C
	Dolore	1-3
	Glicemia	>80 <300

Completare la valutazione oggettiva con un breve esame fisico mirato.

Rivalutazione

Viene effettuata a richiesta del paziente o in base al giudizio dell'Infermiere di triage

Interventi assistenziali nel Codice 4

Applicare il protocollo relativo al Codice 4 elaborato localmente, ossia nello specifico pronto soccorso, anche in relazione al sintomo/problema identificato.

Attivazione di percorsi fast-track.

5.6 CODICE 5

NON URGENZA – Paziente con problemi non urgenti o di minima rilevanza clinica per i quali dovrebbero essere effettuati altri percorsi (intra od extraospedalieri).

Valutazione immediata

Paziente in apparenti buone condizioni

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

Domande specifiche devono essere poste al paziente in base al sintomo/problema per cui accede al pronto soccorso.

b) Valutazione oggettiva

Rilevare i parametri vitali in maniera mirata al sintomo/problema in questione.

TABELLA 9 - PARAMETRI VITALI CODICE 5		
A	Vie Aeree	pervie
B	SpO2	>95%
B	FR	12-16
C	FC (bpm)	≥60-<90 non aritmia
C	PAS (mmHg)	<140
C	PAD (mmHg)	<90
D	GCS	15
	TC	normale
	Dolore	assente
	Glicemia	normale

Completare la valutazione oggettiva con un breve esame fisico mirato.

Esempi di situazioni a cui assegnare un Codice 5

- *Otalgia e/o faringodinia > 48 h senza altri segni/sintomi*
- *Epistassi anamnestica*
- *Dolore addominale regredito da oltre 24h*

Rivalutazione

Viene effettuata a richiesta del paziente o in base al giudizio dell'Infermiere di triage.

Interventi assistenziali nel Codice 5

Applicare il protocollo relativo al Codice 5 elaborato localmente, ossia nello specifico pronto soccorso, anche in relazione al sintomo/problema identificato.

Attivazione di percorsi fast-track.

5.7 ELEMENTI ULTERIORI CHE CONCORRONO ALLA DEFINIZIONE DEL CODICE DI PRIORITÀ CORRELATE O MENO AL SINTOMO PRINCIPALE.

Nella versione TML 2007 per alcune schede di triage erano stati identificati alcuni segnali di allarme che venivano considerati elementi per l'assegnazione di un codice colore più elevato, queste condizioni sono state integrate all'interno dei codici di priorità.

Inoltre, la complessità dell'inquadramento dei pazienti che si presentano al triage si può avvalere del supporto di sistemi di stratificazione, *score*, che, integrando alcuni semplici rilievi derivanti dall'esame clinico e dalla rilevazione di alcuni parametri, permettono di definire l'instabilità clinica del soggetto andando ad affiancare il cosiddetto "colpo d'occhio" dell'infermiere esperto che pur sempre rimane elemento imprescindibile nella valutazione del caso. Oltre che a integrare il processo di assegnazione dei codici, i sistemi di scores possono permettere di identificare i pazienti a maggior impatto assistenziale o a maggior utilizzo di risorse. Oltretutto la possibilità di ripetere la determinazione dello *score* in fasi successive al triage, migliora la capacità del sistema di identificare il paziente in condizioni evolutive anche nella stessa fase di post-triage o rivalutazione. Nelle schede di assegnazione del codice di priorità per sintomo/problema che seguiranno nello sviluppo del manuale, vengono inseriti *score* già utilizzati nella precedente versione del manuale come ad esempio il GCS (Glasgow Coma Scale), che anzi è parte integrante della nuova tabella dei parametri vitali, con altri nuovi come lo Shock Index: uno strumento utilizzato per l'identificazione rapida dei pazienti con sospetta shock ipovolemico e, in genere, una misura di instabilità emodinamica.

Tra gli scores che ultimamente sono utilizzati al triage, il NEWS (National Early Warning Score, vedi figura a seguire) da solo o unitamente a ulteriori parametri, sembra essere promettente per fornire un supporto tecnico all'attività clinica. Nato per cogliere rapidamente l'evoluitività dei pazienti ricoverati, il NEWS sta trovando applicazione anche in sede di triage, consentendo valutazioni di previsione di esito in termini di ricovero, mortalità, utilizzo di risorse. Questo score, congiuntamente ad ulteriori parametri, potrebbe quindi contribuire ad orientare il flusso dei pazienti a partire dal triage, definendo, ad esempio, percorsi specifici per i pazienti ad alta probabilità di ricovero. Viene quindi fortemente raccomandato che al triage venga definito il punteggio NEWS, di cui potrà essere monitorato l'andamento sia in regime di pronto soccorso che successivamente in caso di ricovero del paziente, contribuendo anche a definire il setting assistenziale più idoneo.

TABELLA 10: NEWS (NATIONAL EARLY WARNIG SCORE)							
Parametri vitali	Score						
	3	2	1	0	1	2	3
FR (atti/min)	≤ 8		9-11	12-20		21-24	≥ 25
SpO2 (%)				NO			
Ossigeno supplementare	≤ 91	92-93	94-95	≥ 96			
TC (°C)	≤ 35		35,1-36	36,1-38	38,1-39	≥ 39,1	
PAS (mmHg)	≤ 90	91 – 100	101 – 110	110 - 219			≥ 220
FC (battiti/min)	≤ 40		41 – 50	51 – 90	91 – 110	110 – 130	≥ 131
Stato di coscienza				Vigile			Richiamo verbale, dolore provocato, coma

L'esperienza di questi anni ha portato, altresì, ad identificare un criterio di accesso prioritario alla visita, a parità e all'interno del livello del codice assegnato, che è determinato dal riscontro di elementi di fragilità nell'assistito oppure dal riscontro di altre condizioni patologiche, correlate o meno al sintomo principale, da cui è contestualmente affetto il paziente. In particolare, per le comorbidità si è fatto riferimento a quelle considerate nel comorbidity charlson index (Tabella 11) mentre per le aree di fragilità si rimanda a passi successivi del manuale.

TABELLA 11 - CRITERI DI PRIORITÀ ALL'INTERNO DELLO STESSO LIVELLO DI CODICE: LE COMORBIDITÀ			
Le patologie di Charlson – Il Charlson Comorbidity Index			
Infarto del miocardio	1	Emiplegia	2
Insufficienza cardiaca congestizia	1	Malattia renale moderata o grave	2
Malattia vascolare periferica	1	Diabete con danno d'organo	2
Demenza	1	Tumori solidi	2
Malattia cerebrovascolare	1	Leucemie	2
Malattia polmonare cronica	1	Linfoma	2
Malattie del tessuto connettivo	1	Epatopatia moderata o grave	3
Ulcere peptiche	1	Metastasi	6
Diabete	1	Sindrome immunodeficienza acquisita	6
Epatopatie lievi	1	Età: 1 punto per decade oltre i 50 anni – max 4 pt	

Assegnando a ognuna di queste condizioni un valore da 1 a 6, sulla base sui tassi di mortalità e sulle risorse impegnate, si definisce il Charlson Comorbidity Index che è dato dalla somma dei singoli punteggi. Al crescere del valore totale si incrementa il rischio di mortalità del paziente.

6. REQUISITI STRUTTURALI, ORGANIZZATIVI, TECNOLOGICI PER IL TRIAGE GLOBALE

6.1 REQUISITI GENERALI

La funzione di triage deve essere attiva presso tutte le strutture di pronto soccorso e garantita continuativamente 24 ore su 24. Gli spazi e l'architettura devono essere tali da consentire l'adeguato svolgimento della funzione di triage, coniugati al rispetto della privacy, attraverso le 4 fasi: valutazione immediata, valutazione soggettiva e oggettiva, decisione di triage, rivalutazione.

6.2 REQUISITI ORGANIZZATIVI

Il modello di triage Lazio è quello “globale”, cioè fondato su un approccio clinico infermieristico alla persona che comprenda la raccolta di dati soggettivi ed oggettivi e tiene conto della realtà organizzativa comprendente le risorse effettivamente presenti nella struttura.

Il tentativo di stabilire un minimo livello comune a tutti i pronto soccorso di standard organizzativi di triage è indispensabile per garantire equità di accesso alle cure in emergenza-urgenza, specialmente in condizioni, spesso frequenti, di sovraffollamento.

Alla luce di tali considerazioni, l'organizzazione del triage deve consentire:

- l'effettiva presa in carico della persona che accede alla struttura,
- la valutazione professionale da parte di un triagista adeguatamente formato e competente,
- l'assegnazione del codice di priorità al trattamento attraverso la valutazione dei bisogni di salute del paziente, delle sue necessità di cura e del possibile rischio evolutivo,
- l'identificazione rapida dei pazienti che necessitano di cure immediate con conseguente tempestivo accesso alle cure,
- di utilizzare un processo di valutazione strutturato che garantisca l'approccio complessivo alla persona ed ai suoi problemi di salute,
- di utilizzare il sistema codificato di livelli di priorità,
- di migliorare il processo di cura in emergenza-urgenza, anche attraverso l'attivazione al triage di modelli di fast track, see and treat, altri percorsi diagnostico terapeutico assistenziali e tutti quei sistemi che migliorino la presa in carico del paziente
- la garanzia di trattamento in tempi celeri, in condizioni di sicurezza per il paziente e per l'operatore sanitario,
- il controllo regolamentato di tutti gli accessi dei pazienti alle aree di visita della struttura,
- di avere un sistema documentale idoneo,
- di avere un sistema di identificazione del paziente adeguato, in linea con le indicazioni normative nazionale e regionali vigenti,
- di avere un sistema di gestione della lista e dell'attesa dei pazienti,
- di fornire assistenza e informazioni agli assistiti e agli accompagnatori, in collaborazione con altri operatori della struttura (altro personale di supporto sanitario, URP, volontari, ecc.) secondo protocolli stabiliti e condivisi,
- garantire assistenza sia ai pazienti autosufficienti che a quelli non autosufficienti.

L'infermiere di triage può avvalersi, sotto la propria responsabilità, per le attività accessorie quali la registrazione dei dati sanitari o anagrafici, il supporto logistico o l'assistenza di base, di altro personale di supporto sanitario.

Il triagista dopo aver attribuito il codice di priorità, attiva il percorso diagnostico- terapeutico-assistenziale (PDTA) così come previsto dall'organizzazione locale. Le attività diagnostico-assistenziali e i trattamenti terapeutici non necessari all'assegnazione del codice di triage, ma che vengono svolte in triage, sono uno dei modi possibili per attivare il percorso assistenziale e interrompono l'attesa della visita medica. A tale riguardo, il Direttore di Struttura Complessa in cui è compreso il pronto soccorso sottoscrive, congiuntamente con il Coordinatore infermieristico, i protocolli relativi, validati dalla Direzione Sanitaria e dalla Direzione di Dipartimento, sulla base delle indicazioni contenute nel presente manuale di triage regionale, sui quadri clinici sintomatologici più frequenti o di maggiore complessità, al fine della prevenzione del rischio clinico, con conseguente attività informativa e formativa del personale sanitario, nonché attività periodica di verifica della qualità.

Gli elementi pertanto fondamentali dell'attività di triage sono: assegnazione del codice numerico di priorità, rivalutazione, avvio del percorso diagnostico terapeutico assistenziale ove indicato.

Nella zona antistante al triage risulta fondamentale l'organizzazione della gestione dell'attesa, sia degli accompagnatori che dei pazienti, con lo scopo di prevenire situazioni di conflittualità e di aggressività, e di promuovere interventi di educazione sanitaria attraverso cartellonistica, videoproiezioni, opuscoli e quanto altro ritenuto utile, che illustrino da una parte la situazione dell'attività svolta istante per istante in pronto soccorso con il conseguente carico di lavoro e gestionale, dall'altra forniscano informazioni sanitarie di vario genere inerenti l'emergenza sanitaria e non solo.

6.3 REQUISITI STRUTTURALI

Per la funzione di triage deve essere previsto un ambiente dedicato, collocato in posizione strategica rispetto agli ingressi pedonali o con vetture/ambulanze del pronto soccorso, adeguato all'accoglienza-triage, segnalato e ben individuabile, sempre accessibile e senza barriere architettoniche o funzionali che ne limitino la fruibilità.

Nell'ambito dello spazio dedicato al triage si devono considerare le varie tipologie di pazienti che si possono presentare: barellati, con accesso autonomo o tramite mezzo di soccorso del 118, deambulanti, pediatrici, in condizioni di fragilità o vittime di violenza. In particolare, per i pazienti giunti in pronto soccorso con mezzi del 118, l'area di triage è il luogo fisico in cui avviene il passaggio del paziente dalla barella e dalla responsabilità degli equipaggi delle ambulanze ai mezzi di accoglienza (barelle, carrozzine...) e alla presa in carico della struttura ospedaliera.

Lo spazio del triage deve prevedere postazioni informatiche per la raccolta dei dati anagrafici e clinici relativi al paziente, locali idonei alla raccolta delle informazioni e alla valutazione clinica con i parametri vitali, nel rispetto della privacy ma anche con visione diretta dell'area di accoglienza, oltre a locali di attesa. Gli ambienti di attesa devono essere confortevoli, consentire una facile accessibilità ai servizi igienici e, soprattutto, consentire la sorveglianza continua e la rivalutazione da parte del triagista.

L'area di attesa deve prevedere una zona per i pazienti barellati, per i deambulanti (sedie) e per i pazienti pediatrici, le cui superfici in metri quadrati siano adeguate a consentire la corretta manovrabilità di barelle e carrozzine e ad accogliere confortevolmente le persone in attesa e gli accompagnatori, in ragione dei flussi storici della struttura. La sala di attesa dei pazienti pediatrici deve essere diversa da quella dedicata agli adulti; deve essere previsto uno spazio per l'attesa dei pazienti potenzialmente affetti da patologia infettiva, uno spazio per i pazienti fragili e per le vittime di abuso; devono esservi in prossimità del triage e della sala di attesa i servizi igienici, anche per i disabili, un punto acqua e ristoro; in sede adiacente alla sala di attesa si possono collocare figure professionali utili alla gestione delle attese, tra cui gli assistenti sociali, i volontari, l'ufficio di relazione con il pubblico; deve inoltre essere previsto un locale per la comunicazione agli accompagnatori/familiari.

6.4 RISORSE UMANE

Affinché si possa svolgere un'attività di triage di qualità, comprendente l'assegnazione del codice di priorità di accesso alle cure, la rivalutazione, le attività di post triage/triage avanzato e l'avvio del percorso diagnostico-terapeutico-assistenziale (PDTA), è necessario che il personale infermieristico, appartenente all'organico di Pronto Soccorso:

- abbia svolto attività in PS da almeno 6 mesi, successivo al periodo di prova,
- sia adeguatamente formato secondo gli standard nazionali e regionali,
- sia in possesso dei requisiti specifici richiesti,
- abbia eseguito un periodo di affiancamento al triage.

L'organico di Pronto Soccorso deve prevedere una dotazione di personale infermieristico compatibile con il numero di accessi alla struttura e con la complessità delle patologie da trattare, tenendo conto anche della variabilità dei flussi giornalieri e stagionali. Nei pronto soccorso con affluenza superiore a 25.000 accessi l'anno, il triage deve essere svolto da infermieri dedicati a tale funzione, in maniera esclusiva nell'ambito del singolo turno di servizio ma con presenze a rotazione nella gestione complessiva dell'organizzazione del lavoro. Nei pronto soccorso con un numero di accessi/anno inferiore a 25.000, la funzione di triage è assicurata da una unità infermieristica, dedicata o non, nel rispetto dei criteri previsti dal presente documento.

Le dotazioni minime del personale di triage previste nelle 24 ore sono di:

- un infermiere, nei PS fino a 25.000 accessi,
- due infermieri, nei PS oltre i 25.000 accessi e una unità di personale di supporto,
- tre infermieri nei PS oltre i 70.000 accessi e una unità di personale di supporto.

La dotazione complessiva del personale per l'attività di triage prevede, oltre al personale infermieristico, anche la presenza di personale amministrativo secondo il livello di complessità della struttura e, come detto, di personale di supporto in misura adeguata a garantire l'assistenza e la movimentazione dei pazienti

È, inoltre, raccomandato di gestire l'organizzazione della presenza del personale in servizio in ragione dell'andamento dei flussi orari medi degli accessi giornalieri dei pazienti, potendosi prevedere variazioni del numero del personale al triage nel corso delle 24 ore e di poter usufruire di personale aggiuntivo in caso di incrementi inattesi degli arrivi, secondo schemi organizzativi preordinati e al di fuori dai piani previsti per gli eventi eccezionali. E', altresì, opportuno prevedere, almeno nelle strutture con oltre 50.000 accessi e nelle ore di maggiore afflusso, l'utilizzo di una ulteriore unità infermieristica dedicata per il processo di rivalutazione e per la sorveglianza dell'area post-triage.

Infine, è necessaria la presenza di una figura addetta a supportare la sicurezza degli assistiti, dei visitatori e degli operatori.

6.5 RISORSE TECNOLOGICHE

Le risorse tecnologiche sono necessarie per il mantenimento di standard qualitativi appropriati.

Pertanto, l'area di triage deve essere dotata di: defibrillatore semiautomatico, sfigmomanometro, elettrocardiografo, saturimetro, strisce reattive per Combustion Test e glicemia capillare, impianto gas medicali (aria compressa, ossigeno, vuoto); anche l'area post triage dei barellati deve prevedere impianto gas medicali (aria compressa, ossigeno, vuoto); sistema di fonia, disponibilità di farmaci e presidi secondo i protocolli condivisi.

6.6 GRUPPI DI TRIAGE AZIENDALI

Come già indicato in occasione della precedente definizione dei protocolli di triage regionali del 2007, si ribadisce la necessità che ogni Azienda del SSR e ogni azienda privata che gestiscano strutture di pronto soccorso della rete regionale dell'emergenza, abbiano strutturato un gruppo permanente interdisciplinare (medici, infermieri, ostetriche, direzione sanitaria...) dedicato al triage che curi tutti gli aspetti locali della gestione di tale funzione, nel rispetto dei protocolli regionali, con particolare attenzione tra l'altro a:

- la formazione di medici, infermieri, ostetriche che operano in pronto soccorso,
- l'aggiornamento e la diffusione regolare dei protocolli sulla base delle indicazioni regionali,
- l'analisi delle attività di triage con processi di verifica dell'andamento degli indicatori di attività anche attraverso procedure di audit e di incontri con gli operatori,
- gli aspetti di interazione tra triage ospedaliero e gli equipaggi dei mezzi 118,
- il fenomeno del cosiddetto "blocco ambulanze",

- la comunicazione tra triage e box di visita,
- la qualità della documentazione di triage,
- il livello di soddisfazione del servizio presso l'utenza,
- la verifica continua dei requisiti strutturali, organizzativi, di personale, tecnologici e formativi per l'area di triage e per gli operatori.

7. LA COMUNICAZIONE AL TRIAGE

Il triage è la zona del Pronto Soccorso in cui avviene il primo incontro, nonché lo scambio reciproco di informazioni, tra utente e infermiere. È un momento molto delicato che incide sulla psiche del paziente, perché deve necessariamente parlare di cose personali ma soprattutto perché tale comunicazione può determinare un senso di incompetenza, frustrazione e passività. Uno dei bisogni fondamentali della persona che richiede aiuto al Pronto Soccorso, è quello di essere capito, non solo nel senso clinico e diagnostico (chiaramente prioritario se questione di vita o morte), ma anche relazionale. Personalizzare l'assistenza risponde ad un bisogno del paziente, entrare in relazione con lui significa averne una visione olistica.

Particolare cura deve essere posta nell'assicurare la possibilità di comunicare con gli operatori a tutte le persone di altra madrelingua, sia attraverso la presenza di una cartellonistica informativa multilingue, sia con l'utilizzo della figura del mediatore culturale, che, infine, con l'ausilio dei sistemi di interpretariato telefonico disponibili 24 ore su 24.

La comunicazione è bidirezionale, senza di essa non si ha una relazione; essendo svolta da *professionisti della salute* deve necessariamente essere adeguata, valida e condivisa.

Il momento lavorativo che stiamo vivendo è molto particolare: aumentano le richieste dei pazienti, aumentano le attese relative alla qualità delle prestazioni, aumenta l'attenzione ai risultati e soprattutto agli errori. I cittadini sono più esigenti e più consapevoli rispetto ai propri bisogni di salute, in alcuni casi sono più convinti della propria competenza in materia sanitaria, giustamente sono più attenti ai propri diritti. Nello stesso tempo, le strutture di emergenza si fanno carico di assistere molte persone che non hanno un reale bisogno delle stesse: non di rado le persone ricorrono al pronto soccorso come alternativa ad altre strutture che sarebbero, in linea di principio, più idonee.

Tutte queste dinamiche si riversano sulle strutture di emergenza, pronto soccorso e 118, in particolare, che diventano luoghi di tensioni, di conflitti, di continua "battaglia" per poter ottenere ognuno ciò di cui ritiene di avere bisogno: cure più appropriate e tempestive per i pazienti, informazioni più precise e maggiore condivisione per i parenti, condizioni più idonee per poter lavorare per gli *addetti ai lavori*. In questo nuovo contesto gli operatori sanitari, preparati per svolgere un certo tipo di lavoro, si ritrovano a dover sviluppare competenze che fino a pochi anni fa non erano previste quali le abilità psicologiche e quelle di comunicazione: sempre più ci si trova a gestire casi di cosiddetta urgenza che sono in realtà da gestire non con interventi clinici ma comunicativi.

L'attuale organizzazione delle strutture di pronto soccorso e dei dipartimenti di emergenza è tale per cui i pazienti si trattengono all'interno dei servizi di emergenza per numerose ore, se non per giorni, durante i quali i malati hanno bisogno di assistenza fisica e psicologica. Al triage, la sala d'attesa viene quotidianamente gestita dall'infermiere addetto, che deve saper motivare anche in questo contesto l'attesa: l'attesa della visita medica, del responso di un esame o delle notizie relative ad un familiare; riuscire ad applicare tecniche comunicative mirate risulterebbe utile nella gestione dei comportamenti conflittuali e dello stress da attesa che ogni giorno si verificano nel dipartimento di emergenza. La conflittualità, quindi, risulta essere un grande ostacolo da superare da parte dell'infermiere, che sottoposto a numerosi agenti stressanti, corre il rischio di lasciarsi sopraffare da un comportamento più caratteriale che professionale. Quale parte integrante della

propria professionalità, il triagista non perde mai il controllo della situazione, egli è colui che, doverosamente formato, conosce a pieno i suoi obiettivi e non li perde mai di vista.

L'infermiere deve evitare i comportamenti aggressivi e/o superficiali, utilizzando invece atteggiamenti di rispetto, calma, serenità che mettano a proprio agio i pazienti, nelle situazioni più disparate. Quando si creano situazioni più complesse, di difficile gestione, l'approccio da utilizzare è quello che con fermezza e professionalità permette all'infermiere di operare al fine di ottenere il benessere del paziente.

La "comunicazione" verbale e non verbale è fondamentale in tutto questo processo. È importante concentrarsi non solo sul modo di esprimersi "verbale", ma soprattutto su tutta una serie di mimiche facciali e/o gestuali che, inconsciamente, rendono conflittuale ciò che diciamo e ciò che, in verità, pensiamo.

Il triagista deve "comunicare" empaticamente in modo da conquistare già dal primo momento la fiducia del paziente, in modo da poter dare vita al percorso assistenziale vero e proprio. Il paziente che giunge in Pronto Soccorso, spesso, vive una sensazione di disagio, malessere, difficoltà, imbarazzo ed è proprio in questo momento che il triagista deve mettere in atto tutte le sue capacità relazionali. Egli deve essere in grado di prendersi cura del paziente mediante atteggiamenti positivi, costruttivi, rassicuranti e professionali. Deve saper dare risposte che confermino all'assistito di essere stato capito, il paziente deve percepire la consapevolezza di aver di fronte un professionista in grado di comprendere i suoi problemi, facendosene carico e cercando, per quanto possibile, di rispondere ai suoi bisogni, indipendentemente dal codice di priorità assegnato. Il Triagista deve comunicare in modo etico e deontologico, nel rispetto della persona, della sua malattia, del suo dolore. Molto spesso il lavoro del triagista è compromesso da problemi organizzativi, strutturali e comportamentali conseguenti a pregiudizi, critiche e aggressività da parte degli interlocutori, della struttura sanitaria o dell'equipe lavorativa.

Tutto ciò può provocare nel triagista stati d'ansia, sensi di colpa, irritazione, collera, drasticità dei giudizi, così come la mancanza di espressioni emozionali; la disperazione e l'impotenza di fronte alle difficoltà generano comportamenti frettolosi, aggressivi con stili di pensiero vittimistici e moralistici, espressioni gravi e pericolose della Sindrome di "Burn out".

8. LA TUTELA DELLA PRIVACY AL TRIAGE (PAZIENTE-OPERATORE)*

8.1 PREMESSA

Il mondo sanitario rappresenta, senza dubbio, uno degli ambiti nei quali la disciplina sul trattamento dei dati personali incide maggiormente posto che le aziende sanitarie sono organizzazioni, particolarmente articolate e complesse, nelle quali migliaia di professionisti trattano quotidianamente una rilevante mole di dati e informazioni, in larga parte di natura sanitaria, che necessitano di misure e di protezione molto solide. Un settore particolarmente critico in sanità è rappresentato all'area dell'emergenza e del pronto soccorso atteso che, sovente i ristretti tempi a disposizione per la tempestiva ponderazione delle condizioni cliniche degli assistiti e del loro rischio evolutivo, anche attraverso l'attribuzione dei codici numerici/colore per definire la priorità di trattamento, potrebbe indurre alla sottovalutazione di un'altra tipologia di trattamento, parimenti importante, quella relativa ai dati personali dei pazienti.

In data 04.05.2016 è stato pubblicato sulla G.U. europea L119/1 il Regolamento (UE) 2016/679¹ del Parlamento Europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016 relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati e che abroga la direttiva 95/46/CE (Regolamento Generale sulla Protezione dei Dati o General Data Protection Regulation (di seguito per brevità "Gdpr"). Con questo regolamento, la Commissione europea ha voluto assicurare piena uniformità e omogeneità della normativa privacy in tutta l'Europa allo scopo di garantire adeguata protezione dei dati personali a tutti i cittadini e, più in generale, a tutti coloro che risiedono sul territorio dell'Unione europea. A tale scopo, pur essendo stato promulgato nel 2016, il Gdpr è diventato pienamente applicabile e vincolante in tutti gli stati membri dell'UE solo il 25 maggio 2018 giacché si è ritenuto necessario un periodo transitorio di due (n.2) anni di c.d. "efficacia differita", per consentire a tutti gli Stati membri di garantire l'armonizzazione della disciplina.

Anche il legislatore italiano ha provveduto ad adeguare il preesistente quadro regolatorio in materia di protezione dei dati personali ai principi e alle disposizioni del Regolamento europeo; invero, il 19 settembre 2018 è entrato in vigore il D.Lgs. n. 101² che ha innovato profondamente il "vecchio" Codice privacy approvato con il D.lgs n.196/2003, introducendo modifiche sostanziali, abrogando numerose disposizioni e prevedendo novità rilevanti anche nel settore sanitario. Ad oggi, dunque, in Italia le fonti del Diritto privacy sono rappresentate da:

- 1) il Regolamento UE/679/2016;
- 2) il Decreto legislativo del 30 giugno 2003, n°196 (c.d. *Codice Privacy*) come modificato e integrato dal D.Lgs. n. 101 del 10 agosto 2018;
- 3) i provvedimenti adottati dall'Autorità Garante per la protezione dei dati personale.

Al riguardo, giova rammentare che il Garante per la protezione dei dati personali³ (di seguito "*Garante*") è l'Autorità amministrativa indipendente che presiede la disciplina in esame e assicura la tutela dei diritti e delle libertà fondamentali nonché il rispetto della dignità nel trattamento dei

* Revisione del presente paragrafo a cura della Dottoressa Roberta Taurino direttore UOC direzione amministrativa e responsabile ufficio Protezione dati personali ASL Roma2

¹ Un regolamento è un atto legislativo vincolante; è direttamente applicabile in tutti i suoi elementi nell'intera Unione europea e, a differenza della Direttiva, non necessita di alcun tipo di recepimento preliminare.

² Il D.Lgs. n. 101 del 10 agosto 2018, pubblicato in GU Serie Generale n.205 del 04-09-2018), è un provvedimento normativo nazionale che ha innovato e completato la normativa nazionale in materia di protezione dei dati personali e contiene disposizioni importanti per tutti i titolari del trattamento e, in particolare, per le Pubbliche amministrazioni e la Sanità

³ Il Garante per la protezione dei dati personali (di seguito GPDP) è un'autorità amministrativa indipendente istituita dalla cosiddetta legge sulla privacy (legge 31 dicembre 1996, n. 675), poi disciplinata dal Codice in materia di protezione dei dati personali (D.Lgs. 30 giugno 2003 n. 196), come modificato dal Decreto legislativo 10 agosto 2018, n. 101 che, infine, ha confermato nel GPDP l'autorità di controllo designata anche ai fini dell'attuazione del Regolamento generale sulla protezione dei dati personali (UE) 2016/679

dati personali svolgendo, tra l'altro, un'importante funzione di controllo nonché di impulso ed indirizzo mediante l'emanazione di numerosi provvedimenti su specifiche tematiche, spesso anche di interesse sanitario.

8.2 DEFINIZIONE DI DATI PERSONALI RELATIVI ALLA SALUTE

Il GDPR tutela i dati personali quale diritto fondamentale dell'individuo al rispetto della propria vita privata, familiare, del proprio domicilio, delle proprie comunicazioni e, soprattutto, quale diritto ad avere sempre il controllo sui propri dati personali, in linea con quanto previsto dalla Carta dei diritti fondamentali dell'Unione europea.

In relazione al mondo sanitario e con riguardo ai dati relativi alla salute, le indicazioni normative previste dal Gdpr di maggiore interesse sono le seguenti:

- *articolo 4 del GDPR che chiarisce i concetti di dato personale e di persona identificabile, come si segue:*
 - 1) *dato personale è "qualsiasi informazione riguardante una persona fisica identificata o identificabile (c.d. interessato)";*
 - 2) *identificabile è la persona fisica che può essere identificata "direttamente o indirettamente, con particolare riferimento a un identificativo come il nome, un numero di identificazione, dati relativi all'ubicazione, un identificativo online o a uno o più elementi caratteristici della sua identità fisica, fisiologica, genetica, psichica, economica, culturale o sociale".*
- *par. 15 del sopra citato art. 4, secondo il quale i "dati relativi alla salute" sono quelli "attinenti alla salute fisica o mentale di una persona fisica, compresa la prestazione di servizi di assistenza sanitaria, che rivelano informazioni relative al suo stato di salute";*
- *"considerando" n.35: "Nei dati personali relativi alla salute dovrebbero rientrare tutti i dati riguardanti lo stato di salute dell'interessato che rivelino informazioni connesse allo stato di salute fisica o mentale passata, presente o futura dello stesso. Questi comprendono informazioni sulla persona fisica raccolte nel corso della sua registrazione al fine di ricevere servizi di assistenza sanitaria o della relativa prestazione di cui alla direttiva 2011/24/UE del Parlamento europeo e del Consiglio; un numero, un simbolo o un elemento specifico attribuito a una persona fisica per identificarla in modo univoco a fini sanitari; le informazioni risultanti da esami e controlli effettuati su una parte del corpo o una sostanza organica, compresi i dati genetici e i campioni biologici; e qualsiasi informazione riguardante, ad esempio, una malattia, una disabilità, il rischio di malattie, l'anamnesi medica, i trattamenti clinici o lo stato fisiologico o biomedico dell'interessato, indipendentemente dalla fonte, quale, ad esempio, un medico o altro operatore sanitario, un ospedale, un dispositivo medico o un test diagnostico in vitro";*
- *"considerando" n.53 che rileva come, ai sensi del GDPR, le informazioni per finalità relative alla salute, largamente intesa, devono essere considerate come categorie particolari di dati personali lasciando ai singoli stati membri di introdurre ulteriori limitazioni/condizioni per garantire una maggiore protezione.*

8.3 TRATTAMENTO DEL DATO PERSONALE RELATIVO ALLO STATO DI SALUTE ED ESENZIONE DEL CONSENSO

I dati relativi alla salute sono ricompresi nella più ampia classe di “categorie particolari di dati” (si tratta dei c.d. ex “*dati sensibili*”⁴) in quanto in grado di rivelare dettagli molto intimi della persona e, quindi, soggetti a trattamento speciale e a tutela rafforzata, in ossequio all’art.9 del GDPR.

L’art. 9, al paragrafo 1, del GDPR rubricato “*Trattamento di categorie particolari di dati personali*”, prevede un generale divieto di trattamento per le categorie particolari di dati personali tra i quali, come già indicato, rientrano anche quelli relativi alla salute, salvo poi elencare, al successivo paragrafo 2, una serie di c.d. “*eccezioni*” al predetto divieto, costituite da una serie di presupposti che rendono lecito il trattamento (c.d. “*legittimanti*”), tra i quali, con particolare riguardo all’ambito sanitario, figurano:

- motivi di interesse pubblico rilevante sulla base del diritto dell’Unione o degli Stati membri;
- motivi di interesse pubblico nel settore della sanità pubblica, quali la protezione da gravi minacce per la salute a carattere transfrontaliero o la garanzia di parametri elevati di qualità e sicurezza dell’assistenza sanitaria e dei medicinali e dei dispositivi medici, sulla base del diritto dell’Unione o degli Stati membri che preveda misure appropriate e specifiche per tutelare i diritti e le libertà dell’interessato, in particolare il segreto professionale (es. emergenze sanitarie conseguenti a sismi e sicurezza alimentare);
- le c.d. “*finalità di cura*”, ossia le finalità di medicina preventiva, diagnosi, assistenza o terapia sanitaria o sociale ovvero gestione dei sistemi e servizi sanitari o sociali, previste sulla base del diritto dell’Unione o degli Stati membri o conformemente al contratto con un professionista della sanità effettuati da (o sotto la responsabilità di) un professionista sanitario soggetto al segreto professionale o da altra persona anch’essa soggetta all’obbligo di segretezza.

La norma lascia agli Stati membri la possibilità di “*mantenere o introdurre ulteriori condizioni, comprese limitazioni, con riguardo al trattamento di dati genetici, dati biometrici o dati relativi alla salute*”. In tal senso, con il novellato Codice Privacy il legislatore italiano prevede misure di garanzia e regole deontologiche, anche per il trattamento dei dati relativi alla salute, da adottare sulla base delle indicazioni fissate dall’Autorità di controllo e da aggiornare cadenza biennale.⁵

Da sempre il Garante privacy si è dimostrato particolarmente attento al mondo sanitario, anche in ragione della delicatezza e della elevata consistenza numerica dei dati e delle informazioni ivi trattate, con una importante attività di produzione ed emanazione di numerosi provvedimenti, quali ad esempio quelli sul Dossier sanitario elettronico (04 giugno 2015), sul Fascicolo sanitario elettronico (Fse -16 luglio 2009), sulla Refertazione on line, sulla ricerca, sulla pubblicazione e diffusione nei siti web esclusivamente dedicati alla salute (25 gennaio 2012).

Tra i provvedimenti di maggiore interesse con il quale il Garante ha dettato le prime linee guida per l’applicazione operativa del GDPR nel mondo sanitario, figura il provvedimento n. 55 del 07.03.2019 recante “*Chiarimenti sull’applicazione della disciplina di protezione dei dati in ambito sanitario*” e concernente il c.d. “*consenso privacy*” in sanità. Con il predetto provvedimento, l’Autorità dopo aver rammentato che, ai sensi dell’art. 9 del GDPR, le categorie particolari di dati (ossia gli ex dati sensibili, tra i quali anche i dati sulla salute), possono essere trattate solo in presenza di condizioni eccezionali, ha previsto l’esenzione del consenso per i trattamenti necessari alla prestazione

⁴ Art. 9 GDPR “È vietato trattare dati personali che rivelino l’origine razziale o etnica, le opinioni politiche, le convinzioni religiose o filosofiche, o l’appartenenza sindacale, nonché trattare dati genetici, dati biometrici intesi a identificare in modo univoco una persona fisica, dati relativi alla salute o alla vita sessuale o all’orientamento sessuale della persona”.

⁵ Il Garante nazionale adotta misure di garanzia, sentito il Consiglio superiore di sanità e tenendo conto delle linee guida, delle5 raccomandazioni e delle buone prassi del Garante europeo, in particolare con riferimento alle cautele relative alle modalità per la comunicazione diretta all’interessato delle diagnosi e dei dati relativi alla propria salute.

sanitaria richiesta dall'interessato, indipendentemente dal contesto entro cui essa venga eseguita (presso uno studio medico o presso una struttura sanitaria pubblica o privata).

L'esenzione dal consenso riguarda dunque i soli dati necessari al perseguimento delle finalità di cura ed essenziali per il raggiungimento di una o più finalità determinate ed esplicitamente connesse alla cura della salute.

Gli altri trattamenti non necessari, ma solo attinenti in senso lato alla cura, richiedono invece una valida base giuridica che spesso viene individuata nel consenso.

Rientrano in quest'ultima tipologia di trattamenti, di natura meramente accessoria e non necessaria alla cura:

- i trattamenti connessi all'utilizzo di App mediche, funzionali alla raccolta di dati anche sanitari, per finalità diverse dalla telemedicina oppure quelli per i quali, indipendentemente dalla finalità dell'applicazione, sia dato accesso ai dati a soggetti diversi dai professionisti sanitari o altri soggetti tenuti al segreto professionale;
- i trattamenti preordinati alla fidelizzazione della clientela, tra cui le operazioni di "accumulo punti" svolte da farmacie ed ogni altra aggiuntiva rispetto alle mere attività di assistenza farmaceutica svolte nell'ambito del SSN;
- i trattamenti effettuati in campo sanitario da persone giuridiche private per finalità promozionali o commerciali, tra cui ad esempio le promozioni su programmi di screening o su servizi di degenza privata;
- i trattamenti effettuati da professionisti sanitari per finalità commerciali o elettorali.

Il consenso è un atto positivo inequivocabile con il quale l'interessato manifesta l'intenzione libera, specifica, informata e indubitabile ad acconsentire al trattamento dei suoi dati personali, dopo che è stato preventivamente informato circa le finalità, modalità e altro tramite l'informativa. Sia nei documenti cartacei che nei format informatici, il consenso deve essere espresso in forma chiara ed esplicita (con la presenza della firma o del *fleg* sull'alternativa scelta), e deve applicarsi a tutte le attività di trattamento svolte per la stessa o le stesse finalità; qualora il trattamento abbia più finalità, il consenso deve essere prestato per ognuno di queste. Il consenso è sempre revocabile in qualsiasi momento.

Sebbene nei casi sopra elencati, non si debba più richiedere il consenso all'interessato per il trattamento dei suoi dati personali, resta sempre ferma la necessità della raccolta di consenso all'atto medico e, inoltre, da un punto di vista squisitamente "privacy", permane in ogni caso l'obbligo a rendere una chiara e puntuale Informativa ai sensi degli art. 13 e 14 del GDPR.

8.4 INFORMATIVA PRIVACY E IL PRINCIPIO DI TRASPARENZA

Tra i pilastri fondanti il Regolamento UE/679/2016 figura il principio della trasparenza nel trattamento dei dati personali sul quale, in combinato disposto con i principi di liceità e correttezza, si basa il diritto degli interessati ad avere il controllo sui propri dati personali e, quindi, a ricevere tutte le informazioni concernenti i trattamenti che li riguardano. Da contraltare rispetto al diritto dell'interessato ad essere informato, incombe a carico del Titolare uno specifico obbligo di essere trasparente e quindi di informare il paziente, in modo chiaro, adeguato e tempestivo (ossia prima che inizi il trattamento) circa le modalità con le quali i dati sono raccolti, utilizzati, consultati o altrimenti trattati. Tutte queste informazioni devono essere fornite mediante l'Informativa privacy, prevista dagli artt. 13 e 14 del GDPR.

Il principio di trasparenza è strettamente connesso al nuovo principio di "responsabilizzazione" o di "accountability"⁶, espressamente previsto dall'art. 5 del GDPR, che impone al titolare l'onere di

⁶ "Accountability" tradotto letteralmente dall'inglese significa "essere in grado" e/o "dar conto". Nel contesto del GDPR riguarda il sapere rispondere e rendere conto dei risultati ottenuti o di quanto sia stato fatto in merito al trattamento dei dati personali

trattare in modo responsabile dei dati personali, in conformità con la disciplina europea, nonché di dimostrare in qualunque momento il rispetto dei principi fondamentali sul trattamento degli stessi, garantendo piena trasparenza e sicurezza delle operazioni di trattamento.

Salvo le ipotesi di trattamento di dati assolutamente anonimi, l'informativa è sempre dovuta ogni qual volta sussista un trattamento di dati detto obbligo va adempiuto in via antecedente o, al più tardi, contemporaneamente alla raccolta dei dati.

Il Titolare non è obbligato a rendere l'informativa anche nei seguenti casi:

- quando l'interessato dispone già delle informazioni;
- in presenza di oggettiva impossibilità (o, comunque, necessità di operare uno sforzo sproporzionato) per rendere tali informazioni;
- se l'ottenimento o la comunicazione sono espressamente previsti dal diritto dell'Unione o dello Stato membro cui è soggetto il titolare;
- se i dati personali debbano rimanere riservati per obbligo di segreto professionale disciplinato dal diritto dell'Unione o degli Stati membri.

Il GDPR distingue due tipologie di Informativa privacy, a seconda che i dati personali siano raccolti direttamente presso il soggetto interessato (art. 12) ovvero ottenuti da altra fonte (art.13)⁷ nel qual caso l'informativa deve essere fornita entro un termine ragionevole, e comunque non oltre un mese dalla raccolta dei dati.

In entrambi le suddette ipotesi il contenuto minimo è il seguente:

- categorie di dati trattati e finalità del trattamento;
- base giuridica del trattamento (es. norma di legge, consenso dell'interessato, motivi di interesse pubblico nel settore della sanità pubblica, ecc.);
- natura obbligatoria o facoltativa del conferimento dei dati e le conseguenze di tale rifiuto;
- intenzione di utilizzare i dati per una finalità diversa da quella per la quale sono stati raccolti;
- soggetti destinatari (anche per categorie) ai quali i dati possono essere comunicati e l'ambito di diffusione dei dati medesimi;
- trasferimento o meno dei dati in paesi extra UE;
- il periodo di conservazione dei dati oppure l'indicazione dei criteri per determinarlo;
- i diritti dell'interessato (diritto di accesso ai dati personali, di ottenere la rettifica o la cancellazione degli stessi o la limitazione del trattamento che lo riguardano, di opporsi al trattamento, di revocare il consenso, diritto di presentare reclamo all'autorità di controllo, eventuale diritto alla portabilità);
- dati identificativi (nome, denominazione o ragione sociale, domicilio o sede) del titolare del trattamento e, se designato;
- i dati di contatto del Responsabile), quindi un recapito al quale gli interessati potranno rivolgersi per esercitare i propri diritti;
- se il trattamento comporta processi decisionali automatizzati (come la profilazione) e le conseguenze previste per l'interessato.

Laddove i dati siano raccolti presso terze parti, l'informativa deve presentare i seguenti contenuti ulteriori:

- l'indicazione delle categorie dei dati personali oggetto del trattamento;

⁷ Una parte della dottrina (Pelino) distingue tre tipologie di informativa, a seconda che le informazioni siano fornite dal titolare all'interessato: (1) in occasione della raccolta diretta dei dati personali presso l'interessato (art. 13) – cosiddetta informativa "diretta"; (2) in occasione di raccolta dei dati personali indiretta, ovvero da altro titolare di trattamento (art. 14) - cosiddetta informativa "successiva" (questo è il caso, ad esempio, di raccolta dei dati da fonti pubblicamente accessibili, quali pagine *web*, pubblici registri o fonti istituzionali - v. commento all'art. 14); (3) in occasione di un mutamento delle finalità rispetto a dati già raccolti in uno dei casi precedenti (artt. 13, e. 3 e 14, e. 4) - cosiddetta informativa "ulteriore".

- l'indicazione della fonte da cui hanno origine i dati personali (che può essere anche fonte accessibile al pubblico);
- si omette, invece, l'informazione circa la natura obbligatoria o meno della comunicazione di dati personali, perché nella fattispecie i dati non sono raccolti presso l'interessato.

Attesa l'importanza che riveste l'Informativa privacy, non essendo più richiesto, in ambito sanitario, il consenso per il trattamento dei dati per finalità di cura, il GDPR (articoli 12,13, 14) e il novellato Codice Privacy (articoli del Capo II) enfatizzano la necessità e l'importanza di esprimersi con un linguaggio semplice, chiaro che possa essere compreso anche da soggetti con bassa scolarità, anziani e/o minorenni. Con riferimento a questi ultimi, in particolare, al fine di garantire la più ampia comprensione di quanto contenuto nell'informativa, è possibile utilizzare immagini e/o icone; al riguardo, stante l'esigenza di assicurare l'omogeneità della disciplina europea, dette icone devono essere identiche per tutta la UE previa identificazione delle stesse a cura della Commissione europea.

L'informativa può essere fornita in forma orale oppure scritta (ovvero con altri mezzi, anche, elettronici); tale ultima scelta appare tuttavia di gran lunga consigliabile atteso che lo stesso Garante la considera l'unica modalità che rende effettivamente inequivocabile l'aver reso disponibili le informazioni agli interessati al fine della piena comprensione delle stesse.

Il novellato Codice Privacy, nella nuova formulazione successiva all'entrata in vigore del GDPR, ha abrogato le preesistenti disposizioni concernenti l'informativa contenute nella Parte I, Titolo III Capo I ("*Regole per tutti i trattamenti*"); è stata altresì abolita anche la previsione contenuta nell' art. 13 n. 3 relativa alle *modalità semplificate per l'informativa*" che il Garante poteva determinare con proprio provvedimento, in materia di servizi telefonici, di assistenza e di informazione al pubblico. Tale abrogazione ha avuto un importante impatto non solo sul trattamento svolto nell'ambito dei servizi di comunicazione elettronica ma soprattutto sul trattamento dei dati in ambito sanitario laddove le "*modalità semplificate*" sono state sostituite dalle "*modalità particolari*", contenute nel novellato art. 77 d.lgs. n. 196/2003 e s.m.i.

In disparte dai risvolti di natura meramente terminologica, la nuova denominazione risulta essere rispettosa dei nuovi criteri ispiratori dell'agire del titolare, anche nel rendere l'informativa ai soggetti interessati, fondati sulla trasparenza, chiarezza e intellegibilità delle informazioni comunicate all'interessato.

Con particolare riguardo al trattamento dei dati genetici, biometrici e relativi allo stato di salute, il nuovo art. 2-septies del Codice privacy indica al Garante i criteri con cui dovrà adottare il provvedimento recante le misure di garanzia per i trattamenti relativi a tali tipologie di dati, stabilendo altresì che nel provvedimento medesimo dovranno essere indicate anche misure di sicurezza, ivi comprese tecniche di cifratura e pseudonimizzazione, misure di minimizzazione e specifiche modalità di accesso ai dati per rendere le informazioni agli interessati, nonché quelle ulteriori a garantire i diritti degli interessati. Gli stessi artt. 13 e 14 affermano che l'obbligo si ritiene assolto se e nella misura in cui l'interessato dispone già delle informazioni. Tale principio, in ambito sanitario, è ripreso dal D. Lgs. 196/03, come novellato dal D.Lgs. 101/2018, all'art. 78, relativo alle informazioni che devono rendere il medico di medicina generale o il pediatra, è coordinato con il rinvio alle informazioni previste dagli articoli 13 e 14 del Regolamento, che questi medici potranno rendere con un'unica informativa, relativa al complesso del rapporto medico/paziente che si protrarrà nel tempo. Allo stesso modo l'art. 79 dispone che le strutture pubbliche e private, che erogano prestazioni sanitarie e socio-sanitarie possono avvalersi delle modalità particolari di cui all'art. 78 in riferimento ad una pluralità di prestazioni erogate anche da distinti reparti ed unità della stessa struttura o di sue articolazioni ospedaliere o territoriali specificamente identificate.

8.5 LE NOVITA' DI MAGGIOR RILIEVO INTRODOTTE DAL GDPR PER LA PROTEZIONE DEI DATI PERSONALI DEGLI INTERESSATI

8.5.1 IL PRINCIPIO DI "ACCOUNTABILITY" E LE MISURE DI SICUREZZA

Come già accennato nei paragrafi precedenti, tra gli elementi di maggior rilievo introdotti dal Regolamento UE/679/2016 vi è il principio di "accountability" che impone al Titolare una maggiore responsabilizzazione in termini di consapevolezza e di attenzione al corretto trattamento dei dati personali, atteso che la mancata compliance al GDPR comporta il rischio di sanzioni pecuniarie particolarmente elevate, fino a 20 milioni di euro ovvero al 4% del fatturato mondiale.

Invero, con l'avvento del GDPR, il Titolare del trattamento non è più mero esecutore di un elenco di misure di sicurezza imposte da una specifica normativa di settore, ma è lui stesso direttamente responsabile delle misure operative e tecniche ritenute opportune, efficaci e dunque adeguate per assicurare la protezione dei dati che tratta.

Le misure per garantire la sicurezza dei dati personali sono previste dall'art. 32 del GDPR che, tra le altre, prevede:

- a) la pseudonimizzazione e la cifratura dei dati personali;
- b) la capacità di assicurare in modo permanente la riservatezza, l'integrità, la disponibilità e la resilienza dei sistemi e dei servizi di trattamento;
- c) la capacità di ripristinare tempestivamente la disponibilità e l'accesso dei dati personali in caso di incidente fisico o tecnico.

L'introduzione del Principio dell'accountability determina un approccio completamente nuovo nella gestione dei dati personali (c.d. approccio basato sul rischio) perché, se da un lato, il Titolare del trattamento ha maggiore discrezionalità nel decidere attraverso quali modalità garantire la tutela i dati, dall'altro questa maggiore libertà è associata all'assunzione del relativo rischio nonché alla necessità di dover anche comprovare, in modo documentato, gli elementi sulla base dei quali ha operato le valutazioni e le ragioni a sostegno delle determinazioni adottate. In tal senso, quindi, il principale obiettivo di ogni Titolare, responsabile e/o persona autorizzata al trattamento dei dati, sarà quello di essere *accountable* con il regolamento europeo, avendo sempre piena e diretta responsabilità delle proprie scelte in materia di trattamento dei dati e dovendo altresì essere poi in grado di rendicontare e dimostrare le scelte medesime.

8.5.2 I PRINCIPI PRIVACY BY DESIGN AND PRIVACY BY DEFAULT

Dall'*accountability* discendono i principi previsti dall'art. 25 del GDPR e sintetizzati dall'espressione inglese "*privacy by design and privacy by default*", in italiano: "*la protezione dei dati fin dalla progettazione e protezione per impostazione predefinita*".

Protezione dei dati fin dalla progettazione significa che non è sufficiente aggiungere funzionalità a servizi già in uso per soddisfare i requisiti normativi, ma è necessario che la protezione dei dati venga presa in considerazione fin dall'inizio del processo di sviluppo, progettazione, selezione e utilizzo di applicazioni, servizi e prodotti.

Il principio della *privacy by default* prevede, invece, che le impostazioni di tutela della vita privata relative ai servizi e prodotti rispettino i principi generali della protezione dei dati, quali la minimizzazione dei dati e la limitazione delle finalità.

Questi principi si riferiscono alla necessità di configurare il trattamento prevedendo fin dall'inizio, le garanzie indispensabili al fine di soddisfare i requisiti prescritti dal Regolamento UE/679/2016 e tutelare i diritti degli interessati, – tenendo conto del contesto complessivo nel quale il trattamento si colloca e dei rischi per i diritti e le libertà degli interessati.

8.5.3 **IL RESPONSABILE PER LA PROTEZIONE DEI DATI PERSONALI (c.d. DPO)**

Altra grande novità introdotta dal Gdpr è la figura del Responsabile per la protezione dei dati personali” (RPD) o, nella versione inglese “*Data Protection Officier*” da cui l’acronimo “*Dpo*”.

Ai sensi dell’art.37 del GDPR, il Responsabile per la protezione dei dati personali è un soggetto esperto, persona fisica o giuridica, interno (es. dipendente) oppure esterno all’organizzazione (es. un professionista assunto in base a un contratto di servizi), i cui dati di contatto sono pubblicati e comunicati all’autorità Garante nazionale. Il Dpo è scelto sulla base della sua professionalità ed elevata conoscenza specialistica della normativa privacy che ha, tra l’altro, il compito di

- informare e fornire consulenza al Titolare, al Responsabile del trattamento nonché ai dipendenti circa gli obblighi derivanti dal GDPR e/o da altre disposizioni in materia di protezione dei dati personali;
- sorvegliare l’osservanza del GDPR, di altre disposizioni e/o delle politiche del Titolare o del Responsabile
- garantire azioni di sensibilizzazione e la formazione del personale che partecipa ai trattamenti e alle connesse attività di controllo;
- fornire, se richiesto, un parere in merito alla valutazione d’impatto sulla protezione dei dati e sorvegliarne lo svolgimento (art. 35);
- cooperare con l’Autorità di controllo;
- fungere da punto di contatto per il Garante privacy per questioni connessi alla normativa di settore.

Il Garante privacy ha chiarito che la nomina del Dpo è obbligatoria per tutte le Aziende Sanitarie pubbliche appartenenti al Servizio Sanitario Nazionale e per le Strutture private che effettuino il trattamento di dati personali su larga scala; non è, invece, obbligatoria per i singoli professionisti sanitari che operino in regime di libera professione a titolo individuale.

Il DPO svolge attività straordinariamente importante e complessa, rendendo pareri al Titolare, al Responsabile e, più in generale a tutti i dipendenti, spesso con impatti significativi nell’ambito dell’organizzazione sanitaria, interpretando le nuove regole e la loro concreta applicazione nei diversi contesti, confrontandosi e relazionandosi anche con innumerevoli soggetti esterni (titolari, contitolari responsabili del trattamento, fornitori di servizi e di beni, legali e/o consulenti a vario titolo). Per tali ragioni, è consigliabile rivolgersi con fiducia e senza esitazioni al proprio Responsabile per la protezione dei dati ogniqualvolta sopraggiungano dubbi o incertezze interpretative, anche in sede di triage e nello svolgimento della funzione di accoglienza e valutazione dei pazienti afferenti al Pronto soccorso.

8.5.4 **IL REGISTRO DELLE ATTIVITÀ DI TRATTAMENTO**

Tra gli strumenti di primaria importanza per la pianificazione e controllo della politica della sicurezza di dati e banche di dati all’interno dell’organizzazione, figura il registro delle attività di trattamento, previsto dall’art. 30 del GDPR. Si tratta di un documento che contiene le principali informazioni relative alle operazioni di trattamento svolte dal titolare e, se nominato, dal responsabile del trattamento, necessarie per: mappare e tracciare l’esistente; verificare la conformità al regolamento; acquisire consapevolezza e condivisione interna; è uno strumento di misura. Il registro deve avere forma scritta, anche elettronica, e deve essere esibito su richiesta del Garante Privacy (che spesso lo richiede in occasione delle visite ispettive).

L’art. 30 del GDPR individua dettagliatamente anche le informazioni che devono essere contenute nel registro delle attività di trattamento:

- il nome e i dati di contatto del Titolare;
- le finalità del trattamento;

- una descrizione delle categorie di interessati e di dati personali;
- le categorie di destinatari a cui i dati personali sono comunicati;
- ove applicabile, i trasferimenti di dati personali verso un paese terzo o un'organizzazione internazionale,
- ove possibile, i termini ultimi previsti per la cancellazione delle diverse categorie di dati;
- ove possibile, una descrizione generale delle misure di sicurezza tecniche e organizzative.

8.5.5 LA VIOLAZIONE DEI DATI PERSONALI - DATA BREACH

Gli artt. 33 e 34 del GDPR si occupano della violazione dei dati (cd. "Data Breach") che, in estrema sintesi, è una violazione di sicurezza che comporta accidentalmente o in modo illecito la distribuzione, la perdita, la modifica, la divulgazione non autorizzata o l'accesso ai dati personali trasmessi, conservati o comunque trattati. Può essere un evento doloso come un attacco informatico ma anche accidentale come una calamità naturale o la semplice perdita di chiavetta USB. In questi casi, il Titolare ha l'obbligo di comunicare questi eventi al Garante della Privacy entro 72 ore da quando ne è venuto a conoscenza, laddove sia possibile, se dalla violazione possa scaturire un rischio per i diritti e le libertà delle persone fisiche. In alcune situazioni le persone di cui sono stati sottratti i dati, dovranno essere avvertite dell'avvenuta violazione da parte del Titolare del trattamento.

Purtroppo, si tratta di eventualità non rare e, pertanto, è assolutamente indispensabile che il titolare provveda ad elaborare e redigere una "procedura di emergenza" con la quale fronteggiare i casi di violazione. Tale procedura di emergenza deve essere approntata prima che si verifichino fenomeni di violazione, allo scopo di preparare l'organizzazione ad essere in grado di affrontare e gestire gli eventi nel modo tecnicamente e organizzativamente più adeguato.

8.6 DEFINIZIONI

Nel Regolamento Europeo all'art. 4 si definiscono i termini fondamentali per comprendere e poter muoversi in tale ambito e alcuni di questi sono di seguito integralmente riportati.

- 1) «dato personale»: qualsiasi informazione riguardante una persona fisica identificata o identificabile («interessato»); si considera identificabile la persona fisica che può essere identificata, direttamente o indirettamente, con particolare riferimento a un identificativo come il nome, un numero di identificazione, dati relativi all'ubicazione, un identificativo online o a uno o più elementi caratteristici della sua identità fisica, fisiologica, genetica, psichica, economica, culturale o sociale;
- 2) «trattamento»: qualsiasi operazione o insieme di operazioni, compiute con o senza l'ausilio di processi automatizzati e applicate a dati personali o insiemi di dati personali, come la raccolta, la registrazione, l'organizzazione, la strutturazione, la conservazione, l'adattamento o la modifica, l'estrazione, la consultazione, l'uso, la comunicazione mediante trasmissione, diffusione o qualsiasi altra forma di messa a disposizione, il raffronto o l'interconnessione, la limitazione, la cancellazione o la distruzione;
- 3) «limitazione di trattamento»: il contrassegno dei dati personali conservati con l'obiettivo di limitarne il trattamento in futuro;
- 4) «profilazione»: qualsiasi forma di trattamento automatizzato di dati personali consistente nell'utilizzo di tali dati personali per valutare determinati aspetti personali relativi a una persona fisica, in particolare per analizzare o prevedere aspetti riguardanti il rendimento professionale, la situazione economica, la salute, le preferenze personali, gli interessi, l'affidabilità, il comportamento, l'ubicazione o gli spostamenti di detta persona fisica;
- 5) «pseudonimizzazione»: il trattamento dei dati personali in modo tale che i dati personali non possano più essere attribuiti a un interessato specifico senza l'utilizzo di informazioni

aggiuntive, a condizione che tali informazioni aggiuntive siano conservate separatamente e soggette a misure tecniche e organizzative intese a garantire che tali dati personali non siano attribuiti a una persona fisica identificata o identificabile;

- 6) «archivio»: qualsiasi insieme strutturato di dati personali accessibili secondo criteri determinati, indipendentemente dal fatto che tale insieme sia centralizzato, decentralizzato o ripartito in modo funzionale o geografico;
- 7) «titolare del trattamento»: la persona fisica o giuridica, l'autorità pubblica, il servizio o altro organismo che, singolarmente o insieme ad altri, determina le finalità e i mezzi del trattamento di dati personali; quando le finalità e i mezzi di tale trattamento sono determinati dal diritto dell'Unione o degli Stati membri, il titolare del trattamento o i criteri specifici applicabili alla sua designazione possono essere stabiliti dal diritto dell'Unione o degli Stati membri;
- 8) «responsabile del trattamento»: la persona fisica o giuridica, l'autorità pubblica, il servizio o altro organismo che tratta dati personali per conto del titolare del trattamento;
- 9) «destinatario»: la persona fisica o giuridica, l'autorità pubblica, il servizio o un altro organismo che riceve comunicazione di dati personali, che si tratti o meno di terzi. Tuttavia, le autorità pubbliche che possono ricevere comunicazione di dati personali nell'ambito di una specifica indagine conformemente al diritto dell'Unione o degli Stati membri non sono considerate destinatari; il trattamento di tali dati da parte di dette autorità pubbliche è conforme alle norme applicabili in materia di protezione dei dati secondo le finalità del trattamento;
- 10) «terzo»: la persona fisica o giuridica, l'autorità pubblica, il servizio o altro organismo che non sia l'interessato, il titolare del trattamento, il responsabile del trattamento e le persone autorizzate al trattamento dei dati personali sotto l'autorità diretta del titolare o del responsabile;
- 11) «consenso dell'interessato»: qualsiasi manifestazione di volontà libera, specifica, informata e inequivocabile dell'interessato, con la quale lo stesso manifesta il proprio assenso, mediante dichiarazione o azione positiva inequivocabile, che i dati personali che lo riguardano siano oggetto di trattamento;
- 12) «violazione dei dati personali»: la violazione di sicurezza che comporta accidentalmente o in modo illecito la distruzione, la perdita, la modifica, la divulgazione non autorizzata o l'accesso ai dati personali trasmessi, conservati o comunque trattati;
- 13) «dati genetici»: i dati personali relativi alle caratteristiche genetiche ereditarie o acquisite di una persona fisica che forniscono informazioni univoche sulla fisiologia o sulla salute di detta persona fisica, e che risultano in particolare dall'analisi di un campione biologico della persona fisica in questione;
- 14) «dati biometrici»: i dati personali ottenuti da un trattamento tecnico specifico relativi alle caratteristiche fisiche, fisiologiche o comportamentali di una persona fisica che ne consentono o confermano l'identificazione univoca, quali l'immagine facciale o i dati dattiloscopici;
- 15) «dati relativi alla salute»: i dati personali attinenti alla salute fisica o mentale di una persona fisica, compresa la prestazione di servizi di assistenza sanitaria, che rivelano informazioni relative al suo stato di salute;
- 16) «comunicazione»: dare conoscenza dei dati personali ad uno o più soggetti determinati diversi dall'interessato, in qualunque forma, anche mediante la loro messa a disposizione o consultazione;
- 17) «diffusione»: dare conoscenza dei dati personali a soggetti indeterminati, in qualunque forma, anche mediante la loro messa a disposizione o consultazione;

- 18) «dato anonimo»: il dato che in origine, o a seguito di trattamento, non può essere associato ad un interessato identificato o identificabile;
- 19) «informativa»: documento contenente le informazioni che il titolare del trattamento deve fornire all'interessato per chiarire, in particolare, se quest'ultimo è obbligato o meno a rilasciare i dati, quali sono gli scopi e le modalità del trattamento, l'ambito di circolazione dei dati e in che modo si possono esercitare i diritti riconosciuti dalla legge.

8.7 ARTICOLI DELLA NORMATIVA DI RILEVANZA PER L'AMBITO SANITARIO

8.7.1 I "CONSIDERANDO" DEL REGOLAMENTO EUROPEO (GDPR)

(32) Il consenso dovrebbe essere prestato mediante un atto positivo inequivocabile con il quale l'interessato manifesta l'intenzione libera, specifica, informata e inequivocabile di accettare il trattamento dei dati personali che lo riguardano, ad esempio mediante dichiarazione scritta, anche attraverso mezzi elettronici, o orale. Ciò potrebbe comprendere la selezione di un'apposita casella in un sito web, la scelta di impostazioni tecniche per servizi della società dell'informazione o qualsiasi altra dichiarazione o qualsiasi altro comportamento che indichi chiaramente in tale contesto che l'interessato accetta il trattamento proposto. Non dovrebbe pertanto configurare consenso il silenzio, l'inattività o la preselezione di caselle. Il consenso dovrebbe applicarsi a tutte le attività di trattamento svolte per la stessa o le stesse finalità. Qualora il trattamento abbia più finalità, il consenso dovrebbe essere prestato per tutte queste. Se il consenso dell'interessato è richiesto attraverso mezzi elettronici, la richiesta deve essere chiara, concisa e non interferire immotivatamente con il servizio per il quale il consenso è espresso.

(33) In molti casi non è possibile individuare pienamente la finalità del trattamento dei dati personali a fini di ricerca scientifica al momento della raccolta dei dati. Pertanto, dovrebbe essere consentito agli interessati di prestare il proprio consenso a taluni settori della ricerca scientifica laddove vi sia rispetto delle norme deontologiche riconosciute per la ricerca scientifica. Gli interessati dovrebbero avere la possibilità di prestare il proprio consenso soltanto a determinati settori di ricerca o parti di progetti di ricerca nella misura consentita dalla finalità prevista.

(34) È opportuno che per dati genetici si intendano i dati personali relativi alle caratteristiche genetiche, ereditarie o acquisite, di una persona fisica, che risultino dall'analisi di un campione biologico della persona fisica in questione, in particolare dall'analisi dei cromosomi, dell'acido desossiribonucleico (DNA) o dell'acido ribonucleico (RNA), ovvero dall'analisi di un altro elemento che consenta di ottenere informazioni equivalenti.

(35) Nei dati personali relativi alla salute dovrebbero rientrare tutti i dati riguardanti lo stato di salute dell'interessato che rivelino informazioni connesse allo stato di salute fisica o mentale passata, presente o futura dello stesso. Questi comprendono informazioni sulla persona fisica raccolte nel corso della sua registrazione al fine di ricevere servizi di assistenza sanitaria o della relativa prestazione di cui alla direttiva 2011/24/UE del Parlamento europeo e del Consiglio (9); un numero, un simbolo o un elemento specifico attribuito a una persona fisica per identificarla in modo univoco a fini sanitari; le informazioni risultanti da esami e controlli effettuati su una parte del corpo o una sostanza organica, compresi i dati genetici e i campioni biologici; e qualsiasi informazione riguardante, ad esempio, una malattia, una disabilità, il rischio di malattie, l'anamnesi medica, i trattamenti clinici o lo stato fisiologico o biomedico dell'interessato, indipendentemente dalla fonte, quale, ad esempio, un medico o altro operatore sanitario, un ospedale, un dispositivo medico o un test diagnostico in vitro.

(42) Per i trattamenti basati sul consenso dell'interessato, il titolare del trattamento dovrebbe essere in grado di dimostrare che l'interessato ha acconsentito al trattamento. In particolare, nel contesto di una dichiarazione scritta relativa a un'altra questione dovrebbero esistere garanzie che

assicurino che l'interessato sia consapevole del fatto di esprimere un consenso e della misura in cui ciò avviene. In conformità della direttiva 93/13/CEE del Consiglio è opportuno prevedere una dichiarazione di consenso predisposta dal titolare del trattamento in una forma comprensibile e facilmente accessibile, che usi un linguaggio semplice e chiaro e non contenga clausole abusive. Ai fini di un consenso informato, l'interessato dovrebbe essere posto a conoscenza almeno dell'identità del titolare del trattamento e delle finalità del trattamento cui sono destinati i dati personali. Il consenso non dovrebbe essere considerato liberamente prestato se l'interessato non è in grado di operare una scelta autenticamente libera o è nell'impossibilità di rifiutare o revocare il consenso senza subire pregiudizio.

(53) Le categorie particolari di dati personali che meritano una maggiore protezione dovrebbero essere trattate soltanto per finalità connesse alla salute, ove necessario per conseguire tali finalità a beneficio delle persone e dell'intera società, in particolare nel contesto della gestione dei servizi e sistemi di assistenza sanitaria o sociale, compreso il trattamento di tali dati da parte della dirigenza e delle autorità sanitarie nazionali centrali a fini di controllo della qualità, informazione sulla gestione e supervisione nazionale e locale generale del sistema di assistenza sanitaria o sociale, nonché per garantire la continuità dell'assistenza sanitaria o sociale e dell'assistenza sanitaria transfrontaliera o per finalità di sicurezza sanitaria, controllo e allerta o a fini di archiviazione nel pubblico interesse, di ricerca scientifica o storica o a fini statistici in base al diritto dell'Unione o nazionale che deve perseguire un obiettivo di interesse pubblico, nonché per studi svolti nel pubblico interesse nell'ambito della sanità pubblica. Pertanto, il presente regolamento dovrebbe prevedere condizioni armonizzate per il trattamento di categorie particolari di dati personali relativi alla salute in relazione a esigenze specifiche, in particolare qualora il trattamento di tali dati sia svolto da persone vincolate dal segreto professionale per talune finalità connesse alla salute. Il diritto dell'Unione o degli Stati membri dovrebbe prevedere misure specifiche e appropriate a protezione dei diritti fondamentali e dei dati personali delle persone fisiche. Gli Stati membri dovrebbero rimanere liberi di mantenere o introdurre ulteriori condizioni, fra cui limitazioni, con riguardo al trattamento di dati genetici, dati biometrici o dati relativi alla salute, senza tuttavia ostacolare la libera circolazione dei dati personali all'interno dell'Unione quando tali condizioni si applicano al trattamento transfrontaliero degli stessi

(54) Il trattamento di categorie particolari di dati personali può essere necessario per motivi di interesse pubblico nei settori della sanità pubblica, senza il consenso dell'interessato. Tale trattamento dovrebbe essere soggetto a misure appropriate e specifiche a tutela dei diritti e delle libertà delle persone fisiche. In tale contesto, la nozione di «sanità pubblica» dovrebbe essere interpretata secondo la definizione del regolamento (CE) n. 1338/2008 del Parlamento europeo e del Consiglio: tutti gli elementi relativi alla salute, ossia lo stato di salute, morbilità e disabilità incluse, i determinanti aventi un effetto su tale stato di salute, le necessità in materia di assistenza sanitaria, le risorse destinate all'assistenza sanitaria, la prestazione di assistenza sanitaria e l'accesso universale a essa, la spesa sanitaria e il relativo finanziamento e le cause di mortalità. Il trattamento dei dati relativi alla salute effettuato per motivi di interesse pubblico non dovrebbe comportare il trattamento dei dati personali per altre finalità da parte di terzi, quali datori di lavoro, compagnie di assicurazione e istituti di credito.

(65) Un interessato dovrebbe avere il diritto di ottenere la rettifica dei dati personali che la riguardano e il «diritto all'oblio» se la conservazione di tali dati viola il presente regolamento o il diritto dell'Unione o degli Stati membri cui è soggetto il titolare del trattamento.

In particolare, l'interessato dovrebbe avere il diritto di chiedere che siano cancellati e non più sottoposti a trattamento i propri dati personali che non siano più necessari per le finalità per le quali sono stati raccolti o altrimenti trattati, quando abbia revocato il proprio consenso o si sia opposto al trattamento dei dati personali che lo riguardano o quando il trattamento dei suoi dati personali

non sia altrimenti conforme al presente regolamento. Tale diritto è in particolare rilevante se l'interessato ha prestato il proprio consenso quando era minore, e quindi non pienamente consapevole dei rischi derivanti dal trattamento, e vuole successivamente eliminare tale tipo di dati personali, in particolare da internet. L'interessato dovrebbe poter esercitare tale diritto indipendentemente dal fatto che non sia più un minore. Tuttavia, dovrebbe essere lecita l'ulteriore conservazione dei dati personali qualora sia necessaria per esercitare il diritto alla libertà di espressione e di informazione, per adempiere un obbligo legale, per eseguire un compito di interesse pubblico o nell'esercizio di pubblici poteri di cui è investito il titolare del trattamento, per motivi di interesse pubblico nel settore della sanità pubblica, a fini di archiviazione nel pubblico interesse, di ricerca scientifica o storica o a fini statistici, ovvero per accertare, esercitare o difendere un diritto in sede giudiziaria.

8.7.2 GLI ARTICOLI DEL GDPR

Articolo 9 Trattamento di categorie particolari di dati personali

1. È vietato trattare dati personali che rivelino l'origine razziale o etnica, le opinioni politiche, le convinzioni religiose o filosofiche, o l'appartenenza sindacale, nonché trattare dati genetici, dati biometrici intesi a identificare in modo univoco una persona fisica, dati relativi alla salute o alla vita sessuale o all'orientamento sessuale della persona.

2. Il paragrafo 1 non si applica se si verifica uno dei seguenti casi:

a) l'interessato ha prestato il proprio consenso esplicito al trattamento di tali dati personali per una o più finalità specifiche, salvo nei casi in cui il diritto dell'Unione o degli Stati membri dispone che l'interessato non possa revocare il divieto di cui al paragrafo 1;

b) il trattamento è necessario per assolvere gli obblighi ed esercitare i diritti specifici del titolare del trattamento o dell'interessato in materia di diritto del lavoro e della sicurezza sociale e protezione sociale, nella misura in cui sia autorizzato dal diritto dell'Unione o degli Stati membri o da un contratto collettivo ai sensi del diritto degli Stati membri, in presenza di garanzie appropriate per i diritti fondamentali e gli interessi dell'interessato;

c) il trattamento è necessario per tutelare un interesse vitale dell'interessato o di un'altra persona fisica qualora l'interessato si trovi nell'incapacità fisica o giuridica di prestare il proprio consenso;

d) il trattamento è effettuato, nell'ambito delle sue legittime attività e con adeguate garanzie, da una fondazione, associazione o altro organismo senza scopo di lucro che persegua finalità politiche, filosofiche, religiose o sindacali, a condizione che il trattamento riguardi unicamente i membri, gli ex membri o le persone che hanno regolari contatti con la fondazione, l'associazione o l'organismo a motivo delle sue finalità e che i dati personali non siano comunicati all'esterno senza il consenso dell'interessato;

e) il trattamento riguarda dati personali resi manifestamente pubblici dall'interessato;

f) il trattamento è necessario per accertare, esercitare o difendere un diritto in sede giudiziaria o ogniqualvolta le autorità giurisdizionali esercitino le loro funzioni giurisdizionali;

g) il trattamento è necessario per motivi di interesse pubblico rilevante sulla base del diritto dell'Unione o degli Stati membri, che deve essere proporzionato alla finalità perseguita, rispettare l'essenza del diritto alla protezione dei dati e prevedere misure appropriate e specifiche per tutelare i diritti fondamentali e gli interessi dell'interessato;

h) il trattamento è necessario per finalità di medicina preventiva o di medicina del lavoro, valutazione della capacità lavorativa del dipendente, diagnosi, assistenza o terapia sanitaria o sociale ovvero gestione dei sistemi e servizi sanitari o sociali sulla base del diritto dell'Unione o degli Stati membri o conformemente al contratto con un professionista della sanità, fatte salve le condizioni e le garanzie di cui al paragrafo 3;

i) il trattamento è necessario per motivi di interesse pubblico nel settore della sanità pubblica, quali la protezione da gravi minacce per la salute a carattere transfrontaliero o la garanzia di parametri elevati di qualità e sicurezza dell'assistenza sanitaria e dei medicinali e dei dispositivi medici, sulla base del diritto dell'Unione o degli Stati membri che prevede misure appropriate e specifiche per tutelare i diritti e le libertà dell'interessato, in particolare il segreto professionale;

j) il trattamento è necessario a fini di archiviazione nel pubblico interesse, di ricerca scientifica o storica o a fini statistici in conformità dell'articolo 89, paragrafo 1, sulla base del diritto dell'Unione o nazionale, che è proporzionato alla finalità perseguita, rispetta l'essenza del diritto alla protezione dei dati e prevede misure appropriate e specifiche per tutelare i diritti fondamentali e gli interessi dell'interessato.

3. I dati personali di cui al paragrafo 1 possono essere trattati per le finalità di cui al paragrafo 2, lettera h), se tali dati sono trattati da o sotto la responsabilità di un professionista soggetto al segreto professionale conformemente al diritto dell'Unione o degli Stati membri o alle norme stabilite dagli organismi nazionali competenti o da altra persona anch'essa soggetta all'obbligo di segretezza conformemente al diritto dell'Unione o degli Stati membri o alle norme stabilite dagli organismi nazionali competenti.

4. Gli Stati membri possono mantenere o introdurre ulteriori condizioni, comprese limitazioni, con riguardo al trattamento di dati genetici, dati biometrici o dati relativi alla salute.

8.7.3 IL CODICE PRIVACY, APPROVATO CON D.LGS. 30 GIUGNO 2003, N. 196 COME MODIFICATO E INTEGRATO DAL DECRETO LEGISLATIVO N. 101 DEL 10 AGOSTO 2018

Titolo I - Principi e disposizioni generali

Capo I - Oggetto, finalità e Autorità di controllo

Art. 1 (Oggetto)

1. Il trattamento dei dati personali avviene secondo le norme del regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 aprile 2016, di seguito «Regolamento», e del presente codice, nel rispetto della dignità umana, dei diritti e delle libertà fondamentali della persona.

Art. 2 (Finalità)

1. Il presente codice reca disposizioni per l'adeguamento dell'ordinamento nazionale alle disposizioni del regolamento.

Art. 2-sexies (Trattamento di categorie particolari di dati personali necessario per motivi di interesse pubblico rilevante)

1. I trattamenti delle categorie particolari di dati personali di cui all'articolo 9, paragrafo 1, del Regolamento, necessari per motivi di interesse pubblico rilevante ai sensi del paragrafo 2, lettera g), del medesimo articolo, sono ammessi qualora siano previsti dal diritto dell'Unione europea ovvero, nell'ordinamento interno, da disposizioni di legge o di regolamento o da atti amministrativi generali che specifichino i tipi di dati che possono essere trattati, le operazioni eseguibili e il motivo di interesse pubblico rilevante, nonché le misure appropriate e specifiche per tutelare i diritti fondamentali e gli interessi dell'interessato⁸.

1-bis. I dati personali relativi alla salute, privi di elementi identificativi diretti, sono trattati, nel rispetto delle finalità istituzionali di ciascuno, dal Ministero della salute, dall'Istituto superiore di sanità, dall'Agenzia nazionale per i servizi sanitari regionali, dall'Agenzia italiana del farmaco, dall'Istituto nazionale per la promozione della salute delle popolazioni migranti e per il contrasto delle malattie della povertà e, relativamente ai propri assistiti, dalle Regioni anche mediante l'interconnessione a livello nazionale dei sistemi informativi su base individuale del Servizio sanitario

⁸ Comma così modificato dal decreto-legge 8 ottobre 2021, n. 139, convertito, con modificazioni, dalla legge 3 dicembre 2021, n. 205, recante disposizioni urgenti per l'accesso alle attività culturali, sportive e ricreative, nonché per l'organizzazione di pubbliche amministrazioni e in materia di protezione dei dati personali

nazionale, ivi incluso il Fasciolo Sanitario Elettronico (FSE), aventi finalità compatibili con quelle sottese al trattamento, con le modalità e per le finalità fissate con decreto del Ministro della salute, ai sensi del comma 1, previo parere del Garante, nel rispetto di quanto previsto dal Regolamento, dal presente codice, dal codice dell'amministrazione digitale, di cui al decreto legislativo 7 marzo 2005, n. 82, e dalle linee guida dell'Agenzia per l'Italia digitale in materia di interoperabilità⁹.

2. Fermo quanto previsto dal comma 1, si considera rilevante l'interesse pubblico relativo a trattamenti effettuati da soggetti che svolgono compiti di interesse pubblico o connessi all'esercizio di pubblici poteri nelle seguenti materie:

- a) accesso a documenti amministrativi e accesso civico;
- b) tenuta degli atti e dei registri dello stato civile, delle anagrafi della popolazione residente in Italia e dei cittadini italiani residenti all'estero, e delle liste elettorali, nonché' rilascio di documenti di riconoscimento o di viaggio o cambiamento delle generalità;
- c) tenuta di registri pubblici relativi a beni immobili o mobili;
- d) tenuta dell'anagrafe nazionale degli abilitati alla guida e dell'archivio nazionale dei veicoli;
- e) cittadinanza, immigrazione, asilo, condizione dello straniero e del profugo, stato di rifugiato;
- f) elettorato attivo e passivo ed esercizio di altri diritti politici, protezione diplomatica e consolare, nonché' documentazione delle attività istituzionali di organi pubblici, con particolare riguardo alla redazione di verbali e resoconti dell'attività di assemblee rappresentative, commissioni e di altri organi collegiali o assembleari;
- g) esercizio del mandato degli organi rappresentativi, ivi compresa la loro sospensione o il loro scioglimento, nonché' l'accertamento delle cause di ineleggibilità, incompatibilità o di decadenza, ovvero di rimozione o sospensione da cariche pubbliche;
- h) svolgimento delle funzioni di controllo, indirizzo politico, inchiesta parlamentare o sindacato ispettivo e l'accesso a documenti riconosciuto dalla legge e dai regolamenti degli organi interessati per esclusive finalità direttamente connesse all'espletamento di un mandato elettivo;
- i) attività dei soggetti pubblici dirette all'applicazione, anche tramite i loro concessionari, delle disposizioni in materia tributaria e doganale, comprese quelle di prevenzione e contrasto all'evasione fiscale;
- l) attività di controllo e ispettive;
- m) concessione, liquidazione, modifica e revoca di benefici economici, agevolazioni, elargizioni, altri emolumenti e abilitazioni;
- n) conferimento di onorificenze e ricompense, riconoscimento della personalità giuridica di associazioni, fondazioni ed enti, anche di culto, accertamento dei requisiti di onorabilità e di professionalità per le nomine, per i profili di competenza del soggetto pubblico, ad uffici anche di culto e a cariche direttive di persone giuridiche, imprese e di istituzioni scolastiche non statali, nonché' rilascio e revoca di autorizzazioni o abilitazioni, concessione di patrocini, patronati e premi di rappresentanza, adesione a comitati d'onore e ammissione a cerimonie ed incontri istituzionali;
- o) rapporti tra i soggetti pubblici e gli enti del terzo settore;
- p) obiezione di coscienza;
- q) attività sanzionatorie e di tutela in sede amministrativa o giudiziaria;
- r) rapporti istituzionali con enti di culto, confessioni religiose e comunità religiose;
- s) attività socio-assistenziali a tutela dei minori e soggetti bisognosi, non autosufficienti e incapaci;
- t) attività amministrative e certificatorie correlate a quelle di diagnosi, assistenza o terapia sanitaria o sociale, ivi incluse quelle correlate ai trapianti d'organo e di tessuti nonché alle trasfusioni di sangue umano;

⁹ Comma inserito dal decreto-legge 8 ottobre 2021, n. 139, convertito, con modificazioni, dalla legge 3 dicembre 2021, n. 205, recante disposizioni urgenti per l'accesso alle attività culturali, sportive e ricreative, nonché per l'organizzazione di pubbliche amministrazioni e in materia di protezione dei dati personali.

- u) compiti del servizio sanitario nazionale e dei soggetti operanti in ambito sanitario, nonché compiti di igiene e sicurezza sui luoghi di lavoro e sicurezza e salute della popolazione, protezione civile, salvaguardia della vita e incolumità fisica;
- v) programmazione, gestione, controllo e valutazione dell'assistenza sanitaria, ivi incluse l'instaurazione, la gestione, la pianificazione e il controllo dei rapporti tra l'amministrazione ed i soggetti accreditati o convenzionati con il servizio sanitario nazionale;
- z) vigilanza sulle sperimentazioni, farmacovigilanza, autorizzazione all'immissione in commercio e all'importazione di medicinali e di altri prodotti di rilevanza sanitaria;
- aa) tutela sociale della maternità ed interruzione volontaria della gravidanza, dipendenze, assistenza, integrazione sociale e diritti dei disabili;
- bb) istruzione e formazione in ambito scolastico, professionale, superiore o universitario;
- cc) trattamenti effettuati a fini di archiviazione nel pubblico interesse o di ricerca storica, concernenti la conservazione, l'ordinamento e la comunicazione dei documenti detenuti negli archivi di Stato negli archivi storici degli enti pubblici, o in archivi privati dichiarati di interesse storico particolarmente importante, per fini di ricerca scientifica, nonché per fini statistici da parte di soggetti che fanno parte del sistema statistico nazionale (Sistan);
- dd) instaurazione, gestione ed estinzione, di rapporti di lavoro di qualunque tipo, anche non retribuito o onorario, e di altre forme di impiego, materia sindacale, occupazione e collocamento obbligatorio, previdenza e assistenza, tutela delle minoranze e pari opportunità nell'ambito dei rapporti di lavoro, adempimento degli obblighi retributivi, fiscali e contabili, igiene e sicurezza del lavoro o di sicurezza o salute della popolazione, accertamento della responsabilità civile, disciplinare e contabile, attività ispettiva.

3. Per i dati genetici, biometrici e relativi alla salute il trattamento avviene comunque nel rispetto di quanto previsto dall'articolo 2-septies.

Art. 2-septies (Misure di garanzia per il trattamento dei dati genetici, biometrici e relativi alla salute)

1. In attuazione di quanto previsto dall'articolo 9, paragrafo 4, del regolamento, i dati genetici, biometrici e relativi alla salute, possono essere oggetto di trattamento in presenza di una delle condizioni di cui al paragrafo 2 del medesimo articolo ed in conformità alle misure di garanzia disposte dal Garante, nel rispetto di quanto previsto dal presente articolo.

2. Il provvedimento che stabilisce le misure di garanzia di cui al comma 1 è adottato con cadenza almeno biennale e tenendo conto:

- a) delle linee guida, delle raccomandazioni e delle migliori prassi pubblicate dal Comitato europeo per la protezione dei dati e delle migliori prassi in materia di trattamento dei dati personali;
- b) dell'evoluzione scientifica e tecnologica nel settore oggetto delle misure;
- c) dell'interesse alla libera circolazione dei dati personali nel territorio dell'Unione europea.

3. Lo schema di provvedimento è sottoposto a consultazione pubblica per un periodo non inferiore a sessanta giorni.

4. Le misure di garanzia sono adottate nel rispetto di quanto previsto dall'articolo 9, paragrafo 2, del Regolamento, e riguardano anche le cautele da adottare relativamente a:

- a) contrassegni sui veicoli e accessi a zone a traffico limitato;
- b) profili organizzativi e gestionali in ambito sanitario;
- c) modalità per la comunicazione diretta all'interessato delle diagnosi e dei dati relativi alla propria salute;
- d) prescrizioni di medicinali.

5. Le misure di garanzia sono adottate in relazione a ciascuna categoria dei dati personali di cui al comma 1, avendo riguardo alle specifiche finalità del trattamento e possono individuare, in conformità a quanto previsto al comma 2, ulteriori condizioni sulla base delle quali il trattamento di

tali dati è consentito. In particolare, le misure di garanzia individuano le misure di sicurezza, ivi comprese quelle tecniche di cifratura e di pseudonomizzazione, le misure di minimizzazione, le specifiche modalità per l'accesso selettivo ai dati e per rendere le informazioni agli interessati, nonché le eventuali altre misure necessarie a garantire i diritti degli interessati.

6. Le misure di garanzia che riguardano i dati genetici e il trattamento dei dati relativi alla salute per finalità di prevenzione, diagnosi e cura nonché quelle di cui al comma 4, lettere b), c) e d), sono adottate sentito il Ministro della salute che, a tal fine, acquisisce il parere del Consiglio superiore di sanità. Limitatamente ai dati genetici, le misure di garanzia possono individuare, in caso di particolare ed elevato livello di rischio, il consenso come ulteriore misura di protezione dei diritti dell'interessato, a norma dell'articolo 9, paragrafo 4, del regolamento, o altre cautele specifiche.

7. Nel rispetto dei principi in materia di protezione dei dati personali, con riferimento agli obblighi di cui all'articolo 32 del Regolamento, è ammesso l'utilizzo dei dati biometrici con riguardo alle procedure di accesso fisico e logico ai dati da parte dei soggetti autorizzati, nel rispetto delle misure di garanzia di cui al presente articolo.

8. I dati personali di cui al comma 1 non possono essere diffusi.

Titolo V - Trattamento di dati personali in ambito sanitario

Capo I – Principi generali

Art. 75 (Specifiche condizioni in ambito sanitario)

1. Il trattamento dei dati personali effettuato per finalità di tutela della salute e incolumità fisica dell'interessato o di terzi o della collettività deve essere effettuato ai sensi dell'articolo 9, paragrafi 2, lettere h) ed i), e 3 del regolamento, dell'articolo 2-septies del presente codice, nonché nel rispetto delle specifiche disposizioni di settore.

Capo II - Modalità particolari per informare l'interessato e per il trattamento dei dati personali

Art. 77 (Modalità particolari)

1. Le disposizioni del presente titolo individuano modalità particolari utilizzabili dai soggetti di cui al comma 2:

a) per informare l'interessato ai sensi degli articoli 13 e 14 del Regolamento;

b) per il trattamento dei dati personali.

2. Le modalità di cui al comma 1 sono applicabili:

a) dalle strutture pubbliche e private, che erogano prestazioni sanitarie e socio-sanitarie e dagli esercenti le professioni sanitarie;

b) dai soggetti pubblici indicati all'articolo 80.

Art. 79 (Informazioni da parte di strutture pubbliche e private che erogano prestazioni sanitarie e socio-sanitarie)

1. Le strutture pubbliche e private, che erogano prestazioni sanitarie e socio-sanitarie possono avvalersi delle modalità particolari di cui all'articolo 78 in riferimento ad una pluralità di prestazioni erogate anche da distinti reparti ed unità della stessa struttura o di sue articolazioni ospedaliere o territoriali specificamente identificate.

2. Nei casi di cui al comma 1 la struttura o le sue articolazioni annotano l'avvenuta informazione con modalità uniformi e tali da permettere una verifica al riguardo da parte di altri reparti ed unità che, anche in tempi diversi, trattano dati relativi al medesimo interessato.

3. Le modalità particolari di cui all'articolo 78, possono essere utilizzate in modo omogeneo e coordinato in riferimento all'insieme dei trattamenti di dati personali effettuati nel complesso delle strutture facenti capo alle aziende sanitarie.

4. Sulla base di adeguate misure organizzative in applicazione del comma 3, le modalità particolari possono essere utilizzate per più trattamenti di dati effettuati nei casi di cui al presente articolo e dai soggetti di cui all'articolo 80.

Art. 80 (Informazioni da parte di altri soggetti)

1. Nel fornire le informazioni di cui agli articoli 13 e 14 del Regolamento (cosa deve contenere l'informativa), oltre a quanto previsto dall'articolo 79, possono avvalersi della facoltà di fornire un'unica informativa per una pluralità di trattamenti di dati effettuati, a fini amministrativi e in tempi diversi, rispetto a dati raccolti presso l'interessato e presso terzi, i competenti servizi o strutture di altri soggetti pubblici, diversi da quelli di cui al predetto articolo 79, operanti in ambito sanitario o della protezione e sicurezza sociale.

2. Le informazioni di cui al comma 1 sono integrate con appositi e idonei cartelli ed avvisi agevolmente visibili al pubblico, affissi e diffusi anche nell'ambito di pubblicazioni istituzionali e mediante reti di comunicazione elettronica, in particolare per quanto riguarda attività amministrative effettuate per motivi di interesse pubblico rilevante che non richiedono il consenso degli interessati.

Art. 82 (Emergenze e tutela della salute e dell'incolumità fisica)

1. Le informazioni di cui agli articoli 13 e 14 del Regolamento (cosa deve contenere l'informativa) possono essere rese senza ritardo, successivamente alla prestazione, nel caso di emergenza sanitaria o di igiene pubblica per la quale la competente autorità ha adottato un'ordinanza contingibile ed urgente ai sensi dell'articolo 117 del decreto legislativo 31 marzo 1998, n. 112.

2. Tali informazioni possono altresì essere rese senza ritardo, successivamente alla prestazione, in caso di:

a) impossibilità fisica, incapacità di agire o incapacità di intendere o di volere dell'interessato, quando non è possibile rendere le informazioni, nei casi previsti, a chi esercita legalmente la rappresentanza, ovvero a un prossimo congiunto, a un familiare, a un convivente o unito civilmente ovvero a un fiduciario ai sensi dell'articolo 4 della legge 22 dicembre 2017, n. 219 o, in loro assenza, al responsabile della struttura presso cui dimora l'interessato;

b) rischio grave, imminente ed irreparabile per la salute o l'incolumità fisica dell'interessato.

3. Le informazioni di cui al comma 1 possono essere rese senza ritardo, successivamente alla prestazione, anche in caso di prestazione medica che può essere pregiudicata dal loro preventivo rilascio, in termini di tempestività o efficacia.

4. Dopo il raggiungimento della maggiore età le informazioni sono fornite all'interessato nel caso in cui non siano state fornite in precedenza.

Capo IV - Prescrizioni mediche

Art. 89-bis (Prescrizioni di medicinali)

1. Per le prescrizioni di medicinali, laddove non è necessario inserire il nominativo dell'interessato, si adottano cautele particolari in relazione a quanto disposto dal Garante nelle misure di garanzia di cui all'articolo 2-septies, anche ai fini del controllo della correttezza della prescrizione ovvero per finalità amministrative o per fini di ricerca scientifica nel settore della sanità pubblica.

Capo VI - Disposizioni varie

Art. 92 (Cartelle cliniche)

1. Nei casi in cui strutture, pubbliche e private, che erogano prestazioni sanitarie e socio-sanitarie redigono e conservano una cartella clinica in conformità alla disciplina applicabile, sono adottati opportuni accorgimenti per assicurare la comprensibilità dei dati e per distinguere i dati relativi al paziente da quelli eventualmente riguardanti altri interessati, ivi comprese informazioni relative a nati.

2. Eventuali richieste di presa visione o di rilascio di copia della cartella e dell'acclusa scheda di dimissione ospedaliera da parte di soggetti diversi dall'interessato possono essere accolte, in tutto o in parte, solo se la richiesta è giustificata dalla documentata necessità:

a) di esercitare o difendere un diritto in sede giudiziaria ai sensi dell'articolo 9, paragrafo 2, lettera f), del Regolamento, di rango pari a quello dell'interessato, ovvero consistente in un diritto della personalità o in un altro diritto o libertà fondamentale

b) di tutelare, in conformità alla disciplina sull'accesso ai documenti amministrativi, una situazione giuridicamente rilevante di rango pari a quella dell'interessato, ovvero consistente in un diritto della personalità o in un altro diritto o libertà fondamentale.

Art. 110 (Ricerca medica, biomedica ed epidemiologica)

1. Il consenso dell'interessato per il trattamento dei dati relativi alla salute, a fini di ricerca scientifica in campo medico, biomedico o epidemiologico, non è necessario quando la ricerca è effettuata in base a disposizioni di legge o di regolamento o al diritto dell'Unione europea in conformità all'articolo 9, paragrafo 2, lettera j), del Regolamento, ivi incluso il caso in cui la ricerca rientra in un programma di ricerca biomedica o sanitaria previsto ai sensi dell'articolo 12-bis del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, ed è condotta e resa pubblica una valutazione d'impatto ai sensi degli articoli 35 e 36 del Regolamento. Il consenso non è inoltre necessario quando, a causa di particolari ragioni, informare gli interessati risulta impossibile o implica uno sforzo sproporzionato, oppure rischia di rendere impossibile o di pregiudicare gravemente il conseguimento delle finalità della ricerca. In tali casi, il titolare del trattamento adotta misure appropriate per tutelare i diritti, le libertà e i legittimi interessi dell'interessato, il programma di ricerca è oggetto di motivato parere favorevole del competente comitato etico a livello territoriale e deve essere sottoposto a preventiva consultazione del Garante ai sensi dell'articolo 36 del Regolamento.

2. In caso di esercizio dei diritti dell'interessato ai sensi dell'articolo 16 del regolamento nei riguardi dei trattamenti di cui al comma 1, la rettificazione e l'integrazione dei dati sono annotate senza modificare questi ultimi, quando il risultato di tali operazioni non produce effetti significativi sul risultato della ricerca.

Art. 110-bis (Trattamento ulteriore da parte di terzi dei dati personali a fini di ricerca scientifica o a fini statistici)

1. Il Garante può autorizzare il trattamento ulteriore di dati personali, compresi quelli dei trattamenti speciali di cui all'articolo 9 del Regolamento, a fini di ricerca scientifica o a fini statistici da parte di soggetti terzi che svolgano principalmente tali attività quando, a causa di particolari ragioni, informare gli interessati risulta impossibile o implica uno sforzo sproporzionato, oppure rischia di rendere impossibile o di pregiudicare gravemente il conseguimento delle finalità della ricerca, a condizione che siano adottate misure appropriate per tutelare i diritti, le libertà e i legittimi interessi dell'interessato, in conformità all'articolo 89 del Regolamento, comprese forme preventive di minimizzazione e di anonimizzazione dei dati.

2. Il Garante comunica la decisione adottata sulla richiesta di autorizzazione entro quarantacinque giorni, decorsi i quali la mancata pronuncia equivale a rigetto. Con il provvedimento di autorizzazione o anche successivamente, sulla base di eventuali verifiche, il Garante stabilisce le condizioni e le misure necessarie ad assicurare adeguate garanzie a tutela degli interessati nell'ambito del trattamento ulteriore dei dati personali da parte di terzi, anche sotto il profilo della loro sicurezza.

3. Il trattamento ulteriore di dati personali da parte di terzi per le finalità di cui al presente articolo può essere autorizzato dal Garante anche mediante provvedimenti generali, adottati d'ufficio e anche in relazione a determinate categorie di titolari e di trattamenti, con i quali sono stabilite le condizioni dell'ulteriore trattamento e prescritte le misure necessarie per assicurare adeguate garanzie a tutela degli interessati. I provvedimenti adottati a norma del presente comma sono pubblicati nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica italiana.

4. Non costituisce trattamento ulteriore da parte di terzi il trattamento dei dati personali raccolti per l'attività clinica, a fini di ricerca, da parte degli Istituti di ricovero e cura a carattere scientifico,

pubblici e privati, in ragione del carattere strumentale dell'attività di assistenza sanitaria svolta dai predetti istituti rispetto alla ricerca, nell'osservanza di quanto previsto dall'articolo 89 del Regolamento.

Infine, si riporta una infografica a mero carattere divulgativo elaborata dall'Autorità Garante per la protezione dei dati personali, sul provvedimento n. 55 del 7 marzo 2019 "Trattamento di dati sulla salute in ambito sanitario ai sensi del regolamento Ue/649/2016" su: www.garanteprivacy.it (doc. web n. 9091942).

RGPD
REGOLAMENTO (UE) 2016/679

GARANTE PER LA PROTEZIONE DEI DATI PERSONALI

Trattamento di dati sulla salute in ambito sanitario ai sensi del Regolamento (UE) 2016/679

Trattare «categorie particolari di dati» in ambito sanitario è sempre vietato, tranne che per:

- a) motivi di interesse pubblico rilevante sulla base del diritto dell'Unione o degli Stati membri
- b) motivi di interesse pubblico nel settore della sanità pubblica (es. emergenze sanitarie conseguenti a sismi e sicurezza alimentare);
- c) finalità di medicina preventiva, diagnosi, assistenza o terapia sanitaria o sociale ovvero gestione dei sistemi e servizi sanitari o sociali («finalità di cura»)

I trattamenti che:

- sono essenziali per il raggiungimento di una o più finalità determinate ed esplicitamente connesse alla cura della salute;
- e**
- sono effettuati da (o sotto la responsabilità di) un professionista sanitario soggetto al segreto professionale o da altra persona anch'essa soggetta all'obbligo di segretezza

NON richiedono il consenso al trattamento dei dati da parte dell'interessato

E' possibile trattare dati sanitari SOLO con il consenso dell'interessato per:

- consultazione del Fascicolo sanitario elettronico
- consegna del referto online
- utilizzo di app mediche
- fidelizzazione della clientela
- finalità promozionali o commerciali
- finalità elettorali

TEMPI DI CONSERVAZIONE Qualora non siano fissati da specifiche norme, spetta al titolare definirli in base alla finalità del trattamento. In ogni caso, devono essere indicati nell'informativa

INFORMATIVA Deve essere concisa, trasparente, intelligibile e facilmente accessibile, scritta con linguaggio semplice e chiaro

NOMINA DI UN RPD Obbligatoria per gli organismi pubblici (es: struttura appartenente al SSN) e nel caso di trattamenti su «larga scala» (come può avvenire per ospedali e case di cura)

TENUTA DEL REGISTRO DEI TRATTAMENTI **E' obbligatoria**

Scheda a mero carattere divulgativo. Per una piena conoscenza della tematica e per approfondimenti si raccomanda la lettura del provvedimento del Garante n. 55 del 7 marzo 2019 su: www.garanteprivacy.it (doc. web n. 9091942)

8.8 INFORMAZIONI RILEVANTI IN AMBITO SANITARIO – LE FAQ DELL’AUTORITA’ GARANTE

Considerata l’importanza e la delicatezza della tematica privacy nel contesto sanitario, l’Autorità Garante, rispondendo alle domande più frequenti, pubblica sul proprio sito web alcune FAQ¹⁰ particolarmente rilevanti in sanità, anche in relazione al Triage.

8.8.1 FAQ IN MATERIA DI COVID-19 AL TRIAGE

Tutti i professionisti sanitari possono raccogliere le informazioni che ritengono necessarie nell’ambito delle attività di cura dei loro pazienti, ivi comprese quelle legate alla presenza di sintomi da COVID-19.

FAQ: È lecito che l’operatore sanitario, durante l’esecuzione di un tampone per COVID 19, chieda al paziente l’identità della persona positiva con cui ha avuto un contatto stretto?

Sì, in quanto l’operatore di sanità pubblica, al fine di determinare le misure di contenimento di contagio più opportune, è chiamato a ricostruire la filiera dei contatti stretti del soggetto risultato positivo al COVID 19.

FAQ: È possibile diffondere i dati identificativi delle persone positive al COVID 19 o che sono state poste in isolamento domiciliare?

La disciplina vigente vieta la diffusione dei dati relativi alla salute. Tale divieto non è stato derogato dalla normativa d’urgenza sull’emergenza epidemiologica da Covid-19. Pertanto, le aziende sanitarie e qualsiasi altro soggetto pubblico o privato non possono diffondere, attraverso siti web o altri canali, i nominativi dei casi accertati di Covid-19 o dei soggetti sottoposti alla misura dell’isolamento per finalità di contenimento della diffusione dell’epidemia. Solo attraverso canali istituzionali autorizzati al trattamento di dati sensibili previo consenso dell’interessato.

8.8.2 FAQ IN MATERIA DI DOSSIER SANITARIO E CARTELLA CLINICA DI PRONTO SOCCORSO

FAQ: Cosa è il dossier sanitario?

Il dossier sanitario è l’insieme dei dati personali generati da eventi clinici presenti e trascorsi riguardanti l’interessato, che vengono condivisi tra i professionisti sanitari che lo assistono presso un’unica struttura sanitaria (ad es. ospedale, casa di cura privata, ecc.)

FAQ: Che differenza c’è tra dossier sanitario e cartella clinica?

Il dossier consente di ricostruire la storia clinica di un paziente con riferimento a tutte le prestazioni sanitarie ad esso erogate da una determinata struttura sanitaria. La cartella clinica, invece, è uno strumento lo strumento informativo individuale finalizzato a rilevare tutte le informazioni anagrafiche e cliniche significative relative ad un paziente e ad un singolo episodio di ricovero, secondo degli standard definiti dal Ministero della salute.

NdR: L’accesso in PS con relativa presa in carico registrato nella cartella di PS può far parte di un percorso di cura interno alla struttura sanitaria e per questo va a costituire parte del dossier sanitario del paziente.

FAQ: Da chi può essere consultato il dossier sanitario?

Il dossier è accessibile da parte di tutti gli operatori sanitari della struttura sanitaria titolare del dossier che prenderanno in cura nel tempo l’interessato.

FAQ: Il trattamento tramite dossier necessita di consenso dell’interessato?

Sì. È necessario acquisire il consenso informato dell’interessato. Va chiarito tuttavia (e l’informativa deve precisarlo) che l’eventuale mancato consenso al trattamento mediante dossier non incide sulla possibilità di accedere alle cure mediche richieste. La revoca del consenso al dossier sanitario comporta che il dossier non deve essere ulteriormente implementato, le informazioni in esso

¹⁰ FAQ: dall’inglese *Frequently Asked Questions*: “domande frequenti”

presenti devono restare disponibili al professionista che le ha redatte, ma non devono più essere condivise con i professionisti degli altri reparti che prenderanno in seguito in cura l'interessato.

FAQ: Occorre un'informativa specifica per il Dossier sanitario con un eventuale riferimento anche alle prestazioni intramoenia ed extramoenia?

Nell'informativa sul dossier dev'essere evidenziata l'intenzione del titolare del trattamento di costituire un insieme di informazioni personali riguardanti l'interessato il più possibile completo che documenti parte della storia sanitaria dello stesso al fine di migliorare il suo processo di cura attraverso un accesso integrato di tali informazioni da parte del personale sanitario coinvolto. L'interessato dev'essere informato inoltre che l'eventuale mancato consenso al trattamento dei dati personali mediante il dossier sanitario non incide sulla possibilità di accedere alle cure mediche richieste. Dev'essere resa nota all'interessato anche la circostanza che, qualora acconsenta al trattamento dei suoi dati personali mediante il dossier sanitario, questo potrà essere consultato, nel rispetto del GDPR, anche qualora ciò sia ritenuto indispensabile per la salvaguardia della salute di un terzo o della collettività. Nell'informativa è necessario, infine, che sia specificata l'eventualità che il dossier sanitario sia consultabile anche da parte dei professionisti che agiscono in libera professione intramuraria - detta anche *intramoenia* - ovvero nell'erogazione di prestazioni al di fuori del normale orario di lavoro utilizzando le strutture ambulatoriali e diagnostiche della struttura sanitaria a fronte del pagamento da parte del paziente di una tariffa.

FAQ: Vi sono dei trattamenti per i quali occorre un consenso specifico dell'interessato?

Sì. L'inserimento nel dossier di informazioni sottoposte a maggior tutela (come ad esempio informazioni relative ad atti di violenza sessuale o pedofilia, all'infezione da HIV o all'uso di alcool o di stupefacenti) dev'essere espressamente menzionato nell'informativa e sottoposto a un consenso specifico dell'interessato.

FAQ: Può l'interessato chiedere di non far comparire alcune informazioni sulla propria salute all'interno del dossier sanitario?

Sì. L'interessato può decidere di oscurare taluni dati o documenti sanitari, che dunque non saranno visibili e consultabili tramite il dossier. La richiesta di oscuramento può essere revocata nel tempo. Se l'interessato ha deciso di oscurare alcuni dati o documenti che lo riguardano, tale scelta non deve essere desumibile dal dossier. Il personale amministrativo può accedere alle sole informazioni amministrative strettamente necessarie per assolvere alle funzioni cui è preposto (il cosiddetto "accesso modulare").

FAQ: L'interessato ha diritto alla visione degli accessi al dossier sanitario?

I titolari forniscono all'interessato, che abbia manifestato il proprio consenso al trattamento dei dati personali mediante il dossier sanitario, un riscontro alla richiesta avanzata dallo stesso o da un suo delegato, volta a conoscere gli accessi eseguiti sul proprio dossier con l'indicazione della struttura/reparto che ha effettuato l'accesso, nonché della data e dell'ora dello stesso. Di tale diritto esercitabile dagli interessati devono essere opportunamente informati anche i soggetti autorizzati ad accedere al dossier sanitario.

8.8.3 FAQ IN MATERIA DI ATTIVITÀ SANITARIA

FAQ: Se una persona viene portata al pronto soccorso o ricoverata, chi può avere notizie?

L'organismo sanitario può dare informazioni, anche per telefono, sulla presenza di una persona al pronto soccorso o sui degenti presenti nei reparti solo ai terzi legittimati, come parenti, familiari, conviventi, conoscenti, personale volontario. L'interessato, se cosciente e capace, deve essere preventivamente informato (ad esempio al momento dell'accettazione) e poter decidere a chi possono essere comunicate notizie sulla propria salute. Occorre comunque rispettare l'eventuale richiesta della persona ricoverata a non rendere note neppure ai terzi legittimati la sua presenza nella struttura sanitaria o le informazioni sulle sue condizioni di salute.

FAQ: L'esito delle analisi o le cartelle cliniche da chi possono essere ritirati?

I referti diagnostici, le cartelle cliniche, i risultati delle analisi e i certificati rilasciati dagli organismi sanitari possono essere consegnati in busta chiusa anche a persone diverse dai diretti interessati purché munite di delega scritta.

FAQ: È possibile conoscere i dati contenuti nella cartella clinica di un defunto?

Può accedere ai dati personali del defunto chi abbia un interesse proprio, o agisca a tutela della persona deceduta o per ragioni familiari meritevoli di protezione.

FAQ: A cosa serve la "distanza di cortesia"?

Per garantire la riservatezza dei colloqui. Presso gli sportelli di ospedali e delle aziende sanitarie o nelle farmacie devono essere previsti appositi spazi - spesso segnalati con una riga gialla - oltre i quali gli utenti possano attendere il proprio turno.

FAQ: Nelle sale d'aspetto in che modo il paziente deve essere avvisato del proprio turno?

Nei locali di grandi strutture sanitarie i nomi dei pazienti in attesa di una prestazione o di documentazione (ad esempio delle analisi cliniche) non devono essere divulgati ad alta voce. Occorre adottare soluzioni alternative: per esempio, attribuendo un codice alfanumerico al momento della prenotazione o dell'accettazione.

FAQ: All'ingresso dei reparti possono essere affisse le liste dei pazienti in attesa di un intervento?

No. Non è giustificata l'affissione di liste di pazienti in attesa di intervento in locali aperti al pubblico, con o senza la descrizione della patologia sofferta. Non devono essere resi visibili ad estranei neanche documenti sulle condizioni cliniche del malato, come le cartelle infermieristiche poste vicino al letto di degenza.

FAQ: L'elenco dei degenti di un ospedale può essere pubblicato sul web?

È vietata la diffusione di dati idonei a rivelare lo stato di salute. Non possono quindi essere resi disponibili a chiunque su internet i dati anagrafici, l'indicazione delle diagnosi o i risultati delle analisi cliniche delle persone che si recano presso un ospedale.

FAQ: A telefono il medico può divulgare dati sanitari dei pazienti? Per esempio comunicare l'esistenza di una certa patologia?

Per i colloqui telefonici vale la stessa regola prevista per i colloqui di persona. Quindi al diretto interessato si può comunicare ogni informazione sanitaria, sia di persona che per telefono. Ai soggetti terzi, anche se familiari, la comunicazione (di persona o per telefono) è possibile solo con il consenso del diretto interessato.

8.9 SUGGERIMENTI ED INDICAZIONI PRATICHE

In linea con la normativa vigente in materia di trattamento dei dati personali per fini di prevenzione, diagnosi, assistenza e cura nonché di ricerca e studio: il modulo sull'informativa al trattamento dei dati personali e il consenso alla comunicazione ai caregiver/parenti/conoscenti (soggetti terzi) sono strumenti a supporto della gestione del processo di comunicazione tra personale sanitario e paziente/familiare dei pazienti. La somministrazione della modulistica può essere fatta in pronto soccorso (dal triage alla fase di visita) ed in Osservazione Breve Intensiva (OBI).

8.9.1 QUALI INFORMAZIONI DEVE CONTENERE L'INFORMATIVA AL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI?

Il modulo relativo all'informativa al trattamento del dato personale deve riportare quanto richiesto dal codice privacy e dal regolamento europeo:

- Chi è il titolare del trattamento;
- Chi è il responsabile della protezione dati (DPO - Data protection officer);
- la finalità del trattamento del dato: perché servono i dati e perché devono essere conservati;

- la base giuridica su cui si fonda il trattamento e l'interesse legittimo nel caso in cui questo costituisca la base giuridica del trattamento;
- gli eventuali destinatari o le eventuali categorie di destinatari dei dati personali;
- l'eventuale trasferimento dei dati personali in Paesi terzi e, in caso affermativo attraverso quali strumenti.

8.9.2 COMUNICAZIONI A SOGGETTI TERZI

In ambito sanitario, la disciplina in materia di protezione dei dati personali prevede che le informazioni sullo stato di salute possano essere comunicate solo all'interessato e possano essere comunicate a terzi solo sulla base di un idoneo presupposto giuridico o su indicazione dell'interessato stesso previa delega scritta di quest'ultimo (art. 9 Regolamento e art. 83 del Codice in combinato disposto con l'art. 22, comma 11, d.lgs. 10 agosto 2018, n. 101; cfr. anche provvedimento generale del 9 novembre 2005, consultabile in www.gpdt.it, doc. web n. 1191411, ritenuto compatibile con il suddetto Regolamento e con le disposizioni del decreto n. 101/2018; cfr. art. 22, comma 4, del citato D.lgs. n. 101/2018).

Per quanto sopra, in generale, occorre prestare molta attenzione sulla necessità di vigilare adeguatamente circa l'eventuale comunicazione all'esterno dei presidi sanitari di dati personali attinenti a pazienti e/o utenti in difetto dei necessari presupposti di legge, atteso che la comunicazione o diffusione di dati personali di terzi, specialmente di dati sensibili, in violazione dei principi di cui al Regolamento 2016/679/UE (in particolare principio di necessità, pertinenza e minimizzazione del trattamento) è fonte di responsabilità civili, penali e disciplinari anche laddove ciò avvenga nell'ambito di attività istituzionali o procedure amministrative interne non direttamente coinvolte con i processi di cura degli interessati.

8.9.3 QUALI CARATTERISTICHE DEVE AVERE IL CONSENSO ALLA COMUNICAZIONE A TERZI?

Il consenso a poter rendere comunicazione a terzi deve contenere indicazioni precise e puntuali anche con riguardo all'identità di coloro ai quali poter eventualmente riferire informazioni/comunicazioni circa la presenza (in caso di paziente ricoverato) ovvero lo stato di salute del paziente stesso (es: mio figlio Tizio o mia figlia Caia). Le domande devono essere espresse in modo chiaro e la risposta dev'essere inequivocabile ovvero non deve lasciare spazio a possibili equivoci e/o fraintendimenti (esempio risposte chiuse: sì, no).

8.9.4 CHI E QUANDO SOMMINISTRARE L'INFORMATIVA IN PRONTO SOCCORSO E CONSENSO ALLA COMUNICAZIONE A TERZI?

- TRIAGE (amministrativi o infermieri) durante la raccolta dei dati anagrafici per codici di priorità di accesso differibili;
- medici di pronto soccorso (in caso di codici critici 1 e 2) dopo aver prestato le cure di stabilizzazione clinica);
- il personale deve informare e quindi descrivere e spiegare al paziente il contenuto dell'informativa prima di sottoporgli il modulo da firmare.

Di seguito si indica un fac-simile a titolo puramente indicativo che concilia gli aspetti relativi all'informativa al trattamento dei dati personali e consenso a comunicare a terzi il proprio stato di salute.

Il sottoscritto:

Cognome e Nome _____ Nato il _____ a _____

Residenza _____

proprio conto, ovvero, quale esercente la potestà genitoriale sul minore indicato

esercitando la potestà genitoriale sul minore _____

dichiara di aver compreso i contenuti dell'informativa circa il trattamento dei dati personali necessari allo svolgimento di quanto riportato dall'informativa stessa (attività di prevenzione, diagnosi, cura, riabilitazione correlate all'accesso in Pronto Soccorso e ricovero) ai sensi degli arti 13 e 14 del Regolamento europeo; preso atto dei diritti da me riconosciuti dagli artit.15 e ss. del suddetto regolamento

presta il consenso a rilasciare le informazioni sullo stato di salute, oltre che a me personalmente, alla persona/e specificamente indicata/e:

Grado Parentela

Nome e

Cognome

Telefono

Firma leggibile avente diritto _____

9. LA DOCUMENTAZIONE SANITARIA

La documentazione sanitaria di triage deve essere costituita dalle seguenti informazioni da acquisire:

PRE-TRIAGE

- Dati anagrafici (obbligatori, per l'identificazione del paziente e per fini amministrativi, e facoltativi, ma con utilità per la gestione del paziente durante il percorso di cura; si sottolinea l'importanza della Tessera Sanitaria TEAM oppure STP/ENI). Relativamente ai dati anagrafici utili all'identificazione del paziente, questi devono essere raccolti secondo le indicazioni previste dal Documento di Indirizzo per la corretta identificazione della persona assistita della Regione Lazio (Determina Regionale n. G09956 del 22 luglio 2021), a cui si rimanda per una trattazione esaustiva dell'argomento.
- Informativa privacy e consenso a poter rendere informazione a soggetto terzi (consegna della richiesta di consenso con la relativa informativa e ritiro del documento debitamente sottoscritto).
- Modalità di arrivo in pronto soccorso (informazioni raccolte per identificare i mezzi di trasporto e scheda di trasporto, gli ospedali/case di cura accreditate che trasferiscono).
- Blocco del mezzo di soccorso (mezzo del Servizio di Emergenza Territoriale e privato e, successivamente, modulo che attesta lo sblocco).

TRIAGE

Le informazioni da tener presente nella documentazione sanitaria per ciascuna fase del processo di triage, che termina al momento della presa in carico dal medico, sono:

1. Valutazione immediata (condizioni all'ingresso, problema principale, durata sintomi)
2. Valutazione soggettiva, ossia la raccolta dati mirata (descrizione del problema attuale, allergie, anamnesi patologica, terapia domiciliare, trattamento pre-ospedaliero)

3. Valutazione oggettiva, comprendente la rilevazione dei parametri vitali (FC, PA, FR, TC, diametro pupillare, GCS, SatO2, valutazione del dolore, glucostick ecc.) e il breve esame fisico mirato (deambulazione, cute, ecc.)
4. Decisione di triage con attribuzione del codice priorità (da 1 a 5)
5. Attività di post triage/triage avanzato quali: esecuzione prestazioni (medicazioni, ECG, tipo e numero prelievi ematologici, altre prestazioni infermieristiche identificate nei protocolli interni del pronto soccorso come ad esempio: incannulamento vena periferica, applicazione di crioterapia (ghiaccio), applicazione di collare cervicale, gestione del dolore)
6. Attribuzione percorso (fast track specialistico, attivazione PDTA, ecc.)
7. Rivalutazione codice di priorità
8. Segnalazione dell'allontanamento del paziente
9. Informativa al percorso di cura e consenso generale alle cure in PS/DEA (accompagnata da spiegazione).

Al termine dell'assegnazione del codice di priorità, il paziente dev'essere identificato con apposito braccialetto di riconoscimento in conformità con quanto indicato dal Documento di Indirizzo per la corretta identificazione della persona assistita della Regione Lazio (Determina Regionale n. G09956 del 22 luglio 2021)

10. LA BROCHURE INFORMATIVA: QUALI ELEMENTI CONSIDERARE

La brochure o dépliant informativo è lo strumento che presso ogni pronto soccorso dev'essere consegnata al cittadino allo scopo di fornirgli informazioni e istruzioni semplici sulla funzione del triage, sulle attività che si svolgono nel pronto soccorso nonché sui diritti e doveri dell'utente e del paziente.

Di seguito sono riportati alcuni esempi circa i contenuti che detta brochure o dépliant dovrebbero avere:

- Modalità con le quali si svolgono le visite
- Quali sono i percorsi di visita per il paziente in base alle condizioni cliniche d'ingresso
- Alcune regole sul rispetto della privacy
- Indicazioni su modalità di visita/colloqui con parenti
- Modalità e tempi di richiesta della documentazione clinica di pronto soccorso
- Spiegazione circa il significato dei 5 codici di priorità di accesso alle cure
- Collocazione e orari di apertura/accesso agli ambulatori di cure primarie di zona
- Tipologia dei servizi che possono essere erogati in pronto soccorso
- Possibilità di trasferimento in altra struttura in ragione della mancanza di eventuali discipline specialistiche o per carenza di posto letto

Infine, un aspetto da sottolineare nella brochure l'importanza della correttezza dei dati anagrafici riportati, con invito all'interessato di controllarne l'esattezza insieme all'operatore che sta registrando i dati.

Con particolare riguardo a tale ultimo aspetto, si richiama a titolo esemplificativo un provvedimento (Provvedimento 09 luglio 2020) con il quale l'Autorità del Garante per la protezione dei dati personali ha sanzionato una azienda sanitaria a causa di una errata identificazione di un paziente, in occasione di un accesso al pronto soccorso. La violazione si è verificata a causa di un errore umano non intenzionale per l'errata identificazione del paziente, avvenuta durante il TRIAGE nel processo di accettazione al pronto soccorso al momento della registrazione al terminale quando è stato selezionato il nominativo del paziente omonimo ad altro, nato nel 1959 (effettivamente preso in cura al pronto soccorso). In buona sostanza, l'erronea identificazione del paziente è stata generata da un malinteso circa il solo anno di nascita, con l'inserimento del numero "1959" e non già di quello

corretto: "1939". A tal fine, si sottolinea, nuovamente, la necessità di attenersi alle indicazioni dettate dal documento Documento di Indirizzo per la corretta identificazione della persona assistita della Regione Lazio (Determina Regionale n. G09956 del 22 luglio 2021).

11. II CONSENSO INFORMATO AI TRATTAMENTI SANITARI IN PRONTO SOCCORSO

La Regione Lazio, nel gennaio 2022, ha emanato il DOCUMENTO DI INDIRIZZO SUL CONSENSO INFORMATO che ha ben identificato quali sono i trattamenti sanitari per i quali il paziente che giunge nelle strutture di emergenza deve essere correttamente informato. Lo stesso documento definisce il consenso informato quale strumento a tutela di due diritti fondamentali della persona: l'“autodeterminazione” e la “tutela della salute”. L'informazione sui trattamenti sanitari che vengono attuati nel pronto soccorso deve quindi essere considerata come un'attività svolta da qualsiasi operatore sanitario attore della prestazione (medico, infermiere, specializzando, tirocinante), in primis il medico e poi dall' esercente la professione sanitaria che concorre al processo di cura (equipe).

Il documento di indirizzo regionale, raccomanda, secondo normativa vigente, che:

- 1) *Le Strutture sono tenute ad adottare apposita modulistica, cartacea o in formato elettronico, per l'informazione e l'acquisizione del consenso per l'accesso alle prestazioni generali (CONSENSO GENERALE).*
- 2) *Le Strutture sono tenute ad adottare apposita modulistica, cartacea o in formato elettronico, per l'informazione e l'acquisizione del CONSENSO SPECIFICO per prestazioni sanitarie:*
 - *diagnostiche e/o terapeutiche, invasive e/o rischiose;*
 - *che per specifiche disposizioni di legge lo richiedono;*
 - *che per le possibili conseguenze delle stesse sull'integrità fisica, rendono opportuna la manifestazione inequivocabile della volontà della persona.*

In Particolare è necessario tener presente i seguenti aspetti:

1. CONSENSO GENERALE ALLE CURE

Il documento di indirizzo riporta: *“Il consenso generale alle cure deve essere chiaro in termini di ambito e applicazione: alla persona assistita e ai suoi familiari o rappresentanti legali, saranno fornite le informazioni inerenti agli esami e i trattamenti che saranno eseguiti per le finalità diagnostico-terapeutiche durante il percorso di cura e per le quali non è richiesto un consenso informato specifico.*

Tra queste rientrano tutte le più comuni prestazioni sanitarie come, ad esempio:

- *prelievi venosi, arteriosi, capillari, salivari;*
- *campionamento di urine, feci e altro materiale biologico;*
- *tamponi;*
- *terapia farmacologica somministrata secondo prescrizione medica;*
- *rilevazione dei parametri vitali (ad es.: pressione, temperatura, frequenza cardiaca, frequenza respiratoria);*
- *visita medica;*
- *applicazione/rimozione punti di sutura;*
- *assistenza infermieristica, ostetrica, riabilitativa secondo il piano di cura.*

Nel caso di Strutture che ospitano specialisti in formazione e/o tirocinanti (come ad esempio gli studenti nei Policlinici Universitari o in strutture con convenzione per corsi di laurea), la persona assistita dovrà essere informato dell'eventualità che gli stessi possano partecipare al percorso di cura in maniera proporzionale alle competenze acquisite ed essere coinvolti anche nel processo di acquisizione del consenso.

L'acquisizione del consenso generale alle cure, ovvero del rifiuto, da parte della persona assistita o di chi è titolato in sua vece, dovrà essere adeguatamente tracciato nella documentazione sanitaria."

2. CONSENSO A RICEVERE/NON RICEVERE INFORMAZIONI SUL PROPRIO STATO DI SALUTE

La persona assistita deve essere ben edotta sulle prestazioni sanitarie che in base alla sua condizione clinica potrà essere sottoposta. La persona che non vuole essere messa a conoscenza del proprio stato di salute ("diritto a non sapere") deve individuare una persona di fiducia a cui queste informazioni vengano date.

"La persona assistita che rinunci al diritto all'informazione dovrà comunque esprimere il consenso all'atto sanitario, di cui dovrà essere data opportuna evidenza nella documentazione sanitaria, specificando anche l'avvenuta rinuncia a ricevere le informazioni."

3. CONSENSO SPECIFICO TRATTAMENTO SANITARIO

Il Documento di Indirizzo sul Consenso Informato (Regione Lazio, 2022) indica che:

"Il consenso informato specifico integra il consenso informato generale alle cure e riguarda i trattamenti sanitari per le finalità diagnostico-terapeutiche che vengono proposte durante il percorso di cura."

NB: Il consenso specifico deve essere sottoposto al paziente nell'imminenza della prestazione che si intende svolgere nelle sale visita del pronto soccorso. Non è un atto che viene svolto al triage.

"Il consenso informato è acquisito in forma scritta mediante l'utilizzo di apposita modulistica.

A) Nelle ipotesi espressamente disciplinate da norme di legge oppure per prescrizione ordinistica:

- a) Trasfusioni di sangue o emoderivati
- b) Prelievo ematico per ricerca di HIV
- c) Esecuzione di test genetici
- d) Procreazione medicalmente assistita
- e) Somministrazione di farmaci non ancora registrati o non autorizzati al commercio oppure per indicazioni o a dosaggi non previsti dalla scheda tecnica (cosiddetto uso off label);
- f) Uso terapeutico di medicinale sottoposto a sperimentazione clinica (cosiddetto uso compassionevole)
- g) Prelievo di organi, tessuti e cellule a scopo di trapianto
- h) Vaccinazioni
- i) Ricerca biomedica e sperimentazione clinica
- j) Prestazioni non terapeutiche, finalizzate al potenziamento delle fisiologiche capacità fisiche e cognitive dell'individuo (cosiddetta medicina potenziativa)
- k) Attività diagnostico-terapeutiche con finalità estetiche (cosiddetta medicina estetica)

B) nei casi specifici di seguito riportati:

- a) interventi chirurgici;
- b) prima di parti operativi;
- c) somministrazione di anestesia o sedazione (moderata e profonda);
- d) procedure invasive, con particolare riferimento alle seguenti:
- e) procedure di emodinamica;
- f) procedure endoscopiche;
- g) procedure di radiologia interventistica vascolare e non vascolare;
- h) procedure ecografiche interventistiche (ago aspirati e diagnostica senologica);
- i) procedure angiografiche;
- j) posizionamento di drenaggi (ad esempio in caso di paracentesi, toracentesi, svuotamento di ascessi e raccolte, ecc.);
- k) posizionamento di accesso venoso centrale, anche per via periferica;
- l) rachicentesi;

- m) isteroscopia;
- n) procedure biottiche;
- o) esecuzione di TAC e RMN;
- p) somministrazione di mezzo di contrasto;
- q) esecuzione di scintigrafia e PET;
- r) radioterapia e chemioterapia;
- s) trattamenti dialitici;
- t) trattamenti e prestazioni sanitarie prevedibilmente gravati da alto rischio di mortalità o da esiti che incidano in modo rilevante sull'integrità psico-fisica.

*In qualunque momento del processo di cura la persona assistita (o chi lo rappresenta legalmente) può **revocare il proprio consenso**, purché sia tecnicamente possibile interrompere il trattamento.*

Anche tale modifica di orientamento dovrà essere registrata mediante apposizione di firma nel modulo di consenso informato e conservato all'interno della documentazione sanitaria.

*In una **situazione di emergenza o di urgenza** il medico può superare la fase dell'acquisizione del consenso informato perché giustificato dalla necessità di salvare la persona assistita dal pericolo attuale di un danno grave per la salute o per la vita, non altrimenti evitabile.*

Adottate le necessarie misure salvavita, alla ripresa della capacità di giudizio critico della persona assistita e di conseguenza della possibilità per quest'ultima di esprimere un valido consenso, qualora si dovesse proseguire o iniziare un trattamento terapeutico, si provvederà ad acquisire ex novo il consenso informato dalla persona assistita o da chi è titolato (rappresentante legale). La situazione di emergenza o di urgenza corrisponde ai requisiti della esimente dello stato di necessità (art. 54 c.p.; art. 2045 c.c.).”

11.1 QUANDO E COME SOTTOPORRE IL CONSENSO GENERALE ALLE CURE IN PRONTO SOCCORSO?

Stante quanto premesso e vista la complessità di gestione del paziente in pronto soccorso in tutto il suo percorso, è necessario individuare nella fase di attesa al triage il momento più idoneo, per il paziente stesso, di comprendere cosa comporta la presa in carico in una struttura di emergenza/urgenza e avere, quindi, il tempo di esprimere il suo consenso.

Pertanto, al momento dell'accesso del paziente al PS/DEA in fase di triage, dopo aver eseguito le procedure di attribuzione del codice numerico/colore di priorità alla sala visita, allo stesso si fornisce e si spiega una **nota informativa** in cui si descrive l'iter di percorso di cura e assistenza nel dato pronto soccorso (cosa deve fare il paziente e cosa devono fare gli operatori sanitari) comprensivo delle tipologie di prestazioni che rientrano nelle CURE GENERALI che, in base al quadro clinico, potrà essere sottoposto.

La nota Informativa deve essere firmata dal paziente o chi è titolato a firmarlo in sua vece e consegnato prima di entrare in sala visita al triagista, oppure, al medico appena accede in sala visita per le cure. Sono escluse le condizioni che rientrano nei codici 1 e 2 in cui prevale lo “Stato di necessità” ad intervenire tempestivamente con le cure salva vita e per i quali l'acquisizione del consenso è differita.

Nel caso in cui la persona assistita sia minore di età, il consenso va richiesto a chi esercita la responsabilità genitoriale o la tutela. Tuttavia la persona assistita minore, in relazione alle proprie capacità critiche e cognitive, deve essere sempre coinvolta nel processo decisionale attraverso informazioni adeguate e modulate secondo l'età e le capacità di comprensione.

L'acquisizione del consenso non è derogabile neanche in contesti di emergenza legata alla diffusione epidemica di malattie infettive nella popolazione generale, come quella da SARS-CoV-2. Anche la persona assistita con COVID-19, nel suo percorso di cura, deve sottoscrivere il consenso ai trattamenti diagnostici e terapeutici cui viene sottoposto, e anche in questo caso dovrà essere preventivamente fornita l'adeguata informazione in merito al trattamento proposto.

La nota informativa si compone di una parte finale in cui viene apposta la firma del paziente o di chi è titolato a firmarlo in sua vece per:

- Dichiarazione a voler ricevere/non voler ricevere informazioni sul proprio stato di salute;
- Consenso a ricevere/non ricevere le cure generali riportate nell'informativa.

Format Informativa PS/DEA

(da fornire in fase di triage al paziente o chi titolato a dare il consenso in Sua vece)

INFORMATIVA AL PERCORSO DI CURA E CONSENSO GENERALE ALLE CURE IN PS/DEA

Gentile Signora/Signore,

durante l'attesa del Suo turno di accesso nella sala visite, invitiamo Lei, o chi è titolato in Sua vece (accompagnatore di sua fiducia che intende delegare a ricevere le informazioni, o se persona minore o incapace il rappresentante legale), a leggere e sottoscrivere questo modulo contenente informazioni utili sulla Sua permanenza e sugli accertamenti sanitari effettuati presso il Pronto Soccorso o Dipartimento di Emergenza e Accettazione (di seguito PS/DEA) di questa struttura.

La consegna del presente modulo informativo è annotata sulla scheda di triage, dove è riportato anche l'eventuale rifiuto di ricevere informazioni preliminari.

Il modulo, compilato e sottoscritto, va restituito al personale sanitario per essere archiviato nella Sua cartella clinica di Pronto Soccorso.

Sala di attesa triage

Dopo l'apertura della Sua scheda di Pronto Soccorso, è invitato a non allontanarsi o abbandonare arbitrariamente i locali del PS/DEA senza aver informato gli operatori del triage o il medico che l'ha visitata.

Nel caso di persone minori o incapaci giuridici, o di accompagnatore delegato a ricevere le informazioni, la/le persone titolate, al fine di esser reperibili, si attengono alle indicazioni che gli saranno date, fornendo le modalità di contatto e, ove possibile, restando presso i locali PS/DEA o altra zona indicata.

Durante la permanenza nel pronto soccorso (sala attesa, visita etc.), nel caso in cui Lei non risponda alla chiamata degli operatori sanitari, la cartella clinica viene chiusa con annotazione dell'orario di chiamata.

Ingresso nel PS/DEA, prime cure ed accertamenti

L'ingresso in PS/DEA comporta una prima valutazione, cosiddetta di triage, delle condizioni cliniche della persona assistita con il rilievo di sintomi e parametri di base (pressione arteriosa, frequenza cardiaca, temperatura, ossigenazione del sangue, etc.) e l'assegnazione di un codice che riguarda la priorità sui tempi di attesa della visita in relazione alla gravità del quadro clinico e non l'ordine di arrivo al PS/DEA. I tempi di attesa, infatti, non sono prevedibili, dipendendo non solo dal numero di persone che accedono al PS/DEA, ma soprattutto dalla gravità delle loro condizioni cliniche.

Ricordiamo, infatti, che gli accertamenti clinici, strumentali, di laboratorio, nonché le cure prestate presso il PS/DEA, sono essenzialmente volte al trattamento di gravi alterazioni dei parametri vitali e di forme acute di patologie primitive o di riacutizzazioni che richiedono la stabilizzazione delle funzioni vitali (cardiaca, respiratoria e neurologica) e il trattamento di sintomi e segni patologici acuti potenzialmente gravi. Qualora necessario, al trattamento in PS/DEA segue il ricovero in uno specifico reparto per proseguire gli accertamenti di diagnosi e cura, nello stesso ospedale o in altra struttura sanitaria in relazione alla disponibilità di posti letto.

Situazioni di emergenza

Gli operatori sanitari intraprendono immediatamente i trattamenti sanitari indispensabili o necessari per sostenere o rianimare le funzioni vitali compromesse della persona assistita, con imminente rischio di morte.

In questi casi non si procede all'acquisizione del Consenso Informato (e alla sottoscrizione di questo modulo), perché prevale la necessità di salvare la persona assistita dal pericolo attuale di un danno grave per la salute o per la vita non altrimenti evitabile (art. 54 codice penale).

Situazioni di urgenza

Gli operatori sanitari, compatibilmente con le circostanze di tempo, luogo e condizioni cliniche, informano la persona assistita, la persona legittimata che l'accompagna (in caso di persona incapace o minore), o per casi particolari il giudice tutelare, dell'urgenza dell'iter diagnostico-terapeutico da intraprendere, prima possibile, in base a criteri e tempi d'intervento stabiliti da linee guida e buone pratiche cliniche.

L'eventuale rifiuto di tutto o parte dell'iter diagnostico-terapeutico urgente viene annotato, contestualmente all'informazione delle conseguenze, nella cartella clinica di Pronto Soccorso sottoscritta dalla persona assistita o dalla persona legittimata.

Sala visita ed accertamenti – consenso generale a prestazioni per prime cure e accertamenti diagnostici

Per le prime cure e accertamenti diagnostici in base alle risultanze della visita medica.

In particolare a:

- visita medica (con ispezione corporale, percussione, palpazione ed auscultazione), condotta anche con l'ausilio di strumenti diagnostici (elettrocardiografo, ecografo, ecc.);

- prelievi venosi, arteriosi, capillari;
- campionamento di urine, feci, saliva od altro materiale biologico (es. da drenaggi);
- tamponi; esami ematochimici, colturali e sierologici;
- rilevazione dei parametri vitali (pressione, temperatura, frequenza cardiaca, frequenza respiratoria);
- assistenza infermieristica, ostetrica, riabilitativa secondo il piano di cura;
- terapia farmacologica somministrata secondo prescrizione medica;
- medicazioni ed inserimenti di dispositivi medici di prima necessità (cateteri vescicali, agocannule, ecc.);
- applicazione/rimozione punti di sutura.
- consulenze specialistiche
- esami radiologici di base (ecografie o Rx).
- è importante che comunichi ai medici notizie relative ai farmaci che assumo abitualmente anche se si tratta soltanto di lassativi, antidolorifici o sciroppi per la tosse, allo scopo di rendere possibile la riconciliazione terapeutica in corso di ricovero;
- è in ogni caso imprescindibile che aderisca alle prescrizioni igienico-comportamentali impartite dai curanti, essenziali anche allo scopo di ridurre il rischio di ulteriori patologie (tra cui le infezioni correlate all'assistenza e le lesioni da decubito) o di cadute accidentali;
- tutte le informazioni che trasmetterò ai curanti ed al personale di assistenza e tutti i dati che i curanti ed il personale di assistenza ricaveranno dagli accertamenti e dai trattamenti che saranno eseguiti sulla mia persona sono riservati e coperti dal segreto professionale; potranno essere utilizzati per eventuali scopi di ricerca e studio, anche con finalità di pubblicazione su riviste scientifiche, ma solo nel rispetto della anonimizzazione;
- le attività di assistenza e cura possono essere effettuate anche da personale medico specialista in formazione (cd. medico specializzando), con graduale acquisizione di autonomia, ma con riporto a medico strutturato con funzione di tutor;
- durante le cure di PS, potrò essere sottoposto ad accertamenti e cure da parte dei curanti alla presenza di tirocinanti.

Consenso specifico

In base all'evoluzione della Sua situazione, Le potranno venire proposti altri accertamenti e trattamenti sanitari per i quali sarà chiesta, a Lei o a chi è titolato, la sottoscrizione un consenso specifico.

Le procedure necessarie per diagnosi e cure eventualmente rifiutate in toto o in parte, da Lei o da chi è titolato, previa informazione dei rischi e delle conseguenze per la salute, immediate e successive, vengono annotate dal sanitario nella cartella clinica di Pronto Soccorso.

Rifiuto o revoca alle cure nelle persone assistite giuridicamente incapaci e negli incapaci adulti in assenza di DAT

Nel caso di persone assistite incapaci, qualora il rappresentante legale della persona rifiuti o revochi le cure proposte (trattamenti e/o accertamenti) ritenute appropriate e necessarie dal medico e in assenza di Disposizioni Anticipate di Trattamento (DAT), qualora le condizioni di salute ne consentano la differibilità, il medico segnala l'opposizione o la revoca al Giudice Tutelare cui è rimessa la decisione.

Laddove i trattamenti siano ritenuti necessari e non differibili, il medico procede tempestivamente alle cure ritenute indispensabili, segnalando al più presto la situazione all'Ufficio del Giudice Tutelare affinché provveda alla nomina di un amministratore di sostegno per gli adulti incapaci in assenza di DAT o alla nomina di un tutore provvisorio per i minori privi di rappresentanza legale.

Permanenza nel DEA

All'esito degli accertamenti e dei trattamenti sanitari effettuati, il medico può decidere di disporre:

- dimissioni al domicilio, con relative indicazioni da seguire;
- invio al curante, con relative indicazioni;
- invio a controlli ambulatoriali, con relative indicazioni;
- ricovero, in base alle disponibilità di posti letto, presso un reparto dello stesso ospedale;
- ricovero presso un reparto di appoggio dello stesso ospedale in attesa di posto letto nel reparto idoneo;
- trasferimento ad altra struttura che abbia dato l'assenso.

Lei o chi da Lei titolato, può manifestare un esplicito e formale dissenso circa:

- la proposta di ricovero. In questo caso può chiedere le dimissioni dal Pronto Soccorso contro il parere dei sanitari previa informazione da parte degli stessi dei rischi e delle conseguenze, immediate e a distanza, che la decisione assunta, di essere dimessi, comporta per la Sua salute;
- la proposta di trasferimento presso altra struttura sanitaria. In questo caso, per effetto delle disposizioni regionali, il rifiuto del trasferimento equivale a un rifiuto di ricovero in urgenza.

Lei ha la possibilità di rivolgere, in ogni momento, ulteriori domande di chiarimento al medico referente come pure di ricevere comunicazioni tempestive di eventuali variazioni del programma diagnostico-terapeutico routinario.

Possibilità di interruzione trattamenti
 Lei stesso/a, in qualsiasi momento potrà decidere di interrompere, se tecnicamente possibile, i trattamenti/atti ordinari proposti, senza pregiudicare il rapporto con l'equipe di diagnosi, cura e assistenza.

Io sottoscritto/a (Nome e Cognome)				
Nato/a a		Il (GG/MM/AAAA)		
Documento d'identità		n.		del
In qualità di:	<input type="checkbox"/> Diretto interessato <input type="checkbox"/> Rappresentante legale del/la sig./ra: _____			

DICHIARO LIBERAMENTE E IN PIENA CONSAPEVOLEZZA:

- DI VOLER ESSERE INFORMATO sulle condizioni di salute e sui trattamenti da intraprendere ai fini della auspicata risoluzione del quadro sofferto
- DI NON VOLER ESSERE INFORMATO sulle condizioni di salute e sui trattamenti da intraprendere, affidandomi totalmente alle competenze dell'equipe coordinata dal/la dott./dott.ssa _____ al fine della auspicata risoluzione del quadro sofferto e quindi accettando le cure che l'equipe riterrà complessivamente di dover disporre;
- DI AUTORIZZARE i curanti a trasmettere le informazioni alle persone di seguito riportate:

Nome e Cognome	
Nome e Cognome	
<input type="checkbox"/> DI NON AUTORIZZARE i curanti a trasmettere le informazioni ad altre persone.	

AVENDO COMPRESO CHIARAMENTE QUANTO MI È STATO ILLUSTRATO NELLA NOTA INFORMATIVA, VOLONTARIAMENTE:

- ACCONSENTO a sottopormi alle cure ed alle indicazioni sopra dette;
- NON ACCONSENTO a sottopormi alle cure ed alle indicazioni sopra dette.

Firma della persona assistita	
Firma del medico	

NEL CASO IN CUI LA PERSONA ASSISTITA SIA FISICAMENTE IMPOSSIBILITATA A FIRMARE

Nome Cognome ed estremi documento testimone 1		Firma	
Nome Cognome ed estremi documento testimone 2		Firma	

PARTE RISERVATA AL MEDIATORE CULTURALE (se presente)

Dichiaro di aver assistito alla sottoscrizione del modulo di consenso e al colloquio informativo che l'ha preceduta, nel corso del quale ho svolto attività di mediazione traducendo fedelmente i contenuti del colloquio stesso. La mia attività di traduzione si è concretizzata anche nel rivolgere ai medici le domande formulate dalla persona assistita e/o dai familiari e nel tradurre fedelmente le risposte, nonché nella lettura del presente documento.

Nome Cognome ed estremi documento med. culturale		Firma	
---	--	--------------	--

Data e ora di acquisizione del consenso	
--	--

12. LA GESTIONE DEL RISCHIO CLINICO AL TRIAGE

12.1 CONCETTI INTRODUTTIVI

Per Rischio Clinico si intende una condizione o evento potenziale intrinseco o estrinseco a un processo, che può modificare l'esito atteso del processo; il "rischio clinico" è la possibilità che un paziente subisca un danno o un disagio imputabile alle cure sanitarie, che causa un prolungamento del tempo di degenza, un peggioramento delle condizioni generali di salute, fino alla morte del paziente stesso.

La gestione del Rischio Clinico "Risk Management", costituisce un sistema di prevenzione e di contenimento dei possibili effetti dannosi degli errori evitabili in garanzia della sicurezza dei pazienti. Si rende quindi necessario progettare modelli di controllo del rischio clinico con l'obiettivo di prevenire il verificarsi dell'errore e qualora accada, contenerne le conseguenze.

12.2 L'APPROCCIO SISTEMICO

La maggior parte degli incidenti in organizzazioni complesse è generato dall'interazione fra le diverse componenti del sistema: tecnologica, umana ed organizzativa.

All'inizio degli anni novanta lo psicologo, James Reason, abbraccia quello che si può definire approccio sistemico allo studio degli errori, la teoria degli errori latenti. Reason ha chiarito in maniera più precisa il significato d'errore latente, attraverso il modello del formaggio svizzero, ovvero "Swiss Cheese Model" utile per la comprensione delle complessità e disomogeneità intrinseche al sistema.

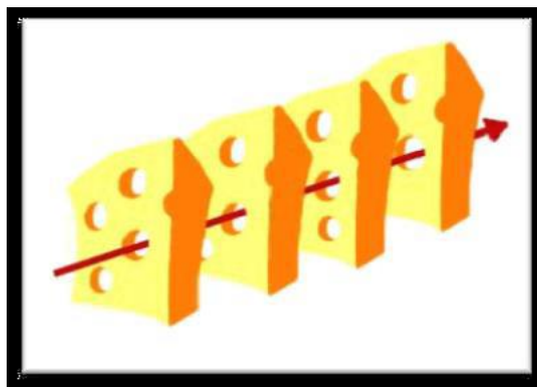


Figura 2 - Swiss Cheese Model J. Reason, 1990

Ogni fetta di formaggio rappresenta uno strato difensivo dell'organizzazione. Ognuno di questi strati dovrebbe idealmente essere privo di punti critici, ma in realtà in ognuno ci sono una serie di buchi, come appunto in una fetta di formaggio svizzero, in grado di aprirsi, chiudersi, spostarsi al variare delle prospettive adottate in quella determinata parte del sistema. La presenza di questi buchi di per sé non è sufficiente per il verificarsi di un incidente, che accade solo in quelle particolari situazioni in cui questi si trovano allineati e permettono la cosiddetta traiettoria delle opportunità. I buchi nelle fette di formaggio rappresentano sia le insufficienze attive, sia le insufficienze latenti che sono presenti nei processi sanitari; quando si modificano più fattori che normalmente agiscono come barriere protettive, i buchi si possono allineare e permettere il concatenarsi di quelle condizioni che portano al verificarsi dell'evento avverso. Poiché gli errori attivi non potranno mai essere eliminati in modo definitivo, per aumentare la sicurezza del sistema è necessario influire sulle criticità latenti, sulle quali gli errori attivi si innescano. In ambito sanitario sono molteplici i fattori che concorrono a definire il "grado di rischiosità" del sistema, che possono essere schematicamente raggruppati nelle seguenti classi:

a) *fattori strutturali – tecnologici*

- Caratteristiche del fabbricato sanitario e dell’impiantistica (progettazione e manutenzione);
- Sicurezza logistica degli ambienti;
- Apparecchiature e strumentazioni (funzionamento, manutenzione e rinnovo);
- Infrastrutture, reti, digitalizzazione e automatizzazione.

b) *fattori organizzativo-gestionali e condizioni di lavoro*

- Struttura organizzativa (ruoli, responsabilità, distribuzione del lavoro);
- Politica e gestione delle risorse umane: organizzazione, stili di leadership, sistema premiante, supervisione e controllo, formazione e aggiornamento, carico di lavoro e turistica (che concorrono a determinare fatica e stress);
- Sistema di comunicazione organizzativa;
- Aspetti ergonomici (postazione lavoro, monitor, allarme, rumori, luce, ecc.);
- Politiche per la promozione alla sicurezza del paziente: linee guida e percorsi assistenziali, segnalazioni di errori.

c) *fattori umani (individuali e del team)*

- Personale: caratteristiche individuali (percezione, attenzione, memoria, capacità di prendere decisioni, percezione delle responsabilità, condizioni mentali e fisiche, abilità psicomotorie) e competenza professionale;
- Dinamiche interpersonali, di gruppo con conseguente livello di cooperazione.

d) *caratteristiche dell’utenza*

- Epidemiologia ed aspetti socio – culturali (aspetti demografici, etnia, ambiente socioeconomico, istruzione, capacità di gestione delle situazioni, complessità e presenza simultanea di patologie acute o croniche);
- Rete sociale.

e) *fattori esterni*

- Normative e obblighi di legge;
- Vincoli finanziari;
- Contesto socio – economico – culturale;
- Influenza dell’opinione pubblica e dei media, delle associazioni professionali, e di pubblica tutela;
- Assicurazioni.

12.3 MONITORAGGIO DEGLI EVENTI SENTINELLA

Il Ministero della Salute ha avviato nel 2005, prima in fase sperimentale e dal 2009 in fase operativa su tutto il territorio nazionale il monitoraggio degli eventi sentinella, attraverso il Sistema di monitoraggio degli errori in sanità (SIMES) che si avvale di un protocollo per la raccolta ed analisi degli eventi, con lo scopo di giungere alla definizione di una modalità univoca e condivisa di sorveglianza sul territorio nazionale. Il sistema di monitoraggio ha tra i suoi principali obiettivi:

- la raccolta delle informazioni riguardanti gli eventi sentinella occorsi nelle strutture del SSN;
- l’analisi dei fattori contribuenti e delle cause profonde, focalizzata sui sistemi e sui processi;
- il feedback informativo con le strutture del SSN e con le Regioni e Province Autonome;
- l’elaborazione e l’implementazione di raccomandazioni specifiche rivolte a tutte le strutture del SSN.

Il sistema di monitoraggio degli Eventi Sentinella (ES) ha come scopo principale, quello di promuovere, nell’ambito del sistema sanitario nazionale, la cultura dell’apprendere dagli errori, che costituisce il fondamento di tutte le metodologie per la gestione del rischio clinico e della sicurezza dei pazienti.

Viene definito come Evento Sentinella (ES) “un evento avverso di particolare gravità, potenzialmente indicativo di un serio malfunzionamento del sistema, che può comportare morte o grave danno al paziente e che determina una perdita di fiducia dei cittadini nei confronti del servizio sanitario. Per la loro gravità, è sufficiente che si verifichi una sola volta perché da parte dell’organizzazione si renda opportuna:

- a) un’indagine immediata per accertare quali fattori eliminabili o riducibili lo abbiamo causato o vi abbiamo contribuito
- b) l’implementazione delle adeguate misure correttive.”

Il protocollo di monitoraggio comprende diverse categorie di eventi sentinella monitorati ed elencati nella tabella 12.

TABELLA 12 - LISTA DEGLI EVENTI SENTINELLA
1. procedura in paziente sbagliato
2. procedura chirurgica in parte del corpo sbagliata
3. errata procedura su paziente corretto
4. strumento o altro materiale lasciato all’interno del sito chirurgico
5. reazione trasfusionale conseguente ad incompatibilità ABO
6. morte, coma o grave malattia derivati da errori in terapia farmacologica
7. morte materna o malattia grave correlata a travaglio e/o parto
8. morte o disabilità permanente in neonato sano di peso >2500 grammi non correlata a malattia congenita
9. morte o grave danno per caduta del paziente
10. suicidio o tentato suicidio di paziente in ospedale
11. violenza su paziente
12. atti di violenza a danno di operatore
13. morte o grave danno conseguente a un malfunzionamento del sistema di trasporto (intraospedaliero/extraospedaliero)
14. morte o grave danno conseguente a non corretta attribuzione del codice di triage in Centrale Operativa 118 e/o in Pronto Soccorso
15. morte o grave danno imprevisti conseguente ad intervento chirurgico
16. ogni altro evento avverso che causa morte o grave danno al paziente

L’evento sentinella n. 14 riguarda specificatamente le attività di triage essendo enunciato come “morte o grave danno conseguente a non corretta attribuzione del codice triage nella Centrale operativa, 118 e/o all’interno del Pronto Soccorso” ricordando che anche l’errata valutazione in triage può rappresentare un rischio per il paziente tanto da far sì che lo stesso Ministero della Salute ha pubblicato nel febbraio 2013 la *Raccomandazione n. 15* che oltre ad identificare criticità:

1. di tipo organizzativo/strutturale che possono verificarsi a livello extraospedaliero e ospedaliero;
 2. di tipo “assistenziale”, riferibili essenzialmente alla tipologia di triage intraospedaliero, ma per alcuni aspetti anche al triage extraospedaliero;
 3. di tipo relazionale, rilevabili sia nel triage extraospedaliero che ospedaliero;
- dà indicazioni sulle azioni da introdurre all’interno delle organizzazioni sanitarie orientate alla riduzione degli errori nelle attività di triage.

Particolare attenzione, in merito alle attività di triage, va posta anche all’ Evento Sentinella n.12 “atti di violenza a danno di operatore” che riguarda qualsiasi operatore sanitario come potenziale vittima di violenza. Infatti, gli infermieri, i medici e tutte quelle figure che sono a contatto diretto con il paziente sono a rischio alto di aggressione in quanto devono gestire rapporti caratterizzati da una condizione di forte emotività sia da parte del paziente stesso che dei familiari, che si trovano in uno

stato di vulnerabilità, frustrazione o perdita di controllo, specialmente se sotto l'effetto di intossicazione da sostanze. Tale rischio come illustrato nella Raccomandazione n. 8 "raccomandazione per prevenire gli atti di violenza a danno degli operatori sanitari" non solo evidenzia che:

1. Circa l'85% delle aggressioni è perpetrato dagli stessi pazienti
2. Circa il 25% di essi risulta essere affetto da disturbi psichici
3. Circa il 6% è sotto l'influsso di droghe/alcool

Ma rileva che le aree maggiormente coinvolte sono:

1. Servizi di emergenza/urgenza
2. Strutture psichiatriche
3. Luoghi di attesa
4. Servizi di geriatria
5. Servizi di continuità assistenziale

Nella stessa Raccomandazione vengono suggerite alcune azioni orientate ad aspetti formativi, organizzativi e strutturali al fine di prevenire/gestire le aggressioni agli operatori.

Anche altri ES possono verificarsi all'interno del pronto soccorso e nell'area di triage in quanto il lavoro in emergenza presenta molte variabili tipiche delle organizzazioni complesse predisponenti all'errore, pertanto l'infermiere di triage deve essere in grado di conoscere e analizzare con attenzione le aree di maggiore vulnerabilità in quanto questo consente di identificare i rischi, rimuovere quelli che sono alla propria portata e segnalare quelli che possono essere rimossi a livelli decisionali superiori. Gestire il rischio clinico richiede quindi un approccio di sistema basato sulla "cultura organizzativa" e sulla "cultura della sicurezza" che possa portare alla sicurezza e qualità delle cure.

12.4 NORMATIVA NAZIONALE

LEGGE 24/2017: novità e innovazione su sicurezza delle cure e responsabilità civile/rischio clinico

Oramai da diversi anni in Italia, pur in un contesto caratterizzato da sfide gravose per le organizzazioni sanitarie correlate ai cambiamenti demografici, al crescente progresso delle conoscenze e delle tecnologie e al cambiamento del rapporto medico-paziente, si sono compiuti ingenti sforzi per garantire sicurezza delle cure e qualità delle prestazioni. Tale impegno ha apportato evidenti benefici, in termini di diffusione della cultura della sicurezza, introduzione di metodi e strumenti, elaborazione di strategie e architetture organizzative spesso basate sui contesti e i bisogni locali. Lo stesso legislatore ha sentito recentemente l'esigenza di emanare una specifica normativa con la Legge n. 24 dell'8 marzo 2017 "Disposizioni in materia di sicurezza delle cure e della persona assistita, nonché in materia di responsabilità professionale degli esercenti le professioni sanitarie", che all'articolo 1 sancisce che la sicurezza delle cure è parte costitutiva del diritto alla salute. La produzione normativa degli anni a seguire (a partire dalla Legge 28 dicembre 2015, n. 208, che sanciva l'obbligo di attivare un'adeguata funzione di monitoraggio, prevenzione e gestione del rischio sanitario da parte di tutte le strutture che erogano prestazioni sanitarie) ha introdotto elementi di coerenza e spinto verso una necessaria formalizzazione di ruoli basati su precise competenze. La Legge n. 24/2017 ha confermato tale orientamento, sottolineando la necessità di adeguata formazione e comprovata esperienza nel settore.

La Legge n. 24/2017, c.d. Legge Gelli, si compone di 18 articoli, di fatto va a innovare un sistema che non tutelava più adeguatamente né i pazienti né i professionisti.

12.4.1 STRUTTURA DEL PROVVEDIMENTO

I Sezione di garanzia e sicurezza Artt. 1 – 4

Art. 1 Sicurezza delle cure in sanità

Art. 2 Attribuzione della funzione di garante per il diritto alla salute al Difensore civico regionale o provinciale e istituzione dei Centri regionali per la gestione del rischio sanitario e la sicurezza del paziente

Art. 3 Istituzione dell'Osservatorio nazionale delle buone pratiche sulla sicurezza nella sanità

Art. 4 Trasparenza dei dati

II Sezione Responsabilità Artt. 5 – 7

Art. 5 Modalità di adozione e applicazione delle "Buone pratiche clinico assistenziali e raccomandazioni previste dalle linee guida"

Art. 6 Responsabilità penale dell'esercente la professione sanitaria

Art. 7 Responsabilità civile della struttura e dell'esercente la professione sanitaria

III Sezione procedurale Artt. 8 – 9

Art. 8 Tentativo obbligatorio di conciliazione e condizione di procedibilità dell'azione civile di risarcimento del danno da colpa sanitaria

Art. 9 Azione di rivalsa o di responsabilità amministrativa

IV Sezione assicurativa Artt. 10 – 14

Art. 10 Obbligo di assicurazione

Art. 11 Estensione della garanzia assicurativa

Art. 12 Azione diretta del soggetto danneggiato

Art. 13 Obbligo di comunicazione all'esercente la professione sanitaria del giudizio basato sulla sua responsabilità

Art. 14 Fondo di garanzia per i danni derivanti da responsabilità sanitaria

V Sezione tecnico medico-legale

Art. 15 Nomina dei consulenti tecnici d'ufficio e dei periti nei giudizi di responsabilità sanitaria

VI Disposizioni finali Artt. 16 – 18 Innovazioni in materia di gestione del rischio clinico

Art. 16 Modifiche alla legge 28 dicembre 2015, n. 208, in materia di responsabilità professionale del personale sanitario

Art. 17 Clausola di salvaguardia

Art. 18 Clausola di invarianza finanziaria

12.5 ANALISI ARTICOLI DI PERTINENZA

Art. 1 Sicurezza delle cure in sanità

L'articolo 1 riassume i principi della Raccomandazione del Consiglio d'Europa del 9 giugno 2009 sulla sicurezza dei pazienti, comprese la prevenzione e il controllo delle infezioni associate all'assistenza sanitaria. Tale raccomandazione prende atto che la sicurezza dei pazienti rappresenta una questione cruciale per la sanità pubblica e un elevato onere economico per la collettività e stabilisce una serie di misure per la prevenzione e il controllo del rischio. La sicurezza del paziente costituisce la base per una buona assistenza sanitaria. Il fatto che un trattamento medico e sanitario possa causare un danno, anziché guarire o curare, è il motivo per ritenere la sicurezza del paziente il fondamento della qualità delle cure. L'erogazione di cure sicure che non causino danni al cittadino, rappresenta un principio fondamentale del diritto alla salute. Ciò avviene non solo nell'interesse del singolo individuo ma anche della collettività: sono quindi considerati dalla norma, non solo gli aspetti strettamente clinici della professione, legati al rapporto medico-paziente, ma anche quelli legati alla ricerca, alla sperimentazione, alla gestione organizzativa che possono avere conseguenze sull'intera collettività. Il comma 2 dell'art. 1 evidenzia un approccio, relativamente innovativo, alla sicurezza delle cure, non più basato solo ed esclusivamente sulle competenze e conoscenze del singolo

operatore sanitario, ma sull'organizzazione nel suo complesso. La sicurezza emerge, infatti, dall'interazione tra tutte le componenti del sistema e non dipende solo dalle persone, dalle tecnologie, dall'organizzazione, ma dall'interazione tra loro. L'idea di fondo su cui si basa questo approccio è che gli errori e il comportamento umano non possono essere compresi e analizzati isolatamente, ma devono esserlo in relazione al contesto nel quale la gente lavora. La sicurezza delle cure si esplica anche mediante l'erogazione di cure appropriate che rispondano a criteri di evidenza clinica ma anche di sostenibilità economica in relazione al rapporto costi benefici. L'approccio sistemico parte dal presupposto che l'errore umano è intrinseco alla pratica clinica e, più in generale, a tutte le azioni umane. Vanno per questo inseriti dei meccanismi di controllo e prevenzione dell'errore. In questa logica, l'attenzione della giurisprudenza deve spostarsi sul contesto in cui il professionista opera, evidenziandone le criticità, le condizioni che hanno portato all'errore e che risiedono nell'organizzazione (scelte e decisioni sbagliate del management), nella strumentazione che non risponde a criteri ergonomici, nella formazione non in grado di sviluppare le skill necessarie, nei carichi di lavoro che incrementano lo stress occupazionale e quindi la probabilità di errore.

Art. 2 Attribuzione della funzione di garante per il diritto alla salute al Difensore civico regionale o provinciale e istituzione dei Centri regionali per la gestione del rischio sanitario e la sicurezza del paziente

I primi tre commi dell'art. 2 rafforzano il ruolo del Difensore civico regionale con il richiamo alla possibilità di attribuirgli la funzione di garante per il diritto alla salute. Il legislatore nazionale, nel rispetto dell'autonomia regionale, ha previsto che si tratti di possibilità e non di obbligo. I due commi successivi individuano gli aspetti fondamentali delle modalità con cui il cittadino si può rivolgere al difensore civico e delle connesse attività di quest'ultimo. In termini concreti, l'articolo si limita a descrivere le più semplici delle molte possibili attività di tutela: a) l'acquisizione della segnalazione; b) la valutazione della fondatezza della stessa; c) l'intervento di tutela secondo modalità indeterminate. Il comma 4 dell'art. 2, che recepisce quanto stabilito dalla raccomandazione del Consiglio d'Europa del 9 giugno 2009 sulla sicurezza del paziente che raccomanda agli Stati membri la nomina dell'autorità o delle autorità competenti o di ogni altro organo responsabile per la sicurezza dei pazienti sul proprio territorio, rappresenta la prima importante innovazione organizzativa introdotta dalla legge. È necessario per lo sviluppo della sicurezza delle cure che ogni regione e provincia autonoma si doti di un proprio Centro per la gestione del rischio sanitario e la sicurezza del paziente che raccolga i dati regionali sui rischi ed eventi avversi e sul contenzioso e li trasmette annualmente, mediante procedura telematica unificata a livello nazionale all'Osservatorio nazionale delle buone pratiche sulla sicurezza in sanità disciplinato dall'articolo 3. I Centri si dovranno occupare di inappropriatelyzza e di promozione della sicurezza mediante specifiche iniziative e con la formazione continua. Questi organismi dovranno altresì fornire alle aziende sanitarie indicazioni sulla gestione degli eventi sentinella, diffondere le conoscenze derivanti dalla loro analisi ai fini dell'apprendimento dell'esperienza che ne deriva, mettere a punto e diffondere le buone pratiche per la sicurezza in relazione a tutte le questioni inerenti il rischio sanitario. In base al comma 5 ogni Centro dovrà produrre annualmente una relazione che presenti il consuntivo sugli eventi avversi e sulle cause che li hanno determinati. Si tratta di un documento di analisi di dati che ha lo scopo di pianificare successivamente le iniziative di prevenzione più adeguate. La relazione dovrà anche contenere, di conseguenza, le pratiche della sicurezza promosse dall'azienda sulla base della letteratura scientifica e applicate nei diversi contesti. Molto importante descrivere la formazione svolta in base ai fabbisogni e all'andamento degli esiti delle cure.

Art. 3 Istituzione dell'Osservatorio nazionale delle buone pratiche sulla sicurezza nella sanità

Con l'articolo 3 la legge istituisce un unico Osservatorio in Agenas che raccoglie in sé le funzioni dei due Osservatori attualmente esistenti: l'Osservatorio Buone Pratiche per la Sicurezza dei Pazienti e

l'Osservatorio Nazionale Sinistri e Polizze Assicurative. Il fatto che la legge non preveda più la distinzione tra i due Osservatori evidenzia il fine comune della raccolta dei dati per mettere a punto le pratiche per la sicurezza, nella logica del segnalare e imparare e promuovere delle iniziative per il miglioramento della sicurezza e qualità delle cure. Spetta all'Osservatorio il compito di acquisire dai Centri per la gestione del rischio sanitario di cui all'articolo 2, i dati regionali relativi ai rischi ed eventi avversi nonché alle caratteristiche del contenzioso e di individuare idonee misure, anche attraverso la predisposizione - con l'ausilio delle società scientifiche e delle associazioni tecnico-scientifiche delle professioni sanitarie di cui all'articolo 5 -, di linee di indirizzo, per la prevenzione e gestione del rischio sanitario e il monitoraggio delle buone pratiche per la sicurezza delle cure nonché per la formazione e aggiornamento del personale esercente le professioni sanitarie. L'Osservatorio, nell'esercizio delle sue funzioni, si avvale del Sistema informativo per il monitoraggio degli errori in sanità (SIMES)

Art. 4 Trasparenza dei dati

L'articolo 4 disciplina la trasparenza dei dati, assoggettando all'obbligo di trasparenza le prestazioni sanitarie erogate dalle strutture pubbliche e private nel rispetto della normativa in materia di protezione dei dati personali di cui al D.Lgs 196/2003. La direzione sanitaria della struttura entro sette giorni dalla presentazione della richiesta fornisce la documentazione sanitaria disponibile relativa al paziente, in conformità alla disciplina sull'accesso ai documenti amministrativi e a quanto previsto dal Codice in materia di protezione dei dati personali. Viene infine previsto che le medesime strutture sanitarie pubbliche e private rendano disponibili mediante la pubblicazione sul proprio sito Internet, i dati relativi ai risarcimenti erogati nell'ultimo quinquennio.

Art. 5 Modalità di adozione e applicazione delle “Buone pratiche clinico assistenziali e raccomandazioni previste dalle linee guida”

Questo articolo, unitamente al successivo articolo 6, modifica l'impostazione data dal decreto Balduzzi all'esercizio professionale e alla esenzione parziale dalla responsabilità professionale. In questo caso si disegna un ampio sistema precedentemente non contemplato. Il decreto Balduzzi, infatti, prevedeva, con una frase lapidaria del comma 1 dell'art. 3, l'esenzione dalla responsabilità penale per gli esercenti le professioni sanitarie che si attenevano a “linee guida e buone pratiche accreditate dalla comunità scientifica”. Ora questo comma è abrogato dal comma 2 dell'art. 6 della legge 24/2017, per cui sono da analizzare tutti gli aspetti del cambiamento che si prospetta con la nuova normativa. L'art. 5 stabilisce che gli esercenti le professioni sanitarie nell'esercizio di tutte le loro attività (preventive, diagnostiche, terapeutiche, palliative, riabilitative e di medicina legale) devono attenersi “salve le specificità del caso concreto” alle raccomandazioni previste dalle linee guida pubblicate ed aggiornate con cadenza biennale. In mancanza delle suddette raccomandazioni, gli esercenti dovranno attenersi alle “buone pratiche clinico-assistenziali”. Le linee guida verranno elaborate da “enti ed istituzioni pubbliche e private nonché dalle società scientifiche e dalle associazioni tecnico-scientifiche delle professioni sanitarie iscritte in apposito elenco istituito e regolamentato con Decreto del Ministero della Salute da pubblicare entro novanta giorni dalla data di entrata in vigore della presente legge.

Art. 16 Modifiche alla legge 28 dicembre 2015, n. 208, in materia di responsabilità professionale del personale sanitario

L'articolo 16, modificando i commi 539 e 540 della legge di stabilità 2016 (legge n. 208/2015) che hanno dettato norme in materia di attività di prevenzione e gestione del rischio sanitario prevede che i verbali e gli atti conseguenti all'attività di gestione del rischio clinico non possono essere acquisiti o utilizzati nell'ambito di procedimenti giudiziari, e che l'attività di gestione del rischio sanitario sia coordinata da personale medico dotato delle specializzazioni in igiene, epidemiologia e

sanità pubblica o equipollenti, in medicina legale, ovvero da personale dipendente con adeguata formazione e comprovata esperienza almeno triennale nel settore. L'art. 16, con questa modifica all'art. 1 comma 539, recepisce totalmente quanto affermato dalla raccomandazione del Consiglio d'Europa del 9 giugno 20093 sulla sicurezza del paziente, che richiede espressamente agli Stati Membri, in linea con quanto evidenziano le maggiori istituzioni scientifiche internazionali, di "sostenere l'istituzione o il rafforzamento di sistemi di segnalazione e di apprendimento relativi agli eventi sfavorevoli, privi di carattere punitivo", stabilendo inoltre di "incoraggiare il personale sanitario a segnalare attivamente gli eventi sfavorevoli, mediante un ambiente aperto, equo e non punitivo", introduce il principio dell'inviolabilità da parte della magistratura della documentazione prodotta per la gestione del rischio clinico nei sistemi di segnalazione e apprendimento. L'art. 16 prende definitivamente in considerazione queste raccomandazioni dell'Unione Europea ma anche dell'Organizzazione Mondiale della Sanità stabilendo di proteggere e tutelare la documentazione prodotta nell'ambito dei sistemi di segnalazione e apprendimento e più in generale delle attività di gestione del rischio clinico. Si apre quindi una nuova fase per la sicurezza delle cure che è auspicabile incrementi l'uso dei sistemi di segnalazione e apprendimento da parte dei professionisti.

Ad oggi mancano ancora diversi passaggi per il completamento del l'iter e per la piena attuazione della Legge 24/2017. Infatti, dei sei decreti attuativi previsti, che ne consentiranno la piena operatività, due sono già stati emanati mentre gli ultimi quattro sono in corso di elaborazione.

In conclusione, la Legge Gelli trova uno dei suoi punti di forza nel rendere obbligatorio in tutte le strutture, pubbliche e private, un modello organizzativo di Risk Management con flussi informativi e di condivisione omogenei su base regionale, monitorati dai Centri per il rischio clinico e dall'Osservatorio delle buone pratiche. Se i professionisti, anche in virtù di questa legge, comprenderanno l'importanza della prevenzione si attuerà una vera e propria rivoluzione culturale, perché la sicurezza delle cure diventerà parte integrante del diritto alla salute.

12.6 NORMATIVA REGIONALE

A partire dal 2014, l'impegno della Regione Lazio su questo tema, si è concretizzato nella costituzione di una rete del *clinical risk management* articolata in:

- 1 Tavolo Permanente dei Risk Manager** che, periodicamente, riunisce i *risk manager* e i rappresentanti delle professioni sanitarie che operano nelle articolazioni organizzative che si occupano della gestione del rischio clinico sia delle strutture sanitarie pubbliche che private accreditate regionali. Le riunioni del Tavolo permanente rappresentano un fondamentale momento di condivisione, di confronto e di scambio di idee e competenze fra le diverse, ed eterogenee, realtà regionali.
- 2 Comitato Tecnico di Coordinamento Rischio Clinico** costituito da componenti in rappresentanza delle aziende territoriali, di quelle ospedaliere, dei policlinici universitari e delle professioni sanitarie. Tale Comitato, avente come compito quello di fornire alla competente Area regionale un supporto tecnico nella definizione e pianificazione della *policy* regionale relativa alla sicurezza delle cure, ha esaurito il suo mandato nel 2017 quando, in ottemperanza a quanto previsto all' art.2 comma 4 della Legge 24/2017 è stato istituito il Centro Regionale Rischio Clinico.
- 3 Centro Regionale Rischio Clinico** costituito da componenti della Regione Lazio e da professionisti esperti di gestione del rischio clinico del SSR e dell'Università ha le seguenti funzioni:
 - a. soddisfare i debiti informativi e gli adempimenti previsti dalla legge 24/2017, ivi compresi quelli derivanti dagli emanandi decreti attuativi e/o allegati tecnici previsti dalla legge;

- b. supportare la direzione regionale salute e politiche sociali nella definizione delle politiche e degli strumenti relativi alla sicurezza delle cure, anche per il tramite della collaborazione con altri gruppi di lavoro eventualmente costituiti a livello regionale o nazionale;
- c. elaborare documenti inerenti la sicurezza delle cure da sottoporre all'approvazione della direzione regionale salute e politiche sociali;
- d. definire i contenuti dei Piani Annuali di Risk Management (PARM) delle strutture sanitarie regionali e monitoraggio della loro qualità e grado di implementazione. Nell'ottica del miglioramento continuo della qualità, anche alla luce dell'approvazione della Legge n. 24 e dell'esperienza maturata nel corso della pandemia da SARS-CoV-2, la Regione Lazio nel 2022 ha emanato un documento di indirizzo che prevede l'unificazione del contenuto del PARM e del PAICA (Piano Annuale delle Infezioni Correlate all'Assistenza) in un unico Piano Annuale del Rischio Sanitario (PARS);
- e. progettare iniziative formative e di attività di ricerca sul tema della sicurezza delle cure anche in collaborazione con altre strutture a livello regionale o nazionale;
- f. eseguire audit esterni di gestione del rischio clinico a supporto e su richiesta formale della direzione regionale salute e politiche sociali per l'analisi di eventi di particolare rilevanza ovvero in tutti i casi in cui la direzione ritenga necessaria una *second opinion*.

Dal 2014 le strutture pubbliche del Sistema Sanitario Regionale sono tenute, con cadenza annuale, ad elaborare un Piano Annuale di *Risk Management* (PARM), al cui interno definire ed esplicitare le linee di attività aziendali per il miglioramento della qualità e della sicurezza delle cure sulla base degli obiettivi strategici definiti a livello regionale. Dal 2017 tale obbligo è stato esteso a tutte le strutture sanitarie e socio-sanitarie private accreditate.

12.7 GESTIONE RISCHIO CLINICO ED EVENTI PANDEMICI

L'approccio sistemico allo studio degli errori, ben spiegato da James Reason attraverso il modello del formaggio svizzero, "Swiss Cheese Model", si è dimostrato utile anche per la comprensione e la gestione delle complessità intrinseche agli eventi pandemici, nel caso specifico del COVID-19. Infatti per limitare la diffusione del virus è necessario creare barriere difensive rappresentate da: distanza fisica, igiene delle mani, contact-tracing, ventilazione degli ambienti, igiene delle superfici, utilizzo di test diagnostici rapidi sensibili. Tutti i comportamenti che deviano da quanto previsto dalle norme di prevenzione, così come accade per gli eventi avversi evitabili ai pazienti, rendono inefficaci le barriere difensive previste per limitare la diffusione del virus.

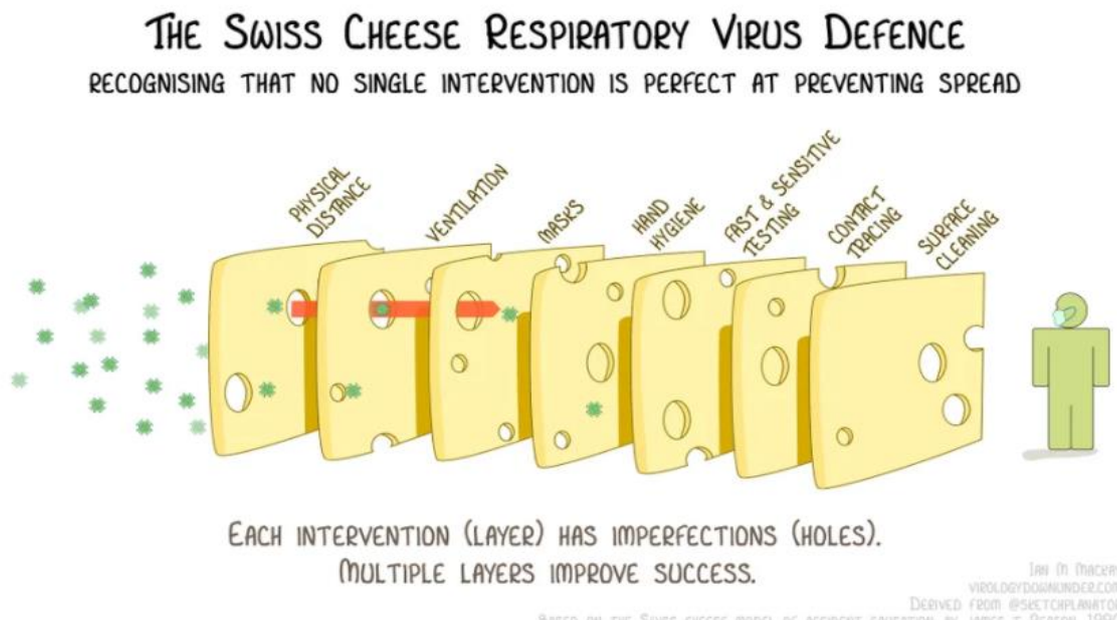


Figura 3 – Swiss Cheese Model e Covid-19 ¹¹

L'emergenza coronavirus ha esercitato una pressione senza precedenti sui sistemi sanitari di tutto il mondo, che per il loro buon funzionamento, necessitano di operatori sanitari qualificati e motivati: due aspetti fondamentali per garantire cure sicure ai pazienti. In seguito all'esperienza acquisita nei due anni successivi all'inizio dell'emergenza è emerso che, gli eventi pandemici come il Covid-19, pur comportando una notevole riduzione degli accessi dei pazienti alle strutture sanitarie non determinano un altrettanto significativa riduzione del tasso di errore. Alla base di questo aumento ci sono sicuramente più fattori quali:

- Riduzione del personale sanitario dovuta per es. a diffusione del virus tra operatori, quarantena e riluttanza a lavorare nel picco della pandemia;
- Carenza di dispositivi di protezione individuale (DPI);
- Valutazione del paziente limitata dalla condizione di isolamento del paziente;
- Esposizione di pazienti a basso rischio covid con pazienti ad alto rischio;
- Difficoltà degli operatori a collaborare in team con operatori nuovi assunti carenti di *expertise*;
- Ritardo nelle cure perché i pazienti attendevano troppo prima di essere visitati oppure giungevano in ritardo in ospedale per paura di contagiarsi.

Quindi sulla base di problematiche legate ai singoli individui, al lavoro in team, all'organizzazione al contesto sono rilevati più frequentemente i seguenti errori:

- Errori nella farmaco-terapia;
- Errori di triage (per es. invio del paziente al percorso sbagliato);
- Errori diagnostici;
- Errori di comunicazione;
- Errori al cambio turno;
- Errori nella documentazione sanitaria;
- Errori alla dimissione.

¹¹ Tratto da adapted from Ian M. Mackay (virologydownunder.com), based on The Swiss Cheese Model by James T. Reason.

La pandemia di Covid-19 ha fatto emergere un vasto range di *gaps* presenti in tutti i livelli dei processi clinico- assistenziali delle organizzazioni sanitarie; tali criticità hanno un'enorme impatto sulla sicurezza delle cure anche in periodi non pandemici ed è per tale motivo che l'OMS e tutti gli stati aderenti hanno elaborato un piano di azione specifico il *Global Patient Safety Action Plan 2021–2030* che identifica gli ambiti di intervento, al fine di aumentare la sicurezza dei pazienti, e che sono:

1. Politiche per eliminare gli eventi avversi evitabili durante le cure sanitarie;
2. Creare sistemi sanitari ad alta affidabilità;
3. Rendere sicure le procedure sanitarie a rischio di eventi avversi per il paziente;
4. Coinvolgimento attivo dei pazienti e dei loro familiari/caregivers;
5. Formare gli operatori alla cultura della sicurezza;
6. Introduzione di processi di gestione del rischio clinico e ricerca;
7. Sinergia tra i vari stakeholders.

In conclusione gli operatori sanitari devono essere consapevoli dei rischi a cui pazienti possono andare incontro durante i percorsi di cura e che per ridurli è necessario un cambiamento culturale e un agire pro-attivo per anticipare il rischio.

13. INDICATORI DI MONITORAGGIO

Il manuale del triage modello Lazio ha posto le basi per il monitoraggio della qualità del processo decisionale di triage attraverso l'utilizzo di indicatori di dati aggregati e di eventi sentinella.

Gli indicatori proposti sono in linea con quelli indicati dalle Linee di indirizzo nazionali per il triage intraospedaliero (2019), che si riportano nelle tabelle a seguire, distinti in indicatori di appropriatezza e indicatori di esito. Tali indicatori possono essere utilizzati tutti o in parte, in relazione alle criticità specifiche della struttura di riferimento.

TABELLA 13 - INIDCATORI DI APPROPRIATEZZA E STANDARD DI RIFERIMENTO		
INDICATORE	STANDARD DI RIFERIMENTO	FONTE DATI
% di rivalutazioni del paziente eseguite da Triage (registrate formalmente) sul totale dei pazienti divisi per codici 3-4-5 che abbiano superato il tempo massimo d' attesa raccomandato.	90 % dei codici 3 che hanno superato il 60' 80% dei codici 4 che hanno superato il 120' 70% dei codici 5 che hanno superato il 240'	Sistema informatico di PS
% pazienti con codice 2 a cui siano stati rilevati (registrate formalmente) almeno due parametri vitali	95% dei pazienti a cui è stato assegnato il codice di priorità 2	Sistema informatico di PS
% di pazienti in emergenza codice 1 che accedano immediatamente al trattamento	99% dei pazienti accettati con codice 1	Sistema informatico di PS
% di pazienti in urgenza codice 2 che accedano al trattamento entro 15 minuti	85% dei pazienti accettati con codice 2	Sistema informatico di PS
% di pazienti con urgenza differibile codice 3 che accedono entro 60 minuti	80% dei pazienti accettati con codice 3	Sistema informatico di PS
% di pazienti con urgenza minore codice 4 che accedono entro 120 minuti	75% dei pazienti accettati con codice 4	Sistema informatico di PS
% di pazienti non urgenza codice 5 che accedono entro 240 minuti	75% dei pazienti accettati con codice 5	Sistema informatico di PS
% di pazienti in urgenza differibile codice 3 a cui è documentata la valutazione di un indicatore di sofferenza	80% dei pazienti accettati con codice 3	Sistema informatico di PS
% di pazienti per i quali è stato attivato un percorso di fast track / totale pazienti eleggibili	80% dei pazienti inviati a fast track Accettabile il 50%	Sistema informatico di PS

TABELLA 14 - INIDCATORI DI ESITO E STANDARD DI RIFERIMENTO		
INDICATORE	STANDARD DI RIFERIMENTO	FORNTE DATI
% di pazienti in emergenza codice 1, ricoverati, deceduti o trasferiti rispetto al totale dei pazienti cui è stato assegnato codice emergenza 1	> 95%	Sistema informatico di PS
% di pazienti in urgenza codice 2, ricoverati, deceduti o trasferiti rispetto al totale dei pazienti cui è stato assegnato codice urgenza 2	> 70%	Sistema informatico di PS
% di pazienti in urgenza differibile codice 3, ricoverati o trasferiti rispetto al totale dei pazienti cui è stato assegnato codice urgenza differibile 3	> 50%	Sistema informatico di PS
% di pazienti con urgenza minore codice 4, ricoverati o trasferiti rispetto al totale dei pazienti cui è stato assegnato codice urgenza minore 4	< 5%	Sistema informatico di PS
% di pazienti con non urgenza codice 5, ricoverati o trasferiti rispetto al totale dei pazienti cui è stato assegnato codice non urgenza 5	< 1%	Sistema informatico di PS

N.B.: Tutte le soglie degli indicatori definiti saranno sottoposte a verifica cadenzata per evidenziarne la congruità con il nuovo sistema di codifica dei codici di triage.

Oltre alla valutazione dei casi di under triage, che determinino morte o grave danno conseguente a non corretta attribuzione del codice triage in Pronto Soccorso (Raccomandazione n. 15 del Ministero Salute), si raccomanda la appropriata segnalazione e gestione con AUDIT Clinico previa valutazione del Risk Manager aziendale e secondo normativa vigente regionale:

- arresto cardiaco improvviso in sala attesa o post-triage;
- caduta da barella con lesioni grave o gravissima in area triage e post-triage (Raccomandazione n. 13 del Ministero della Salute)
- Atti di violenza contro gli operatori (Raccomandazione n. 8 Ministero della Salute).

Infine, è fondamentale sensibilizzare gli operatori sanitari a segnalare tempestivamente le cadute dei pazienti in pronto soccorso e gli atti di violenza contro gli operatori sanitari al risk management aziendale.

14. SICUREZZA AL TRIAGE

14.1 CONCETTI GENERALI

Diversi studi indicano che gli operatori sanitari delle strutture ospedaliere e territoriali nel corso della loro attività lavorativa possono subire atti di violenza. Nel nostro Paese mancano statistiche sulla diffusione del fenomeno, tuttavia appare necessario attivare misure di prevenzione per contrastarne l'occorrenza.

Nel corso dell'attività lavorativa gli operatori sanitari delle strutture ospedaliere e territoriali sono esposti a numerosi fattori che possono essere dannosi sia per la salute sia per la sicurezza. Tra questi assume particolare rilevanza il rischio di affrontare un'esperienza di violenza che può consistere in aggressioni verbali o in altro evento criminoso risultante in lesioni personali più o meno gravi.

Il National Institute of Occupational Safety and Health (NIOSH) definisce la violenza nel posto di lavoro come "ogni aggressione fisica, comportamento minaccioso o abuso verbale che si verifica nel posto di lavoro". Gli atti di violenza consistono nella maggior parte dei casi in eventi con esito non mortale, ossia aggressione o tentativo di aggressione, fisica o verbale, quale quella realizzata con

uso di un linguaggio offensivo. Una stima del Bureau of Labor Statistics statunitense indica per gli operatori ospedalieri un tasso di incidenza di aggressione non mortale pari a 9,3 per 10.000 contro un valore di 2 per 10.000 nei lavoratori delle industrie del settore privato. Molti di questi episodi avvengono all'interno di ospedali, strutture territoriali, in primo luogo servizi per la tossicodipendenza (Ser.T), centri di salute mentale, servizi residenziali e sociali.

Gli infortuni accaduti nelle strutture ospedaliere italiane e denunciati all'INAIL per qualifica professionale e modalità di accadimento nell'anno 2005 ammontano a 429, di cui 234 su infermieri e 7 su medici.

Episodi di violenza contro operatori sanitari possono essere considerati eventi sentinella in quanto segnali della presenza nell'ambiente di lavoro di situazioni di rischio o di vulnerabilità che richiedono l'adozione di opportune misure di prevenzione e protezione dei lavoratori.

In generale, gli eventi di violenza si verificano più frequentemente nelle seguenti aree:

- servizi di emergenza-urgenza;
- strutture psichiatriche ospedaliere e territoriali;
- luoghi di attesa;
- servizi di geriatria;
- servizi di continuità assistenziale.

Concorrono all'incremento degli atti di violenza:

- l'aumento di pazienti con disturbi psichiatrici acuti e cronici dimessi dalle strutture ospedaliere e residenziali;
- la diffusione dell'abuso di alcol e droga;
- l'accesso senza restrizione di visitatori presso ospedali e strutture ambulatoriali;
- lunghe attese nelle zone di emergenza o nelle aree cliniche, con possibilità di favorire nei pazienti o accompagnatori uno stato di frustrazione per l'impossibilità di ottenere subito le prestazioni richieste;
- ridotto numero di personale durante alcuni momenti di maggiore attività (trasporto pazienti, visite, esami diagnostici);
- presenza di un solo operatore a contatto con il paziente durante visite, esami, trattamenti o gestione dell'assistenza in luoghi dislocati sul territorio ed isolati, quali i presidi territoriali di emergenza o continuità assistenziale, in assenza di telefono o di altri mezzi di segnalazione e allarme;
- mancanza di formazione del personale nel riconoscimento e controllo dei comportamenti ostili e aggressivi;
- scarsa illuminazione delle aree di parcheggio e delle strutture.

I fattori di rischio variano da struttura a struttura, dipendendo da tipologia di utenza, di servizi erogati, ubicazione, dimensione.

Cosa fare:

La prevenzione degli atti di violenza contro gli operatori sanitari richiede che l'organizzazione sanitaria identifichi i fattori di rischio per la sicurezza del personale e ponga in essere le strategie ritenute più opportune.

A tal fine, le strutture sanitarie devono mettere in atto un programma di prevenzione della violenza che dovrebbe comprendere almeno le azioni di seguito riportate:

- elaborazione di un programma di prevenzione;
- analisi delle situazioni lavorative;
- revisione degli episodi di violenza segnalati;
- conduzione di indagini ad hoc presso il personale;

- analisi delle condizioni operative e dell'organizzazione nei servizi considerati maggiormente a rischio;
- definizione ed implementazione di misure di prevenzione e controllo;
- misure strutturali e tecnologiche;
- misure organizzative.

14.2 GESTIONE DEGLI EPISODI DI VIOLENZA

Ogni programma di prevenzione dovrebbe assicurare un opportuno trattamento e sostegno agli operatori vittima di violenza o che possono essere rimasti traumatizzati per aver assistito ad un episodio di violenza. Il personale coinvolto dovrebbe poter ricevere un primo trattamento, compreso una valutazione psicologica, a prescindere dalla severità del caso. Le vittime della violenza sul luogo di lavoro possono presentare, oltre a lesioni fisiche, una varietà di situazioni cliniche tra cui trauma psicologico di breve o lunga durata, timore di rientro al lavoro, cambiamento nei rapporti con colleghi e familiari. Pertanto, è necessario assicurare un trattamento appropriato per aiutare le vittime a superare il trauma subito e per prevenire futuri episodi.

Nel 2018 la Giunta della Regione Lazio ha istituito l'Osservatorio regionale sulla sicurezza degli operatori sanitari che ha il compito di delineare e comprendere il fenomeno delle aggressioni al personale sanitario attraverso attività di:

1. Analisi del flusso ministeriale SIMES (Sistema Informativo per il Monitoraggio degli Errori in Sanità) e di ogni altro flusso informativo disponibile al fine di quantificare il fenomeno al fine di elaborare un report annuale sullo stesso;
2. Elaborazione di documenti di indirizzo rivolti alle aziende del SSR anche per il tramite di altri organismi tecnici regionali;
3. Promozione nelle organizzazioni del SSR dell'adozione di misure di prevenzione e contrasto agli episodi di violenza a carico degli operatori sanitari;
4. Promozione, anche attraverso il coinvolgimento delle università o di altri enti formativi, di iniziative di formazione e aggiornamento specifiche rivolte al management e agli operatori delle strutture del SSR;
5. Elaborazione, anche in collaborazione con altri enti di rilevanza nazionale e regionale, di campagne di comunicazione volte a sensibilizzare l'opinione pubblica sul fenomeno;
6. Implementazione delle iniziative dell'osservatorio nazionale sulla sicurezza degli operatori sanitari.

Tra le prime iniziative promosse dall'Osservatorio vi è l'approvazione mediante Determinazione Regionale del "Documento di indirizzo sulla prevenzione e la Gestione degli atti di violenza a danno degli operatori sanitari" che dà indicazioni alle organizzazioni sanitarie, socio-sanitarie, pubbliche e private sulle attività da porre in essere per contenere le aggressioni agli operatori sanitari.

15. LA FORMAZIONE RESIDENZIALE E FAD

15.1 REQUISITI GENERALI

Per svolgere la funzione di triage intraospedaliero in pronto soccorso è richiesta una formazione di accesso ed una formazione permanente. I Requisiti minimi per avviare il percorso formativo abilitante di triage sono rappresentati da:

- titolo di studio ed abilitazione alla professione di infermiere, infermiere pediatrico;
- esperienza lavorativa in pronto soccorso (una volta assolto il periodo di prova) di almeno sei mesi;
- titolo certificato alle manovre di supporto vitale di base nell'adulto e nel bambino.

La formazione abilitante si concretizza con la partecipazione al corso teorico di preparazione al triage

e, successivamente, a un periodo di affiancamento a tutor esperto. Il discente, per poter effettuare attività di triage in autonomia deve aver superato con successo la valutazione del corso teorico e la valutazione del periodo di affiancamento al tutor esperto, valutazioni certificate nelle modalità successivamente specificate.

La formazione di accesso e la formazione permanente sono richieste anche per l'ostetrica/o che svolge funzione di triage in pronto soccorso ostetrico. Anche in questo caso, i prerequisiti per avviare il percorso formativo sono il possesso del titolo di studio e dell'abilitazione alla professione ostetrica, l'esperienza lavorativa e il titolo certificato alle manovre di supporto vitale di base.

15.2 CORSO TEORICO

Il corso teorico adotta una metodologia didattica che mira a sviluppare alcuni fondamentali ambiti formativi. Nello specifico:

- LA METODOLOGIA DIDATTICA si sviluppa attraverso un corso della durata minima di 16 ore realizzato con metodologie frontali ed interattive, organizzati a livello aziendale, interaziendale o regionale oltre all'attivazione di un corso FAD di triage della Regione Lazio.
- GLI AMBITI FORMATIVI. I corsi devono sviluppare attività formative che permettano di:
 1. Acquisire una metodologia scientifica di valutazione che comprenda l'utilizzo dell'intervista, dell'osservazione e del ragionamento clinico basato su segni/sintomi e rischio evolutivo.
 2. Acquisire capacità relazionali atte alla gestione di situazioni critiche relative alle dinamiche psicologiche che si sviluppano sia nel contesto triage tra operatori che con l'utente e verso i familiari e/o accompagnatori.
 3. Approfondire gli aspetti relativi all'autonomia ed alla responsabilità professionale con particolare attenzione alle problematiche medico legali derivate dalla attività di triage.
 4. Acquisire competenze nell'individuazione e gestione dei principali problemi del triage pediatrico, sull'accoglienza del minore e della sua famiglia. Tutti i corsi di triage regionali e delle Aziende Sanitarie del SSR devono contenere un modulo dedicato all'ambito pediatrico della durata di almeno 6 ore.
 5. Acquisire competenze e strumenti per individuare, riconoscere e gestire al triage le situazioni particolari (violenza, disabilità, minori, disagio sociale, disturbi del comportamento, ecc.)
 6. Acquisire le metodologie per il miglioramento della qualità globale applicate ad un sistema di triage.

Al termine del corso è prevista una valutazione finale che certifichi il suo superamento.

15.3 PERIODO DI AFFIANCAMENTO

Dopo l'abilitazione al triage, l'infermiere/l'ostetrica dovrà effettuare un periodo di affiancamento della durata di almeno 36 ore ed affidata a un tutor esperto.

Il ruolo di tutor è svolto da un infermiere/un'ostetrica esperto in triage con esperienza pluriennale (almeno 2 anni) individuato dal Coordinatore del servizio, anche in relazione alle capacità comunicative e relazionali. Precedenti esperienze di insegnamento e tutoraggio possono essere requisiti preferenziali.

Il tutor, durante il periodo di affiancamento del discente triagista, dovrà prevedere un percorso articolato nelle seguenti fasi:

1. fase dell'osservazione
2. fase della collaborazione
3. fase dello svolgimento dell'attività in autonomia
4. fase della valutazione finale

L'idoneità temporanea allo svolgimento dell'attività di triage sarà dichiarata al termine del periodo di affiancamento dal tutor mediante una certificazione che attesti la capacità di applicazione dei

protocolli di attribuzione del codice di priorità in autonomia. In caso di valutazione non positiva può essere previsto, in accordo con il coordinatore, un ulteriore periodo di affiancamento.

Trascorso un periodo di lavoro sul campo di tre/sei mesi deve essere realizzato un ulteriore momento di verifica, al fine di dichiarare e certificare l' idoneità definitiva all'attività di triage. Tale valutazione è a cura del coordinatore e si basa sulla valutazione della capacità di:

- applicare i protocolli di attribuzione del codice di priorità;
- gestire l'attesa;
- attivare i PDTA e i percorsi brevi previsti a livello locale;
- identificare e gestire le condizioni particolari di fragilità.

15.4 FORMAZIONE PERMANENTE IN TRIAGE

La formazione permanente deve consentire agli infermieri e alle ostetriche, compresi quelli con funzione di coordinamento abilitati a svolgere attività di triage, di mantenere un livello di aggiornamento specifico per gli aspetti assistenziali, organizzativi, relazionali, attraverso adeguate attività formative da svolgere almeno ogni due anni.

Alla luce di quanto esposto appare evidente che ogni Dipartimento di Emergenza che comprenda un Pronto Soccorso debba sviluppare uno specifico programma di formazione al fine di ottimizzare l'attività di triage, garantendo il rispetto dei criteri nazionali e regionali di riferimento coniugandoli alle esigenze e alle caratteristiche strutturali e funzionali delle realtà locali. Nell'esperienza formativa attuata nella regione Lazio dal TML è apparso fondamentale estendere il processo formativo relativo al triage anche ai medici di emergenza, per i quali è obbligatoria la partecipazione ai corsi base.

Le innovazioni introdotte dalle Linee di Indirizzo Nazionali sul Triage Intraospedaliero del 2019, oltre al processo di revisione periodica dell'attività di triage nei pronto soccorso regionali, rendono quindi necessaria la pianificazione di un percorso formativo dedicato per la Regione Lazio.

Il percorso di formazione continua già avviato con l'attività del TML è stato imperniato sui principi dell'apprendimento basato sull'esperienza e di revisione tra pari. In particolare, il modello adottato è stato quello "a cascata", distinto in tre fasi:

1. formazione di "formatori/facilitatori" mediante un corso centrale gestito dai componenti del gruppo regionale;
2. formazione sul luogo di lavoro del personale addetto al triage da parte dei formatori/facilitatori che hanno partecipato al corso centrale;
3. monitoraggio periodico dell'applicazione del TML mediante la costituzione di gruppi di lavoro permanenti sul triage, definiti gruppi locali TML, coordinati da un formatore/facilitatore.

Nel ribadire la validità strutturale del percorso adottato, si è ritenuto opportuno avviare un'attività formativa composta da una sezione FAD e da una sul luogo del lavoro, che consenta a tutti gli operatori di triage di acquisire in modo uniforme e in sede i principi culturali e le modalità attuative del modello di triage regionale. Il corso FAD è predisposto in accordo ai contenuti del presente manuale.

Per consentire un valido rapporto di collaborazione tra i gruppi aziendali di triage e il gruppo centrale, è possibile richiedere il supporto di quest'ultimo inviando una mail all'indirizzo di posta areareteospedaliera@regione.lazio.it. Il Coordinamento Regionale Permanente sul Triage a 5 codici, infatti, si propone di supportare i gruppi locali per risolvere le criticità presenti, costituire il riferimento per la corretta interpretazione di eventuali dubbi sui contenuti nel Manuale Regionale di triage a 5 codici numerici/colore, di raccogliere le osservazioni e i suggerimenti dei gruppi locali per consentire la partecipazione degli operatori alla periodica revisione dei contenuti dei protocolli.

16. I PERCORSI E FLUSSI POST TRIAGE/TRIAGE AVANTAZO: DAL FAST TRACK ALLE CONDIZIONI PARTICOLARI E ASPETTI SOCIOSANITARI

16.1 ASPETTI INTRODUTTIVI

Le ultime Linee di indirizzo Nazionali sul Triage Intraospedaliero (Accordo Stato-Regione del 1 Agosto 2019 – Rep. N. Atti 143/CSR) relativamente all'organizzazione dei flussi di trattamento recitano: *“al termine della valutazione l'infermiere, assegnato il codice di Triage, può attivare il percorso diagnostico terapeutico assistenziale (PDTA) più appropriato tra quelli previsti dall'organizzazione, ottimizzando i tempi di presa in carico e trattamento e contribuendo alla diminuzione dei tempi di attesa globale. L'attivazione dei flussi di trattamento, basati su diversi livelli d'intensità di cura, richiede la redazione di appositi protocolli e la realizzazione delle attività formative utili alla loro implementazione. In particolare, in relazione al livello di complessità del Presidio ospedaliero, in coerenza con le indicazioni della programmazione regionale, è opportuno lo sviluppo di percorsi dedicati per Fast Track, See and Treat, patologie tempo-dipendenti (rete SCA, rete Stroke e rete Trauma grave) e condizioni particolari (fragilità, vulnerabilità). Tema già affrontato dalle “Linee di indirizzo per la riorganizzazione del sistema di emergenza-urgenza in rapporto alla continuità assistenziale”, approvate dalla Conferenza Stato-Regioni il 7 febbraio 2013, anche alla luce del riordino delle cure primarie previsto dall'articolo 1 del decreto Legge n. 158 del 13 settembre 2012(c.d. "decreto omnibus" per la sanità), che prevedevano la realizzazione “all'interno dei DEA e PS percorsi Separati per pazienti classificati dai Sistemi di TRIAGE con codice di gravità Rossi e Gialli da Verdi e Bianchi avviandoli anche a Team sanitari distinti per le prestazioni a basso contenuto di complessità che non necessitano di trattamento per acuti o comunque di permanenza in ambiente ospedaliero” che nel sistema di triage a 5 codici (adottato nella regione Lazio a partire da settembre 2019) si intende la separazione tra i codici definiti maggiori (codici 1-2 e 3) e i codici considerati minori ovvero i codici 4 e 5 (verde e bianco).*

Tale obiettivo lascia chiaramente intendere che dopo la fase di Triage ciascun PS/DEA deve identificare le modalità organizzative e i percorsi di visita, cura e assistenza differenziati in base: ai bisogni di salute, all'impegno di risorse e alla previsione di esito dal PS (ricovero, dimissione ad altro regime assistenziale, dimissione al domicilio) per migliorare il flusso di pazienti all'interno del PS/DEA.

L'infermiere di triage riveste, quindi, un ruolo importante diventando l'attore principale nel determinare la scelta del percorso più idoneo per il paziente. Per far ciò lo strumento del triage deve poter fornire elementi che aiutino il triagista ad identificare il percorso clinico-organizzativo appropriato tenendo in considerazione anche le componenti che riguardano:

- la stima di risorse da impiegare (es. esami di laboratorio, radiologici, consulenze),
- la previsione di esito da PS (a domicilio, dimissione ad altro regime assistenziale, ricovero),

come accade in alcuni sistemi di triage internazionali quale ad esempio l'*Emergency Severity Index* (ESI) utilizzato negli Stati Uniti dal 2000.

16.2 PERCORSI PER PAZIENTI CON PATOLOGIE AD ALTA INTENSITA' (CODICI 1,2,3) E BASSA INTENSITA' (CODICI 4,5)

Una volta identificato il problema principale di accesso al pronto soccorso e il relativo livello di priorità, altra funzione del triage è quella di smistare i pazienti attivando i corrispondenti percorsi clinico-organizzativi al fine di migliorare il flusso dei pazienti in PS, sin dalla fase di attesa al triage. All'interno del pronto soccorso, pertanto, devono essere previsti e formalizzati i percorsi clinico-organizzativi, articolati almeno su due livelli, ossia per condizioni cliniche e assistenziali ad alta intensità e a bassa intensità. Il Coordinamento Nazionale Triage nel documento “Linee di indirizzo per il triage in pronto soccorso” (2012) raccomanda di attivare tre flussi di alta, media e bassa

intensità assistenziale. Pertanto, al termine della valutazione, il triagista, assegnato il codice di priorità, attiva il percorso più appropriato tra quelli previsti dall'organizzazione, riducendo l'intervallo diagnostico/terapeutico, agevolando e velocizzando il trattamento. L'attivazione dei flussi di trattamento richiede la redazione di appositi protocolli e la realizzazione di attività formative utili alla loro implementazione.

Al fine di agevolare lo sviluppo di tali percorsi, è opportuno prevedere un'organizzazione anche strutturale del pronto soccorso, ovviamente progettata in relazione alle specifiche caratteristiche di ciascun servizio. Ad esempio, si può pensare a punti di ingresso separati per pazienti critici, urgenze differibili e non urgenze.

16.3 PERCORSI BREVI

L'infermiere triagista può attivare degli specifici percorsi assistenziali e di presa in carico, codificati da protocolli interni al pronto soccorso. Tali percorsi sono fortemente raccomandati nell'ottica della riduzione dei tempi di attesa senza attività che sempre più spesso tendono a dilatarsi nei pronto soccorso regionali. Essi rappresentano una maniera nuova, non conflittuale ed evolutiva di intendere lo sviluppo delle competenze infermieristiche applicata alla realtà dell'assistenza in emergenza.

Risultano pertanto prioritari, fortemente raccomandati e, per tanto, da istituire obbligatoriamente nei pronto soccorso di tutte le aziende e i presidi ospedalieri del Lazio, i seguenti interventi per la gestione di pazienti che a seguito di cure non complesse possano essere dimessi al proprio domicilio o avviati ad ambulatoriali sul territorio (urgenze minori, non urgenze):

- l'attivazione di fast-track per specialità in relazione alle caratteristiche dei volumi di attività e dei flussi storici del singolo PS;
- lo sviluppo di percorsi assistenziali e di presa in carico post triage/triage avanzato e pre-visita, codificati da protocolli interni alle Unità Operativa di PS, a diretta gestione infermieristica, approvati dalla direzione sanitaria, prevedendo l'attivazione dell'utilizzo dello strumento informatico prescrittivo per il personale infermieristico, individuando gli ambiti minimi di attività.

16.4 FAST TRACK: PERCORSI VELOCI A GESTIONE INFERMIERISTICA

La letteratura internazionale degli ultimi decenni dimostra come siano aumentati i problemi che l'infermiere di triage deve affrontare quotidianamente, quali: sovraffollamento, aumento dei tempi di attesa dei pazienti per essere visti da un medico, percezione della pressione di lavoro crescente, insoddisfazione ed aggressività dell'utenza con un impatto negativo sull'opinione pubblica. Per ovviare a tali problemi, mantenendo l'obiettivo di efficacia ed efficienza, è necessario adottare delle strategie di gestione quali i percorsi veloci a gestione infermieristica: il Fast Track è una soluzione organizzativa già attuata e consolidata in molte realtà internazionali e italiane.

Alcuni studi dimostrano che i sistemi di fast-track sono efficienti, convenienti, sicuri e soddisfacenti per i pazienti. Dal 2002, il Servizio Sanitario Nazionale britannico (NHS), il sistema sanitario più vicino a quello italiano, ha incoraggiato l'uso di sistemi fast track.

L'introduzione di sistemi di fast-track è stata studiata in una vasta gamma di situazioni cliniche. Questi studi hanno dimostrato che i sistemi di fast-track hanno diminuito i tempi di attesa dei pazienti, hanno ridotto il tempo complessivo di soggiorno nei dipartimenti di emergenza e il numero di pazienti "allontanatisi senza essere visti". Inoltre, la qualità delle cure non è stata compromessa, anzi, come dimostrano i dati sulla soddisfazione dei pazienti. Un principio chiave è di assegnare ai percorsi fast track personale con esperienza e competenza. Identificare le patologie che possono essere trattate rappresenta il punto di partenza per garantire l'efficacia e la sicurezza del percorso. Il Fast Track è un modello di risposta assistenziale alle urgenze minori di pertinenza mono

specialistica (ad es. oculistica, otorinolaringoiatrica, odontoiatrica, ginecologica/ostetrica, dermatologica), alle quali nella fase di Triage è stata attribuita una codifica di urgenza minore. Anche per questo percorso l'attivazione si avvia dal Triage ed è condotta sulla base di specifiche linee guida e di protocolli validati localmente che, in presenza di un quadro di patologia minore con chiara pertinenza mono-specialistica, consentono di inviare il paziente direttamente allo specialista competente. L'adozione di tali modelli clinici-organizzativi può valorizzare ulteriormente la funzione di Triage, migliorando inoltre l'appropriatezza di trattamento grazie alla possibilità di attivazione di percorsi differenziati di presa in carico all'interno dei PS.

L'idoneità al percorso fast track si accerta valutando accuratamente i criteri di inclusione (sintomi e segni correlati al problema principale e parametri vitali da codice "urgenza minore" e "non urgenza"). L'infermiere triagista, nel caso in cui un paziente risulti essere idoneo al percorso fast track, invia il paziente presso lo specialista idoneo (oculista, otorino, ecc) compilando la scheda di triage – fast track o avviando direttamente il percorso specifico. Lo specialista chiude la cartella di pronto soccorso qualora consideri concluso il percorso del paziente altrimenti, in presenza di aspetti clinici da approfondire, lo reinvia al pronto soccorso (Fig.4). Quanto su detto deve essere chiaramente specificato nei protocolli medico-infermieristici scritti e approvati dalla direzione sanitaria di ogni struttura ospedaliera. Nella figura allegata è riportato il diagramma di flusso che descrive il percorso che segue il paziente.

1. L'infermiere e il Fast Track

L'infermiere deve, quindi, possedere una esperienza consolidata e certificata di triage e un adeguato periodo formativo sul protocollo aziendale inerente il fast track. Dalla letteratura emerge che, per erogare un'assistenza efficace agli utenti bisognosi di assistenza è necessario che gli infermieri abbiano competenze avanzate. Le conoscenze e le abilità degli infermieri sono determinate in base alle esigenze che emergono dai contesti specifici di lavoro che possono variare da ospedale a ospedale.

2. Scheda raccolta informazioni

Per attivare il percorso fast track la scheda di raccolta informazioni deve contenere:

- Dati anagrafici del paziente
- La valutazione infermieristica
- I Parametri vitali/valutazione del dolore
- L'identificazione del problema principale e quindi l'invio allo specialista
- L'ambulatorio presso cui lo specialista a cui si invia il paziente
- L'infermiere che valuta e invia allo specialista.

3. Le aree specialistiche a cui applicare i percorsi Fast Track

I fast track vengono inquadrati in determinate specialità di cura in ragione delle caratteristiche delle singole strutture:

- a. OCULISTICA
- b. OTORINOLARINGOIATRIA
- c. GINECOLOGIA
- d. PEDIATRIA
- e. ORTOPEDIA
- f. DERMATOLOGIA
- g. UROLOGIA
- h. ODONTOIATRIA

Nella tabella seguente sono riportate i segni e i sintomi di presentazione al triage che rientrano nelle specialistiche sopra indicate:

TABELLA 15 - PROBLEMI AL TRIAGE AVVIABILI AI PERCORSI DI FAST-TRACK	
Esempi	
Oftalmologiche	Iperemia congiuntivale, prurito, bruciore
	Corpo estraneo congiuntivale
	Corpo estraneo corneale
	Edema periorbitale
	Edema e/o iperemia congiuntivale
	Emorragia sottocongiuntivale spontanea
	Iperemia congiuntivale
	Lente a contatto dislocata
	Visione di corpi mobili (mosche, ragnatele)
	Lacrimazione in assenza di disturbi funzionali
	Disturbi palpebrali e annessi
Otorinolaringoiatriche	Vertigine non in atto in soggetti con patologie note dell'orecchio
	Ipoacusia
	Otalgia
	Faringodinia
	Riferito tappo di cerume
	Corpo estraneo nell' orecchio
	Epistassi pregressa (no anticoagulanti)
	Corpo estraneo nel naso
Ipersecrezione nasale	
Odontostomatologiche	Lussazione abituale della mandibola
	Afte o ulcera aftosa
	Vescicole, lesione della cute periorale e labiale
	Sanguinamento gengivale, odontalgia
	Sintomi di flogosi dell'angolo della bocca (perlèche)
	Lingua arrossata
	Edema dell'ugula oltre le 24 ore (non riferibile a reazione allergica)
	Dolore dentario dopo estrazione
	Dolore dentario
	Ascesso dei tessuti molli (tumefazioni dolenti con presenza di segni di flogosi)
	Ascesso dente
	Ascesso ghiandola salivare
Avulsione dentaria > 24 h	
Flogosi cavo orale	
Urologiche	Polliachiuria, disuria, stranguria
	Alterazione del colore delle urine (<i>senza ematuria franca</i>)
	Ematuria anamnestica
	Dolore, bruciore uretra
	Vescicole, lesioni della cute periuretrale
Ginecologiche	Spotting, sanguinamento vaginale minimo, riferito o anamnestico
	Dolore addominale o pelvico minimo
	Dismenorrea lieve
	Tumefazione vulvovaginale
	Prurito o perdite vaginali non ematiche
	Amenorrea

Muscoloscheletriche <i>(esclusi i traumi da incidenti stradali o lavoro o domestici)</i>	Colpo di frusta cervicale (non al primo riscontro)
	Torcicollo
	Mialgia
	Artrite acuta monoarticolare (dolore articolare)
	Contusioni minori (delle estremità anche con ematoma)
	Distorsione del piede/caviglia con conservazione della deambulazione (distorsione lieve)
	Cheiralgia (mononeuropatia della mano)
	Infiammazione dolorosa dei tendini sul lato del polso dalla parte del pollice
	Sintomatologie algiche osteo-articolari non collegate a traumi
Tessutali	Rimozione di anello
	Ematoma o ecchimosi subungueale
	Corpo estraneo subungueale
	Segni di flogosi della base ungueale
	Medicazione delle dita
	Rimozione di amo da pesca
	Punture da animali marini e insetti, ESCLUSE LE REAZIONI ALLERGICHE
	Contusione con conservazione della mobilità
	Ferite superficiali da non suturare
	Rimozione punti chirurgici
	Abrasioni (superficiali)
Dermatologiche	Eritema pernio delle estremità
	Puntura di vespa/ape/zecca (manifestazione locale senza sintomi generali)
	Granuloma piogenico
	Nevi complicati
	Intrappolamento nella lampo
	Lesione dermatologica pruriginosa
	Alopecia
	Foruncoli
	Altro Prurito isolato

4. Percorso organizzativo per la stesura dei percorsi Fast Track

Dovranno essere attivati percorsi fast-track per specialità in relazione alle caratteristiche dei volumi di attività e dei flussi storici del singolo pronto soccorso. Per l'elaborazione dei percorsi fast track si dovrà istituire un Gruppo di Lavoro multidisciplinare di professionisti con competenze avanzate specifiche. Il Gruppo dovrà:

1. Identificare le branche specialistiche;
2. Identificare i criteri specifici di inclusione ed esclusione per l'applicazione dei percorsi veloci a gestione infermieristica.
3. Definire la scheda di triage fast track informatica
4. Formare il personale di triage
5. Creare un sistema di monitoraggio del processo utilizzando gli indicatori specifici.

5. Indicatori di processo

L'intero processo necessita di un monitoraggio continuo attraverso l'utilizzo di indicatori specifici, al fine di consentire il controllo del livello organizzativo e delle performances professionali.

TABELLA 16 – INDICATORI DI APPROPRIATEZZA DEI FAST TRACK E STANDARD DI RIFERIMENTO		
Indicatore	Caratteristica	Standard di riferimento
N° percorsi fast track attivati / n° totale dei percorsi fast track concordati con gli specialisti	Appropriatezza	N° di non conformità rilevate < al 1% degli invii allo specialista
N° di percorsi fast track attivati/n° totale ingressi codici minori (4/5)	Appropriatezza	Riduzione visite mediche in PS > 5 % nella fascia oraria di attivazione dei percorsi

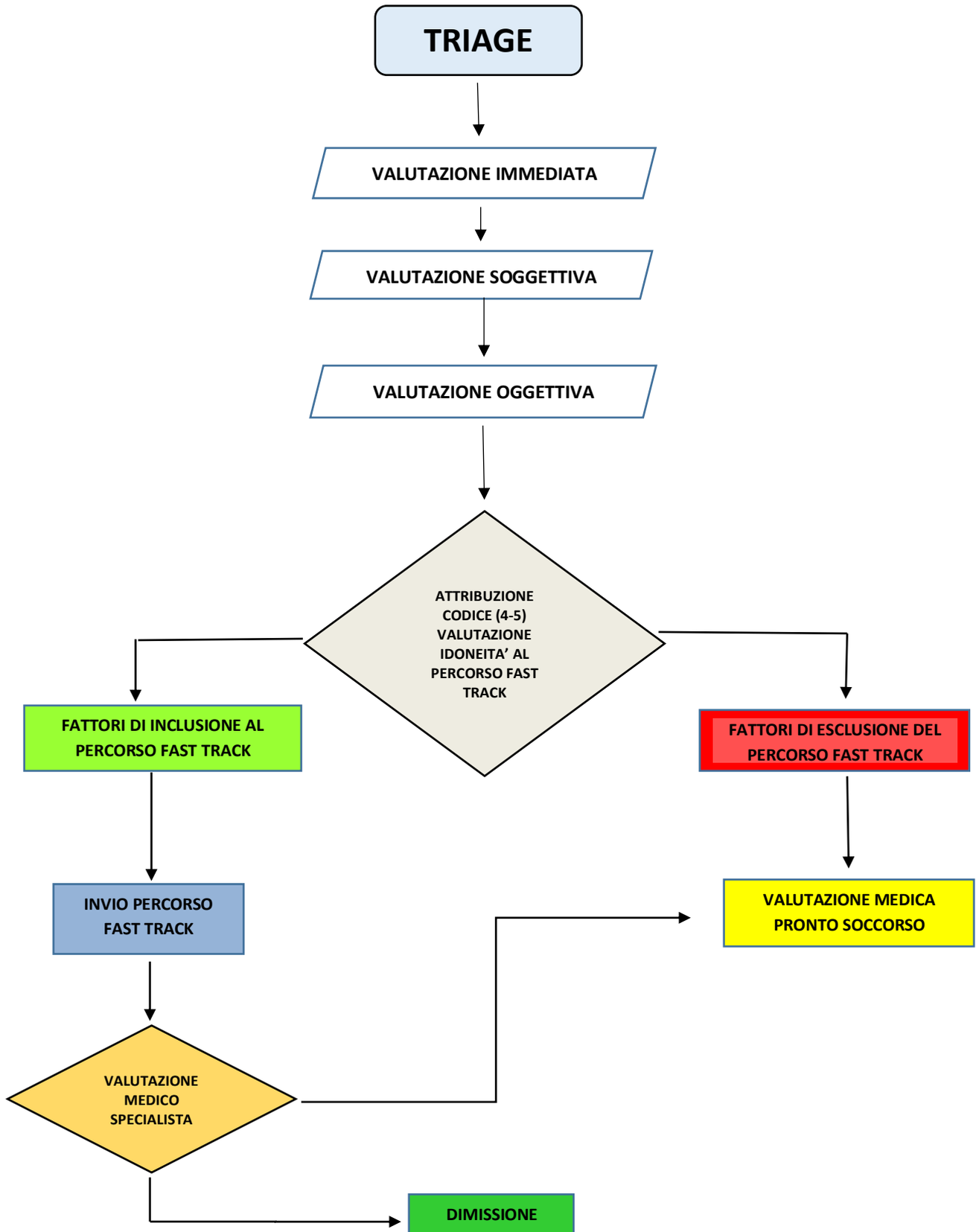


Figura n.4 - Percorso Fast-Track

16.5 PERCORSI BREVI PER PATOLOGIE TEMPO DIPENDENTI

In letteratura esistono studi che dimostrano l'efficacia clinica di percorsi brevi per la gestione dei pazienti ad esempio con patologie cardiologiche e cerebrovascolari tempo-dipendenti all'interno del pronto soccorso. In pratica quando si presenta in pronto soccorso, in fase di triage, un paziente con determinati segni e sintomi specifici, l'infermiere assegna un codice di massima priorità consentendo l'accesso rapido in sala vista attiva. Il medico di PS attiva immediatamente lo specialista competente per le cure del caso. Esempi di questa modalità si realizzano, ad esempio, in caso di Infarto miocardico acuto (STEMI) o di eventi acuti cerebrovascolari (ictus).

Nella regione Lazio sono attive, a tal proposito, le seguenti reti assistenziali organizzate secondo il modello Hub&Spoke:

1. Rete Emergenze Cardiologica e Cardiochirurgica;
2. Rete Ictus;
3. Rete Trauma Grave e Neurotrauma

16.6 SEE AND TREAT

Il *See and Treat*, è un modello di risposta assistenziale nato in Inghilterra attorno agli anni Ottanta per dare una risposta efficace al sovraffollamento del PS. In Italia è stato strutturato in maniera organica dalla regione Toscana che, con una serie di atti normativi, tra cui la delibera n. 958 del 17 dicembre 2007, ne ha definito le caratteristiche e gli ambiti di utilizzo: "casi lievi il cui problema di salute potrebbe essere risolto direttamente all'accoglienza evitando diversi passaggi e procedure". Il *see and treat* gestisce condizioni di urgenze minori predefinite sulla scorta di specifici protocolli medici-infermieristici definiti a livello regionale e articolati nelle singole aziende sanitarie con validazione delle direzioni sanitarie aziendali o di presidio. È applicabile alla casistica a bassa intensità di cura e complessità diagnostica e organizzativa. I principali risultati positivi nelle realtà in cui è stato introdotto il *see and treat* sono stati rappresentati dalla riduzione delle attese e dei tempi di permanenza in PS per i casi di urgenze minori. Per lo svolgimento del *see and treat* deve essere dedicata un'area specifica all'interno del pronto soccorso dove l'infermiere, in possesso di formazione specifica applica le procedure del caso e, previa condivisione con il medico, assicura il completamento del percorso.

Il processo formativo degli infermieri deve avere come obiettivo di "implementare l'appropriatezza clinica/assistenziale/organizzativa del pronto soccorso e di creare un modello omogeneo per migliorare le prestazioni erogate nell'area Emergenza/Urgenza attraverso lo sviluppo e la certificazione di competenze del personale infermieristico per la valutazione e il trattamento della casistica con problemi di salute minori".

I protocolli di gestione del *see and treat* prevedono la possibilità che il paziente possa essere riavviato al normale percorso di pronto soccorso al variare del quadro clinico o al riscontro di condizioni diverse rispetto a quelle inizialmente valutate.

16.7 CONDIZIONI PARTICOLARI E ASPETTI SOCIOSANITARI

È necessario che ogni PS/DEA adotti percorsi per condizioni particolari di fragilità che riguardino:

- maltrattamenti, abusi, violenza di genere
- paziente psichiatrico

Lo scopo di tali percorsi è quello di garantire ad una fascia di utenza, che la fragilità rende più vulnerabile, il miglior trattamento nel minor tempo possibile. Ogni PS deve redigere dei protocolli specifici, che prevedano anche l'individuazione e l'intervento di specialisti multidisciplinari, a seconda della tipologia del paziente.

Anche altre tipologie di condizioni particolari devono essere considerate nella identificazione di un percorso dedicato, laddove possibile, e queste sono:

- paziente senza fissa dimora, disagio sociale,
- paziente potenzialmente infettivo o infettivo accertato,
- paziente pediatrico (in assenza di PS dedicato),
- donna in gravidanza (in assenza di PS dedicato),
- disabilità
- pazienti con disturbi dell'alimentazione e della nutrizione.

Il presente manuale nella parte speciale entra nel dettaglio per quanto riguarda la gestione dei pazienti al triage nei casi descritti.

16.7.1 IL PAZIENTE IGNOTO

Il "paziente ignoto" è il paziente di cui, al momento del triage, non si conoscono le generalità.

Il Documento di Indirizzo per la corretta identificazione della persona assistita (Regione Lazio, 2021) indica che quando il paziente non è in grado di rispondere alle domande sulla propria identità, non ha accompagnatori, o comunque non possa essere correttamente identificato, deve essere accettato come PAZIENTE IGNOTO in tutta la documentazione che lo riguarda, fino a quando venga accertata la sua identità.

In alcuni casi, durante la permanenza in pronto soccorso, o, successivamente, nel corso dell'eventuale ricovero, è possibile risalire all'identità del paziente, talvolta solo quando si sono risolti i motivi che ne avevano impedito il riconoscimento. Tra le cause più frequenti, oltre alla assenza di documenti di identità e/o all'assenza di accompagnatori al corrente delle generalità, ricordiamo:

- alterazione dello stato di coscienza,
- impossibilità a parlare, nonostante lo stato di coscienza integro,
- turbe psichiche (patologie psichiatriche, agitazione psicomotoria),
- pazienti stranieri con ostacolo linguistico alla comunicazione,
- pazienti che, per motivi giudiziari o, comunque, di sicurezza personale, rifiutano di fornire le proprie generalità.

Pertanto, anche nei casi in cui il paziente, pur cosciente, rifiuti di fornire le proprie generalità per scelta deliberata o per le sue condizioni psichiche, si deve classificare come PAZIENTE IGNOTO. In tal caso, l'infermiere di triage informa il medico che prenderà in carico il paziente, il quale valuterà l'opportunità di allertare l'autorità di pubblica sicurezza al fine di procedere all'identificazione dell'assistito.

Non appena possibile bisogna fare una copia del documento di riconoscimento del paziente da allegare alla documentazione sanitaria. (Documento di Indirizzo per la corretta identificazione della persona assistita, 2021)

La condizione di PAZIENTE IGNOTO, inoltre, va comunicata a tutti gli operatori con un messaggio di allert sulla documentazione sanitaria.

La maggior parte dei pazienti ignoti, appartengono alla schiera dei *senza fissa dimora* ("*homeless*" nella terminologia anglosassone), di quelle persone cioè "che vivono un disagio abitativo dovuto all'impossibilità e/o incapacità di provvedere autonomamente al reperimento e al mantenimento di un'abitazione in senso proprio" (Istat, 2015)

Il Pronto Soccorso, considerata l'insufficienza della rete assistenziale dedicata, rappresentano il luogo ideale di riferimento per i *senza fissa dimora*, poiché offrono loro, oltre alla assistenza sanitaria, un tetto dove ripararsi, soprattutto nelle notti d'inverno, cibo, abiti puliti e la possibilità di lavarsi. Queste persone appartengono alla categoria dei cosiddetti "*pazienti fragili*" ma, al contrario degli anziani, dei bambini o dei portatori di handicap, giungono quasi sempre in condizioni igieniche

degradate al punto da indurre quasi una istintiva maldisposizione nel personale sanitario che li accoglie, nonché negli altri utenti; queste persone hanno spesso, inoltre, un atteggiamento oppositivo verso chi li assiste.

Infermieri, medici e personale di supporto del pronto soccorso devono essere, più che mai, in grado di gestire le proprie emozioni, ricordando sempre che l'*homeless* è una persona non diversa da noi se non per la particolarità della sua esistenza e, pertanto, ha gli stessi nostri diritti di ordine etico, giuridico e sanitario.

Dall'analisi dei dati di attività dei servizi di emergenza, si evidenzia l'alta percentuale dei pazienti ignoti che si sono allontanati dal pronto soccorso prima della visita medica (esito: *non risponde a chiamata*) o durante l'iter diagnostico terapeutico (esito: *allontanamento volontario*), esiti che denotano la mancanza di sicurezza delle cure soprattutto per questa tipologia di utenza.

La gestione al triage del paziente ignoto, non solo deve mirare ad ottenere la consueta efficacia sanitaria, ma deve anche porre in essere tutte quelle procedure atte alla più rapida identificazione del paziente in relazione alle necessità cliniche e di informazione dei familiari, ove ve ne siano di rintracciabili.

L'infermiere di triage, qualunque sia il motivo della condizione di ignoto, deve:

- eseguire il processo di triage come di solito, considerando che il limite più frequente è quello di non disporre di sufficienti informazioni per l'anamnesi;
- porre il codice numerico univoco, che viene assegnato dal sistema informatico al PAZIENTE IGNOTO, sul braccialetto identificativo e su tutta la documentazione clinica;
- annotare dettagliatamente le caratteristiche fisionomiche e l'abbigliamento;
- informare il medico che prenderà in carico il paziente, il quale valuterà l'opportunità di allertare l'autorità di pubblica sicurezza al fine di procedere all'identificazione del paziente
- rivalutare frequentemente il paziente o, quantomeno, posizionarlo in modo che sia costantemente sotto il proprio controllo visivo al fine di cogliere improvvisi aggravamenti delle condizioni cliniche, prevenire eventuali cadute dalla barella e limitare gli allontanamenti volontari considerato che questi pazienti, in molti casi, non hanno piena coscienza delle loro azioni, pertanto possono essere pericolosi per sé stessi e per gli altri;
- avvertire tempestivamente il medico di sala dell'allontanamento del paziente e, se sussiste una condizione di rischio per l'assistito, informare il servizio di sicurezza interno alla struttura e, se ritenuto necessario, anche l'autorità di pubblica sicurezza.

Se dovesse essere necessario eseguire lo "spoglio" del paziente in fase di triage, questo deve avvenire in presenza della guardia giurata, al fine di mettere al sicuro gli effetti personali che potrebbero facilitare il riconoscimento del paziente.

Bisogna porre attenzione, infine, a non sottostimare il paziente solo perché è all'ennesimo accesso nel medesimo pronto soccorso. Bisogna tenere a mente che le condizioni cliniche potrebbero essersi modificate e che, comunque, potrebbe fornire un'anamnesi poco accurata.

16.7.2 IL PAZIENTE FRAGILE

La fragilità viene attualmente definita come una condizione dinamica di aumentata vulnerabilità, che riflette modificazioni fisiopatologiche età-correlate di natura multi-sistemica, associata ad un aumentato rischio di outcome negativi, quali istituzionalizzazione, ospedalizzazione e morte. Comorbidità, cronicità, deterioramento cognitivo, politerapia, disabilità e problematiche sociali, singolarmente e sovrapponendosi tra loro, sono gli elementi che cooperano nel determinare la alterazione da parte dell'unità psiche/corpo della naturale capacità di attivare i meccanismi di risposta e di riserva funzionale agli stress psicofisici, con perdita parziale o totale della capacità dell'organismo di tendere all'omeostasi, tanto da configurare una vera e propria sindrome biologica e clinica.

La fragilità è una condizione plurifattoriale che comporta:

- Un alto rischio di rapido deterioramento della salute e dello stato funzionale
- Un elevato consumo di risorse

I fattori che intervengono a determinare la condizione di fragilità sono anche economici, ambientali, sociali:

- Problemi della funzione fisica, della cognitività e dei supporti sociali.
- Persona con età superiore a 65 anni, con problemi medici complessi, che vive presso il proprio domicilio e necessita di servizi multipli, inclusa la riabilitazione.
- Riduzione della capacità di svolgere le attività pratiche e gestire i rapporti sociali nella vita quotidiana
- Discrepanza tra richieste ambientali, supporti sociali e capacità fisica e cognitiva del soggetto

Sono circa 12 milioni le persone ricoverate negli ospedali italiani ogni anno. Il 20-25% sono ultra 65-enni. Tra tutte le persone che accedono nei reparti di emergenza-urgenza in Italia, mediamente il 15-16% viene ricoverato, ma questa percentuale aumenta fino al 40-45% nelle persone anziane. I pazienti anziani aumenteranno dal 15% al 25 % le visite nei DEA nei prossimi 30 anni; l'utilizzo dei DEA da parte dei pazienti dai 65 anni in poi è aumentato del 26% dal 1993 al 2003, molto di più se confrontato con gruppi di pazienti di età inferiore. Nel 2002 il 58% dei pazienti con 75 anni aveva almeno un accesso di PS, mentre degli altri pazienti di età inferiore solo il 39%. I motivi più comuni di accesso sono: dolore toracico, dispnea, dolore addominale, sintomi generici come i capogiri e la debolezza.

TABELLA 17 - CARATTERISTICHE DELLA FRAGILITÀ BASATA SU CRITERI PREVALENTEMENTE FUNZIONALI (Foroni M et al G. Gerontol. 54:255-259,2011 mod.)
Perdita di peso (circa 4,5 Kg nell'ultimo anno)
Affaticamento (senso di fatica almeno tre giorni a settimana)
Riduzione della forza muscolare
Ridotta attività fisica
Riduzione della velocità del cammino
Si parla di fragilità quando sono presenti almeno 3 delle 5 caratteristiche e di pre-fragilità quando sono meno di tre.

Alle condizioni di fragilità, in genere, si associano alcune ulteriori alterazioni:

- Sarcopenia: riduzione della forza, potenza e resistenza muscolare; riduzione del metabolismo basale ed aumento della massa grassa; accelerazione della perdita di massa ossea; instabilità posturale.
- Asse ipotalamo-ipofisi-surrene: minore capacità di termoregolazione; disregolazione di alcuni sistemi neuroendocrini; Incremento cronico della cortisolemia progressiva resistenza insulinica, deterioramento mentale.
- Sistema immunitario: una maggiore vulnerabilità nei confronti delle infezioni e più elevati indici d'infiammazione espressi da un incremento di citochine quali IL-6 e TNF.
- eventi cellulari legati all'invecchiamento: apoptosi o morte programmata, stress ossidativo, processi mediati dai radicali liberi.

I pazienti vulnerabili e fragili in Pronto Soccorso vengono identificati nelle seguenti categorie:

- soggetto in pericolo di vita che necessita di trattamento sanitario urgente,
- bambino o ragazzo inferiore a 18 anni, rappresentato da un tutore,
- persona ultrasessantacinquenne non autosufficiente o con patologie croniche,
- disabile,
- paziente psichiatrico,
- paziente straniero con barriere linguistico-culturali,
- paziente sieropositivo/immunocompresso,
- paziente con abuso di alcol/stupefacenti/farmaci,
- persona con disagio sociale (senza fissa dimora, ecc.).

I soggetti sopra identificati dovrebbero seguire un percorso dedicato rispetto alla norma ed è raccomandata la presenza di un familiare/tutore all'interno del PS. L'identificazione di una condizione di fragilità induce a considerare prioritario l'accesso del paziente alla visita all'interno del livello di codifica definito, compatibilmente con l'attesa generale al triage, tenendo comunque presente che far entrare prima il paziente non significa necessariamente fare la scelta migliore rispetto alla corretta valutazione dei bisogni e all'attivazione del percorso più idoneo alla situazione. Una attenzione particolare va riservata ai pazienti anziani per i quali bisogna considerare attentamente determinate specificità:

- Criticità principali al Triage:
 - Difficoltà nella raccolta delle informazioni
 - Segni e sintomi non sempre chiari ed evidenti
 - Necessità di protezione
 - Necessità di rispetto della riservatezza
 - Difficoltà nella gestione dell'attesa
 - Difficoltà nella gestione degli accompagnatori e familiari
 - Necessità di identificare i pazienti fragili anche nei momenti di caos e sovraffollamento

Bisogna utilizzare un approccio globale alla persona e ai suoi familiari, tale da garantire una valutazione completa e professionale, secondo una metodologia definita, basata sulla raccolta di dati clinici, sulla considerazione di elementi situazionali e sulle risorse disponibili.

- Aspetti clinici
 - Presentazione complessa del paziente
 - Presentazione atipica di malattie comuni
 - Effetto confondente della comorbidità
 - Polifarmacoterapia, in media 4-5 farmaci
 - Deficit cognitivi, uditivi, visivi
 - Differenze nei valori di normalità dei test ematochimici
 - Assorbimento più lento dei farmaci e tendenza all'accumulo
 - Meccanismi di compenso meno efficienti
 - Riduzione della forza muscolare e della massa ossea
 - Diminuita peristalsi
 - Ridotta filtrazione renale

- Aspetti psicosociali
 - Solitudine
 - Emarginazione sociale
 - Abbandono
 - Difficoltà economiche
 - Mancanza di care giver
 - Impossibilità di gestione domiciliare da parte della famiglia
 - Assistenza domiciliare affidata ad una badante
 - inadeguato supporto sociale
 - maltrattamento (fisico/psicologico).

Uno strumento utile per inquadrare il paziente fragile anziano (>75 anni) utilizzabile in pronto soccorso è il:

TRIAGE RISK SCREENING TOOL (TRST)

- Presenza di deterioramento cognitivo (es. disorientamento, incapacità di eseguire comandi semplici, diagnosi precedente di demenza o delirium),
- Vive da solo/non si riesce a reperire un caregiver,
- Difficoltà nella deambulazione o storia recente di cadute,
- Ospedalizzazione/accesso in PS negli ultimi 30 giorni,
- Assunzione di 5 o più farmaci,
- Valutazione da parte dell'infermiere per sospetto di:
 - Abuso/negligenza
 - Non compliance farmacologica
 - Sospetto di abuso di sostanze
 - Problemi nelle IADL (instrumental activities of daily living) o ADL (activities of daily living) come ad esempio l'assunzione di cibo, problemi nei trasferimenti
 - Altro (specificare)

Il test è considerato positivo con un punteggio a partire da due o in caso di deterioramento cognitivo. È evidente che l'esecuzione di questa, o di altre scale specifiche, al triage per la migliore valutazione della tematica da parte degli operatori addetti, non può che essere funzione delle risorse impegnate nel servizio.

16.8 PAZIENTI CON DISTURBI DELL'ALIMENTAZIONE E DELLA NUTRIZIONE

È recente l'introduzione da parte del Ministero della Salute delle "Raccomandazioni in pronto soccorso per un codice lilla" (2018) al fine di sensibilizzare gli operatori e attivare interventi per l'accoglienza, il triage, la valutazione ed il trattamento del paziente con disturbi dell'alimentazione e della nutrizione. Al fine di avviare l'argomento si riportano integralmente alcuni passi del succitato documento.

"I disturbi della nutrizione e dell'alimentazione sono caratterizzati da un persistente disturbo dell'alimentazione o da comportamenti connessi all'alimentazione che determinano un alterato consumo o assorbimento di cibo e che danneggiano significativamente la salute fisica e/o il funzionamento psicosociale. Caratteristiche tipiche di tali disturbi sono l'ambivalenza nei confronti del trattamento, la scarsa consapevolezza di malattia e la sottovalutazione della gravità dei sintomi clinici da parte dei pazienti. Ciò, anche in presenza di un evento acuto, può ostacolare il riconoscimento che il disturbo alla base dei sintomi (riferiti e rilevati) e rendere più difficili il corretto inquadramento e l'adeguato trattamento."

“I disturbi della nutrizione e dell'alimentazione sono patologie frequenti negli adolescenti e nei giovani adulti che possono influire negativamente sullo sviluppo corporeo e sulla salute fisica e psicosociale, comportando, a volte, gravi problemi medici, sia acuti che cronici. I pazienti con tali disturbi possono accedere al Pronto Soccorso con sintomi vari, sia psicopatologici che organici.”

“Gli studi disponibili indicano che molte persone affette da disturbi della nutrizione e dell'alimentazione non ricevono una diagnosi e un trattamento appropriato; rivolgersi al PS può quindi costituire una forma, per quanto impropria o forzata, di richiesta di aiuto; soprattutto l'accesso in emergenza può rappresentare una preziosa occasione di ingaggio del paziente per l'avvio di un percorso terapeutico.”

“All'accoglienza vanno raccolti dati sul percorso terapeutico già eventualmente intrapreso, con particolare riferimento a figure sanitarie che conoscono il paziente e possono essere un'importante fonte di informazioni e approfondimenti.”

“Per un percorso clinico-assistenziale completo ed efficace fondamentale è il lavoro in team tra le diverse figure professionali. Indispensabile, nell'ambito del processo di triage, la presenza di personale infermieristico adeguatamente formato, la cui esperienza e specifico training consentano non solo la raccolta dei dati e l'identificazione dei bisogni di salute della persona, ma anche il possesso di capacità relazionali e comunicative necessarie all'ascolto, al sostegno emotivo e alla costruzione di un rapporto di fiducia reciproca, al fine di far sentire davvero paziente e familiari in una situazione di collaborazione ed appoggio. È consigliabile, quando possibile, ascoltare le informazioni fornite dai parenti (o altri eventuali accompagnatori), sia nei minori, ma anche nei maggiorenni quanto vi sia una scarsa collaborazione da parte del paziente (secondo e compatibilmente alla normativa sulla tutela della privacy).”

“Quando non si ravvisa la necessità di un trattamento urgente in ambiente ospedaliero, è indicata una attenzione particolare all'invio del paziente alla più vicina struttura specialistica multidisciplinare per i disturbi alimentari, per una valutazione più approfondita e per la definizione di un programma di trattamento. Nell'invio, si deve tener conto delle difficoltà e delle resistenze di molti pazienti ad accettare le cure proposte e intraprendere un trattamento; in molti casi può essere opportuno che sia il medico stesso a prendere contatti con la struttura specialistica di riferimento più vicina o a fornire comunque un'indicazione precisa e circostanziata a riguardo.”

Si ribadisce che tale codifica non mira ad inserire un nuovo modello di stratificazione della priorità, bensì ad identificare un percorso specifico per tale problematica.

16.9 MALTRATTAMENTI, ABUSI, VIOLENZA DI GENERE

Tali condizioni possono riguardare donne, uomini, bambini, anziani, immigrati, omosessuali, disabili che in maniera dichiarata o per il riconoscimento di particolari condizioni vengano ritenuti bisognosi di particolare assistenza. La risposta del pronto soccorso a questo tipo di problematica deve prevedere la stipula di protocolli operativi che possano integrarsi con la realtà quotidiana. Dopo la valutazione del triage, infatti, è necessario prevedere percorsi e locali dedicati alla gestione del caso garantendo la massima tranquillità e la privacy della persona assistita. Il percorso deve prevedere l'attuazione di un team polivalente composto da diverse figure professionali e non, che integrandosi tra di loro, riescano a dare risposte alla multifattorialità connessa alle varie problematiche. È necessario sviluppare percorsi condivisi con le Procure della Repubblica, gli Enti Locali, i servizi sociosanitari territoriali e le associazioni di categoria. L'importanza dell'infermiere di triage in questo processo è fondamentale: anche qualora non vi sia una palese richiesta di aiuto da parte della persona, ma si riconoscano le caratteristiche per poter attivare il percorso dedicato, è al professionista infermiere appositamente formato che spetta il compito di avviare le procedure relative. Il team di risposta è composto da diverse figure professionali che si intersecano tra di loro

garantendo alla persona un percorso che lo tutela, assiste, sostiene non solo dal punto di vista morale e psico-fisico, ma anche legale.

16.10 MALTRATTAMENTO SULLE DONNE

Quando si parla di maltrattamenti sulle donne, non si può non far riferimento alle “Linee guida nazionali per le Aziende sanitarie e le Aziende ospedaliere in tema di soccorso e assistenza socio-sanitaria alle donne vittime di violenza” del 2017.

Tali linee guida indicano alle Aziende sanitarie e nelle Aziende ospedaliere, di realizzare e rendere operativo il percorso volto a garantire adeguata assistenza, accompagnamento/orientamento, protezione e messa in sicurezza della donna che subisce violenza, a partire dall'accoglienza in pronto soccorso.

Sono destinatarie di tale percorso le donne che subiscono violenza, intendendo con il termine «donne» anche le ragazze di meno di 18 anni (come previsto dall'art. 3 lettera f della Convenzione di Istanbul), italiane e straniere, che abbiano subito una qualsiasi forma di violenza.

L'obiettivo è di garantire un intervento adeguato e integrato nel trattamento delle conseguenze fisiche e psicologiche che la violenza maschile produce sulla salute della donna.

La violenza può essere fisica, psicologica, sessuale. Può essere agita anche sulla donna in gravidanza. Per ognuno di questi casi deve essere presente all'interno della struttura di riferimento una procedura di gestione e presa in carico.

Il percorso per le donne che subiscono violenza deve garantire una tempestiva e adeguata presa in carico delle donne a partire dal triage e fino al loro accompagnamento/orientamento, se consenzienti, ai servizi pubblici e privati dedicati presenti sul territorio di riferimento al fine di elaborare, con le stesse, un progetto personalizzato di sostegno e di ascolto per affrontare l'esperienza di violenza subita.

Il personale infermieristico/ostetrico addetto al triage, con un'adeguata formazione professionale, procede al tempestivo riconoscimento di ogni segnale di violenza, anche quando non dichiarata. A tal fine può avvalersi di informazioni relative ad eventuali precedenti accessi al Pronto Soccorso del territorio da parte della donna, nelle modalità con cui la Regione Lazio attuerà le indicazioni normative previste dal DPCM 24.11.2017 (Linee guida nazionali per le Aziende Sanitarie e le Aziende Ospedaliere in tema di soccorso e assistenza socio-sanitaria alle donne vittime di violenza) e dal DCA U00475 del 25.11.2019 (repepimento del DPCM 24.11.2017), al fine di consentire alle Aziende sanitarie e agli ospedali di riferimento di essere in rete con tutte le altre strutture della Regione.

Nella zona del triage deve essere presente materiale informativo (cartaceo e/o multimediale) visibile e comprensibile anche da donne straniere, relativo a: tipologie di violenza; effetti della violenza sulla salute di donne e bambine/i; normativa di riferimento; indicazioni logistiche sui servizi pubblici e privati dedicati presenti sul territorio; servizi per il sostegno a figlie/i minori testimoni e/o vittime di violenza; indicazioni relative al numero di pubblica utilità 1522.

Un ulteriore riferimento è costituito dal documento regionale “percorso rosa”, protocollo d'intesa per l'attivazione di procedure e strategie condivise finalizzate alla prevenzione ed al contrasto della violenza nei confronti delle donne anche affette da disabilità sensoriale e delle donne straniere. Tale documento, emanato nel 2014 e, quindi, precedente all'attuale normativa nazionale, si integra con l'attuale normativa nazionale, ma pone particolare attenzione sulle donne straniere e su quelle affette da disabilità sensoriale (sordomutismo), spesso vittime e succubi di violenza che non possono denunciare a causa, rispettivamente, delle difficoltà linguistiche e sensoriali. Il “**Percorso Rosa**” prevede, pertanto, l'attivazione del “**Codice Rosa**”, quale percorso di accesso al pronto soccorso riservato alle vittime di violenze, tuttavia può essere assegnato in qualunque momento del percorso assistenziale.

Poiché le donne affette da disabilità sensoriale mostrano una grave difficoltà comunicativa con le strutture sanitarie chiamate ad intervenire, in caso di violenza e al fine di concretizzare le buone pratiche per l'accoglienza e l'assistenza nel "**Percorso Rosa**", risulta fondamentale la previsione di un interprete LIS qualificata all'interno del Pronto Soccorso. Inoltre è sempre buona norma avere la possibilità di avvalersi dell'opera di mediatori culturali ed interpreti per persone che mostrino barriere linguistiche.

Salvo che non sia necessario attribuire un codice di emergenza (codice 1), alla donna deve essere riconosciuta una codifica di urgenza (codice 2), così da garantire una visita medica tempestiva, di solito entro un tempo di attesa massimo 15 minuti, e ridurre al minimo il rischio di ripensamenti o allontanamenti volontari.

Nel caso in cui la donna abbia fatto accesso al Pronto Soccorso con figlie/i minori è opportuno che le/gli stesse/i restino con la madre e che siano coinvolti nel suo stesso Percorso.

L'importanza della corretta e completa compilazione sanitaria contribuisce al monitoraggio costante del fenomeno della violenza maschile contro le donne, avviene anche attraverso la rilevazione e il controllo degli strumenti in uso, tra cui la scheda del triage e le schede di dimissione, anche ai fini dell'adempimento della L.53/2022 "Disposizioni in materia di statistiche in tema di violenza di genere".

Per una trattazione più approfondita sulla gestione delle donne vittime di violenza si rimanda al paragrafo del presente manuale.

16.11 MALTRATTAMENTO INFANTILE

L'OMS riconosce come maltrattamento infantile o child abuse "tutte le forme di abuso fisico e/o psico emozionale e/o sessuale, di trascuratezza o di trattamento negligente, di sfruttamento commerciale o l'assenza di azioni e cure". Il maltrattamento, in particolare l'abuso sessuale, è una delle forme più difficili da identificare in ambito di triage, sia per una scarsa propensione del familiare a dichiarare e denunciare la violenza quando perpetuata in famiglia, sia per la difficoltà da parte della vittima a riconoscersi come abusato. Il ruolo dell'operatore di triage è quello di concorrere all'identificazione di tali condizioni attraverso una adeguata formazione che consenta di rilevare segni e sintomi di sospetto abuso attivando fin dai primi istanti una corretta presa in carico. Ogni struttura ospedaliera nella redazione dei protocolli specifici deve considerare almeno i seguenti punti:

- attribuzione del codice triage (codice emergenza per riferita o conclamata violenza sessuale, urgenza per sospetta violenza sessuale),
- accoglienza (intervista, raccolta informazioni specifiche al triage, privacy),
- assistenza psicologica,
- raccolta e conservazione delle prove,
- modalità di dimissione "protetta",
- produzione della documentazione per l'autorità giudiziaria.

16.12 MALTRATTAMENTO SUGLI ANZIANI

L'OMS definisce il maltrattamento degli anziani come "un atto singolo o ripetuto o la mancanza di azioni appropriate che, all'interno di una relazione in cui vi sia un'aspettativa di fiducia, provochino danno o sofferenza a una persona anziana".

L'operatore di triage deve tenere presente che l'anziano prova disagio o è timoroso nel denunciare una situazione di abuso oltre che senta possibili le ritorsioni; inoltre i deficit sensoriali, la senilità e le altre alterazioni dello stato mentale rendono difficile la denuncia.

ATTENZIONE 1: Si rammenta, inoltre, che l'obbligo del referto all'autorità giudiziaria è a carico di tutti i professionisti sanitari che hanno prestato a vario titolo assistenza al paziente e che solo per convenzione e prassi il referto è redatto dal sanitario che chiude la cartella di Pronto Soccorso.

ATTENZIONE 2: l'abuso sessuale è in primo luogo un atto di violenza contro l'individuo e come tale deve essere sempre inquadrato come evento in grado di determinare danni fisici traumatologici in qualsiasi distretto dell'organismo e di qualsiasi entità.

16.13 DISTURBO ACUTO DEL COMPORTAMENTO

Di fronte al paziente fortemente agitato, con o senza richiesta di TSO, bisogna considerare alcuni elementi fondamentali quali: precedenti anamnestici, lenta evoluzione nel tempo, esordio acuto, rapporto tra paziente e ambiente circostante al fine prevenire danni a persone e/o cose. Nel processo di triage vanno ricercate patologie psichiatriche già note, eventuali traumi cranici recenti, abitudini di vita e abitudini tossicologiche (alcool, droghe) e terapie farmacologiche. Il personale del Triage deve essere formato a riconoscere i segni ed i sintomi tipici di una condizione mentale alterata. Ai pazienti con agitazione psicomotoria dovrebbe essere riservata una zona "di sicurezza" per gli operatori e per il paziente stesso (arredi ancorati, assenza di oggetti asportabili, vetri antisfondamento ecc.). Un'attenzione particolare va riservata ai disturbi del comportamento nel minore. Nel Pronto Soccorso la gravità deve essere valutata non soltanto sulla sintomatologia, quanto sul rischio che lo stato del minore comporta per sé e per gli altri. L'infermiere di triage ha il compito di definire il livello di priorità alla visita medica attraverso una prima valutazione del rischio, anche con il supporto di apposite scale, ricercando i comportamenti che indichino che il minore è ad alto rischio e deve essere trattato il più presto possibile.

17. IL TRIAGE INTRAOSPEDALIERO NELLE MAXIEMERGENGE - IL TRIAGE FAST

17.1 DEFINIZIONE E METODO

L'organizzazione dei soccorsi sanitari, necessaria ad affrontare situazioni di maxiemergenza caratterizzate da un elevato numero di feriti, rappresenta un elemento strategico che mette a dura prova il sistema di emergenza territoriale e la rete dell'emergenza ospedaliera. Tenuto presente che un evento catastrofico richiede l'integrazione delle varie componenti dedicate all'assistenza in emergenza appare necessario seguire, nella gestione delle conseguenze di una maxiemergenza, criteri univoci ed universalmente condivisi in quanto efficaci.

L'Ospedale, in caso di disastro o di maxiemergenza di altra natura rappresenta l'ultimo anello della catena dei soccorsi e deve funzionare nonostante tutto, attraverso un'attenta gestione delle risorse disponibili. Ogni struttura pertanto deve sviluppare un piano interno per la gestione di una maxiemergenza.

Il piano P.E.I.M.A.F. (Piano Emergenza Interno Massiccio Afflusso di Feriti) è il documento che:

- assegna le responsabilità;
- prevede come coordinare le azioni;
- descrive le relazioni fra strutture diverse;
- predispone l'organizzazione per la protezione delle persone presenti e dei lavoratori;
- identifica il personale, le competenze, le procedure e le risorse disponibili da mettere in atto durante le operazioni di risposta.

FAST è l'acronimo di First Assessment and Sequential Triage ed è un modello di triage applicabile nel contesto intraospedaliero (in ambito extra-ospedaliero i sistemi di triage più utilizzati sono lo START internazionalmente validato e riconosciuto e il CESIRA elaborato in Italia dalla Società della Medicina delle Catastrofi) per la gestione dell'afflusso delle vittime in corso di maxiemergenze. In questo protocollo operativo si esegue una reale "prima valutazione" dei parametri vitali del

paziente, che vengono rilevati in una precisa successione temporale, da personale formato sui principi della Medicina delle Catastrofi. Le alterazioni dei parametri vitali individuano dei codici colore, ognuno dei quali identifica una precisa priorità di trattamento e a cui seguono percorsi diagnostico-terapeutici diversi per ogni singolo paziente.

L'esecuzione del triage in queste situazioni deve avvenire in un contesto ambientale spazioso, facilmente accessibile ai mezzi di soccorso, prossimo alle aree di stabilizzazione e trattamento del pronto soccorso.

La "prima valutazione" dei parametri vitali della vittima, gestita da un'equipe composta da un medico e un infermiere, si effettua sulla base del classico esame obiettivo del metodo ATLS (Advanced Trauma Life Support) che prevede l'ordine sequenziale di valutazione e trattamento secondo l'acronimo "ABCDE". L'analisi delle funzioni vitali in questa successione non è occasionale ma rispetta una logica ben precisa: il parametro alterato più grave di tutti, che può essere riscontrato durante l'esame obiettivo veloce, è la mancanza di apertura delle vie aeree (A) che porta più velocemente il paziente alla morte o a lesioni cerebrali irreversibili. Le gravi alterazioni del pattern respiratorio (B) seguono al secondo posto per rapidità e gravità di evoluzione negativa delle condizioni del paziente. Quindi, si muore prima per un'alterazione delle vie aeree (A) che per un problema respiratorio (B); prima per un problema respiratorio (B) rispetto ad un circolatorio (C) e così via. Adottando questo metodo si devono trattare per primi quei pazienti che presentano alterazioni più precoci nell'esame ABCDE. In questo modo la valutazione sequenziale delle funzioni vitali tramite l'ATLS permette di individuare e attribuire le diverse priorità di trattamento, individuate con codici colore, in base alla precocità delle alterazioni dei parametri vitali riscontrate nella successione ABCDE e allo stesso tempo consente di indirizzare ogni classe di priorità verso un percorso specifico di diagnosi e trattamento.

Nel triage FAST i codici sono individuati in "colori" e sono essenzialmente tre: Rosso, Giallo e Verde in ordine decrescente di gravità.

Il CODICE ROSSO è assegnato a quelle vittime che presentano funzioni vitali compromesse da lesioni che li mettono immediatamente a rischio di vita ma che possono essere trattate con successo se si interviene nell'ordine di pochi minuti.

Il CODICE GIALLO è assegnato a tutti quei feriti con funzioni vitali alterate da lesioni potenzialmente pericolose ma che non mettono a rischio la vita del paziente nell'immediato.

Il CODICE VERDE è assegnato a tutti quei pazienti con funzioni vitali normali e con lesioni non gravi che possono avere un trattamento dilazionabile nel tempo.

La successione temporale nell'esame obiettivo e delle funzioni vitali analizzate prevede la valutazione di sette scalini o steps:

- Pervietà delle Vie Aeree
- Frequenza Respiratoria
- Ossimetria periferica
- Ventilazione
- Frequenza cardiaca
- Pressione arteriosa sistolica
- Emorragia incontrollata
- AVPU (Alert – Vocal – Pain - Unresponsive).

Il primo step si espleta constatando la pervietà delle vie aeree (A); il secondo e il terzo rientrano nella funzionalità respiratoria (B) e sono in ordine progressivo la determinazione di frequenza respiratoria e saturazione, o ossimetria, periferica. Nella valutazione della funzionalità circolatoria (C) si ricerca la presenza di emorragie incontrollate e si rilevano i valori di frequenza cardiaca e pressione arteriosa sistolica. Il settimo ed ultimo punto prende in considerazione l'esame della funzionalità neurologica (D) con un semplice ma efficace test, l'AVPU. La A significa che la vittima è

Alert, cioè vigile e parla; la V – Vocal - indica che il paziente sta ad occhi chiusi ma risponde e li apre se viene chiamato; la P – Pain -denota che la vittima risponde al solo stimolo doloroso; la U – Unresponsive – suggerisce che il paziente è incosciente e non risponde ad alcuno stimolo. Successivamente all’esame obiettivo e la valutazione dei parametri vitali; si passa a valutare per ogni step la gravità delle alterazioni dei parametri vitali per attribuire il codice colore secondo una sequenzialità ben precisa e schematizzata. Questi diversi livelli di gravità sono indicati come parametri di criticità e vengono suddivisi in tre sottoclassi - parametri non critici, subcritici e critici – e analizzati per ognuno dei sette steps.

I parametri non Critici indicano la presenza di parametri vitali alterati ma tali da non comportare morte o danni cerebrali irreversibili in un breve lasso di tempo: Tachipnea >25 atti/min, Tachicardia >130 bpm, AVPU: V senza segni di lato.

I parametri Subcritici indicano quei segni che possono comportare per il paziente il rischio di morte o di danno cerebrale irreversibile: Moderata ipossia SpO2 90-94%, Ipotensione <100mmHg presenza di ventilazione monolaterale.

I parametri Critici includono infine quei segni che possono rapidamente portare il paziente a morte o a danno cerebrale irreversibile: Vie Aeree non pervie, Bradipnea <9 atti/min, Severa ipossia SpO2 <90%, Emorragia incontrollata, AVPU: P; U; V con segni di lato.

Infine, si attribuisce per ogni step il codice colore, valutando i parametri di criticità.

step		LIMITI			VALORE			
1	Pervietà Vie Aeree			NO				
2	Frequenza Resp.	>25		8				
3	SaO ₂		90-94	<90				
4	Ipoventilazione Lat.		SI					
5	Frequenza Cardiaca	>130						
6	Pressione Sistolica		<100					
7	Emorragie Incotrollabili			SI				
8	Stato Neurologico	V		P-U				

Figura n. 5 –Esempio di Scheda Triage FAST

Ci sono alcune regole di progressione da tenere in considerazione:

- Il codice d’inizio è sempre il verde, perché da convenzione si azzera il codice d’ingresso del paziente;
- Durante il triage non si torna mai indietro nell’attribuzione del codice colore, ma si inizia dal verde e al riscontro di un parametro di criticità il codice colore passa da verde a giallo, da giallo a rosso o da verde a rosso direttamente, in base al parametro di criticità che si evidenzia;
- Il codice rosso fa terminare il triage;
- I parametri non critici possono non essere parametri normali ma alterati secondo i range di riferimento.
- I parametri Non Critici determinano il cambio di un solo codice colore, cioè il passaggio dal codice verde al giallo ma non si arriva mai al rosso. Questo perché le alterazioni dei

parametri vitali riscontrate (tachipnea, tachicardia e V della valutazione neurologica) senza l'associazione delle altre criticità sono alterazioni aspecifiche. Così il codice verde diventa giallo e il codice giallo rimane giallo.

- Nei parametri Subcritici il riscontro di un solo parametro determina il passaggio dal codice verde al giallo mentre se si verifica la presenza di due parametri Subcritici o se durante la progressione della valutazione al paziente era già stato attribuito un codice giallo, si passa al codice successivo, cioè il rosso. A questo punto si ferma il triage perché il codice rosso è l'ultimo codice attribuibile ed è il più grave, con priorità di trattamento.
- Nei Parametri Critici, infine, si ha il passaggio immediato al codice rosso, sia che ci si trovi in codice verde sia in giallo, e si ferma il triage. Quindi si ha il salto di due codici - il codice verde diventa immediatamente rosso - e di uno - il codice giallo diventa rosso - proprio per indicare la gravità delle alterazioni delle funzioni vitali e la necessità di intervenire immediatamente.

Durante la fase di triage FAST sono consentite solo alcune manovre terapeutiche, rapidissime e salvavita, che secondo l'ordine ABCDE sono:

- A) l'apertura delle vie aeree;
- B) la ventilazione con ambu e O₂;
- C) il controllo delle emorragie.

Alla fine delle fasi del Triage vengono identificati dei codici colore (rosso, giallo e verde) e questa classificazione in categorie di priorità implica per il paziente la necessità di seguire diversi percorsi di diagnosi e trattamento.

Il protocollo FAST risulta attendibile nell'individuare le priorità di trattamento, con scarse possibilità di interpretazioni personali ed alta specificità per la valutazione di patologie traumatiche. I limiti di questa procedura risultano essere una bassa specificità per le patologie mediche (paziente intossicato, bradicardico, crisi ipertensiva); inoltre richiede personale sanitario formato, un'attrezzatura minima dedicata (saturimetro, sfigmomanometro e fonendoscopio), maggior dispendio di tempo e può risultare più complicato.

Non prevede l'attribuzione del codice BLU e non assegna direttamente il codice NERO.

Per l'importanza che riveste la corretta attuazione del PEIMAF e di tutte le sue fasi è fortemente consigliato l'utilizzo di simulazioni ripetute ad intervalli regolari che permettano a tutti gli attori coinvolti di esercitarsi in maniera appropriata come suggerisce anche l'OMS (WHO Simulation Exercise Manual, 2017).

Quando parliamo di maxiemergenze è doveroso fare riferimento alla normativa vigente:

1. Legge n. 225 del 24 febbraio 1992 concernente la istituzione del servizio nazionale di Protezione civile
2. Linee guida sul sistema di emergenza sanitaria n. 1|96
3. D.L. 626/94 e 242/96, individuano misure per l'organizzazione dell'emergenza interna degli ospedali e affidano al DEA anche la predisposizione di piani finalizzati all'accettazione contemporanea di un massiccio afflusso di pazienti
4. Linee guida del Dipartimento Protezione Civile (DPC) n. 54 del 1998 che dettano la pianificazione dell'emergenza intra- ospedaliera a fronte di una maxiemergenza
5. G.U. n. 116 del 2001 in cui vengono pubblicati i "Criteri di massima per l'organizzazione dei soccorsi sanitari nelle catastrofi" da parte del DPC
6. Gazzetta Ufficiale n 196 del 25 agosto 2003: "Criteri di massima sulla dotazione di farmaci e dispositivi medici di un Posto Medico Avanzato di II livello utilizzabile in caso di catastrofe".
7. Gazzetta Ufficiale n 200 del 29 agosto 2006 - Direttiva del Presidente del Consiglio dei Ministri 13 giugno 2006: "Criteri di massima sugli interventi psicosociali da attuare nelle catastrofi".

8. D.L. 81/2008 Testo Unico sulla Sicurezza sul Lavoro che rende obbligatorio il piano di emergenza negli ospedali (PEIVAC e PEIMAF).
9. Direttiva del Presidente del Consiglio dei Ministri 13 dicembre 2007, “Procedura e modulistica del triage sanitario nelle catastrofi”, pubblicata sulla GU 17 aprile 2008, n. 91.

18. BIBLIOGRAFIA PARTE GENERALE

- Charlson ME, Pompei P, Ales KL, MacKenzie CR. A new method of classifying prognostic comorbidity in longitudinal studies: development and validation. *J Chronic Dis.* 1987;40(5):373-83.
- Beveridge R, Clarke B, Janes L, Savage N, Thompson J, Dodd G, Murray M, Jordan CN, Warren D, Vadeboncouer A. *Implementation Guidelines for The Canadian Emergency Department Triage & Acuity Scale (CTAS) - version 16*, dicembre 1988
- Rady MY, Smithline HA, Blade H, Nowak R, Rivers E. A comparison of the shock index and conventional vital signs to identify acute, critical illness in the emergency department. *Ann Emerg Med.* Oct 1994;24(4):685-90
- Agnoli F, Ghetti S. Testimonianza infantile e abuso sessuale. *Età evolutiva* 1995; 66-75.
- Wallers AE, Hohenhaus SM, Shah PJ, Stern EA. Development and validation of an Emergency Department Screening and Referral Protocol for Victims of Domestic Violence. *Annals of Emergency Medicine* 1996, 27(6):754 -760.
- O'Brien GM, Shapiro MJ, Woolard RW, O'Sullivan PS, Stein MD. "Inappropriate" emergency department use: a comparison of three methodologies for identification. *Acad Emerg Med* 1996; 3:252-7.
- Reason J. Human errors: models and management; 2000; *BMJ*; 320; 768-70.
- Gruppo di lavoro OIRM-S.Anna. Diamo un nome alla violenza: buone pratiche per operatori sanitari - Torino 2000
- U.S. Department of Labor (DOL), Bureau of Labor Statistics: Survey of Occupational Injuries and Illnesses, 2000. Washington, 2. DC: DOL, 2001
- Reason J, Carthey J, de Leval MR. Diagnosing "vulnerable system syndrome": an essential prerequisite to effective Risk management; *Quality in health care*; Dec 2001; 10 Suppl 2;21-5.
- Feldhaus K. What Every Physician Should know About Interpersonal Violence - Acep Scientific Assembly. Seattle; 2002.
- Protocollo d'Intesa fra PS Ospedale di Trieste e Associazione Gruppo Operatrice Antiviolenza e Progetti. Trieste; 2002.
- National Institute for Occupational Safety and Health (NIOSH): Violence – Occupational Hazard in Hospitals. April 2002. Disponibile all'indirizzo www.cdc.gov/niosh
- International Labour Office, International Council of Nurses, World Health Organisation, Public Services International. Joint Programme on Workplace Violence in the Health Sector: Framework Guidelines for addressing Workplace Violence in the Health Sector. Geneva; 2002
- Broadbent M, Jarman H, Berk M. Emergency department mental health Triage scales improves outcomes. *J Eval Clin Pract* 2003; 10:57-62.
- WHO. Guidelines for medicolegal care for victims of sexual violence. Geneva; 2003.
- WHO. Towards a Common International Understanding of Patient Safety Concepts and Terms: Taxonomy and Terminology Related to Medical Errors and System Failures Report of a WHO Working Group Meeting 8–11 October 2003 Geneva World Health Organization Department Service Provision.
- Murray M, Bullard M, Grafstein E. *Revision to the Canadian Emergency Department Triage and Acuity Scale Implementation Guidelines*. *CJEM*. novembre 2004; 6 (6).
- Adams JA. Medical evaluation of suspected child abuse. *J. Pediatr Adolesc Gynecol* 2004; 17: 191.
- Occupational Safety and Health Administration (OSHA). Guidelines for Preventing Workplace Violence for Health Care & Social Service Workers. OSHA 3148-01R. U.S. Department of Labor, 2004. Disponibile all'indirizzo <http://www.osha.gov/Publications/osa3148.pdf>

- Piana C, Tamos L. La responsabilità professionale in Medicina d'Urgenza. Milano: 2005.
- Yousif K et al. Impact on patients triage distribution utilizing the Australasian Triage Scale compared with its predecessor the National Triage Scale. *Emerg Med Australas* 2005;17(5-6):429-433.
- Goransson K, Ehrenberg A, Marklund B, Ehnfors M. Accuracy and concordance of nurses in emergency department triage. *Scand J Caring Sci.* 2005;19(4):432-8.
- Roukema J, Steyerberg EW, van Meurs A, Ruige M, van der Lei J, A Mol H. Validity of the Manchester triage system in paediatric emergency care. *Emerg Med J* 2006; 23:906-10.
- Sanchez M, Smally AJ, Grant RJ, Jacobs LM. Effects of a fast-track area on emergency department performance. *J Emerg Med* 2006; 31:117-20
- Rodi SW, Grau MV, Orsini CM. Evaluation of a fast track unit: alignment of resources and demand results in improved satisfaction and decreased length of stay for emergency department patients. *Qual Manag Health Care* 2006; 15:163-70.
- Nova G. Protocollo medico-infermieristico per la gestione della violenza sessuale in Pronto Soccorso. Cuneo: 2006.
- The Joint Commission. Type of Sentinel Event. Sentinel Event Statistics. December 31, 2006. Disponibile all'indirizzo <http://www.jointcommission.org/SentinelEvents/Statistics/>
- Talmor D, Jones AE, Rubinson L, Howell MD, Shapiro NI. Simple triage scoring system predicting death and the need for critical care resources for use during epidemics. *Crit Care Med* 2007; 35: 1251-6.
- Dati INAIL, Andamento degli infortuni sul lavoro. Numero 1, gennaio 2007
- Iserson KV, Moskop JC. Triage in medicine, part I: concept, history and type. *AnnEmergMed* 2007; 49(3): 275-281.
- Australian Government. Department of Health and Ageing. *Emergency Triage Education Kit – Triage Workbook*, 2007.
- National Health Service Institute for Innovation and Improvement. Directory of ambulatory emergency care for adults: NHS 2007
- Carter AJ, Chochinov AH. A systematic review of the impact of nurse practitioners on cost, quality of care, satisfaction and wait times in the emergency department. *Can J Emerg Med* 2007; 9(4): 286-295.
- Gruppo Triage Modello Lazio: "Il Triage Ospedaliero" Triage Lazio. Agenzia di Sanità Regione Lazio, novembre 2007.
- Bambi S, Giusti M, Becattini G. See and Treat in pronto soccorso: dal medico all'infermiere con competenze avanzate. *Assistenza infermieristica e ricerca* 2008; 27:136-144.
- Kwa P, Blake D. Fast track: has it changed patient care in the emergency department? *Emerg Med Australas* 2008; 20:10-5.
- Gerdtz MF, Collins M, Chu M, Grant A, Tchernomoroff R, Pollard C, Harris J, Wassertheil J. Optimizing triage consistency in Australian emergency departments: The Emergency Triage Education Kit. *Emerg Med Australas.* 2008;20(3):250-9.
- Taboulet P, Moreira V, Haas L, Porcher R, Braganca A, Fontaine JP, Poncet MC. Triage with the French Emergency Nurses Classification in Hospital scale: reliability and validity. *European Journal of Emergency Medicine* 2009, 16:61–67
- Ospedale di Esine ed Edolo – Regione Lombardia: Guida al servizio di Pronto Soccorso, 2009
- FitzGerald G, Jelinek GA, Scott D, Gerdtz MF. Emergency department triage revisited. *Emerg Med J* 2010;27(2):86-92
- Gobbens RJ et al: Determinants of frailty. *J Am Med Dir Assoc.* 2010 Jun;11(5):356-64

- Lumini E, Berenger CC, Becattini G. Qualità e sicurezza del processo di triage: uno studio osservazionale retrospettivo. *L'Infermiere* 2011; 48(1):20-26.
- Oredsson S, Jonsson H, Rognes J, Lind L, Göransson KE, Ehnenberg A, Asplund K, Castrén M, Farrohknia N. A systematic review of triage-related interventions to improve patient flow in emergency departments. *Scand J Trauma Resusc Emerg Med*; 2011 Jul 19; 19:43.
- Commissione SIMEU- FIMEUC. "Standard Organizzativi delle strutture di Emergenza-Urgenza" Ottobre 2011: 20-21.
- Gilboy N, Tanabe T, Travers D, Rosenau AM. Emergency Severity Index (ESI). A Triage Tool for Emergency Department Care, Version 4. Implementation Handbook 2012 Edition. AHRQ Publication No.12-0014. Rockville, MD. Agency for Healthcare Research and Quality. November 2011
- Elkum NB, Barrett C, Al-Omran H. Canadian Emergency Department Triage and Acuity Scale: implementation in a tertiary care center in Saudi Arabia. *BMC Emergency Medicine* 2011; 11:3.
- Rosselli A, Francois C, Massai D, Becattini G, Paffetti M, Ruggeri M, Gasperini S. Risultati della sperimentazione del See and Treat. *Toscana Medica* 2011; 9:17-19.
- Guana M, Cappadona R, Di Paolo AM, Pellegrini MG, Piga MD, Vicario M. La disciplina ostetrica. Teoria, pratica e organizzazione della professione. Mc Graw Hill; 2011
- Andreucci A, Picchi N, Merola A. "Triage clinico avanzato e Fast Track come possibile soluzione all'overcrowding in pronto soccorso". Convegno Nazionale S.P.E.S Roma 2011
- Pilotto A., Ferrucci L. Verso una definizione clinica della fragilità: utilità dell'approccio multidimensionale. *G. Gerontol.* 2011; 59; 125-129
- Official Italian Journal of ANIARTI 2012; 29 (2):32-38.
- Coordinamento Nazionale Triage: Linee di indirizzo per il triage in pronto soccorso; *Monitor - Agenas*; 2012; 29: 48-53.
- Agency for Healthcare Research and Quality. *Emergency Severity Index (ESI), A Triage Tool for Emergency Department Care, Version 4, 2012 (ED.2012)*
- Guzzo AS, Marzolini L, Diaczenko AM, Ruggieri MP, Bertazzoni G. Improving quality through clinical risk management: a triage sentinel event analysis. *Intern Emerg*, 2012, 7 (3): 275-280.
- Hodge A, Hugman A, Varndell W, Howes k. A review of the quality assurance processes for the Australasian Triage Scale (ATS) and implications for future practice. *Australas Emerg Nurs J.* 2013 Feb;16(1):21-9.
- Gelati L. "Triage avanzato, attivazione e gestione dei percorsi al triage". Congresso Nazionale di Triage. Riccione 2013
- AGENAS. Assistenza h24 e riduzione degli accessi impropri in pronto soccorso: evidenze e indirizzi. Elementi di analisi e osservazione del sistema salute. I quaderni di Monitor; 2013: 32 (2)
- SIMEUP. RACCOMANDAZIONI "Percorso clinico-assistenziale in emergenza della vittima di violenza"; 2013.
- Jobé J, Ghuysen A, Gérard P, Hartstein G, D'Orio V. Reliability and validity of a new French-language triage algorithm: the ELISA scale. *Emerg Med J* 2014; 31:115–120.
- Nissen L, Kirkegaard H, Perez N, Hørlyk U, Larsen LP. Inter-rater agreement of the triage system RETTS-HEV. *Eur J Emerg Med.* 2014 Feb;21(1):37-41
- Bornaccioni C, Coltella A, Pompei E, Sansoni J. Non-urgent accesses and nurses roles in Emergency Department: a narrative literature review. *Prof Inferm* 2014 Jul-Sep; 67(3): 139-54.

- Parenti N, Reggiani ML, Iannone P, Percudani D, Dowding D. A systematic review on the validity and reliability of an emergency department triage scale, the Manchester Triage System. *Int J Nurs Stud.* 2014 Jul; 51(7):1062-9
- Gruppo di lavoro sul triage. *Linee di Indirizzo per l'avvio della revisione dei Protocolli Regionali di Triage Ospedaliero*, marzo 2015
- Alam N, Vegting IL, Houben E, van Berkel B, Vaughan L, Kramer MH, Nanayakkara PW. *Exploring the performance of the National Early Warning Score (NEWS) in a European emergency department*, *Resuscitation.* 2015; 90:111-5.
- Cameron A, Rodgers K, Ireland A, Jamdar R, McKay GA. *A simple tool to predict admission at the time of triage*, *Emerg Med J* 2015; 32: 174 -179
- Kolic I, Crane S, McCartney S, Perkins Z, Taylor A. *Factors affecting response to the National Early Warning Score (NEWS)*, *Resuscitation* 2015; 90: 85-90.
- Chan SS, Cheung NK, Graham CA, Rainer TH. Strategies and solutions to alleviate access block and overcrowding in emergency departments. *Hong Kong Med J.* 2015 Aug; 21(4):345-52
- Regione Toscana. La fragilità nell'anziano; linee guida., 2017
- Regione Toscana. Modello organizzativo per percorsi omogenei in pronto soccorso. Linee di indirizzo, 23 luglio 2017
- WHO Simulation Exercise Manual. A practical guide and tool for planning, conducting and evaluating simulation exercises for outbreaks and public health emergency preparedness and response, 2017 Feb
- Tannenbaum SI, Traylor AM, Thomas EJ, Salas E. *Managing teamwork in the face of pandemic: evidence-based tips*, *BMJ Qual Saf:* first published as 10.1136/bmjqs-2020-011447; May 2020
- Grossman ES, Hofmann B, Tibbles C, Wolfe RE, Shama A. *Do error rates change in the emergency department when patient volume decreases: the effect of COVID-19 on ED error* *Grossman Internal and Emergency Medicine* (2022) 17:1547–1550 <https://doi.org/10.1007/s11739-022-03020-x>
- Singh H, Sittig DF, Gandhi TK. *Fighting a common enemy: a catalyst to close intractable safety gaps*. *BMJ Qual Saf:* first published as 10.1136/bmjqs-2020-011390; July 2020
- WHO - *Global Patient Safety Action Plan 2021–2030* Towards eliminating avoidable harm in health care

19. RIFERIMENTI NORMATIVI PARTE GENERALE

- D.P.R. n.76 del 27 marzo 1992 – Atto di indirizzo e coordinamento alle Regioni per la determinazione dei livelli di assistenza sanitaria di emergenza
- D.G.R. n. 1004 del maggio 1994 della Regione Lazio - Sistema di emergenza sanitaria Lazio Soccorso 118
- D.M. 739/94 – Regolamento concernente l'individuazione della figura e del relativo profilo professionale dell'infermiere
- D.M. 740/94 – Regolamento concernente l'individuazione della figura e del relativo profilo professionale dell'ostetrica/o
- Atto di intesa Stato e Regioni (aprile 1996 – G.U. 17/05/1996) di approvazione delle linee guida sul sistema di emergenza sanitaria in applicazione del D.P.R. 76/1992
- D.P.R. 14 gennaio 1997, GU 20 febbraio 1997, n.42 - Approvazione dell'atto di indirizzo e coordinamento alle regioni e alle province autonome di Trento e di Bolzano, in materia di requisiti strutturali, tecnologici ed organizzativi minimi per l'esercizio delle attività sanitarie da parte delle strutture pubbliche e private
- D.G.R. n. 7628 del dicembre 1998 della Regione Lazio - Attivazione sistema informativo sull'

- emergenza sanitaria (SIES), integrazione del sistema informativo ospedaliero (SIO)
- L. n.42 del febbraio 1999 - Disposizioni in materia di professioni sanitarie
 - L. n. 251 agosto 2000 - Disciplina delle professioni sanitarie infermieristiche, tecniche, della riabilitazione, della prevenzione nonché della professione ostetrica
 - D.G.R n. 1914 dell'agosto 2000 della Regione Lazio – Modifica della D.G.R. 7 marzo 2000 concernente “Sistema di remunerazione delle attività di assistenza ospedaliere per l’anno 2000”
 - Accordo tra il Ministro della Salute e Regioni del 25 ottobre 2001 (G.U. n. 285 del 07/12/2001), relativo al documento di linee-guida sul sistema di emergenza sanitaria concernente: "Triage intraospedaliero (valutazione gravità all'ingresso) e chirurgia della mano e microchirurgia nel sistema dell'emergenza - urgenza sanitaria"
 - Piano sanitario Regionale della Regione Lazio (PSR) 2002-2004 (D.G.R. n. 114/2002; B.U.R.L. n. 24 suppl.7 del 30/08/2002)
 - Accordo tra il Ministro della Salute e Regioni, del 22 maggio 2003 sul documento recante: Linee-guida su formazione, aggiornamento e addestramento permanente del personale operante nel sistema di emergenza/urgenza
 - D. Lgs. n.196 del giugno 2003 - Codice in materia di protezione dei dati personali
 - Commissione tecnica su rischio clinico. Ministero della salute. Risk management in sanità: il problema degli errori, marzo 2004. Disponibile all'indirizzo http://www.salute.gov.it/imgs/C_17_pubblicazioni_583_allegato.pdf
 - Raccomandazione n.8 del Ministero della Salute per prevenire gli atti di violenza a danno degli operatori sanitari; novembre 2007
 - D.P.C.M., del 13 dicembre 2007, pubblicata in GU Serie Generale n.91 del 17-04-2008 - Procedure e modulistica del triage sanitario nelle catastrofi
 - Raccomandazione n.6 del Ministero della Salute per la prevenzione della morte materna o malattia grave correlata al travaglio e/o parto; marzo 2008
 - Osservatorio nazionale sugli eventi sentinella. Ministero del lavoro, della salute e delle politiche sociali. Protocollo per il monitoraggio degli eventi sentinella; luglio 2009. Disponibile all'indirizzo http://www.salute.gov.it/imgs/C_17_pubblicazioni_1783_allegato.pdf
 - Codice deontologico dell'Infermiere, 2009
 - Codice Deontologico dell'Ostetrica/o, 2010
 - DCA00008/2011 Regione Lazio
 - Piano Sanitario Nazionale 2011-2013
 - Direttiva 2011/24/UE del Parlamento europeo e del Consiglio; concernente l'applicazione dei diritti dei pazienti relativi all'assistenza sanitaria transfrontaliera
 - D.L. n.179 dell'ottobre 2012, convertito, con modificazioni, dalla L. n.221 del dicembre 2012, Ulteriori misure urgenti per la crescita del Paese
 - Raccomandazione n. 15 del Ministero della Salute: Morte o grave danno conseguente a non corretta attribuzione del codice triage nella Centrale Operativa 118 e/o all'interno del Pronto Soccorso, febbraio 2013
 - Accordo, ai sensi dell'art. 4 del D.Lgs. 281/97 tra il Governo e le Regione e le Provincie Autonome di Trento e di Bolzano sul documento recante: “Linee di indirizzo per la riorganizzazione del sistema di emergenza e urgenza in rapporto alla continuità assistenziale”, della Presidenza del Consiglio dei Ministri, febbraio 2013
 - Percorso rosa, protocollo d'intesa per l'attivazione di procedure e strategie condivise finalizzate alla prevenzione ed al contrasto della violenza nei confronti delle donne anche

- affette da disabilità sensoriale e delle donne straniere, 2014
- Tar Lazio, sentenza 10411/2016 pubblicata il 19 ottobre 2016
 - L. 24/2017 - Disposizioni in materia di sicurezza delle cure e della persona assistita, nonché in materia di responsabilità professionale degli esercenti le professioni sanitarie
 - Linee di indirizzo per la definizione e l'organizzazione dell'assistenza in autonomia da parte delle ostetriche alle gravidanze a basso rischio ostetrico (BRO); 2017
 - Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri, "Linee guida nazionali per le Aziende sanitarie e le Aziende ospedaliere in tema di soccorso e assistenza socio-sanitaria alle donne vittime di violenza"; 2017.
 - Determinazione Regionale n. G16829 del 6 dicembre 2017 recante "Istituzione Centro Regionale Rischio Clinico ai sensi della L. 24/2017".
 - Ministero della Salute: Raccomandazioni in pronto soccorso per un codice lilla; interventi per l'accoglienza, il triage, la valutazione e il trattamento del paziente con disturbi della nutrizione e dell'alimentazione; 2018.
 - Deliberazione di Giunta Regione Lazio n. 357 del 10/07/2018 recante "Istituzione dell'Osservatorio regionale sulla sicurezza degli operatori"
 - D.Lgs. n. 101 agosto 2018 - Disposizioni per l'adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 aprile 2016, relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati e che abroga la direttiva 95/46/CE (regolamento generale sulla protezione dei dati).
 - Determinazione Regionale n. G13505 del 25 ottobre 2018 recante "Documento di indirizzo sulla prevenzione e la Gestione degli atti di violenza a danno degli operatori sanitari" BURL 30/10/2018 n. 88 Suppl. 1.
 - Determinazione Regionale n. G00164 del 11 gennaio 2019 recante "Linee Guida per l'elaborazione del Piano Annuale di Risk Management (PARM)".
 - Garante per la protezione dei dati personali. Chiarimenti sull'applicazione della disciplina per il trattamento dei dati relativi alla salute in ambito sanitario, marzo 2019 [9091942]
 - Codice penale
 - Linee di indirizzo Nazionali sul Triage Intraospedaliero - Accordo Stato-Regione del 1 Agosto 2019 – Rep. N. Atti 143/CSR
 - Documento di indirizzo sulla prevenzione e la gestione degli atti di violenza a danno degli operatori sanitari. Determinazione Regione Lazio Direzione Salute e Integrazione Sociosanitaria n. G10851 del 16/09/ 2021
 - Documento di indirizzo per L'elaborazione del Piano Annuale per la Gestione del Rischio Sanitario (PARS). Determinazione Regione Lazio Direzione Salute e Integrazione Sociosanitaria n. G00643 del 25/01/ 2022
 - Regione Lazio, DIREZIONE SALUTE E INTEGRAZIONE SOCIO SANITARIA. Documento Regionale di Indirizzo sul Consenso Informato (determinazione G00642, 2022)
 - Regione Lazio, DIREZIONE SALUTE E INTEGRAZIONE SOCIO SANITARIA. Approvazione della revisione del "Documento di indirizzo per la corretta identificazione della persona assistita (Determinazione n. G09956, 2021)
 - L.53/2022 - Disposizioni in materia di statistiche in tema di violenza di genere

20. SITOGRAFIA PARTE GENERALE

- <http://www.agenas.it/>
- <http://www.jointcommission.org/SentinelEvents/Statistics/>
- <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/>
- <http://www.osha.gov/Publications/osa3148.pdf>
- http://www.quotidianosanita.it/regioni-e-asl/articolo.php?articolo_id=19715
- <http://www.simeu.it/>
- http://www.regione.lazio.it/rl_sanita/?vw=contenutiDettaglio&id=311
- http://www.vcampus.com/online/ena/gene_demo/index_top.htm. 16
- www.cdc.gov/niosh
- Le persone senza dimora - Istat; <https://www.istat.it/it/archivio/175984>

**SCHEDE
SINTOMO/PROBLEMA
ADULTI**

21.1 ALTERAZIONE DEI VALORI GLICEMICI

Le alterazioni dei valori glicemici si dividono in **ipoglicemia** ed **iperglicemia**.

IPOGLICEMIA

Si definisce ipoglicemia uno stato patologico causato da un basso livello di glucosio nel sangue. Si parla di ipoglicemia quando i valori glicemici sono \leq a 70mg/dl. Diverse possono essere le cause di diminuzione dei valori glicemici quali:

- Assunzione di farmaci (soprattutto antidiabetici e in particolare l'insulina).
- Uso e/o abuso di sostanze alcoliche.
- Uso e/o abuso di sostanze stupefacenti.
- Malattie metaboliche.
- Disordini alimentari.
- Neoplasie.
- Diabete.

La crisi ipoglicemica si manifesta, in genere, nelle fasi iniziali con sensazione di malessere generale, nausea, disturbi visivi, sensazione di fame, cefalea, parestesie, dolori addominali. Se i valori di glicemia scendono ulteriormente compaiono disturbi del comportamento, alterazioni del livello di coscienza e disorientamento cui si aggiungono, nei casi più gravi, la comparsa di convulsioni, di paralisi neurologiche transitorie oltre alla perdita di coscienza che può arrivare fino al coma.

Valutazione immediata

È necessario valutare, oltre l'ABC secondo la metodologia generale:

- Stato di coscienza (soporoso, rallentato, disorientato, agitato)
- Deficit neurologici evidenti (disturbi del linguaggio, deficit dell'equilibrio, disturbi del visus o della mobilità)
- Aspetto denutrito-cachettico
- La presenza di Vomito

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario chiedere al paziente ed osservare:

- Modalità e tempi di insorgenza dei disturbi
- Anamnesi patologica
- Assunzione di farmaci, ultima assunzione di cibo
- Assunzione di sostanze di abuso
- Traumi recenti

b) Valutazione oggettiva

I parametri da rilevare sono:

- PA - FC
- GCS
- TC

- FR – Sat O2
- Glicemia capillare

L'esame fisico prevede la valutazione:

- Diametro pupillare
- Segni di traumi recenti
- Segni di deficit neurologici
- Valutazione della cute (pallore, sudorazione algida)

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

IPOGLICEMIA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri generali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/ Segno Principale (Glicemia capillare mg/dl)	<40	40-60	60-80	Normale	Normale
Sintomi/Segni Associati	Coma Convulsioni in atto Segni neurologici focali	Convulsioni non in atto - Cefalea Acuta (scala del dolore 8-10) Agitazione psicomotoria Alterazione stato di coscienza Sudorazione algida Parestesie generalizzate	Cefalea (scala dolore 4-7) Ansia Astenia, malessere generale Disturbi del visus	Riferiti episodi ipoglicemici	
Score Specifici					
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Glicemia capillare, esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche. Ripetizione glicemia capillare ogni 10/15 minuti per il codice 2-3. Somministrazione di zucchero per via orale o glucosata EV		Glicemia capillare	Glicemia capillare
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)					
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro					

IPERGLICEMIA

Nella persona sana la glicemia misurata sul plasma venoso dopo almeno 8 ore di digiuno deve essere inferiore a 100 mg/dl. Se la glicemia in almeno due diverse occasioni è a livelli \geq a 125 mg/dl si può parlare di diabete. Se la glicemia è compresa fra 100 e 125 mg/dl parliamo invece di “glicemia a digiuno anomala” senza poter fare diagnosi di diabete (American Diabetes Association 2016).

Diverse possono essere le cause di aumento dei valori glicemici quali:

- Diabete
- Assunzione di farmaci
- Uso e/o abuso di sostanze alcoliche
- Uso e/o abuso di sostanze stupefacenti
- Malattie metaboliche
- Neoplasie

L'iperglicemia frequentemente non produce alcun sintomo particolare. In altri casi invece si possono riscontrare malessere generale, polidipsia, poliuria, dolori addominali e nei casi più gravi possono comparire confusione, alterazione dello stato di coscienza che può arrivare anche al coma.

Valutazione immediata

È necessario valutare, oltre l'ABC secondo la metodologia generale:

- Stato di coscienza (soporoso, rallentato, disorientato, agitato)
- Deficit neurologici evidenti (disturbi del linguaggio, deficit dell'equilibrio, disturbi del visus)

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario chiedere al paziente ed osservare:

- Modalità e tempi di insorgenza dei disturbi
- Difficoltà di concentrazione, ultimo pasto
- Presenza di altri sintomi
- Anamnesi patologica
- Assunzione di farmaci
- Assunzione di sostanze di abuso
- Poliuria, polidipsia
- Alito acetone
- Nausea, vomito

b) Valutazione oggettiva

I parametri da rilevare sono:

- PA
- FC
- GCS
- TC
- FR
- Glicemia capillare

È indicato eseguire anche il multi stick urinario per ricerca di glicosuria e chetonuria

L'esame fisico prevede la valutazione:

- Diametro pupillare
- Segni di deficit neurologici
- Valutazione della cute (pallore, sudorazione algida)
- Difficoltà di concentrazione, stati di agitazione psicomotoria
- Denutrizione-cachessia, pallore
- Segni di disidratazione, sudorazione algida

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

IPERGLICEMIA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/Segno Principale (Glicemia capillare mg/dl)		High o >300 + sintomi*	>300 No sintomi*	<300	Normali
Sintomi/Segni Associati	Coma	Iperventilazione Sopore Astenia marcata Alterazione stato di coscienza Stato di agitazione psicomotoria Sudorazione algida Pallore Nausea/vomito	Astenia Nausea Disturbi del visus Poliuria Polidipsia Parestesie	Poliuria Polidipsia Recente perdita di peso	Nessun disagio acuto - Richiesta di farmaci e/o misurazione glicemia
Score Specifici					
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Rivalutazione glicemia capillare, esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche.		Rivalutazione glicemia capillare	
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)					
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per questo problema si valuti anche la scheda sull'ALTERAZIONE DELLO STATO MENTALE				

* sintomi/segni di chetosi: astenia, malessere generale, poliuria, nausea, vomito, sete, inappetenza, disidratazione, ipotensione, sonnolenza, dolori addominali, sonnolenza; è rilevabile con l'utilizzo degli stick urinari oltre che con l'emogasanalisi con riscontro di un pH <7,30.

Bibliografia essenziale

1. Dardner DG, Shoback D. Greenspan Basic & Clinical Endocrinology. 9a ed. New York, NY: The McGraw-Hill; 2011
2. American Diabetes Association. Standards of Medical Care in Diabetes Diabetes Care 2016;39(1):S1–S2
3. Grant RW, Kirkman MS. Trends in the evidence level for the American Diabetes Association’s “Standards of Medical Care in Diabetes” from 2005 to 2014. Diabetes Care 2015;38:6–8
4. Briggs JK, Grossman VGA. Emergency Nursing: 5-tier triage protocols Lippincott, Williams and Wilkins; 2006
5. Rubino F, Nathan DM, Eckel RH, Schauer PR, Alberti KGMM, Zimmet PZ, et al. Metabolic Surgery in the Treatment Algorithm for Type 2 Diabetes: A Joint Statement by International Diabetes Organizations. Diabetes Care, 2016; 39(6):861-877
6. Professional Practice Committee for the 2014, Clinical Practice Recommendations American Diabetes Association, Diabetes Care, 2014
7. Associazione Medici Diabetologi (AMD) – Società Italiana di Diabetologia (SID): Standard Italiani per la cura del diabete mellito. 27 aprile 2018

21.2 ALTERAZIONE DEL RITMO CARDIACO – CARDIOPALMO

Viene definito cardiopalmo la sensazione soggettiva della propria attività cardiaca, che può essere percepito come ritmica o aritmica.

La presenza del cardiopalmo può essere espressione di malattie cardiache o non cardiache.

Tale sintomo può essere associato ad altre condizioni cliniche o addirittura può non associarsi ad alcuna malattia o aritmia specifica.

In condizioni normali, infatti, il battito cardiaco può essere avvertito da un individuo sano nelle ore notturne o in particolari posture.

La valutazione del cardiopalmo deve prevedere la determinazione di:

1. Frequenza cardiaca;
2. Regolarità dei battiti.

Normalmente l'attività cardiaca è ritmica con frequenza di circa 70 battiti/minuto.

Per tachicardia s'intende una frequenza superiore a 100 bpm e per bradicardia una frequenza inferiore a 60 battiti/minuto. Entrambe possono essere ritmiche o aritmiche.

È necessario ricordare che nei soggetti che svolgono attività fisica regolare, o in casi particolari, si può riscontrare normalmente bradicardia. Quando il cardiopalmo non è di origine cardiaca può essere espressione di crisi ipoglicemica nei pazienti diabetici, può essere l'unico sintomo di anemizzazione acuta (es: pazienti traumatizzati o con melena), può essere associato a febbre e se associato a sincope deve far pensare alla possibile presenza di aritmia grave.

Le aritmie vengono classificate **in base alla frequenza:**

- Tachiaritmie, a frequenza > 100 b/min (tachicardia sinusale, tachicardia atriale, fibrillazione atriale, flutter atriale, tachicardie da rientro del nodo atrio-ventricolare (TPSV, sindrome WPW), tachicardie a complessi larghi (sopraventricolari con conduzione aberrante e ventricolari)
- Bradiaritmie, a frequenza < 60 b/min (bradicardia sinusale, blocchi seno-atriali, blocchi atrio-ventricolari, aritmia sinusale, dissociazione atrio-ventricolare)

In base alla sede:

- Sopraventricolari, quando originano al di sopra del fascio di His (atriali e nodali)
- Ventricolari, quando originano dal fascio di His o al di sotto

Battiti prematuri:

- Atriali
- Giunzionali
- Ventricolari

Valutazione immediata

Consiste nella valutazione dell'ABCD, come indicato nella parte generale della metodologia.

La presenza di sintomi associati al cardiopalmo quali sudorazione algida, dispnea, pallore cutaneo deve allertare l'infermiere di Triage per l'eventuale assegnazione di un livello di priorità 1 o 2.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

Occorre raccogliere informazioni circa:

- Tempo e modalità d'insorgenza del sintomo
- Se si tratta del primo episodio
- Se si sono verificati precedenti episodi simili con eventuale diagnosi e trattamento di aritmia
- Uso di droghe o alcol
- Terapia in atto (uso di aspirina, farmaci antiaritmici, anticoagulanti), allergie
- Sintomi associati (segni di allarme)

Sintomi o patologie associate rilevanti per l'attribuzione di priorità alla visita (segni di allarme)

- Dolore toracico
- Sincope
- Dispnea
- Stato mentale alterato
- Sudorazione algida
- Recente esordio di un ritmo cardiaco completamente irregolare
- Significativa cardiopatia sottostante
- Palpitazioni indotte da esercizio fisico

N.B. nei pazienti diabetici va eseguito emo-gluco test per evidenziare la presenza di eventuale ipoglicemia

b) Valutazione oggettiva

Rilevare:

- Stato di coscienza (GCS)
- Pressione arteriosa
- Frequenza cardiaca
- Frequenza respiratoria
- SatO₂
- HGT
- Aspetto cute, sudorazione

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

ALTERAZIONE DEL RITMO CARDIACO – CARDIOPALMO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/Segno Principale	FC ≤40 b/m FC ≥160 b/m	FC > 40 - ≤ 50 FC ≥110 - < 160 FC ≥ 90 < 110 + aritmia di nuova insorgenza	FC > 50 - <60 FC ≥ 90 < 110 FC 60-90 + aritmia di nuova insorgenza	FC ≥60 ≤90 Non aritmia	FC ≥60 ≤90 Non aritmia
Sintomi/Segni Associati	Dolore toracico tipico, dispnea, sudorazione in atto, pallore, sincope	Dolore toracico, presincope in atto, malessere generale	Febbre	Assenza di sintomi associati, non riscontri obiettivi	Assenza di sintomi associati, non riscontri obiettivi da oltre 24 ore
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		ECG se non eseguito nella fase di attribuzione del codice, ripetibile al variare dei sintomi o in ragione del prolungarsi eccessivo dell'attesa nella fase post triage. Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)		Cardiologo, superati 60 minuti di attesa.			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per questa condizione si valutino le schede sul DOLORE TORACICO/SINCOPE/VERTIGINI/SINDROMI NEUROLOGICHE ACUTE/DISPNEA				

Bibliografia essenziale

1. Gruppo TML (Triage Modello Lazio). Il triage ospedaliero. Laziosanità, Agenzia di Sanità Pubblica, Regione Lazio, 2007
2. CTAS Working Group. Canadian Triage and Acuity Scale, 2012
3. Australasian College for Emergency Medicine. Guidelines on the Implementation of the ATS in Emergency Departments; 2016
4. Mackway-Jones K, Marsden J, Windle J. Manchester triage system. CEA, 2017
5. Agency of Healthcare Research and Quality. Emergency Severity Index (ESI). A triage tool for emergency department care; 2012
6. Thompson AD, Shea M J. Palpitazioni. Manuale MSD, 2022

21.3 ALTERAZIONI DELLA TEMPERATURA CORPOREA NELL'ADULTO E PAZIENTE POTENZIALMENTE SETTICO

LE ALTERAZIONI DELLA TEMPERATURA CORPOREA NELL'ADULTO

Per alterazione della temperatura corporea nell'adulto intendiamo l'elevazione o la diminuzione della temperatura corporea in risposta all'azione di pirogeni endogeni e/o fattori esogeni che producono una modificazione del sistema regolatore ipotalamico responsabile del mantenimento dell'omeostasi termica.

Si definisce **febbre** una temperatura cutanea superiore a 37°C o auricolare/rettale superiore a 37,4°C.

Si definisce **ipotermia** una temperatura cutanea inferiore a 35°C. o auricolare/rettale inferiore a 35,4°C.

La temperatura auricolare/rettale è quella che dovrebbe essere presa in maggiore considerazione perché, rispetto a quella cutanea, non è influenzabile da elementi terzi come la temperatura ambientale, la vasocostrizione cutanea, la sudorazione, ecc...

Eziologia:

Numerose possono essere le cause di alterazione della temperatura corporea quali:

- Infezioni (agenti infettivi e/o loro tossine)
- Infiammazioni locali o generalizzate
- Tumori
- Malattie immunitarie
- Uso di alcuni farmaci come ad esempio i neurolettici da cui può derivare l'ipertermia maligna
- Agenti fisici (calore intenso) alla cui esposizione può seguire il "colpo di calore"
- Esposizione prolungata a basse temperature
- Alcune endocrinopatie
- Disturbi psichiatrici

NB. Diverse condizioni, anche fisiologiche (infanzia – vecchiaia), possono compromettere la capacità di termoregolazione dell'organismo e facilitare il rischio di ipotermia anche a seguito brevi esposizioni a basse temperature. Tra i fattori esterni ricordiamo l'assunzione di alcol e sostanze di abuso, i traumi, le condizioni di disagio sociale.

Valutazione immediata:

E' necessario valutare:

- Stato di coscienza del paziente (comatoso, rallentato, agitato);
- Respiro (tachipnoico in caso di ipertermia e bradipnoico nell'ipotermia);
- Circolo (iperemia cutanea, cianosi, pallore, sudorazione)

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

In questa fase è molto importante una corretta osservazione del paziente e un'anamnesi mirata a conoscere:

- caratteristiche della febbre nei casi di ipertermia (tempo di insorgenza, modalità, presenza di brivido scuotente, valore della temperatura corporea rilevato.);
- il luogo dove è stato trovato il paziente ed il tempo di esposizione all'agente termico (calore o freddo prolungato);
- se il paziente è stato a contatto con altre persone affette da alterazioni della temperatura corporea;
- se il paziente accusa cefalea persistente;
- se il paziente presenta vomito (con o senza nausea e a getto);
- se è presente dolore (sede, tipologia, tempo di insorgenza.);
- se il paziente è affetto da malattie croniche concomitanti;
- se il paziente fa abitualmente uso di farmaci (terapia domiciliare, sostanze da abuso) e presenta diatesi allergiche.

b) Valutazione oggettiva

Nelle alterazioni della temperatura corporea andremo a monitorare i seguenti parametri vitali e a rilevare i seguenti segni:

- pressione arteriosa;
- temperatura corporea (possibilmente timpanica o rettale);
- frequenza cardiaca;
- frequenza respiratoria;
- SpO₂;
- alterazioni cutanee (esantema, porpora, mazzature);
- segni di meningismo

I segni di meningismo indicano l'irritazione delle meningi. La rigidità nucale comprende un quadro di irrigidimento dei muscoli nuchali e paravertebrali associati a dolore, ed è tale per cui risulta impossibile, o quasi, flettere, anche passivamente, il capo sul tronco. La pressione sui muscoli tesi generalmente aumenta il dolore, per ridurre il dolore il paziente assume il caratteristico atteggiamento **“a canna di fucile”** assumendo la posizione di decubito laterale, il dorso curvo in avanti, il capo iperesteso (opistotono) e arti inferiori in flessione.

In caso di paziente con segni di meningismo, associati o meno a cefalea ingravescente o severa (vedi scheda), il paziente deve essere codificato in codice 2 e, previo posizionamento di mascherina chirurgica/FFP2, gestito come paziente potenzialmente infetto. In presenza di un paziente con tale sintomatologia è necessario l'uso dei dispositivi di protezione individuali per il personale sanitario.

IL PAZIENTE POTENZIALMENTE SETTICO

La sepsi è una sindrome clinica, potenzialmente letale. L'incidenza della sepsi è in costante aumento le stime riportano un'incidenza in continuo aumento pari a 250-400 casi/100000 abitanti per anno come conseguenza di più fattori come l'invecchiamento della popolazione, l'aumentata sopravvivenza a malattie croniche e neoplastiche, l'estendersi di terapie immunosoppressive e antibiotiche. In ambito ospedaliero poi, l'utilizzo di procedure diagnostiche e terapeutiche con un'elevata invasività e l'impiego di alcuni devices potenziali sorgenti di infezione, hanno aumentato il rischio di sviluppare quadri settici in pazienti già in condizioni precarie.

La sepsi rappresenta una delle prime cause di accesso al Pronto Soccorso, colpisce almeno il 4% dei pazienti ricoverati in Ospedale e rappresenta la prima causa di morte nelle Terapie Intensive (TI).

Secondo i dati GIVITI del 2018 la mortalità ospedaliera per sepsi e shock settico è rispettivamente del 27 e 54%. (PDTA. Percorso Diagnostico Terapeutico Sepsis – SIAARTI 2020)

Definizione

La nuova definizione, pubblicata nel febbraio 2016 da parte dell'European Society of Intensive Care Medicine (EISCM) e della Society of Critical Care Medicine (SCCM), considera l'infezione come un'interazione fra un ospite ed un patogeno che induce una risposta (locale o sistemica) dell'ospite e definisce la *sepsi* una disfunzione d'organo dovuta ad una risposta incontrollata dell'ospite all'infezione che mette in pericolo la vita del paziente. Da questa definizione emerge un nuovo concetto, quello della sepsi come una vera e propria emergenza sanitaria e, come tale, richiede un intervento immediato; le possibilità di sconfiggerla sono tanto maggiori quanto prima viene riconosciuta e trattata. La sepsi si instaura prevalentemente nei pazienti critici, immunocompromessi e anziani. A causa della sua natura particolarmente aggressiva e multifattoriale, la sepsi può condurre rapidamente a morte e costituisce la principale causa di decesso nelle terapie intensive non coronariche di tutto il mondo.

Eziologia

La maggior parte dei casi di setticemia è causata da bacilli Gram-negativi o cocchi Gram positivi nosocomiali e spesso si verifica nei pazienti immunocompromessi e in quelli con patologie croniche e debilitanti. Raramente, è causata da *Candida* o altri funghi. Un'infezione postoperatoria (profonda o superficiale) deve essere sospettata come causa di shock settico in pazienti che hanno recentemente subito un intervento chirurgico.

Segni e Sintomi della sepsi:

- Febbre con brividi (> 38 °C)
- Ipotermia (< 36 °C),
- Tachipnea (>20 atti/min),
- Tachicardia (> 90 bpm),
- Cute sudata o mazzata,
- Oliguria,
- Sopore, confusione mentale o disorientamento,
- Ipotensione (PAS < 90 mmHg),
- Sintomatologia presincopale

Le linee guida internazionali hanno perseguito sempre più lo scopo di rendere la diagnosi di sepsi più immediata. Uno dei compiti principali degli operatori della Medicina d'emergenza-urgenza è il rapido riconoscimento e il tempestivo e adeguato trattamento del paziente settico critico o potenzialmente tale. Tra le patologie tempo dipendenti la sepsi è quella di più difficile identificazione. Il momento "zero" per la diagnosi di sepsi è il triage. La letteratura dimostra che la sua mancata e rapida identificazione ha un forte impatto negativo sulla sopravvivenza del paziente e sulla possibilità di adottare strategie appropriate nei tempi appropriati; è necessario, pertanto, dotare gli infermieri di triage di strumenti per poter identificare velocemente tali pazienti.

Il ruolo dell'infermiere di triage nell'identificare il paziente a rischio di sepsi (tempo 0) si attua attraverso:

- l'identificazione precoce del paziente con sospetta infezione,
- l'attribuzione del codice di priorità mediante l'utilizzo di precisi strumenti,
- l'attivazione del percorso sepsi all'interno del pronto soccorso.

È necessario che ai pazienti con sospetta sepsi venga assegnato un codice di priorità elevato per evitare che tempo prezioso venga perso durante l'attesa prima della valutazione medica.

Strumenti per l'infermiere di triage

- Scheda sintomo principale del paziente settico
- Shock Index
- Quick SOFA Score

➤ *La scheda sintomo principale* tiene in considerazione indicatori di allarme (tabella 1) e fattori di rischio (tabella 2).

TABELLA 1 - INDICATORI DI ALLARME NEL PAZIENTE CON FEBBRE
Segni di meningismo (Rigidità nucale, posizione "a canna di fucile", lesioni cutanee petecchiali-ecchimotiche)
Fotofobia
Cefalea
Stato confusionale
Emoftoe

❖ Fattori di rischio

Elemento imprescindibile è la presenza di un'infezione. Qualsiasi infezione, dalla più piccola fonte (una puntura di insetto, un'escoriazione, ecc.) alla più impegnativa (polmonite, meningite, ecc.) può scatenare una risposta abnorme dell'organismo che in certe condizioni può portare alla sepsi e allo shock settico. L'infezione può essere batterica, virale, fungina o parassitaria. Alcune persone hanno un rischio più elevato di altre di sviluppare una sepsi in ragione di alcune condizioni di rischio elencate a seguire.

TABELLA 2 - FATTORI DI RISCHIO PER SEPSI DA VALUTARE AL TRIAGE
Immunodepressione
Trauma, ustione estesa, ferite
Etilismo cronico
Abuso di droghe per via endovenosa
Presenza di <i>device</i> (CVC, drenaggi, CV a permanenza, PEG)
Recente intervento chirurgico, o procedura invasiva (entro 6 settimane)
Prolungata o recente ospedalizzazione
Oligo/anuria nelle ultime 18 ore
Malattie croniche
Pazienti oncologici in trattamento chemioterapico
HIV sieropositivo
Trapianto di midollo e/o organo solido
Recenti multipli cicli di terapia antibiotica
Emodialisi
Pazienti < 1 anno e > 75 anni "fragili"

- *Shock index* è uno strumento semplice utile nella valutazione iniziale dei pazienti a rischio di sepsi.

$$SI = FC \text{ (Frequenza cardiaca)} / PAS \text{ (Pressione arteriosa sistolica);}$$

valori normali compresi tra **0,5-0,7**

- *qSOFA – Quick Sofa*. Si basa sull'utilizzo di 3 parametri obiettivi:

- Alterazione dello stato di coscienza GSC < 15,
- Pressione Arteriosa Sistolica ≤100 mmHg,
- Frequenza Respiratoria ≥ 22 atti/min.

Se almeno due dei seguenti criteri sono soddisfatti il qSOFA è "positivo"

E' fondamentale identificare precocemente il paziente settico o con sospetta sepsi in triage. Pertanto, nell'ambito della valutazione è utile avvalersi di alcuni score. Il quick SOFA score (q-SOFA), considerato a lungo come riferimento per la valutazione precoce del paziente settico, nelle linee guida internazionali sulla SEPSI del novembre 2021 non è stato raccomandato come singolo test di screening per pazienti con sospetta sepsi o shock settico per la sua scarsa sensibilità, a confronto con SIRS (Sepsis, and Septic Shock Criteria), NEWS e MEWS (Modified Early Warning Score).

Con i limiti descritti il suo utilizzo può essere considerato nella valutazione di triage, preferibilmente associato ad altri score.

Valutazione immediata

Come previsto nel capitolo della metodologia è necessario valutare l'ABC ed in particolar modo lo stato di coscienza del paziente (comatoso, soporoso, rallentato, obnubilamento del sensorio)

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

E' opportuno chiedere e verificare:

- Tempo e modalità di insorgenza dei sintomi
- Assunzione di terapia antibiotica o corticosteroidi a lungo termine
- Cefalea
- Febbre
- Fotofobia

I seguenti fattori di rischio:

- Età oltre i 75 anni o fragili
- Immunodepressione
- Pazienti oncologici in trattamento chemioterapico
- Trapianto di midollo e/o organo solido
- HIV sieropositivo
- Emodialisi
- Etilismo cronico
- Recente intervento chirurgico o procedura invasiva entro 6 settimane
- Trauma, ferite della pelle, ustioni estese
- Abuso di droghe per via endovenosa
- Malattie croniche (diabete, BPCO, cancro, malattie renali)
- Prolungata o recente ospedalizzazione
- Oligo/anuria nelle ultime 18 ore
- Recenti multipli cicli di terapia antibiotica

b) Valutazione oggettiva

E' necessario rilevare:

- PA
- FC, possibilmente centrale
- FR
- TC
- SpO2
- GCS
- Shock Index
- Presenza di *devices* (CVC, drenaggi, catetere vescicale, PEG)
- Presenza di estesa ustione o ferite della pelle
- Petecchie
- Emofoe
- Rigidità nucale
- Posizione obbligata "a canna di fucile"

N.B.: in presenza di febbre e rigidità nucale è necessario collocare il paziente in stanza di isolamento dovrà potrà terminare il triage e avviare la valutazione clinica.

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

ALTERAZIONI DELLA TEMPERATURA CORPOREA – PAZIENTE POTENZIALMENTE SETTICO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/Segno Principale	TC <35°C	TC 35°-35,5°C/>39.5°C	TC 38°-39.5°C	TC <38°C	Febbre riferita
Sintomi/Segni Associati	Convulsioni in atto Stato di shock Grave distress respiratorio	Fotofobia - Cefalea severa e/o ingravescente Emoftoe - Alterazione dello stato di coscienza - Segni di meningismo - Marezzatura della cute e petecchie	Cefalea Iperemia cute e volto	Infezioni localizzate	
Condizioni di Rischio		Trattamento con neurolettici. Immunodepressione - HIV sieropositivo Patologia oncologica in trattamento chemioterapico-Trapianto di midollo e/o organo – Emodialisi - Oligo/anuria Presenza di infezione, trauma, ferite, ustioni estese, presenza di device (CVC, catetere vescicale, PEG) - Recente intervento chirurgico, o procedura invasiva (6 settimane) - Prolungata o recente ospedalizzazione – Recenti multipli cicli di terapia antibiotica	Malattie croniche		
Score Specifici	GCS ≤ 11	GCS 12-13 Indice di shock ≥ 1 qSOFA≥2	GCS 14 Indice di shock <1		
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per queste condizioni si valuti anche la scheda sulle SINDROMI NEUROLOGICHE ACUTE				

Bibliografia

1. Epstein E, Kiran A. *Accidental hypothermia*. BMJ 2006; 332:706–9
2. Brugger H, Durrer B. *The medical on site treatment of hypothermia*. In: Elsensohn F. *Consensus guidelines on mountain emergency medicine and risk reduction (ICAR MEDCOM--IUAAMEDCOM)*. Lecco (Italy): Casa Editrice Stefanoni; 200: 71-5
3. Rigon LA, Nanda International. *Diagnosi Infermieristiche definizioni e classificazione 2012-2014, CEA, 2012*
4. Doyle JF, Schortgen F. Should we treat pyrexia? And how do we do it? Crit Care , 2016 Oct 3; 20(1):303
5. Tintinalli JE, Stapczynski JS, Ma OJ, Yealy DM, Meckler GD, Cline DM. *Tintinalli's Emergency Medicine: A Comprehensive Study*, Mc Graw Hill, 2015
6. Kasper DL, Fauci AS, Longo DL, Harrison. *Principi di Medicina Interna. Parte 2 e parte 19. Diciannovesima edizione*, Casa Editrice Ambrosiana, 2016
7. Derek CA, Linde-Zwirble WT, Lidicker J, Gilles C, Carcillo J, Pinsky MR. Epidemiology of severe sepsis in the United States: Analysis of incidence, outcome, and associated costs of care. Crit Care Med 2001; 29(7):1303-1310
8. Dellinger RP, Levy MM, Carlet JM, Bion J, Parker MM, Jaeschke R, Reinhart K, Angus DC, Brun-Buisson C, Beale R, Calandra T, Dhainaut JF, Gerlach H, Harvey M, Marini JJ, Marshall J, Ranieri M, Ramsay G, Sevransky J, Thompson BT, Townsend S, Vender JS, Zimmerman JL, Vincent JL. Surviving Sepsis Campaign: international guidelines for management of severe sepsis and septic shock: 2008, Crit. Care Med. 2008, 36(1): 296-327
9. McKean SC, Ross JJ, Dressler DD, Brotman DJ, Ginsberg J. *Principles and practice of hospital medicine*, New York, McGraw-Hill, 2012, Chapter 138, ISBN 0-07-160389-1
10. Gruppo Tecnico Programma Regionale di Lotta alla Sepsy Regione Toscana. *Lotta alla sepsy>Call to Action"*, Documento di indirizzo, 2019
11. Usman OA, Usman AA, Ward MA. Comparison of SIRS, qSOFA, and NEWS for the early identification of sepsis in the Emergency Department, American Journal of Emergency Medicine, 2018 available at <https://doi.org/10.1016/j.ajem.2018.10.058> .
12. Singer M, Deutschman CS, Seymour CW, Shankar-Hari M, Annane D, Bauer M, Bellomo R, Bernard GR, Chiche JD, Cooper-Smith CM, Hotchkiss RS, Levy MM, Marshall JC, Martin GS, Opal SM, Rubenfeld GD, van der Poll T, Vincent JL, Angus DC. The Third International Consensus Definitions for Sepsis and Septic Shock (Sepsis-3). JAMA. 2016;315(8):801-810
13. Levy MM, Fink MP, Marshall JC, Abraham E, Angus D, Cook D, Cohen J, Opal SM, Vincent JL, Ramsay G;SCCM/ESICM/ACCP/ATS/SIS. 2001 SCCM/ESICM/ACCP/ATS/SIS International Sepsis Definition Conference, Intensive Care Med, April 2003;31(4):1250-1256
14. *La Gestione della Sepsis nell'adulto in Pronto Soccorso e Medicina d'Urgenza in Italia: le raccomandazioni della Consensus SIMEU – 25 Maggio 2018*
15. SIAARTI. *Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale per il paziente con Sepsis e Shock Settico*. Buone pratiche cliniche, 10/11/2020
16. Seymour CW, Liu VX, Iwashyna TJ, Brunkhorst FM, Rea TD, Scherag A et al. Assessment of Clinical Criteria for Sepsis: For the Third International Consensus Definitions for Sepsis and Septic Shock (Sepsis-3). JAMA. 2016 Feb 23; 315(8):762-74.
17. Chu H, Chan JF, Wang Y, et al. Comparative replication and immune activation profiles of SARS-CoV-2 and SARS-CoV in human lungs: an ex vivo study with implications for the pathogenesis of COVID-19. Clin Infect Dis 2020 doi: 10.1093/ cid/ciaa410 [published Online First: 2020/04/10]

18. SIMEU, La gestione della Sepsis nell'adulto in Pronto Soccorso e Medicina d'urgenza in Italia: Le Raccomandazioni della Consensus SIMEU
19. European Society of Intensive Care Medicine and the Society of Critical Care Medicine. Surviving sepsis campaign: international guidelines for management of sepsis and septic shock 2021; Intensive Care Med (2021) 47:1182–1183. <https://doi.org/10.1007/s00134-021-06506-y>
20. SIMEU Triveneto. Revisione "Surviving Sepsis Campaign"; newsletter giugno 2022, numero 2

21.4 CEFALEA

La cefalea è una condizione molto diffusa che influenza negativamente la qualità della vita; è un sintomo molto frequente e costituisce una causa comune di accesso in pronto soccorso. Secondo l'OMS la cefalea è tra le 20 patologie più invalidanti per le donne di età compresa tra i 15 e i 45 anni d'età (World Report Health) e l'emicrania è considerata la malattia con la maggiore disabilità tra 20 e 50 anni di età. Il carattere disabilitante della cefalea ne fa una malattia sociale con elevati costi economici diretti e indiretti.

Le più frequenti ragioni che portano il paziente a ricorrere alle cure del pronto soccorso sono riassumibili in:

- Primo attacco della vita
- Il peggior "mal di testa" mai provato
- Attacco più violento degli altri
- Attacco diverso dagli altri
- Dolore che non recede dopo terapia usuale
- Attacco accompagnato da stato ansioso

I sintomi d'allarme, da indagare in vario modo, sono diversi: cefalea che insorge dopo i 50 anni, insorgenza improvvisa, aumento della frequenza e gravità della cefalea, cefalea che insorge nel corso di sforzi fisici, cefalea associata ad episodio di perdita di coscienza, cefalea di nuova insorgenza in pazienti con fattori di rischio per HIV e neoplasie, cefalea associata a malattie sistemiche (febbre, rigidità, rash), sintomi o segni neurologici focali, crisi epilettiche, cefalea post-traumatica.

Possiamo distinguere le cefalee in:

- Urgenze neurologiche (emorragia cerebrale, ipertensione endocranica, meningiti o meningoencefaliti) caratterizzate da: dolore severo ad esordio improvviso che raggiunge il picco istantaneamente o ingravescente, in genere primo episodio, associato a segni neurologici o di meningismo, irrigidimento dei muscoli nuchali e paravertebrali associati a dolore, tale per cui risulta impossibile, o quasi, flettere, anche passivamente, il capo sul tronco.
- Forme essenziali benigne (emicrania, cefalea a grappolo, cefalea tensiva, nevralgie).
- Cefalee secondarie a patologie extracerebrali (sinusiti, otiti, crisi ipertensive, iperpiressia) caratterizzate da: dolore più o meno severo, scarsa risposta alla terapia antidolorifica associato o meno a segni neurologici.

N.B. I **segni di meningismo** indicano l'irritazione delle meningi. La rigidità nucale comprende un quadro di irrigidimento dei muscoli nuchali e paravertebrali associati a dolore, ed è tale per cui risulta impossibile, o quasi, flettere, anche passivamente, il capo sul tronco. La pressione sui muscoli tesi generalmente aumenta il dolore, per ridurre il dolore il paziente assume il caratteristico atteggiamento "**a canna di fucile**" assumendo la posizione di decubito laterale, il dorso curvo in avanti, il capo iperesteso (opistotono) e arti inferiori in flessione.

Valutazione immediata

È necessario valutare l'ABC secondo la metodologia riportata nella sezione generale:

- Alterazione dello stato di coscienza (sopore, rallentamento, disorientamento, agitazione)
- Deficit neurologici evidenti (deficit dell'equilibrio, segni focali motori e/o sensitivi, disturbi del linguaggio, disturbi della vista)
- Vomito persistente (senza alcuna tregua tra gli episodi)
- Epistassi
- Segni di meningismo o rigidità nucale

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario chiedere al paziente ed osservare:

- modalità e tempi di insorgenza, (ad esempio esordio improvviso spesso associato a sforzi fisici intensi, che raggiunge il picco istantaneamente in pochi secondi o minuti),
- sede (unilateralità o meno), gravità del dolore (scala del dolore),
- disturbi del visus (riduzione o perdita completa della vista in uno o entrambi gli occhi) e durata,
- presenza di altri sintomi, traumi recenti,
- patologie preesistenti (ipertensione arteriosa, diabete, etc.),
- assunzione di farmaci (anticoagulanti, estro-progestinici, immunosoppressori, sostanze di abuso, etc.), allergie,
- risposta ad eventuale terapia antidolorifica,
- esposizione al sole,
- permanenza in ambienti riscaldati e non areati (intossicazione da monossido di carbonio).

b) Valutazione oggettiva

I parametri da rilevare sono:

- PA
- FC
- GCS
- TC
- FR
- glicemia

L'esame fisico prevede la valutazione:

- Diametro pupillare
- Segni di trauma cranico recente
- Segni evidenti di deficit neurologici con valutazione della Cincinnati Pre-Hospital Stroke Scale (CSS)
- Eventuale peggioramento della cefalea dopo colpo di tosse
- Segni di meningismo
- Porpora (un rash su qualsiasi parte del corpo che è causato da piccole emorragie sotto la pelle; un rash non sbiancante quando viene esercitata una pressione).

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

CEFALEA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/Segno Principale		Alterazione dello stato di coscienza. Primo episodio di cefalea severa ad insorgenza improvvisa e ingravescente Porpora con rush non sbiancante Improvvisa perdita della vista o visione doppia in uno o entrambi gli occhi entro le 24 ore senza miglioramento* Episodio con caratteristiche e modalità diverse dai precedenti. Esordio ed esacerbazione a seguito di sforzi fisici	Alterazione del visus insorta nei precedenti 7 giorni associata ad algia localizzata alla zona temporale Cefalea post traumatica	Cefalea in cefalalgico noto o con processi infiammatori noti (per es. sinusite, trigemino) e con caratteristiche costanti	
Sintomi/Segni Associati	CSS positiva ≤ 24 ore	Vomito persistente o a getto, segni di meningismo Febbre da codice 2 Deficit neurologico focale suggestivo di ictus insorto da ≤ 24 ore o al risveglio o esordio non noto, comunque entro le 24 ore dall'ultima volta in cui sono stati visti/sentiti in benessere*	Vomito episodico Febbre da codice 3		
Score Specifici		Dolore severo, NRS 8 - 10	Dolore moderato, NRS 4 - 7	Dolore lieve, NRS 1 e 3	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)	Se presenti sintomi neurologici attivare il team neurovascolare/neurologo	Se presenti sintomi neurologici attivare il team neurovascolare/neurologo			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni.	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per questa condizione si valutino le schede sulle VERTIGINI/ALTERAZIONE STATO MENTALE/SINDROMI NEUROLOGICHE ACUTE *questa sintomatologia prevede l'ingresso possibilmente immediato alle cure, dopo l'assegnazione del codice di priorità, o comunque tassativamente entro 15 minuti				

Bibliografia essenziale

1. Agenas. Cefalea nell'adulto. Linee Guida Nazionali di riferimento per la prevenzione e la terapia, 2011 reperibile all'indirizzo
2. International Headache Society. Classificazione internazionale delle cefalee International Headache Society (ICHD), 3° Edition, 2013
3. Società Italiana per lo studio delle Cefalee. Giornale delle Cefalee. Anno IX, settembre 2013. Supplemento al n°2
4. Stovner LJ, Zwart JA, Hagen K, Terwindt GM, Pascual J. Epidemiology of headache in Europe. Eur J Neurol. 2006 Apr; 13(4): 333-45
5. Moisset X, Mawet J, Guegan-Massardier E, Bozzolo E, Gilard V, Tollard E, Feraud T, Noëlle B, Rondet C, Donnet A. French Guidelines for Emergency Management of Headaches. Revue Neurologique, 2016 Jun-Jul; 172(6-7): 350-60

21.5 DISPNEA

La dispnea è uno dei sintomi fondamentali di alterazione dell'apparato cardiorespiratorio, ma non solo, ed è definita come **un'anormale e sgradevole consapevolezza del proprio respiro**.

Può presentarsi se vi è un'alterata distensibilità della gabbia toracica (traumi), resistenza al flusso d'aria nelle vie respiratorie (asma, ostruzione da corpo estraneo, etc.), alterazioni polmonari che diminuiscono la superficie alveolare utile agli scambi gassosi (polmoniti, insufficienza ventricolare sinistra, etc.) e in tutte le patologie in cui è richiesto un ulteriore impiego dei muscoli respiratori finalizzato a mantenere un adeguato scambio gassoso per mantenere una valida perfusione dei tessuti.

Può presentarsi come:

- Acuta o cronica
- Inspiratoria, espiratoria, mista
- Da sforzo o a riposo
- Da posizione:
 - decubito supino
 - decubito laterale
 - clinostatica
- A insorgenza acuta, cronica o ad andamento recidivante

Caratteristiche -1:

- **Polipnea:** più di 20 atti respiratori/min;
- **Tachipnea:** respiro superficiale e celere;
- **Iperpnea:** respiro profondo e celere;
- **Bradipnea:** meno di 12 atti respiratori/min;
- **Ortopnea:** insorgenza in posizione supina, che migliora con la posizione seduta;
- **Apnea:** assenza di respiro per un periodo;
- **Respiro di Cheyne Stokes:** respiro periodico caratterizzato da alternanza di apnea e tachipnea;
- **Respiro di Kussmaul:** respiro rapido e profondo di natura cerebrale;
- **Dispnea parossistica notturna:** tosse e dispnea notturna che non si alleviano con il passaggio al clinostatismo.

Caratteristiche -2:

- **Da ostacolo delle vie aeree superiori:** inspiratoria, con cornage, stridore e rientramenti inspiratori, assenza di rumori polmonari aggiunti;
- **Da ostacolo delle vie aeree inferiori:** espiratoria, accessuale, stagionale, reperto polmonare di bronco-ostruzione;
- **Da patologia toraco-polmonare:** espiratoria o mista, presenza di rumori polmonari aggiunti
- **Da patologia cardiocircolatoria:** mista (espiratoria ed inspiratoria) con tachipnea prima da sforzo poi a riposo, spesso notturna o da decubito supino, presenza di reperti obiettivi cardiocircolatori;
- **Da patologie extrapolmonari:** tachipnea e caratteristiche respiratorie correlate alla patologia di base.

La dispnea acuta può essere causata:

- Da malattie primitive dell'apparato broncopolmonare,
- Da malattie cardiache o interessanti il circolo polmonare,
- Da traumi o lesioni della parete toracica,
- Da malattie dei centri respiratori,
- Da malattie neuromuscolari,
- Da situazioni cliniche (diverse dalle precedenti) che determinano un inadeguato arrivo di ossigeno ai tessuti (es. un'anemia).

TABELLA 1 – CAUSE E TIPOLOGIE DI DISPNEA		
Cause di dispnea	Dispnea acuta	Dispnea cronica o progressiva
Ostacoli alla pervietà delle vie aeree	Corpi estranei	
	Stenosi delle vie aeree	
	Angioedema	
	Tracheomalacia	
Polmonari	Embolia polmonare	BPCO
	Pleuro-polmonite	Asma
	Asma	Interstiziopatie polmonari
	Pneumotorace	Versamento pleurico
	Versamento pleurico	Neoplasie
	Riacutizzazioni di patologie polmonari croniche	Insufficienza ventricolare sinistra
	Distress respiratorio	Enfisema
Cardiache	Neoplasie	
	Insufficienza ventricolare sinistra	Scompenso cardiaco
	Sindrome coronarica acuta	Aritmie
	Aritmie	Valvulopatie
	Scompenso cardiaco	Pericardite
	Valvulopatie	
	Crisi ipertensiva	
Pericardite/tamponamento cardiaco		
Altre cause	Anemia severa	Anemia
	Anomalie della gabbia toracica	Uremia
	Alterazioni endocrino-metaboliche	Anomalie della gabbia toracica
	Dispnea psicogena	
	Shock	
	Uremia	
	Intossicazione da monossido di carbonio	
Metaemoglobinemia		

Valutazione immediata

Valutazione dello stato di coscienza (GCS), dell'ABC, l'utilizzo della muscolatura accessoria, la presenza di respiro addominale, presenza di segni di ostruzione delle vie aeree: tirage, stridore respiratorio, disfonia, respiro rumoroso, impossibilità a parlare.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

E' fondamentale ottenere informazioni su:

- sulle caratteristiche della dispnea,
- su patologie pregresse e sulle terapie praticate,
- su eventuali allergie,
- eventuale esposizione a sostanze irritanti,
- su eventuali traumi.

b) Valutazione oggettiva

Rilevare:

- Pressione arteriosa
- Frequenza cardiaca
- Frequenza respiratoria
- Saturazione O₂
- Temperatura corporea

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

DISPNEA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/Segno principale	Segni di ostruzione delle vie aeree, stridore, Distress respiratorio, Alterazione dello stato di coscienza	Rumori respiratori udibili Impossibilità a formulare frasi compiute Ortopnea obbligata Stato di agitazione	Insorgenza con lo sforzo ma non in atto Ortopnea non obbligata	Regredita da oltre 24 h Dispnea atipica	
Sintomi/Segni Associati	Dolore toracico Cianosi Tirage Cornage Shock	Sudorazione Emoftoe Tachicardia Agitazione			
Patologie/Condizioni Concomitanti		Allergie o esposizione a sostanze irritanti, Asma Severa, COPD Traumi, Cardiopatia ischemica, CHF, Sostanze d'abuso, farmaci	BPCO, COPD, Asma medio-moderata, infezioni alte vie respiratorie, Altre patologie polmonari croniche, Anemia	Infezioni alte vie respiratorie, attacco di panico, mal di gola, sindrome influenzale	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche			
Attivazione consulenza (Secondo protocollo locale)		Cardiologo per il codice 2 superati 60 minuti di attesa e in presenza anche di dolore toracico o alterazioni del ritmo cardiaco.			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per questa condizione si valutino anche le schede relative ai SINTOMI RESPIRATORI E CARDIOVASCOLARI/REAZIONE ALLERGICA/INTOSSICAZIONI				

Bibliografia essenziale

1. Kasper DL, Fauci AS, Longo DL. Harrison – Principi di Medicina Interna XIX edizione, CEA, 2016
2. Rugarli C. Medicina Interna Sistematica, Masson, 2012

21.6 DOLORE ADDOMINALE

Il dolore addominale è un sintomo frequente, e può essere determinato da un processo patologico ad origine addominale o riflesso da una condizione extra-addominale.

Il sintomo può essere distinto in due tipologie di dolore:

- **Viscerale**: sordo, mal localizzabile, di intensità variabile, si accompagna a sintomi neurovegetativi come nausea e vomito. Il dolore può assumere le caratteristiche di :
 - crampiforme con accessi periodici alternati a pause in cui il dolore scompare o è caratterizzato da una dolenzia, dovuto allo spasmo della muscolatura di un viscere cavo;
 - violento, intenso, continuo o a poussè determinato da una sofferenza vascolare del viscere, come nel caso di volvoli, strangolamenti erniari, infarto intestinale o torsioni di cisti ovariche.
- **Somatico** (o parietale): generato dall'interessamento del peritoneo parietale, con esordio più intenso, inizialmente ben localizzato, che alla pressione evoca una dolorabilità acuta per coinvolgimento dei nervi somatici; questo dolore può essere caratteristico di una patologia viscerale infiammatoria o emorragica, che ha coinvolto il peritoneo.

Valutazione immediata

La valutazione richiede, oltre a quanto indicato nella sezione generale, l'acquisizione di informazioni relative a:

- caratteristiche del sintomo dolore: sede, tipo, intensità, durata e ritmo, eventuale posizione antalgica;
- presenza di sintomi/segni neurovegetativi riflessi: sudorazione, nausea, vomito, diarrea;
- stato dell'alvo: tipo di canalizzazione e ultima evacuazione;
- associazione di altri sintomi: caratteristiche della minzione, periodo del ciclo mestruale nella donna in età fertile, presenza e caratteristiche delle perdite ematiche;
- patologie concomitanti: ipertensione arteriosa, aneurisma dell'aorta addominale, calcolosi della colecisti, diverticolosi del colon etc. (vedi figura).

Nella figura 1 è riportata la rappresentazione della localizzazione del dolore nelle regioni addominali

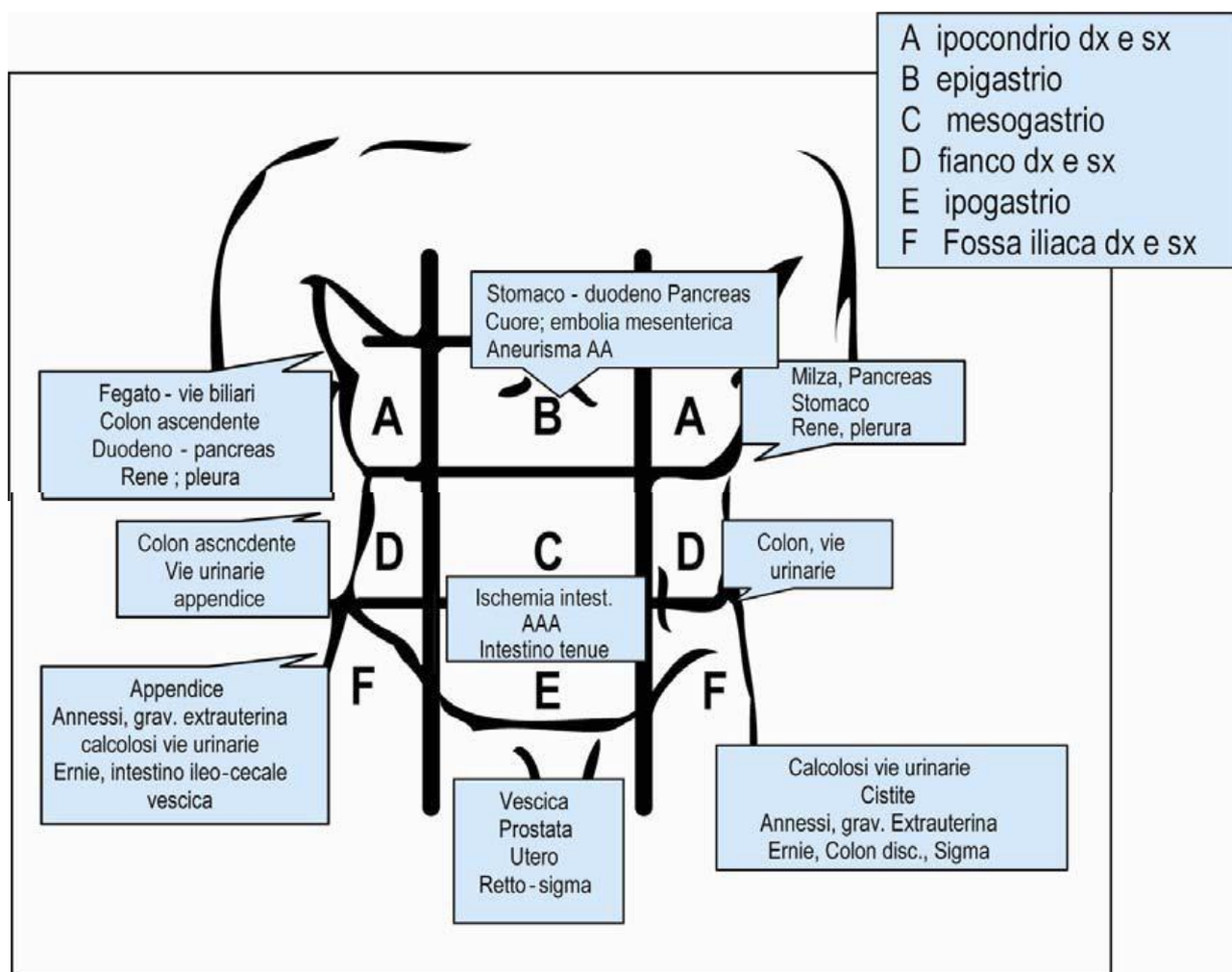


Figura 1 - Localizzazione del dolore nelle regioni addominali con le relative cause principali

Valutazione soggettiva e oggettiva

Oltre ai parametri vitali (PA, FC, FR, Tc, SpO2) è necessario rilevare con Multistick urinario l'eventuale presenza di sangue, leucociti e proteine nei pazienti con dolore lombare o irradiato posteriormente.

La presenza di dolore nei quadranti addominali superiori richiederà l'esecuzione dell'ECG, nell'ipotesi di un possibile infarto miocardico acuto (vedi capitolo dolore toracico).

Nell'esame obiettivo mirato ricercare:

- presenza di addome globoso o disteso e di tumefazioni (ernia, laparocèle etc);
- contratture della parete addominale, localizzazione del dolore, presenza di massa pulsante;
- presenza o assenza di peristalsi.

I seguenti fattori/segnali richiedono maggiore attenzione nella valutazione del paziente con dolore addominale

- Precedenti interventi chirurgici
- Comorbidità
- Stato di gravidanza,
- Aneurisma aorta addominale anamnestico,
- Calcolosi biliare/renale,
- Malattie infiammatorie intestinali,
- Età

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

DOLORE ADDOMINALE					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Dolore		Dolore diffuso/irradiato posteriormente, acuto, improvviso/ progressivo Dolore addomino-pelvico intenso con o senza segni di difesa (addome a tavola) Dolore addominale associato a massa pulsante e/o a storia di aneurisma aorta addominale (o aneurisma aorta addominale anamnestico) con parametri vitali normali	Dolore localizzato acuto recente/persistente da alcune ore Dolore addominale in paziente con storia di recente intervento chirurgico addominale	Localizzato non evolutivo/intermittente indipendentemente dal tempo di insorgenza	Regredito da 24 h
Sintomi /Segni Associati	Segni di shock	Decubito obbligato Vomito persistente Diarrea profusa Stato di agitazione	Vomito/diarrea Alvo chiuso a feci e a gas Addome Globoso, teso, presenza di massa palpabile non pulsante	Sintomi urinari Ematuria	Sintomi urinari da oltre 24 h
Score Specifici		Shock Index ≥ 1	Shock Index < 1		
Scala del Dolore		NRS 8-10	NRS 4-7	NRS 1-3	
PROCEDURE D	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche. In età fertile consigliato β hCG			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)		Chirurgica, in assenza di box visita dedicato, superati 60 min di attesa.			
Terapia del dolore (Secondo protocollo locale)					
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per questa condizione si valuti anche la scheda sulle EMORRAGIE GASTROINTESTINALI, per la donna in gravidanza fare riferimento alla scheda DOLORE ADDOMINALE O PELVICO IN GRAVIDANZA E FINO 6 SETTIMANE DAL PARTO				

Bibliografia Essenziale

1. Swailes E, Rich E, Lock K, Cicotte C. From Triage to Treatment of Severe Abdominal Pain in the Emergency Department: Evaluating the Implementation of the Emergency Severity Index. *Journal of Emergency Nursing*. Sep 01, 2009 35(5):485-489
2. Marshall JR, Katzer R, Lotfipour S, Chakravarthy B, Shastry S, Andrusaitis J, Anderson CL, Barton ED. Use of Physician-in-Triage Model in the Management of Abdominal Pain in an Emergency Department Observation Unit West. *J Emerg Med*. 2017 Feb; 18(2): 181–188
3. Gans SL, Pols MA, Stoker J, Boermeester MA. Guideline for the diagnostic pathway in patients with acute abdominal pain *Dig Surg*. 2015;32(1):23-31.
4. Tintinalli JE. *Emergency Medicine, A Comprehensive Study Guide*, American College of Emergency Physicians, 2003
 - i. Sixth Edition, Section Nine, Gastrointestinal Emergencies
 - ii. Chapter 72 Acute Abdominal Pain: 487 – 501
 - iii. Chapter 73 Abdominal Pain in the Elderly: 501 – 505
 - iv. Chapter 74 Gastrointestinal Bleeding, 505: 508

21.7 DOLORE TORACICO NON TRAUMATICO

Per dolore toracico non traumatico si intende “qualsiasi dolore localizzato anteriormente nella regione compresa tra il naso e l’ombelico e posteriormente tra la nuca e la 12^a vertebra o “sintomo equivalente”, insorto nelle 24 ore precedenti l’osservazione in PS, regredito o ancora in atto, non riferibile a trauma pregresso o ad altra causa immediatamente identificabile”.

Sintomi equivalenti: Dispnea, astenia, sincope, nausea/vomito/vertigini, dolore addominale.

Il dolore toracico (DT) acuto non traumatico determina una percentuale compresa tra il 5 ed il 10% degli accessi in pronto soccorso. La gestione errata di tale sintomo e la mancata diagnosi di patologie severe come la sindrome coronarica acuta (SCA), che comprende l’Angina Pectoris e l’infarto STEMI = *ST elevation myocardial infarction* o non NSTEMI = *Non-ST elevation myocardial infarction*, l’Embolia Polmonare (EP), la dissecazione dell’aorta (DA) comporta gravi conseguenze al paziente ed una elevata mortalità dello stesso.

Il processo di triage deve essere volto ad una rapida ed accurata valutazione delle caratteristiche del dolore toracico per differenziare problematiche potenzialmente pericolose per la vita. La descrizione del tipo di dolore è estremamente importante per indirizzare l’orientamento sulle possibili sue cause e apparati interessati:

TABELLA 1 - TIPOLOGIE DI DOLORE TORACICO E POSSIBILI CAUSE CORRELATE	
TIPO DI DOLORE	PENSA A
Dolore oppressivo/costrittivo con o senza irradiazione*. Segnale d’allarme: dispnea, angoscia, pallore cutaneo sudorazione algida, sincope, cianosi.	Angina/ IMA spasmo esofageo
Dolore tipo “pugnolata”, ad insorgenza improvvisa, continuo, violento irradiato al dorso, arti, mandibola e collo, talora migrante.	Dissecazione aorta toracica
Sensazione di dolore toracico , dispnea sospirosa, parestesie in sede periorale ed estremità	Ansia, iperventilazione
Dolore toracico urente , sensibile ad antiacidi esacerbato dal decubito supino	Gastrite, esofagite
Dolore puntorio, localizzato , sensibile agli atti del respiro e movimento (possibile storia di pregresso trauma)	Patologia muscolo-scheletrica
Dolore trafittivo , sensibile agli atti del respiro, colpi di tosse, esacerbato da movimenti, aggravato dal decubito supino, migliorato dalla posizione seduta (dolore pleurítico). sintomi e segni associati: febbre, tosse, dispnea.	Pericardite/pleurite
Dolore a insorgenza improvvisa, di tipo pleurítico. sintomi e segni associati: dispnea, tachipnea, tachicardia, sincope.	Embolia polmonare
Dolore a insorgenza improvvisa, di tipo pleurítico. Spontaneo successivo a colpo di tosse. sintomi e segni associati: dispnea, crepitio sottocutaneo sopraclaveare.	Pneumotorace Pneumomediastino

* Il dolore così descritto si definisce “tipico” per patologia cardiovascolare. La restante tipologia di dolore si definisce, per convenzione, “Atipico”. È comunque opportuno sottolineare che la tipicità o l’atipicità del dolore non deve portare a valutazioni di maggiore o minore sospetto di patologia cardiaca ma semplicemente a considerare la molteplicità delle presentazioni sintomatologiche da cui non bisogna farsi trarre in inganno.

Presentazioni atipiche: “mancanza di respiro”, astenia generalizzata, sincope, alterazioni dello stato di coscienza, dolore addominale (soprattutto negli anziani); a volte la dispnea e/o l’astenia possono essere gli unici sintomi di presentazione (equivalenti anginosi). Le donne e i pazienti diabetici colpiti

da un IMA hanno sintomi più atipici e presentano dolore più frequentemente alla schiena, al collo e al giugulo.

Etiopatogenesi

TABELLA 2 - CAUSE DI DOLORE TORACICO	
Alto rischio	Basso rischio
IMA	Pericardite
Angina Pectoris Instabile	Costocondrite
Dissezione Aortica	Pleurite
Embolia Polmonare	Polmonite
Rottura Esofagea	Pneumotorace semplice

Definizione di Sindrome Coronarica Acuta (SCA)

Tale quadro riunisce le diverse manifestazioni cliniche della cardiopatia ischemica o, per meglio specificare, della patologia delle arterie coronarie come l'angina pectoris instabile e l'infarto acuto del miocardio:

- **Angina Pectoris (AP):** Dolore precordiale accompagnato da un senso di costrizione al petto, che s'irradia tipicamente alla spalla e al braccio sinistro, ma anche alla regione addominale superiore;
- **Angina Pectoris Instabile:** Dolore simile a quello dell'IMA; la durata è di circa 10-15'; normalmente alleviato dal riposo o dalla nitroglicerina s.l.; presenza di fattori di rischio per malattia coronarica. L'angina è instabile quando il dolore è ricorrente, di nuova insorgenza, si presenta a riposo o con soglia diminuita allo sforzo (10-20% del rischio di evoluzione all'IMA); difficile da discriminare dall'infarto in ambiente extra-ospedaliero;
- **Infarto Acuto del Miocardio (IMA):** Sintomatologia a esordio improvviso con dolore toracico retrosternale o epigastrico con irradiazione alle braccia, al collo e alla mandibola. Tipicamente descritto come sensazione di fastidio o dolore gravativo urente, lacerante, oppressivo, intenso come una coltellata; normalmente non alleviato dalla nitroglicerina s.l.; ansia, nausea, confusione mentale.
Presenza di fattori di rischio per malattia coronarica, quali: fumo, diabete, ipertensione, obesità, ipercolesterolemia, familiarità; sudorazione, dispnea, ipotensione, ipossia, febbre, crepitii basali, dolorabilità della parete toracica, extrasistoli, ritmo di galoppo, soffio cardiaco di nuova insorgenza. L'ECG iniziale di solito mostra le alterazioni del tratto ST (sopraslivellamento) tipiche dell'IMA.

Altre cause di dolore toracico diverse dalla SCA

- **Embolia Polmonare (EP):** E' una patologia causata dall'ostruzione di uno o più arterie polmonari, nella maggior parte dei casi è provocata da coaguli di sangue che giungono nei polmoni da altre parti dell'organismo, soprattutto dalle gambe; Dolore a esordio improvviso di tipo pleuritico; normalmente peggiora con l'inspirazione profonda. Fattori di rischio:

ipomobilità, TVP, gravidanza recente, fumo, uso di farmaci contenenti estrogeni (spesso si verifica senza fattori di rischio)

- **Dissecazione Aortica (DA):** Dissecazione, o dissezione, dell'aorta si verifica quando si ha uno scollamento longitudinale della tunica media con stravasamento ematico al suo interno. La malattia ha un esordio improvviso e una rapida evoluzione, tanto che a volte non lascia il tempo per diagnosi e terapia; Dolore a esordio improvviso, tipicamente descritto come lacerante, tagliente, più intenso all'esordio; talvolta progredisce verso il basso; s'irradia caratteristicamente al dorso, al fianco, al braccio.

Valutazione immediata

E' necessario, oltre alla valutazione di base come indicato nella metodologia generale (ABCD), valutare:

- Stato di sofferenza
- Vomito e facies sofferente
- Deambulazione e posizione antalgica.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

Dal colloquio con il paziente è necessario:

- ottenere informazioni dettagliate sulle caratteristiche del dolore (Tabella 1),
- identificare i fattori di rischio che aumentano la priorità al triage (Tabella 3),
- caratterizzare il dolore toracico (tabella 1),
- raccogliere notizie sulle patologie precedenti e le terapie in atto.

TABELLA 3 - FATTORI DI RISCHIO CARDIOVASCOLARI RILEVANTI NELL'ANAMNESI MIRATA
Cardiovascolari
Età: > 45 anni per il sesso maschile > 55 anni per il sesso femminile
Fumo
Iperensione arteriosa
Diabete mellito
Dislipidemia
Familiarità per malattie cardiovascolari (ictus, IMA, aneurismi, ecc)
Pregressa Cardiopatia ischemica (angina, infarto, Rivascolarizzazione coronaria: by pass, angioplastica)
Pregresso Ictus/TIA
Aggiuntivi
Uso di cocaina, stimolanti, sostanze d'abuso
Sincope
Dolore con caratteristiche incerte
Sospetta Trombosi venosa profonda
Etnia

Consigli per l'intervista

Chiedere al paziente:

- Il dolore è stato scatenato dallo sforzo e si attenua con il riposo?
- Ha già avuto un'ischemia cardiaca? il dolore è simile a quello già provato?
- Sono associati altri sintomi (sudorazione algida, difficoltà respiratoria, nausea, tosse)?
- Prima dell'insorgenza del dolore ha fatto uso di cocaina o altre sostanze stimolanti?

Recenti studi hanno validato statisticamente una versione modificata del Chest Pain Score (Tabella 4). Questo punteggio serve a calcolare la probabilità pre-test di ischemia solamente dai sintomi e determina dei valori numerici che indicano la necessità di successivi test non-invasivi

TABELLA 4 - CHEST PAIN SCORE (CPS)		
Dolore toracico	No	Si
1. Tipo di dolore (oppressivo, costrittivo con o senza irradiazione, bruciore)	0	2
2. La durata del dolore toracico è inferiore a 10-15 minuti ma più lunga di un minuto	0	1
3a. Il dolore è retrosternale? (interessa tutto lo sterno? Non localizzato)	0	1
3b. Il dolore è localizzato alla regione ulnare del braccio sinistro o destro? al giugulo? In regione epigastrica? Alle scapole? o si irradia a queste regioni?	0	1
4. Il dolore è accompagnato da dispnea, sudorazione, nausea, affaticamento o sincope?	0	1
5. Il dolore aumenta con lo sforzo o lo stress emotivo? Migliora con il riposo o i nitrati?	0	2
Alla somma va aggiunto 1 punto se il paziente è affetto da diabete mellito ed 1 punto se ha più di 75 anni		
0-2 punti	Basso rischio	
3-4 punti	Rischio moderato	
5-6 punti	Alto rischio	
7-8 punti	Rischio molto alto	

b) Valutazione oggettiva

- Rilevare i parametri vitali (PA, FC, FR, TC, SpO2).
- Valutare la simmetria dei polsi arteriosi.
- Usare la scala del dolore per valutarne tempo ed intensità.
- Stato della cute (cianosi, pallore, sudorazione, mazzature, edemi).

Consigli per la valutazione oggettiva

- Chiedere al paziente di indicare con la mano la sede del dolore (se la superficie indicata è ampia "mano aperta sul petto" pensa al dolore tipico; se la superficie indicata è piccola "dito che punta un'area" pensa al dolore atipico).
- Palpare il punto indicato e verificare se la manovra ne modifica l'intensità.
- Controllare se sono presenti edemi declivi. In caso di edema monolaterale pensa alla trombosi venosa profonda che espone al rischio di embolia polmonare (EP).

Elettrocardiogramma (ECG) al triage

A livello internazionale il dolore toracico al triage viene valutato o sulle caratteristiche cliniche del sintomo oppure sul riscontro del tracciato elettrocardiografico. Il triage basato sulla descrizione del problema si caratterizza per una alta sensibilità ma per una bassa specificità che però aumenta del 100% circa con l'esecuzione e la valutazione dell'ECG. Se il triage su base clinica riduce nettamente il rischio che i pazienti attendano impropriamente la visita, la maggiore specificità che fornisce l'esecuzione dell'ECG riduce il rischio delle attese al triage legate al sovraffollamento che si possono verificare quando si accumulano in fase di pre-visita un numero rilevante di malati, anche per i pazienti con codici di priorità elevati. L'esecuzione dell'ECG nel corso della valutazione di triage, entro 10 minuti dall'arrivo in Pronto Soccorso, consente il riconoscimento della presenza di un sopraslivellamento del tratto ST o di altre alterazioni del tracciato. L'elettrocardiogramma, quindi, migliora l'inquadramento del problema dolore toracico rispetto al triage basato esclusivamente sulla presentazione clinica e l'integrazione sintomi-ECG permette di definire un più corretto livello di priorità di accesso.

Tipi di Infarto

- Infarto con sopraslivellamento del tratto ST (STEMI)
- Infarto senza sopraslivellamento del tratto ST (NSTEMI)
- Blocco di branca sinistra (BBSx)

Sede dell'Infarto

- Anteriore (derivazioni V1-V6-DI-aVL)
- Inferiore (derivazioni DII-DIII- aVF)
- Posteriore (ST sopraslivellato nelle derivazioni V1-V4 e ST sottoslivellato nelle derivazioni DII-DIII-aVF se infarto inferiore)
- Blocco di Branca Sx:
 1. Durata del QRS superiore a 120 millisecondi
 2. Assenza dell'onda Q nelle derivazioni D1-V5-V6
 3. Onda R monomorfa nelle derivazioni D1-V5-V6
 4. Spostamento del tratto ST e dell'onda T in senso opposto alla maggiore deflessione del complesso QRS
 5. Segno di Chapman: consiste in un'incisura del tratto ascendente dell'onda R nelle derivazioni DI-aVL o V6. Questo segno ha bassa sensibilità, ma una specificità di circa 90%.
- Blocco di Branca dx:
 1. Aspetto rSR' in V1
 2. Aspetto qRs in V6

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

DOLORE TORACICO NON TRAUMATICO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Dolore Toracico e dell'ECG	Tipico/Atipico con S-T ↑ o BBSx o BBDx	Tipico senza alterazioni ECG Tipico/Atipico con ECG alterato non S-T ↑	Atipico, lieve (1-3), dolore puntorio, localizzato, trafittivo. ECG senza alterazioni	Non dolore in atto da almeno 24 h ECG senza alterazioni	
Sintomi/Segni Associati Fattori di Rischio	Dispnea, senso di angoscia, pallore cutaneo sudorazione algida, cianosi, alterazione dei polsi, differenze pressorie tra gli arti superiori.	Fattori di rischio cardiovascolare. Uso di cocaina/stimolanti/sostanze d'abuso. Sincope. Aneurisma dell'aorta toracica. Edema/tumefazione monolaterale degli arti. Recente intervento chirurgico/fratture. Recente trauma toracico. Etnia.	Non fattori di rischio CV, febbre, tosse, neoplasia, allettamento Dolore con caratteristiche incerte/dubbie		
Score Specifici	CPS 7-8 punti	CPS 5-6 punti	CPS 4-3 punti	CPS 2-0 punti	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali (ECG entro 10 minuti dall'arrivo in PS), terapia e procedure infermieristiche			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)		Cardiologo, in assenza di box visita dedicato, superati 30 minuti di attesa			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro					

N.B. Per questa condizione non è prevista l'assegnazione codice 5

Bibliografia essenziale

- 1) Zuin G, Parato VM, Groff P, Gulizia MM, Di Lenarda A, Cassin M, Cibinel GA, Del Pinto M, Di Tano G, Nardi F, Rossini R, Ruggieri MG, Ruggiero E, Scotto Di Uccio F, Valente S. Documento di consenso ANMCO/SIMEU: Gestione intraospedaliera dei pazienti che si presentano con dolore toracico. *Giornale Italiano di Cardiologia*; 2016, 17 (6): 416-446)
- 2) Manchester Triage Group. *Emergency Triage, Third Edition*, Wiley Blackwell, 2014
3. Amsterdam EA, Wenger NK, Brindis RG, Casey DE Jr, Ganiats TG, Holmes DR Jr, Jaffe AS, Jneid H, Kelly RF, Kontos MC, Levine GN, Liebson PR, Mukherjee D, Peterson ED, Sabatine MS, Smalling RW, Zieman SJ. **2014 AHA/ACC Guideline** for the Management of Patients with Non-ST-Elevation Acute Coronary Syndromes: a report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on Practice Guidelines. *J Am Coll Cardiol*, 2014 Dec 23;64(24):e139-e228
4. Ibanez B, James S, Agewall S, Antunes MJ, Bucciarelli-Ducci C, Bueno H, Caforio ALP, Crea F, Goudevenos JA, Halvorsen S, Hindricks G, Kastrati A, Lenzen MJ, Prescott E, Roffi M, Valgimigli M, Varenhorst C, Vranckx P, Widimský P; ESC Scientific Document Group. **2017 ESC Guidelines** for the management of acute myocardial infarction in patients presenting with ST-segment elevation: The Task Force for the management of acute myocardial infarction in patients presenting with ST-segment elevation of the European Society of Cardiology (ESC). *European Heart Journal*; 2018, 39, 119–177
5. Roffi M, Patrono C, Collet JP, Mueller C, Valgimigli M, Andreotti F, Bax JJ, Borger MA, Brotons C, Chew DP, Gencer B, Hasenfuss G, Kjeldsen K, Lancellotti P, Landmesser U, Mehilli J, Mukherjee D, Storey RB, Windecker S. **ESC Guidelines** for the management of acute coronary syndromes in patients presenting without persistent ST-segment elevation. The Task force for the management of acute coronary syndromes (ACS) in patients presentig without persistent ST-segment elevation of the European Society Cardioogy (ESC). *European Heart Journal*, 2015
6. Konstantinides SV, Torbicki A, Agnelli G, Danchin N, Fitzmaurice D, Galiè N, Gibbs JS, Huisman MV, Humbert M, Kucher N, Lang I, Lankeit M, Lekakis J, Maack C, Mayer E, Meneveau N, Perrier A, Pruszczyk P, Rasmussen LH, Schindler TH, Svitil P, Vonk Noordegraaf A, Zamorano JL, Zompatori M; Task Force for the Diagnosis and Management of Acute Pulmonary Embolism of the European Society of Cardiology (ESC). **2014 ESC Guidelines** on the diagnosis and management of acute pulmonary embolism The Task Force for the Diagnosis and Management of Acute Pulmonary Embolism of the European Society of Cardiology (ESC). *European Heart Journal*; 2014,35, 3033–3080.
7. Dechamps M, Castanare-Zapatero D, Vanden Berghe P, Meert P, Manara A. Comparison of clinical-based triage and ECG-based triage of acute chest pain in the Emergency Department. *Intern Emerg Med*. 2017 Dec;12(8):1245-1251
8. Aydin F, Ozge Turgay E A, Huseyinoglu Y A, Dagtekin A E, Samsa M. Chest pain score: a novel and pratical approach to angina pectoris. A diagnostic accuracy study. *Sao Paulo Med. J.* 137 (01) • Jan-Feb 2019 • <https://doi.org/10.1590/1516-3180.2018.0238101218>

21.8 EMORRAGIE GASTROINTESTINALI

Con la definizione di sanguinamento gastrointestinale descriviamo tutte le forme di emorragia che si verificano nel lume del tratto gastrointestinale, dall'esofago (faringe) al retto. Rappresentano una comune causa di ospedalizzazione e sono potenzialmente mortali (5-10%).

Si possono presentare in diverse forme:

- **ematemesi**, emissione di sangue con il vomito il cui colore varia dal rosso vivo al nerastro, in quest'ultimo caso si parla anche di *vomito caffeano* per la presenza di sangue parzialmente digerito,
- **rettorragia**, sangue rosso vivo emesso dal retto nella maggior parte dei casi ben distinguibile dalle feci,
- **ematochezia**, emissione di feci commiste a sangue,
- **melena**, sangue digerito nelle feci che si presentano *picee* o a *posa di caffè*.

L'ematemesi e la melena sono espressione in genere di patologie localizzate nel tratto superiore dell'apparato digerente: ulcera peptica, gastriti, varici esofagee, esofagiti, neoplasie. L'ematochezia e la rettorragia sono per lo più dovute a malattie della parte inferiore dell'intestino quali polipi e neoplasie del colon, emorroidi, angiodisplasie, malattie infiammatorie intestinali, coliti ischemiche, diverticoli. Le emorragie gastrointestinali possono comportare gravi alterazioni dell'equilibrio emodinamico in rapporto alla quantità di sangue perso, alla rapidità della perdita e alla capacità di adattamento all'emorragia da parte dell'organismo (età, patologie concomitanti, terapia in corso...). Si parla di emorragia massiva quando si determina una perdita di sangue superiore al 30% del volume ematico circolante, pari a circa 1,5 L nell'adulto, con conseguente stato shock e manifestazione dei sintomi specifici (pallore cutaneo e delle mucose, sudorazione, agitazione o sonnolenza, tachicardia, tachipnea.....).

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta l'aspetto globale del paziente, se è in grado di deambulare o no, il colorito cutaneo, la presenza di segni di sanguinamento recente (indumenti macchiati di sangue) o in atto.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- inizio dell'emorragia e sue caratteristiche (frequenza, quantità, colore...),
- il rapporto con l'emissione di feci,
- patologie pregresse o concomitanti intestinali ed epatiche (ulcere, angiodisplasie, cirrosi, varici esofagee, neoplasie, diverticoli, malattie infiammatorie croniche intestinali...),
- comorbidità (patologia cardiaca, respiratoria, metabolica, neoplastica, ipertensione arteriosa...),
- sintomi associati (dolore addominale, pallore, ittero, sudorazione...),
- terapie in corso (FANS, antiaggreganti, anticoagulanti, antipertensivi...),
- assunzione di cibi o farmaci che possano provocare falsa melena (ferro, carbone vegetale, liquirizia, spinaci),
- fumo e consumo di alcol.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare PA, Fc, FR, Tc e saturazione O₂, verificare la presenza di sanguinamento in atto, osservare la presenza di pallore cutaneo o sudorazione, rilevare eventuali masse addominali. Si rammenta che l'ipotensione ortostatica suggerisce una perdita ematica di almeno il 15% mentre l'ipotensione basale è associata a una riduzione del 30-40% del volume ematico circolante.

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

EMORRAGIE GASTROINTESTINALI					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/Segno Principale	Ematemesi massiva in atto Rettorragia massiva in atto	Ematemesi non massiva in atto Rettorragia non massiva in atto Melena in atto Presincope	Melena/Rettorragia non in atto Ematemesi riferita	Regredito da 24h	
Sintomi/Segni Associati	Segni di shock Sincope in atto	Massa pulsante, dolore addominale diffuso e/o irradiato posteriormente senza alterazione dei parametri vitali	Addome globoso, teso tumefazione localizzata dolore acuto recente e/o persistente da alcune ore	Dolore localizzato non evolutivo e/o intermittente indipendentemente dal tempo di insorgenza Vomito Lieve dolore addominale	
Score Specifici		Shock index ≥ 1	Shock index < 1		
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)		Chirurgo/gastroenterologo superati i 60 minuti di attesa			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per questa condizione si valutino anche le schede su DOLORE ADDOMINALE/SINCOPE/ALTERAZIONE STATO MENTALE				

Bibliografia essenziale

1. Cappel MS. Therapeutic endoscopy for acute upper gastrointestinal bleeding. *Nat. Rev. Gastroenterol. Hepatol.* 7, 2010: 214-229
2. Barnett J, Messmann H. Diagnosis and management of lower gastrointestinal bleeding. *Nat. Rev. Gastroenterol. Hepatol.* 6, 2009: 637-646
3. NCGC. Acute upper gastrointestinal bleeding, management. Clinical Guideline, June 2012
4. Sverdén E, Markar SR, Agreus L, Lagergren J. Acute upper gastrointestinal bleeding. *BMJ* 2018 Oct 25; 363:k4023
5. Strate LL, Gralnek IM. ACG Clinical Guideline: Management of Patients With Acute Lower Gastrointestinal Bleeding. *Am J Gastroenterol.* 2016 May; 111(5):755

21.9 INTOSSICAZIONI E AVVELENAMENTI

L'accesso di pazienti con **intossicazioni acute** rappresenta un evento sempre più frequente nei servizi di emergenza. Le intossicazioni acute sono un insieme di condizioni di diversa gravità, determinate da esposizioni per vie e con modalità diverse, ad un enorme numero di agenti causali (agenti tossici e veleni) cui conseguono quadri clinici caratterizzati da estrema variabilità.

Le sostanze o farmaci dotati di potenziale tossicità (prodotti chimici, farmaceutici, prodotti per l'agricoltura e per l'industria, per la casa, presenza di piante e animali velenosi, utilizzo di sostanze d'abuso "classiche" o le nuove sostanze psicoattive) con le quali l'uomo può venire in contatto sono in costante aumento. Si manifestano con sintomi locali e/o sistemici, a comparsa immediata o tardiva. Inoltre, possono interessare singoli individui o più soggetti contemporaneamente, creando non solo problemi logistici al PS, come il sovraffollamento, ma, anche, di funzionalità del servizio di emergenza, qualora gli infortunati non siano stati decontaminati sul territorio, coinvolgendo di conseguenza anche il personale in PS.

Le modalità di contatto con l'agente tossico possono avvenire per:

- Ingestione (farmaci, prodotti caustici/alcalini)
- Inalazione (gas inerti, vapori)
- Contatto cutaneo o mucosa oculare (liquidi, polveri tossici, caustici irritanti)
- Inoculazione nei tessuti (morso /punture di animali, ferita da contenitore tossica)
- Via rettale (ovuli, body packers)

Le intossicazioni riconoscono per la maggior parte cause accidentali (incidenti, errori), ma sono possibili cause intenzionali di autolesionismo o di natura dolosa. Nella valutazione dell'utente, il triagista deve dare la priorità sia agli aspetti fisici che psichiatrici, valutando così non solo la tossicità dell'avvelenamento, ma anche il rischio ulteriore di autolesionismo. L'intossicazione è un quadro tipicamente evolutivo e implica, da parte dell'infermiere di triage, la necessità di acquisire una cultura di base in tossicologia, così da poter identificare soprattutto le situazioni che possono rapidamente diventare pericolose. Al fine di una identificazione precoce dell'agente tossico in fase di triage è consigliato l'ausilio telefonico dei centri antiveleni. L'avvelenamento da CO rappresenta l'intossicazione più comune nei paesi industrializzati; in Italia è annualmente causa di oltre 6000 ricoveri e 350 morti, ma i dati sono ritenuti sottostimati per la elevata frequenza di errore diagnostico a causa delle manifestazioni cliniche varie e polimorfe. Dall'attività di consulenza del **CAV** tuttavia risulta che circa il 52% dei casi da intossicazione riguarda la fascia di età pediatrica (0-14 anni). Tra le principali cause di assunzione incongrua di sostanze tossiche vi sono il tentato suicidio nei bambini e negli adulti (70%), le cause accidentali (20%), o gli infortuni sul lavoro (10%). Oltre il 90% degli incidenti con sostanze potenzialmente tossiche, come farmaci e prodotti per la pulizia avviene, nell'ambiente domestico. E' consigliato, quindi, che questi prodotti non siano alla portata dei bambini. In caso di **evento NBCR** (Nucleare, Biologico, Chimico, Radiologico) accidentale o terroristico, il paziente dovrebbe essere in teoria già stato decontaminato sul territorio. Nel caso in cui il paziente arrivi autonomamente in pronto soccorso e il triagista abbia il sospetto che si tratti di una sostanza tossica, questo deve interrompere il processo di triage e munirsi dei dispositivi individuali di sicurezza e, a seguire, è necessario sottoporre a decontaminazione il paziente secondo protocolli locali.

Valutazione immediata

In questa fase, andrà posta attenzione anche alla valutazione sulla sicurezza, individuando la potenziale pericolosità di situazioni che richiedano la messa in atto di provvedimenti di protezione. Alcune strutture dispongono di aree dedicate, di "**balneazione**" o "decontaminazione" dove il

paziente viene spogliato e lavato prima di entrare nelle aree di trattamento. È necessario valutare rapidamente quindi l'ABCD prestando particolare attenzione ai seguenti elementi:

- Pervietà vie aeree: rumori respiratori, difficoltà a parlare, scialorrea, broncorrea;
- Respiro: tachi /bradi o apnea, fame d'aria, odore dell'espriato (tabella 1);
- Cute e mucose: emorragie, cianosi, perdita di peli/capelli, cute sudata o secca, segni di venipuntura o puntura di animali, segni di traumi, odore della cute;
- Deficit neurologici: alterazione stato di coscienza (benzodiazepine, anfetamine, etc), allucinazioni, delirio (droghe allucinogene, anticolinergici), alterazione comportamento (cocaina, alcol etilico);
- Età: tentato suicidio, incidenti, infortuni sul lavoro;
- Modalità di arrivo: deambulante, in barella, con accompagnatori, presenza o meno di contenitori o prodotti vari.

TABELLA 1 - ODORI CARATTERISTICI DI ALCUNE SOSTANZE	
Dolce	Acetone, Cloroformio, Etere
Pera	Cloralio idrato
Mandorla amara	Cianuro
Aglio	Arsenico, Fosforo
Violetta	Trementina

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

La raccolta dell'anamnesi si attiva attraverso una attenta e dettagliata intervista posta all'interessato, ai soccorritori, o a coloro che hanno potuto cogliere importanti dati circostanziali. Essa è fondamentale, non solo per attribuire il corretto codice di priorità, ma anche per raccogliere importanti informazioni da fornire al medico di guardia e poi al **Centro Antiveneni (CAV)** al fine di impostare la giusta terapia di sostegno e/o antidotica, soprattutto nelle situazioni in cui un intervento tempestivo è determinante per la prognosi del paziente.

Raccogliere informazioni utili per definire:

- Luogo dell'evento;
- Circostanze (errore, autolesionismo, dolo);
- Tipo e quantità dell'agente tossico (sostanza, nome commerciale, quantità originale e quantità residua), il suo stato (liquido, solido, gas) e la sua diluizione;
- Modalità e insorgenza dei sintomi;
- Tempo trascorso fra il contatto e l'inizio dei sintomi, e fra contatto e arrivo in PS;
- Assunzione contemporanea di più sostanze;
- Presenza di altri intossicati;
- Storia medica passata (patologie concomitanti, pregressi tentativi di autolesionismo, abitudini alimentari);
- Storia clinica e terapia eventualmente assunta (incluse preparazioni da banco, prodotti naturali o a base di erbe ed eventualmente quelli usati da altri nella stessa abitazione);
- Azioni adottate dopo il contatto;

Talvolta, può essere necessario acquisire o prendere in consegna il materiale sospetto che è stato prelevato sulla scena dell'evento. In tal caso, si consiglia l'adozione di DPI evitando così l'intossicazione da contatto o la puntura accidentale.

Alcune di queste azioni sono orientate non solo all'attribuzione del codice di priorità, ma a fornire un quadro d'insieme, al fine di definire situazioni come sospetti casi d'abuso o maltrattamenti, che devono essere segnalati, oppure situazioni che possono essere di pubblico interesse al fine di implementare rapidamente le azioni di contenimento del rischio di diffusione.

La conoscenza dell'agente tossico permette di iniziare tempestivamente il trattamento adeguato; obiettivo importante è anche discriminare fra contatto e intossicazione vera e propria al fine di un corretto inquadramento del paziente; per valutare la quantità di tossico ingerito è utile conoscere le equivalenze indicate in tabella 2.

TABELLA 2 – EQUIVALENZE TRA MISURE DOMESTICHE E ml	
1 sorso di bambino	3-5 ml
1 sorso di adulto	10-50 ml
1 bicchiere d'acqua	200-250 ml
1 bicchiere da vino	120-170 ml
1 bicchiere da liquore	25-60 ml
1 tazzina da caffè	50-60 ml
1 cucchiaino	12-15 ml
1 cucchiaino	2-7 ml
20 gtt di soluzione acquosa	1 ml

La raccolta dati può essere talvolta difficile per l'impossibilità o la mancanza di disponibilità alla collaborazione da parte del paziente. Inoltre, bisogna prestare attenzione alle discrepanze dovute ad esagerazioni (genitori ansiosi, gesti dimostrativi, sindrome da indennizzo), minimizzazioni (maltrattamenti, depressione, autolesionismo) o inattendibilità (pazienti obnubilati, tossicodipendenti, anziani o bambini) degli intervistati. Sarà utile quindi conoscere il corredo sintomatologico che caratterizza l'intossicazione da una certa sostanza, come indicato nella tabella 3.

TABELLA 3 - PRINCIPALI SOSTANZE A ELEVATA TOSSICITÀ, LORO EFFETTI E RISCHIO EVOLUTIVO	
SOSTANZA TOSSICA	EFFETTI/RISCHIO EVOLUTIVO
Benzodiazepine	Flaccidità muscolare, sopore, coma
Alcol	Agitazione psicomotoria, sopore, coma, depressione respiratoria, vomito, flaccidità muscolare
Antidepressivi	Sopore, midriasi, aritmie, tremori, parkinsonismo, convulsioni, coma
Oppiacei	Miosi serrata, bradipnea, cianosi, coma
Cianuri	Fame d'aria, tachipnea senza cianosi
Clonidina	Bradipnea estrema, miopia, sopore
Cocaina, ecstasy	Agitazione, allucinazioni, delirio, dolore toracico, tachiaritmie, midriasi, convulsioni, coma
Pesticidi	Broncospasmo, broncorrea, scialorrea, edema polmonare, dolori addominali crampiformi, bradicardia, miopia, convulsioni, coma
Tossina botulinica	Deficit oculomozione, ptosi palpebrale, disfagia, ipostenia, paralisi arti e respiro, coscienza integra
Monossido di carbonio	Cefalea, nausea, vomito, ipostenia, sincope, coma, convulsioni
Tossina tetanica	Disfagia, dolori muscolari al dorso, trisma, ipertono muscolare diffuso
Funghi	Gastroenterite acuta, possibili allucinazioni, ittero, insufficienza renale

b) Valutazione oggettiva

L'infermiere di Triage dovrà quindi eseguire la valutazione delle pupille (presenza di miosi, nistagmo, dolore e lacrimazione oculare, diplopia), dei parametri vitali (PA, FC, FR, TC, SpO2, HGT), la valutazione dello stato di coscienza (GCS), lo stato della cute, eventuali segni di puntura d'ago, lo stato delle mucose e dell'orofaringe (ustioni, odore, alito), valutare le caratteristiche del vomito e conservarlo. Ogni evento, anche se il paziente apparentemente sta bene, sino a quando non si è identificato l'agente tossico, va considerato potenzialmente grave, poiché molte sostanze tossiche hanno latenza lunga. In caso di gravidanza, considerare il potenziale danno per il feto. L'elenco delle sostanze a cui un individuo può essere esposto è, ovviamente, molto ampio. Pertanto, la loro identificazione avviene, almeno in parte, per esclusione di quelle a bassa tossicità, le principali delle quali sono riportate in tabella 4.

TABELLA 4 - SOSTANZE NON PERICOLOSE	
TOSSICITÀ IRRILEVANTE	TOSSICITÀ BASSA
Acquarelli	Acqua di colonia
Antiacidi	Adesivi per protesi dentarie
Candele a lumini	Antibiotici orali (poche compresse)
Compresse e granuli deidratanti	Bagnoschiama non medicati
Enzimi digestivi	Cerette a strappo
Fermenti lattici	Cipria
Fiammiferi e cerini (fino a 10)	Collutori
Gessi	Crema da barba
Glicerina	Crema e gel per corpo, viso e capelli
Inchiostri (fino a un sorso)	Dentifrici
Lucido da scarpe	Deodoranti
Matite	Fondotinta
Mercurio dei termometri	Latte detergente
Pastelli	Mascara
Pillola contraccettiva	Oli da bagno
Tempere	Ombretti
Vaselina	Polveri per trucco
Vitamine (escluse A e D)	Rossetti
	Shampoo e balsami
	Smalti per unghie (solo contatto)
	Talco

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

INTOSSICAZIONI E AVVELENAMENTI					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/Segno principale	Segni di ostruzione delle vie aeree Impossibilità a formulare frasi compiute Tirage - Cornage Stato di shock Sincope in atto Segni neurologici	Sostanze ad alta tossicità o sconosciute Angioedema volto/lingua Difficoltà a formulare frasi compiute Presincope in atto	Sostanza di bassa tossicità Reazione cutanea (>10% superficie corporea) Edema distrettuale	Tosse Edema locale	
Sintomi/Segni Associati					
Score Specifici					
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)		Per i pazienti in codice 2-3			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per questa condizione si valutino anche le schede su ALLERGIE/DISPNEA/TRAUMA/ALTERAZIONE STATO MENTALE In caso di evento NBCR si rimanda ai protocolli locali. L'attribuzione del codice 4 è prevista solo se vi è assoluta attendibilità su tipologia e modalità d'intossicazione delle sostanze a bassa tossicità, altrimenti attribuire codice 3				

Bibliografia essenziale

1. Locatelli C. Linee generali per la gestione del paziente intossicato, CAV Pavia
2. Olson Kent R. Intossicazioni acute Veleni, farmaci e droghe. Springer; 2009
3. Gruppo TML. Il Triage Ospedaliero. Lazio- Sanità agenzia di Sanità Pubblica; 2007
4. Gruppo Formazione Triage. Triage Infermieristico. Terza edizione; Mcgraw-Hill; 2010
5. Canadian Association of Emergency Physician. Canadian Triage Acuity System Complaint Oriented Triage (COT) reference tool; 2012. [hiip://caep.ca/resources/ctas](http://caep.ca/resources/ctas) (consultato 26 giugno 2015)
6. Mackway-Jones Ke. Emergency triage: Manchester Triage Group. 3 th edition London: BMJ Publishing Group, 2013. [hiip://onlinelibrary.wiley.com/book/10.1002/9781118299029](http://onlinelibrary.wiley.com/book/10.1002/9781118299029). (consultato 12 marzo 2016)
7. Petrolini V, Bigi S, Vecchio S, Lonati D, Giampreti A, Locatelli C, Butera R. Il monossido di carbonio: "Killer silenzioso" e "grande imitatore" (Parte I) Emergency Care Journal- Organizzazione, Clinica, Ricerca. Anno IV. Num 1. Feb 2008
8. Weaver Lindell K. Carbon monoxide poisoning. N.Eng J Med 2009;360:1217-25
9. Locatelli C. Clinica delle intossicazioni acute da "Nuove sostanze psicoattive e tossiche" identificate nel triennio 2010-2013. Italian Journal on Addiction. 2 (4), 2014
10. European Monitoring Centre of Drugs and Drug Addiction. Relazione europea sulla droga. Tendenze e sviluppi; 2016; [hiip://www.emcdda.europa.eu/](http://www.emcdda.europa.eu/)
11. Snakebite and Spiderbite Clinical Management Guidelines 2013 - Third Edition. [hiip://www0.health.nsw.gov.au/policies/gl/2014/GL2014_005.html](http://www0.health.nsw.gov.au/policies/gl/2014/GL2014_005.html)
12. [hiip://www.cavpavia.it/](http://www.cavpavia.it/)
13. O'Malley GF, O'Malley R. Principi generali di intossicazione, 2020
14. Valentino A. Als in caso di intossicazioni e avvelenamenti, 2018, (consultato agosto 2022)
15. Bologna A. Intossicazioni acute in Emergenza-Urgenza, Scuola di Specializzazione in Medicina D'Emergenza – Urgenza, UOC Di Clinica Medica, (Consultato agosto 2022)
16. [hiips://www.ospedaleniguarda.it/in-evidenza/leggi/centro-antiveneni](https://www.ospedaleniguarda.it/in-evidenza/leggi/centro-antiveneni) (consultato agosto 2022)
17. [hiip://www.centroantiveneni.org](http://www.centroantiveneni.org)
18. Gruppo Formazione Triage. Triage Infermieristico. Quarta Edizione; Mcgraw-Hill; 2019

21.10 IPERTENSIONE ARTERIOSA

L'accesso al Pronto Soccorso per il riscontro di elevati livelli di pressione arteriosa (PA) rappresenta un'evenienza relativamente comune e l'impatto emotivo che i valori della "pressione" hanno sulla sensazione di benessere di ogni singolo paziente è esperienza quotidiana di tutti operatori sanitari. L'ipertensione arteriosa è una condizione caratterizzata dall'elevata pressione del sangue nelle arterie, che è determinata dalla quantità di sangue che viene pompata dal cuore e dalle resistenze delle arterie al flusso del sangue. La pressione arteriosa è riassunta da due misure, sistolica (PAS) e diastolica (PAD), e nella pratica clinica l'ipertensione arteriosa è definita da valori di pressione sistolica frequentemente pari o superiori 140 mmHg e/o di pressione diastolica ≥ 90 mmHg.

L'ipertensione arteriosa può presentarsi in due forme diverse:

- Ipertensione primaria (essenziale)
- Ipertensione secondaria.

Nella prima forma, si identificano il 95% dei casi di ipertensione tra gli adulti e tende a svilupparsi gradualmente nell'arco di diversi anni. Tutti gli altri casi di ipertensione (5%) sono causati da una patologia sottostante che colpisce principalmente i reni, le arterie, il cuore o il sistema endocrino. L'ipertensione secondaria tende a comparire all'improvviso e causa un incremento della pressione maggiore rispetto all'ipertensione primaria oppure provoca un peggioramento di uno stato ipertensivo. L'ipertensione è un fattore di rischio per l'ictus, per l'infarto del miocardio, per l'insufficienza cardiaca, per gli aneurismi delle arterie, per la malattia arteriosa periferica ed è una causa della malattia renale cronica. Alcuni dei fattori di rischio dell'ipertensione sono: il sovrappeso o l'obesità, la sedentarietà, il fumo, l'eccesso di sale da cucina (sodio), l'abuso di alcool, lo stress, alcune patologie croniche ed in alcuni casi anche la gravidanza.

L'obiettivo principale dell'infermiere, nella valutazione di una persona che riferisce di avere la "pressione alta", è quello di comprendere se, accanto all'ipertensione, esistano degli altri segni/sintomi che possano realizzare una vera e propria situazione di emergenza. Si definisce emergenza ipertensiva l'improvviso e persistente incremento dei valori pressori arteriosi usualmente con PAS \geq a 180/200 mmHg e/o PAD \geq a 120 mmHg connessi a un danno d'organo in atto o evolutivo:

- Ipertensione maligna con danno retinico.
- Cardiopatia ischemica, edema polmonare.
- Ictus, encefalopatia ipertensiva.
- Patologia aortica acuta.
- Eclampsia, severa pre-eclampsia/sindrome Hellp.
- Ipertensione acute e severa con danno d'organo da feocromocitoma o assunzione di sostanza simpaticomimetiche (cocaina-metanfetamine).

Si possono distinguere le seguenti condizioni legate all'ipertensione arteriosa in rapporto al quadro clinico di presentazione e all'intensità del trattamento da istituire:

- **EMERGENZA IPERTENSIVA:** incremento della PA con evidenza di danno o di disfunzione di un organo bersaglio (cardiovascolare, encefalo, reni, retina); al di là dei parametri indicati nella definizione, non esistono valori assoluti prefissati per la definizione di emergenza ipertensiva che trova, invece, il suo fondamento nell'alterata funzione d'organo.
- **IPERTENSIONE ARTERIOSA NON CONTROLLATA ASINTOMATICA:** aumento della PA ad un livello potenzialmente pericoloso ma in assenza di segni/sintomi di danno d'organo ma, talora, accompagnato da sintomi lievi come cefalea o senso di stordimento/capogiri, usualmente con valori pressori di PAD superiori a 110 mmHg e di PAS superiori a 180 mmHg. Una volta accertata l'assenza di segni/sintomi di danno d'organo in atto o evolutivo, in questi pazienti è importante ripetere la misurazione della pressione a distanza di circa 30 minuti

durante i quali il paziente è a riposo, al fine di confermare il reale e stabile incremento dei valori. Le ultime linee guida della Società Europea di Cardiologia e della Società Europea dell'Ipertensione (2018) hanno scoraggiato l'utilizzo dei concetti di urgenza ipertensiva e di crisi ipertensiva.

- **IPERTENSIONE IN CORSO DI GRAVIDANZA:** dopo la ventesima settimana di gestazione, il riscontro di valori di PAS ≥ 140 mmHg e di PAD ≥ 90 mmHg evidenziano una conduzione di ipertensione lieve, mentre valori di PAS ≥ 160 mmHg e di PAD ≥ 110 mmHg configurano una ipertensione gravidica grave. Livelli elevati di PA in gravidanza, nel momento in cui si accompagnano segni e sintomi come iperreflessia, confusione, convulsioni, dolore epigastrico identificano il quadro di pre-eclampsia/eclampsia e quindi un'emergenza ipertensiva in gravidanza.

TABELLA 1 - SEGNI E SINTOMI DI INTERESSAMENTO D'ORGANO	
SISTEMA/APPARATO	SINTOMI/SEGNI
Sistema nervoso centrale	Evidenti deficit neurologici Nausea, Vertigini, Deficit del visus, Alterazioni dello stato di coscienza
Sistema cardiovascolare	Dolore toracico, Alterazione polsi, Differenze pressorie tra gli arti superiori, Dispnea, Rumori respiratori, Palpitazioni, Disturbi del ritmo
Apparato Renale	Oligo-anuria

Valutazione immediata

Valutare la presenza di alterazioni dello stato di coscienza e l'ABC, la presenza di segni neurologici di deficit di lato, il vomito, etc.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario sapere se stiamo valutando un soggetto iperteso ed in trattamento o se si tratta di un'ipertensione di primo riscontro/occasionale, se esistono patologie concomitanti, se si assumono terapie e quali sono i valori abituali del paziente, l'eventuale consumo di sostanze di abuso. Nell'intervista/colloquio con il paziente devono inoltre essere indagati:

- i tempi e le modalità di rilevazione dell'aumento dei livelli pressori,
- la presenza di sintomi associati e loro caratteristiche, riferendosi particolarmente a quelli riguardanti gli organi bersaglio.

b) Valutazione oggettiva

E' importante rilevare:

- PA ad entrambi gli arti (misurazione da ripetere a distanza di 15/30 minuti in caso di valori elevati) con la palpazione dei polsi arteriosi;
- FC, FR, SpO₂;
- la presenza di eventuali segni neurologici,
- E' opportuna l'esecuzione di un elettrocardiogramma.

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

IPERTENSIONE					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/Segno Principale	PAD \geq 130 mmHg e/o PAS \geq 250mmHg,	PAS \geq 200mmHg <250mmHg e/o PAD \geq 120 <130mmHg	PAS \geq 170 mmHg PAD \geq 100 <120 mmHg	PAS <170 mmHg PAD < 100 mmHg	PAS<140mmHg PAD <90mmHg Riferiti incrementi pressori Accessi per controllo PA
Sintomi/Segni Associati	Dolore toracico, alterazione polsi arteriosi, dispnea deficit neurologici deficit del visus	Oligoanuria Epistassi massiva	Epistassi controllabile Alterato dosaggio di farmaci Utilizzo sostanze d'abuso	Palpitazioni Sensazione di ansia	
Score Specifici					
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Rivalutazione PA ad entrambi gli arti; ECG se non eseguito nella fase di attribuzione del codice, ripetibile al variare dei sintomi, esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)		Cardiologo superati 60 minuti di attesa per il codice 2			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per questa condizione si valutino anche le schede sui sintomi cardiovascolari e neurologici E PROBLEMI ORL Per la donna in gravidanza si rimanda alla scheda IPERTENSIONE, PREECLAMPSIA, ECLAMPSIA IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DAL PARTO				

Bibliografia essenziale

1. Williams B, Mancia G, Spiering W, Agabiti Rosei E, Azizi M, Burnier M, Clement DL, Coca A, de Simone G, Dominiczak A, Kahan T, Mahfoud F, Redon J, Ruilope L, Zanchetti A, Kerins M, Kjeldsen SE, Kreutz R, Laurent S, Lip GYH, McManus R, Narkiewicz K, Ruschitzka F, Schmieder RE, Shlyakhto E, Tsioufis C, Aboyans V, Desormais I. **2018 ESC/ESH Guidelines** for the management of arterial hypertension: The Task Force for the management of arterial hypertension of the European Society of Cardiology and the European Society of Hypertension: The Task Force for the management of arterial hypertension of the European Society of Cardiology and the European Society of Hypertension. *J. Hypertens*; 2018 Oct;36(10):1953-2041
2. van den Born BH, Lip GYH, Brguljan-Hitij J, Cremer A, Segura J, Morales E, Mahfoud F, Amraoui F, Persu A, Kahan T, Agabiti Rosei E, de Simone G, Gosse P, Williams B. ESC Council on hypertension position document on the management of hypertensive emergencies. *Eur Heart J Cardiovasc Pharmacother*. 2019; 5(1):37-46
3. Whelton PK, Carey RM, Aronow WS, Casey DE Jr, Collins KJ, Dennison Himmelfarb C, DePalma SM, Gidding S, Jamerson KA, Jones WD, MacLaughlin EJ, Muntner P, Ovbigele B, Smith SJ Jr, Spencer CC, Stafford RS, Taler SJ, Thomas RJ, WilliamsSr KA, Williamson JD, Wright JT Jr. **2017 ACC/AHA/AAPA/ABC/ACPM/AGS/APhA/ASH/ASPC/NMA/PCNA Guideline** for the Prevention, Detection, Evaluation, and management of High Blood Pressure in Adults: Executive Summary: A Report of the American College of Cardiology/American Heart Association Task Force on on ClinicalPractice Guidelines. *Circulation*, 2018 Oct 23;138(17):e426-e483.

21.11 ITTERO

Per ittero si intende la colorazione giallastra di cute, mucose e sclere oculari, a causa dell'accumulo di bilirubina nel sangue.

Possiamo distinguere clinicamente due quadri obbiettivi:

- **sub-ittero**: il colorito giallastro è rilevabile a livello delle mucose, ed in particolare alle sclere, quando il tasso di bilirubina nel sangue è compreso tra 1,5 e 2,5 mg/dl circa;
- **ittero**: la cute presenta colorito giallastro particolarmente evidenziabile alla digitopressione della cute, in genere con valori di bilirubina superiori a 2,5 mg/dl.

Etiologia e classificazione:

- **Ittero ostruttivo**: caratterizzato da urine più scure, feci più chiare.
Causa: assunzione di alcuni farmaci, cirrosi epatica, ostruzioni delle vie biliari (cancro pancreas, cancro fegato...)
- **Ittero epato-cellulare**: incremento indiretto della bilirubina nel sangue.
Cause: assunzione di alcuni farmaci, sindrome di Gilbert, sindrome di Crigler-Najjar, epatiti.
- **Ittero emolitico**: le urine e le feci mantengono la propria colorazione.
Cause: anemia emolitica/perniciosa, iperattività della milza, leucemia, malattie autoimmuni, talassemia.
- **Ittero neonatale**: pelle giallastra sul viso e sulle parti del corpo.
Cause: aumento della sintesi della bilirubina indiretta, inattività degli enzimi epatici.
- **Ittero gravidico**: la bilirubina si accumula nella cistifellea.
Cause: epatopatie, ipersensibilità delle vie biliari all'incremento ormonale nel sangue.

Valutazione immediata

E' necessario valutare l'ABC secondo la metodologia generale.

Già al primo impatto col paziente si potrà rilevare il colorito giallastro di cute e sclere.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario chiedere al paziente ed osservare:

- motivo dell'accesso (colorito cutaneo o sclerale, variazione del colore di urine e feci, prurito, aumento di volume dell'addome....)
- tempo e modalità di insorgenza dei sintomi
- patologie concomitanti
- assunzione di farmaci, tossici o alimenti potenzialmente correlati alla presenza di ittero
- storia di epatiti, immunodepressione
- informazioni sulla minzione, sull'alvo e l'eventuale presenza di vomito
- familiarità per patologie neoplastiche
- eventuali recenti viaggi
- presenza di fattori di rischio: favismo, calcolosi vie biliari, mononucleosi, cancro pancreas/fegato/vie biliari.

b) Valutazione oggettiva

- rilevare: PA, FC, FR, TC, SpO₂, GCS
- verificare la presenza di alterazioni cutanee (ittero/subittero, esantema, porpora, mazzatura, lesioni da grattamento, etc.)
- valutare della conformazione fisica dell'addome (globoso, ecchimosi, ecc)
- eventuale valutazione di feci e urine

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

ITTERO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/Segno Principale		Ittero insorto improvvisamente nelle ultime 6-12h	Ittero evidente di cute e mucose (comprese le sclere)	Sub-ittero da più di 48 h Prurito Non altri sintomi associati	
Sintomi/Segni Associati		Vomito incoercibile Dolore addominale intenso Alterazione stato di coscienza Marezzatura della cute e petecchie	Dolore addominale Aumento del volume addominale		
Score Specifici					
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia, procedure infermieristiche			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)					
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per questa condizione valutare anche la scheda sul DOLORE ADDOMINALE				

Bibliografia essenziale

1. Lidofsky LD, Jaundice. In Friedman M, Friedman LS, Sleisenger MH. *Gastrointestinal and liver disease, pathophysiology, diagnosis and management*. Philadelphia: Saunders, 2002:249-262
2. Wheatley M, Heilpern KL. *Jaundice: an emergency department approach to diagnosis and management*. Emergency Medicine Practrice; 2008. EBMedicine.net accessed online
3. Walls R, Hockberger R, Gausche-Hill M. *Rosen's Emergency Medicine: concepts and clinical practice*: 25-Jaundice. 9th Edition, Elsevier; 2017
4. "Definition of Icterus". MedicineNet.com. 2011. Retrieved February 2013.

21.12 PAZIENTE POTENZIALMENTE INFETTIVO*

Il pronto soccorso rappresenta un luogo a rischio per la diffusione di malattie infettive contagiose come ad esempio le infezioni respiratorie ed esantematiche. Tra gli elementi intrinseci delle strutture di emergenza che possono contribuire alla trasmissione degli agenti infettivi si rilevano:

- Spazi limitati con alta concentrazione di pazienti e operatori, anche e specie nelle sale di attesa;
- contatti frequenti e ravvicinati tra pazienti e operatori, talora in assenza delle opportune precauzioni;
- tempistica delle procedure di definizione diagnostica, permanenza prolungata dei malati in pronto soccorso;
- mancanza o insufficienza di stanze di isolamento per la collocazione appropriata dei pazienti infettivi.

Il pronto soccorso, peraltro, riveste un ruolo fondamentale per intercettare pazienti affetti da patologie a rilevante potenziale diffusivo, sia per le capacità diagnostiche proprie dei servizi di emergenza, sia per la possibilità di assumere le misure precauzionali di isolamento più opportune per la gestione in sicurezza dei pazienti, sia, infine, per la possibilità di ricovero negli ambiti più adeguati.

In questo contesto, l'attività del triagista deve essere volta a identificare, nel più breve tempo possibile, i pazienti con quadri sindromici di infezione sospetta o evidente a possibile carattere diffusivo, a prescindere dalla conoscenza preventiva dell'agente eziologico, che richiedano l'adozione di misure precauzionali di isolamento, basate sulla modalità di trasmissione della malattia.

Il triagista, nel caso sospetti che un paziente sia affetto da una patologia potenzialmente diffusiva, deve assegnare al paziente il livello di priorità proprio delle condizioni e del quadro rilevato ma, nel contempo, deve attivare immediatamente, già alla valutazione immediata (c.d.sulla porta), una serie di misure volte alla limitazione/eliminazione della possibilità di trasmissione dell'agente infettivo.

È necessario che in ogni pronto soccorso si formalizzino percorsi specifici per il paziente potenzialmente infettivo, da attivare già al momento della presa in carico al triage.

Si ricorda che il percorso assistenziale per la gestione dei casi con patologia infettiva primaria o associata a comorbidità è stato adottato dalla Regione Lazio con DCA 540/2015 e si colloca all'interno della rete dell'emergenza ospedaliera nella quale sono presenti PS senza reparto di malattie infettive e DEA con e senza reparto di malattie infettive (vedi <http://www.inmi.it/bedmanager>). A ciascun presidio con PS/DEA senza reparto di malattie infettive, in base ad una suddivisione territoriale, è assegnata una struttura di riferimento che svolge una funzione di consulenza rapida, attualmente anche nella modalità di teleconsulto, e di accettazione dei casi con patologia infettiva primaria regolata da uno specifico protocollo organizzativo denominato "Protocollo operativo".

* Alla redazione della presente scheda hanno partecipato il Dott. Emanuele Nicastrì - Direttore UOC Divisione di Malattie infettive ad Elevata intensità di cura e altamente contagiose dell'Istituto Nazionale per le Malattie infettive Lazzaro Spallanzani IRCCS di Roma, il Dott. Giuseppe Ippolito - Direttore Scientifico dell'Istituto Nazionale per le Malattie Infettive (INMI) "Lazzaro Spallanzani" di Roma, il Dott. Mauro Marchili direttore UOSD Malattie Infettive Ospedale S.Camillo de Lellis Rieti - ASL Rieti

PRINCIPALI MODALITA' DI TRASMISSIONE DELLE INFEZIONI DIFFUSIVE E CONTAGIOSE

- ❖ **TRASMISSIONE PER CONTATTO DIRETTO:** comporta un contatto diretto da persona a persona ed un trasferimento fisico di microrganismi dall'individuo infetto o colonizzato ad un ospite suscettibile.
- ❖ **TRASMISSIONE PER CONTATTO INDIRECTO:** comporta un contatto di un ospite suscettibile con un veicolo (liquidi biologici, materiali sanitari o strumenti contaminati...) o vettore (mosche, zanzare, pulci) contaminato che fa da intermediario.
- ❖ **TRASMISSIONE MEDIANTE DROPLET:** il soggetto infetto durante la tosse, la fonazione, gli starnuti, genera aerosol contenenti i microrganismi patogeni che vengono espulsi a brevi distanze, 1-2 metri. Queste goccioline di grosse dimensioni possono depositarsi sulle mucose nasali o della bocca e sulla congiuntiva dell'ospite vicino al paziente-fonte. Esse tendono a cadere a terra per il troppo peso e non restano sospese nell'aria. Esempi di malattie a trasmissione tramite droplet sono: DIFTERITE, INFLUENZA, MENINGITE, PERTOSSE, ROSOLIA.
- ❖ **TRASMISSIONE MEDIANTE VIA AEREA:** si tratta di goccioline più piccole delle precedenti (diametro minore di 5 µm) o di particelle di polvere contenenti microrganismi in grado di restare a lungo sospese nell'aria che possono quindi essere ispirate da soggetti suscettibili. I soggetti che si trovano in questo ambiente, anche lontano dal paziente-fonte, si contaminano con l'inalazione delle stesse. Esempi di malattie a trasmissione per via aerea sono: TUBERCOLOSI, MORBILLO, VARICELLA.

Dopo la sua trasmissione, un agente biologico può penetrare nell'organismo ospite attraverso varie vie che sono:

- **La cute:** irritata o che presenta ferite e lesioni anche microscopiche, viene facilmente attraversata dai microrganismi.
- **Le mucose:** delle vie respiratorie, delle vie digerenti e le congiuntive, rappresentano una importante via di ingresso per molti microrganismi.

PROCEDURE DI ISOLAMENTO

Oltre alle precauzioni standard, sono necessarie una serie di misure addizionali da adottare per l'assistenza a pazienti specifici, noti o sospetti di essere infetti o colonizzati da patogeni altamente trasmissibili o epidemiologicamente importanti. Tali precauzioni sono specifiche per le diverse vie di trasmissione.

All' interno del Pronto Soccorso **deve essere prevista almeno una stanza dedicata per il paziente potenzialmente infettivo ad uso degli operatori di triage con servizi igienici dedicati** e, possibilmente, con comunicazione diretta verso l'esterno per evitare un eventuale nuovo transito negli ambienti di PS nell'eventualità di trasferimento verso altre strutture.

In caso di sospetto di malattia trasmissibile per via aerea è opportuno fare indossare una mascherina chirurgica al paziente per minimizzare la dispersione delle particelle ed invitare il paziente a lavare le mani con acqua e sapone o gel in soluzione alcolica (la cosiddetta igiene respiratoria ed etichetta della tosse). Oltre ad adottare le misure standard, la scelta preferenziale è quella di collocare il paziente in camera singola (se disponibile a pressione negativa). È opportuno, inoltre, indossare protezioni respiratorie quando il personale entra nella stanza (ordinariamente filtranti facciali di secondo livello - FFP2, o di terzo livello - FFP3 in caso di rischi aggiuntivi come procedure che inducano aerosol: aerosol terapia, intubazione, induzione espettorato, aspirazione delle vie respiratorie, broncoscopia) e limitare il movimento ed il trasporto del paziente.

In caso di sospetto di malattia trasmissibile mediante droplet è opportuno sistemare il paziente, isolato, in una camera dedicata, e comunque è necessario mantenere una distanza minima di un metro tra il paziente infetto e gli altri presenti. Fare indossare al paziente una maschera chirurgica

al fine di limitare la dispersione delle goccioline. Gli operatori sanitari dovendosi avvicinare al paziente dovranno indossare la maschera chirurgica e utilizzare guanti e camici/sovracamici monouso, visiera o occhiali protettivi. In caso di procedure che producono aerosol, che si diffondono anche a distanze superiori a un metro, usare filtranti facciali di secondo livello - FFP2. In caso di trasporto del paziente posizionare una mascherina allo stesso.

In caso di sospetto di malattia trasmissibile per contatto (come antrace, ascesso con essudato abbondante, congiuntivite virale acuta, infezione intestinale da *Clostridium difficile*, epatite virale tipo A ed E (solo nei pazienti neonati od incontinenti), foruncolosi stafilococcica nei lattanti e bambini piccoli, gastroenterite (solo nei pazienti neonati od incontinenti), *herpes simplex* mucocutanea, disseminata o primitiva, grave e neonatale, impetigine, infezione ferita chirurgica in caso di secrezioni abbondanti e in assenza di medicazione, infezione respiratoria acuta in lattanti e bambini piccoli, pediculosi, scabbia, necrolisi epidermica tossica, ulcera da decubito infetta maggiore, varicella o zoster) è opportuno collocare il paziente in stanza singola, limitare il trasporto del paziente e riservare materiali e attrezzature dedicati per lo stesso.

QUADRI SINDROMICI INFETTIVI

Sindrome respiratoria infettiva

TABELLA 1 – QUADRO SINDROMICO INFETTIVO: SINDROME RESPIRATORIA ACUTA	
Denominazione	Sintomi
Sindrome respiratoria infettiva	Ad esordio acuto se vi è presenza di un'afezione respiratoria acuta con febbre $\geq 38^{\circ}\text{C}$ da ≤ 7 giorni associata a cefalea, malessere generalizzato, sensazione di febbre (sudorazione, brividi) astenia oppure a tosse, faringodinia, congestione nasale. (comprendono: influenza stagionale, virosi respiratorie, polmonite pneumococcica, legionellosi polmonare)
	Ad esordio subacuto se vi è persistenza di un'afezione respiratoria acuta con febbre $\geq 38^{\circ}\text{C}$ o a febbre nei 14 giorni precedenti (ma presente da più di 7 giorni) associata a tosse, faringodinia, dispnea, toracoalgia, emottisi oppure presenza di gemiti o rantoli. (comprendono: tubercolosi, polmonite atipica, infezioni respiratorie in pazienti cronici, ascesso polmonare, legionellosi polmonare, pertosse)
	Ad esordio cronico se vi è persistenza di un'afezione respiratoria subacuta con febbre $\geq 37,5^{\circ}\text{C}$ da almeno 14 giorni e/o tosse da almeno 14 giorni ad almeno uno dei seguenti sintomi: emottisi, tosse, disfonia, toracoalgia senza causa nota, sudorazione notturna, calo ponderale $\geq 10\%$ negli ultimi 3 mesi, inappetenza o intensa astenia (comprendono: tubercolosi, polmonite atipica, ascesso polmonare, legionellosi polmonare, pertosse).

Tutti i pazienti affetti da sindrome respiratoria infettiva che sia acuta, subacuta o cronica vanno inseriti in un percorso dedicato di isolamento da droplet/aereo fino all'esclusione della contagiosità.

L'attuale pandemia legata alla diffusione del virus Sars-Cov2 impone, ai fini del suo contenimento, l'individuazione più precoce possibile dei soggetti infetti.

La diffusione del virus avviene principalmente mediante droplets/aerosol di corto raggio, essendone stata anche riconosciuta la diffusione aerea (airborne) per attività dell'infetto che determinino aerosolizzazione a distanze superiori ai 2 metri (grida, canto, starnuti, tosse intensa, procedure sulle vie aeree, ecc.) e la permanenza in sospensione delle particelle infettanti nell'aria in contesti poco aereati oppure affollati. La diffusione attraverso contatto con materiali inerti contaminati appare possibile ma meno efficace rispetto alle altre due.

I soggetti con quadro clinico/anamnestico compatibile con il sospetto di infezione da Sars-Cov2 e/o Covid-19 devono essere identificati con metodiche rapide ed inseriti nei percorsi di isolamento, diagnosi e trattamento dedicati che ciascuna struttura sanitaria deve aver attivato.

Il paziente con sospetta TUBERCOLOSI POLMONARE (TB) comunemente ricade nel quadro clinico sindromico del paziente con esordio subacuto o cronico. Davanti a sintomi sospetti si consiglia, comunque, sempre di far sempre indossare al paziente una mascherina chirurgica.

L'allarme di essere davanti a un paziente con possibile TB deve scattare in caso di:

- emoftoe
- febbre associata a altra sintomatologia respiratoria, dimagrimento, precedenti clinici di TB, contatti prolungati e ravvicinati con persone con TB;
- tosse persistente da almeno 14 giorni;
- immigrati da paesi a prevalenza rilevante di TB; soggetti senza fissa dimora, carcerati; recenti contatti di casi contagiosi, immunodepressione o infezione da HIV.

Porre attenzione anche al paziente con sospetto di INFLUENZA, valutando sintomi come:

- febbre,
- faringodinia
- rinorrea,
- mialgie e artralgie,
- cefalea,
- tosse
- malessere generale

Sindrome neurologica acuta (di origine infettiva)

TABELLA 2 – QUADRO SINDROMICO INFETTIVO: SINDROME NEUROLOGICA ACUTA	
Denominazione	Sintomi
Sindrome neurologica acuta	Febbre associata a sintomi e segni neurologici ad insorgenza acuta (cefalea, alterazione dello stato di coscienza e/o disorientamento spazio temporale e/o segni di meningismo e/o segni focali). Rientrano in questo quadro le meningiti o le encefaliti di sospetta eziologia virale, batterica, fungina o parassitaria.

Al fine di una pronta individuazione dei casi sospetti di meningite va posta particolare attenzione ai pazienti che si presentano con:

- febbre alta
- cefalea
- vomito o nausea
- alterazione del livello di coscienza
- convulsioni.
- irrigidimento della parte posteriore del collo (rigidità nucale)
- vita di comunità
- otite

È indicato l'isolamento da droplet e se presenti lesioni cutanee (per esempio da Virus Varicella Zoster) va valutato anche l'isolamento da contatto. Solo in caso di sospetta meningite tubercolare è indicato l'isolamento respiratorio.

Si consiglia, comunque, sempre di far sempre indossare al paziente una mascherina chirurgica.

Tuttavia, per una trattazione globale dell'argomento si rimanda alla scheda sintomo principale SINDROME NEUROLOGICA ACUTA.

Sindrome febbrile esantematica

TABELLA 3 – QUADRO SINDROMICO INFETTIVO: SINDROME FEBBRILE ESANTEMATICA	
Denominazione	Sintomi
Sindrome febbrile esantematica	Febbre ad insorgenza acuta e rash maculo papulare, vescicolare o pustoloso. Possono essere determinate da cause non infettive o da cause infettive come Morbillo, Rosolia, Quinta Malattia (Parvovirus B19), Sesta Malattia (HHV6B, HHV7), Varicella.

La comparsa di febbre associata a un'eruzione cutanea è motivo di grande preoccupazione per il paziente, che immediatamente richiede un consulto sanitario, spesso al PS/DEA.

Le manifestazioni cutanee, se riconosciute o ipotizzate in modo appropriato, possono consentire di porre un dubbio diagnostico di malattia contagiosa e determinare la messa in atto di tutte le misure idonee alla prevenzione della diffusione della stessa ad altre persone.

Il paziente con sospetto di MORBILLO presenta i seguenti segni e sintomi:

- febbre,
- tosse,
- congiuntivite,
- macchie di Köplik, ossia **lesioni biancastre** di un paio di millimetri di diametro spesso circondate da un alone rossastro che compaiono in **bocca** all'altezza dei primi molari superiori 2 o 3 giorni dall'inizio dei primi sintomi della malattia
- il rash cutaneo di solito inizia sul viso e poi si diffonde al resto del corpo, esordisce tipicamente da tre a cinque giorni dopo l'inizio dei sintomi.
- I sintomi si sviluppano solitamente in 10-12 giorni dopo l'esposizione ad una persona infetta e si protraggono per 7-10 giorni.

Il paziente con sospetto di VARICELLA presenta i seguenti segni e sintomi:

- Rash cutaneo a cielo stellato: la caratteristica principale del quadro cutaneo è la completa asincronia delle lesioni. Spesso infatti si riscontrano diverse lesioni in vari stadi evolutivi, andando a identificare il cosiddetto "effetto a cielo stellato".
- febbre moderata, talora assente,
- prurito,
- malessere generale, a volte con cefalea, astenia, inappetenza

Il paziente che si presenta con febbre e manifestazioni cutanee al triage deve essere messo cautelativamente in isolamento respiratorio.

L'emergenza e diffusione negli ultimi mesi di casi di Vaiolo delle scimmie (Monkeypox) a diffusione interumana in contesti non correlati con l'esposizione agli animali infetti richiede l'adozione di un adeguato e consapevole livello di sospetto al fine di individuare precocemente ed isolare i soggetti affetti.

La presenza di una eruzione cutanea febbrile maculo/papulo/vescicolare non giustificabile con le cause più comuni, accompagnata da sintomi sistemici (febbre, mialgie, linfadenopatie, cefalea, astenia) deve far porre il sospetto clinico ed indurre ad una raccolta anamnestica accurata su comportamenti/stili di vita, viaggi e contatti recenti.

Il paziente che risponda a tali criteri deve essere dotato di mascherina chirurgica e posto in isolamento.

Deve essere evitato il contatto diretto con le lesioni cutanee e con gli effetti personali del paziente potenzialmente contaminati.

I DPI richiesti per l'assistenza sono: camice monouso idrorepellente, doppi guanti monouso, facciale FFP2 e schermo protettivo facciale. I materiali contaminati/rifiuti devono essere eliminati in contenitori dedicati posti all'interno della stanza del paziente.

NB: la materia è oggetto di aggiornamento continuo a livello nazionale ed internazionale da parte delle strutture sanitarie competenti.

Sindromi gastroenteriche e diarrea del viaggiatore

TABELLA 4 – QUADRO SINDROMICO INFETTIVO: SINDROMI GASTROENTERICHE E DIARREA DEL VIAGGIATORE	
Denominazione	Sintomi
Sindromi gastroenteriche e diarrea del viaggiatore	Diarrea, vomito, nausea, crampi muscolari, febbre, incontinenza fecale, dolori addominali, tenesmo, feci con sangue e/o muco. La presenza o meno di sangue nelle feci identifica le forme con urgenza differibile (Gruppo A: diarrea infettiva, colite, enterite e gastroenterite infettive) da quelle con quadri più impegnativi complicati da disidratazione e sepsi (Gruppo B: colite, enterite e gastroenterite infettive, diarrea, amebiasi, ecc).

Le sindromi gastroenteriche rappresentano la complicità sanitaria più frequente nei viaggiatori e sono la più frequente causa di allattamento, nonché di modifica del programma del viaggio. Più del 40% dei viaggiatori ne sono affetti anche se la mortalità è minima (<1%).

La **diarrea del viaggiatore** è una sindrome gastroenterica di etiologia eterogenea caratterizzata da più di 3 evacuazioni al giorno di feci liquide ed almeno uno dei seguenti segni o sintomi: nausea, vomito, crampi muscolari, febbre, incontinenza fecale, dolori addominali, tenesmo, feci con sangue e/o muco e nelle forme gravi febbre superiore a 38°C, disidratazione, tachicardia, confusione mentale

Particolare attenzione va posta al paziente con INFEZIONE INTESTINALE DA *CLOSTRIDIUM DIFFICILE*.

Il ***CLOSTRIDIUM DIFFICILE*** è l'agente microbico della più frequente forma di diarrea nei pazienti ospedalizzati o ricoverati in case di cura per lungodegenza o case di riposo. Il quadro clinico può esprimersi anche con quadri gravi, potenzialmente mortali, specie in anziani pluripatologici. Il *Clostridium difficile* è presente nell'1-3% degli adulti sani e nel 15/25% di quanti hanno avuto un recente approccio a trattamenti sanitari.

Dal punto di vista clinico è tipica la comparsa di una sindrome diarroica associata a leucocitosi neutrofila in soggetti dimessi da un ospedale o struttura sanitaria da non più di 4-8 settimane. I pazienti con sospetta infezione da *Clostridium difficile* devono essere posti in isolamento da contatto, in attesa degli esiti del test diagnostico, che verrà mantenuto in caso di test positivo.

Lo stesso dicasi in caso di sospetto di Colera (diarrea profusa entro 5 gg da ritorno paese tropicale endemico per colera). In tutte le altre condizioni non è necessario l'isolamento a meno che il paziente sia neonato o anziano incontenente.

Sindrome itterica acuta

TABELLA 5 – QUADRO SINDROMICO INFETTIVO: SINDROME ITTERICA ACUTA	
Denominazione	Sintomi
Sindrome itterica acuta	Ittero, subittero

Comprende le seguenti manifestazioni: ittero, subittero, epatite, iperbilirubinemia. Oltre che dall'epatite può essere causata da altre sindromi infettive, ad es. Mononucleosi, Febbre Gialla, Febbri Emorragiche, Leptosirosi, Malaria, Tifo, Sepsi. Per una trattazione più completa dell'argomento si rimanda alla scheda sintomo principale ITTERO.

In caso di sospetta epatite acuta da HAV o HEV predisporre per l'isolamento da contatto se il paziente non è autosufficiente nelle proprie attività di igiene personale, cioè se neonato o anziano incontinente.

Sindrome febbrile da ritorno dai tropici

TABELLA 6 – QUADRO SINDROMICO INFETTIVO: SINDROMI GASTROENTERICHE E DIARREA DEL VIAGGIATORE	
Denominazione	Sintomi
Sindromi gastroenteriche e diarrea del viaggiatore	Diarrea, vomito, nausea, crampi muscolari, febbre, incontinenza fecale, dolori addominali, tenesmo, feci con sangue e/o muco, manifestazioni cutanee, segni neurologici.

Nella valutazione preliminare è utile concentrarsi sui segni/sintomi riferiti dal paziente e sulla data di insorgenza degli stessi rispetto a quella del rientro. Ciò permette di escludere automaticamente alcune cause incompatibili con la potenziale incubazione. Importante è l'individuazione di fattori di rischio quali morsi di artropodi, esposizione sessuale, rischi professionali, contatto con animali, immunizzazione ed eventuali profilassi effettuate.

I pazienti con questi quadri sintomatologici non necessitano di isolamento a meno che non abbia sintomatologia respiratoria o neurologica cui si rimanda.

SINTESI DELLE MISURE DA ADOTTARE IN CASO SOSPETTO

Di seguito si riepilogano le azioni da intraprendere in relazione al quadro clinico sindromico infettivo, contestualmente o immediatamente dopo il triage

A. Paziente con sindrome infettiva respiratoria acuta:

- prescrizione immediata di igiene respiratoria ed etichetta della tosse, cioè invitare il paziente a indossare la mascherina chirurgica ed a lavare le mani.
 - In caso di esordio acuto di febbre e tosse da <7 gg e vi è sospetto di sindrome influenzale stagionale, disporre per l'isolamento da droplet; in caso contrario sono sufficienti l'etichetta della tosse e le precauzioni standard,
 - In caso di esordio subacuto di febbre (>7 o <14 gg) associato a sintomi costituzionali come tosse, faringodinia, faringite, dispnea, toracologia o emottisi considerare l'isolamento da droplet o respiratorio,
 - In caso di esordio subacuto di febbre o febbricola (>14 gg) o emottisi associata a tosse, disфонia, toracoalgia, sudorazione notturna, caldo ponderale, inappetenza e/o astenia, considerare l'isolamento respiratorio

B. Paziente con sindrome infettiva neurologica acuta

- considerare l'isolamento da droplet
- solo nel caso di evidenza clinica di TB (esami di immagine del torace) o epidemiologica è necessario l'isolamento respiratorio

C. Paziente con sindrome esantematica febbrile

- Considerare l'isolamento respiratorio se vi è sospetto di morbillo o varicella
- Considerare l'isolamento da droplet per altri esantemi febbrili
- Il rash allergico non necessita isolamento

D. Paziente con sindrome gastroenteritica acuta

- Considerare l'isolamento da contatto solo si sospetta infezione da *Clostridium difficile* o Colera (diarrea profusa entro 5 gg da ritorno paese tropicale endemico per colera)
- In tutte le altre condizioni non è necessario l'isolamento a meno che il paziente sia neonato o anziano incontinente

E. Paziente con sindrome epatitica/itterica

- non necessita di isolamento a meno che non sia neonato o anziano incontinente

F. Paziente con sindrome febbrile di ritorno dai tropici

- non necessita di isolamento a meno che non abbia sintomatologia respiratoria o neurologica cui si rimanda

PAZIENTE CHE NECESSITA DI TEMPESTIVO INTERVENTO DI PROFILASSI

In alcune circostanze, il ricorso al pronto soccorso è motivato da condizioni di rischio infettivo che impongano un rapido e tempo-dipendente intervento farmaceutico di tipo profilattico, al fine di proteggere il soggetto da possibili più gravi conseguenze.

È il caso delle esposizioni, professionali o meno, a liquidi biologici provenienti da soggetti che siano certamente o potenzialmente portatori di virus trasmissibili e pericolosi per l'esposto, quali HIV ed in minor misura HBV.

In caso di una esposizione significativa quanto a possibilità di contagio a materiali biologici in grado di trasmettere il virus HIV, l'esposto può essere trattato di regola non oltre le 72 ore dall'esposizione con farmaci antiretrovirali in grado di evitargli l'infezione. La decisione in merito, su proposta dallo specialista (di regola, l'infettivologo) che ne valuterà necessità ed opportunità, dovrà essere formalmente accettata tramite consenso informato dall'esposto.

L'efficacia profilattica dell'intervento sarà tanto maggiore quanto più precocemente avverrà l'assunzione dei farmaci specifici; considerando i tempi tecnici per le varie fasi (raccolta anamnestica accurata, prelievo ed acquisizione esito esami ematici su esposto e fonte; acquisizione e formalizzazione del consenso informato; disponibilità e somministrazione dei farmaci; presa in carico per il follow-up), il procedimento deve essere avviato rapidamente.

Per le modalità, si deve far riferimento, oltre che alle principali linee guida nazionali ed internazionali in materia di Profilassi Post Esposizione (Post Exposure Prophylaxis), alle procedure aziendali vigenti per le esposizioni a materiali biologici ed al parere/consulenza dell'infettivologo, o del team dedicato alla loro gestione, a seconda delle diverse espressioni organizzative.

Valutazione immediata

È necessario valutare, oltre l'ABC secondo la metodologia generale:

- Stato di coscienza (comatoso, soporoso, rallentato, agitato etc.)
- Respiro: tachipnoico (ipertermia), bradipnoico (ipotermia)
- Circolo (arrossamento, sudorazione, pallore, cianosi).

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

Chiedere al paziente ed evidenziare la presenza di:

- Caratteristiche della febbre (tempo di insorgenza, modalità, presenza di brivido, valori rilevati)
- Cefalea
- Tosse
- Dolore (sede, tipologia, insorgenza etc.)
- Vomito e/o alterazioni dell'alvo
- Malattie croniche concomitanti
- Farmaci immunosoppressori
- Etilismo o abuso di sostanze stupefacenti
- Recente viaggio all'estero

- Recente contatto (negli ultimi 10 giorni) con un ammalato infetto
- Recente ricovero
- Rash cutaneo (caratteristiche ed evoluzione)

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare:

- GCS
- PA, FC
- TC
- SpO2
- Alterazioni cutanee (esantema, porpora mazzettatura etc.)
- Decubito a canna di fucile e/o segni di meningismo

In caso di paziente con segni di meningismo associati a cefalea, lo stesso, previo posizionamento di mascherina chirurgica, dovrà essere avviato a una sala visita che deve essere "isolata". In presenza di un soggetto con tale sintomatologia è necessario l'uso dei dispositivi di protezione individuali per il personale sanitario.

Segnali di allarme

Fare attenzione a:

- alterazione della coscienza,
- ipotensione arteriosa,
- mazzettatura della cute e presenza di petecchie,
- cefalea/rigidità nucale
- dispnea e/o Saturazione periferica O2 < 86%
- TC > 39,5° o ipotermia.

Fattori di rischio aggiuntivo

Bisogna considerare inoltre:

- Terapia con neurolettici e TC>38°
- Immunodepressione (HIV, diabete, tumori, splenectomia...)
- Età > 65 o < 1

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

PAZIENTE POTENZIALMENTE INFETTIVO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/Segno principale	Caso altamente sospetto o accertato con parametri da codice 1	Caso altamente sospetto o accertato con parametri da codice 2 Ipertermia, petecchie agli arti, ipotensione Emoftoe/emottisi. Segni di meningismo, vomito, fotofobia	Caso altamente sospetto o accertato con parametri da codice 3 Manifestazioni cutanee Sindrome diarroica		
Sintomi/Segni Associati	Alterazione dello stato di coscienza Convulsioni in atto	Dolore toracico, febbre, cefalea, dispnea, tosse persistente da oltre 14 giorni con astenia e perdita di peso Vomito e diarrea con presenza di sangue nelle feci	Febbre, tosse, astenia, inappetenza da qualche giorno Vomito e diarrea in assenza di sangue nelle feci		
Condizioni di Rischio		Vita di comunità, pazienti provenienti da paesi con alto tasso di tubercolosi	Vita di comunità, pazienti provenienti da paesi con alto tasso di tubercolosi		
Score Specifici					
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Isolamento del paziente con caso accertato o sospetto di malattia trasmissibile in ambiente idoneo. Predisposizione DPI per il paziente e per gli operatori Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)		Superati 60 minuti di attesa			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per questa condizione si valutino le schede su ALTERAZIONE DELLA TEMPERATURA CORPOREA E PAZIENTE POTENZIALMENTE SETTICO/SINDROMI NEUROLOGICHE ACUTE/ITTERO				

N.B. per questa condizione non è prevista l'attribuzione dei codici di priorità 4 e 5.

Bibliografia

1. Murray PR, Rosenthal KS. Microbiologia, Napoli, EdiSES, 2007
2. Kim KS. Acute bacterial meningitis in infants and children. In Lancet Infect Dis, 2010, 10 (1):32-42
3. Lawlor C. Consumption and Literature, Basingstoke, Palgrave Macmillan, 2007
4. Mandell GL, Bennett JE, Dolin R. Mandell, Douglas, and Bennett's principles and practice of infectious diseases, 7th, Philadelphia, PA, Churchill Livingstone/Elsevier, 2010.
5. Monegro AF, Regunath H. Hospital Acquired Infections. [Updated 2018 Oct 27]. In: StatPearls [Internet]. Treasure Island (FL): StatPearls Publishing; 2019. Available from:<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK441857/>
6. Quach C, McArthur M, McGeer A, Li L, Simor A, Dionne M, Lévesque E, Tremblay L. Risk of infection following a visit to the emergency department: a color study. CMAJ. 2012; 184(4): E232–E239
7. Liang SY, Theodoro DL, Schuur JD, Marschall J. Infection Prevention in the Emergency Department. Ann Emerg Med. 2014 Sep; 64(3): 299–313
8. Millán R, Thomas-Paulose D, Egan DJ, Nusbaum J, Gupta N. Recognizing and Managing Emerging Infectious Diseases in the Emergency Department. 2018, 20 (5): 1-2
9. Azienda Ospedaliera San Camillo Forlanini. Procedura aziendale “Isolamento dei pazienti portatori di infezioni trasmissibili” disponibile all’indirizzo [hiip://scf.gosp.it/twiki/bin/view/GovernoClinico/PsqAzPerIsolamentoDeiPazientiPortatoriInfezioniTrasmissibili](http://scf.gosp.it/twiki/bin/view/GovernoClinico/PsqAzPerIsolamentoDeiPazientiPortatoriInfezioniTrasmissibili) - Ultimo accesso maggio 2019.”
10. DCA 540/2015 – Percorso assistenziale per la gestione dei casi con patologia infettiva primaria o associata a comorbidità
11. DCA 540/2015 – Rete regionale malattie infettive, Coordinamento operativo INMI Spallanzani; Protocollo di gestione dei pazienti adulti affetti da sindromi gastroenteriche e diarrea del viaggiatore
12. DCA 540/2015 – Rete regionale malattie infettive, Coordinamento operativo INMI Spallanzani; Protocollo di gestione dei pazienti adulti affetti da sindrome neurologica acuta
13. DCA 540/2015 – Rete regionale malattie infettive, Coordinamento operativo INMI Spallanzani; Protocollo di gestione dei pazienti adulti affetti da sindrome respiratoria infettiva
14. DCA 540/2015 – Rete regionale malattie infettive, Coordinamento operativo INMI Spallanzani; Protocollo di gestione dei pazienti adulti affetti da sindrome febbrile esantematica, aggiornamento maggio 2017
15. DCA 540/2015 – Rete regionale malattie infettive, Coordinamento operativo INMI Spallanzani; Protocollo di gestione dei pazienti adulti affetti da sindromi febbrili di ritorno dai tropici con segni o sintomi di allerta
16. WHO – Coronavirus disease (Covid-19) – How is it transmitted? – updated 21 dec 2021
17. REGIONE.LAZIO.REGISTRO UFFICIALE.U.0774310.05-08-2022 Aggiornamento delle indicazioni ad interim per la gestione dei casi e dei contatti di infezione da virus del vaiolo delle scimmie (Monkeypox) nel Lazio
18. Circolare Min. Salute 34905 del 02/08/2022: Focolaio di vaiolo delle scimmie in paesi non endemici: aggiornamenti sulla definizione di caso, segnalazione, tracciamento dei contatti e gestione dei casi. Note tecniche per la diagnosi di laboratorio
19. EACS – European AIDS Clinical Society Guideline – 2021
20. BHIVA: UK guideline for the use of HIV Post Exposure Prophylaxis 2021

21.13 IL TRIAGE DI PRONTO SOCCORSO E LE PANDEMIE

INTRODUZIONE

La pandemia dal virus SARS-CoV-2 e il conseguente sviluppo di malattia COVID-19 dal febbraio 2020 ha messo a dura prova le strutture sanitarie costringendole a predisporre strategie di azione per gestire situazioni eccezionali e a ridisegnare i modelli organizzativi preesistenti sia in ospedale che sul territorio, a partire dal triage.

Per comprendere quanto sia importante predisporre l'accoglienza di pazienti in pronto soccorso in fase di triage in tempi di pandemia occorre fornire alcune definizioni di carattere generale sull'argomento.

Il grado di diffusione nella comunità di un agente infettivo si definisce in base alla rapidità di trasmissione tra individui, al numero di casi coinvolti e alla dimensione dell'area geografica interessata. Si ha una **epidemia** in caso di un rapido incremento dei casi di malattia in un breve periodo di tempo in una data area geografica o popolazione. La **pandemia** è una epidemia generata da un agente patogeno che interessa più nazioni o più continenti per l'elevatissima trasmissibilità dello stesso da un individuo all'altro (individui non immunologicamente pronti ad affrontare l'agente infettivo) e per l'alta virulenza causa di malattia. Si parla di **endemia** quando l'agente infettivo è costantemente presente nella popolazione residente in una determinata area geografica, manifestandosi con un numero di casi più o meno elevato ma complessivamente abbastanza costante.

In particolare, la pandemia si verifica quando l'agente patogeno, che causa infezione e la conseguente malattia, è poco o per nulla noto per etiologia, per modalità di trasmissione e per tipo di trattamento. La pandemia si manifesta quindi in una prima fase in maniera grave in primis in termini di esiti di salute (altissima morbilità e mortalità) e conseguentemente come impatto sui sistemi sanitari che si trovano a gestire d'improvviso un carico di pazienti ben oltre il normale, generando un rallentamento in generale degli interventi clinico-assistenziali. Dal momento in cui si conosce la natura dell'agente patogeno ed i suoi effetti e si introducono le misure di prevenzione e controllo della relativa diffusione nella popolazione (misure igienico-sanitarie, vaccinazione, terapie specifiche), la pandemia diviene più gestibile fino a diventare nuovamente epidemia e poi endemia per la graduale eradicazione dell'agente patogeno dalle aree coinvolte. Ciò accade a seguito dell'indebolimento dell'agente infettivo in quanto diventa difficile per lo stesso diffondersi tra gli individui, avendo gli stessi sviluppato una forte risposta immunitaria (alta percentuale di copertura vaccinale e alta percentuale di soggetti contagiati) e quindi la sua capacità di mutare rallenta drasticamente.

Per quanto su descritto la pandemia viene classificata in 4 fasi: interpandemica, allerta, pandemica, transizione. Ai fini di sanità pubblica per ogni fase si effettua la "valutazione del rischio" utile a mettere in atto misure adeguate rispetto all'andamento della pandemia e, quindi, efficaci per il controllo della diffusione dell'agente patogeno che l'ha generata. La valutazione del rischio tiene conto del "Profilo di salute ed equità" di una popolazione, basato su aspetti demografici, sanitari e sociali messi in relazione all'andamento epidemiologico dell'agente infettivo (tasso di attacco e tasso di letalità). In base al livello di rischio, di volta in volta definito sulla base del tipo di agente patogeno, si predispongono un piano di azioni anch'esso suddiviso in fasi: preparazione, risposta, recupero (vedi figura di seguito riportata).

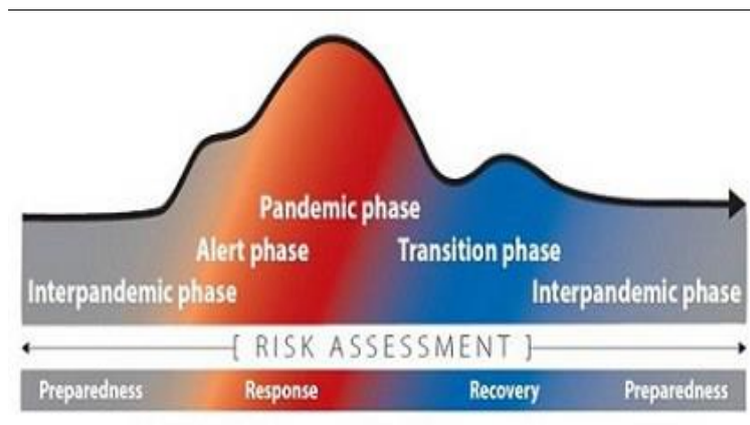


Figura 1: Fasi della pandemia e della valutazione del rischio (ECDC, 2017)

L'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS) dichiara un focolaio internazionale da agente patogeno "un'emergenza di sanità pubblica di rilevanza internazionale (**Public Health Emergency of International Concern - PHEIC**)", come sancito nel Regolamento sanitario internazionale (International Health Regulations, IHR/ **Regolamento Sanitario Internazionale RSI**, 2005 e diventato operativo nel 2007) in caso di "un evento straordinario che può costituire una minaccia sanitaria per altri Stati membri attraverso la diffusione di una malattia e richiedere potenzialmente una risposta coordinata a livello internazionale". Ciò implica un evento grave, improvviso, insolito o inaspettato; che comporta ricadute per la salute pubblica oltre il confine nazionale dello Stato colpito; e può richiedere un'azione internazionale immediata.

Dal 2007 ad oggi sono stati dichiarati dall'OMS eventi PHEIC: pandemia Influenza A-H1N1 (2009), epidemia EBOLA (2013-2015, 2018-2019), Poliomielite (dal 2014 ad oggi), Zika (2016), pandemia SARS-COV2 (2020 ad oggi), vaiolo delle scimmie monkeypox (2022).

Come si evince è ormai chiaro che una pandemia da un nuovo agente infettivo si verifica con cadenza periodica ed ha un periodo di durata di circa tre anni.

Per questo motivo i sistemi sanitari devono guardare a modelli organizzativi flessibili che, a seconda della magnitudo dell'impatto che hanno le pandemie su di essi, possano dare risposte efficaci in termini di prevenzione dei danni alla salute pubblica.

A livello mondiale i dati sulla diffusione degli agenti patogeni causa di pandemia sono pubblicati dal Centers for Disease Control and Prevention (CDC) (<https://www.cdc.gov/>).

In Europa, il Centro europeo per la prevenzione e il controllo delle malattie (ECDC) aggiorna periodicamente, mediante report, la propria valutazione del rischio (*risk assessment*, RRA) sulla diffusione di agenti patogeni che generano pandemie nei Paesi dell'Unione europea (UE) e dello Spazio economico europeo (SEE, in inglese European Economic Area, EEA). (<https://www.ecdc.europa.eu/en>).

In Italia gli organismi preposti alla prevenzione e controllo delle malattie infettive sono l'ISS (Istituto Superiore di Sanità e sezione Epicentro ISS) e il Ministero della Salute e i report sulla diffusione degli agenti patogeni sono regolarmente pubblicati sui relativi siti web (<https://www.salute.gov.it/portale/home.html>, <https://www.epicentro.iss.it/>).

Ritornando alle pandemie dichiarate eventi PHEIC, ai sensi del Regolamento Sanitario Internazionale (RSI), **gli Stati hanno il dovere legale di rispondere prontamente a un PHEIC**. In questi casi gli Stati sono chiamati a redigere un **Piano Pandemico** nazionale che detta le linee generali da seguire e attuare operativamente a livello locale. Ogni intervento di sanità pubblica per contenere la diffusione dell'agente nella popolazione deve essere normato attraverso gli strumenti giuridici delle

emergenze sanitarie (Decreti del Presidente del Consiglio dei Ministri (DPCM), Ordinanze, Circolari...).

La strategia italiana per la gestione dell'emergenza sanitaria, in uno scenario del tutto nuovo e imprevedibile, come la Pandemia da Sars-Cov2, si è incentrata sulla massima collaborazione tra le Istituzioni e gli organismi tecnico-scientifici, che si sono avvalsi delle fonti informative, dei rapporti e dei documenti di studio scientifici ritenuti di volta in volta maggiormente attendibili a livello internazionale (WHO, CDC, ECDC, FDA, EMA, AIFA...).

Un **Piano Nazionale** per la risposta a un'eventuale pandemia deve garantire un'adeguata gestione dell'infezione in ambito territoriale e ospedaliero:

- senza compromettere la continuità assistenziale,
- razionalizzando l'accesso alle cure, per garantire l'uso ottimale delle risorse.

L'erogazione di cure appropriate ridurrà la morbilità e la mortalità attenuando gli effetti della pandemia.

Gli obiettivi generali del Piano nazionale pandemico sono:

- contenere localmente eventuali focolai generati da infezioni importate da aree con trasmissione sostenuta;
- mitigare l'impatto della pandemia sulla popolazione e sui servizi sanitari e socio-sanitari.

Gli obiettivi specifici sono:

1. identificare e confermare tempestivamente i casi dell'agente infettante;
2. monitorare l'andamento nel tempo dei casi confermati e valutare l'impatto delle misure adottate;
3. prevenire, contenere e/o mitigare la diffusione dell'infezione;
4. garantire un'assistenza appropriata;
5. attuare una comunicazione costante e chiara alla popolazione sulle misure di prevenzione e controllo della diffusione dell'agente infettivo e sull'andamento epidemiologico nella comunità.

Il piano applica, su scala nazionale, i principi base su cui funzionano i Piani di massiccio Afflusso di Feriti – PEIMAF, ovvero una controllata e preorganizzata implementazione delle risorse sanitarie territoriali e di posti letto (idonei alle specifiche necessità del paziente), di team sanitari specializzati (o opportunamente formati) e di rifornimento straordinario di presidi, dispositivi e farmaci.

Il **piano pandemico nazionale** elaborato la prima volta nel 2006 dal Ministero della Salute ha avuto il suo aggiornamento nel 2020 nell'occasione della pandemia della Sars-Cov2.

Gli obiettivi sopra elencati sono stati ripresi dal Ministero della Salute nel Piano nazionale pandemico influenzale triennale 2021-2023 basato su indicazioni dell'OMS

La Regione Lazio ha successivamente emanato il **Piano Pandemico Regionale triennale (PanFlu 2021-2023)** seguendo le indicazioni nazionali, riportando le modalità operative per la messa in atto di azioni di controllo di diffusione dell'agente patogeno e di misure organizzative straordinarie per offrire cura e assistenza ai pazienti contagiati pur garantendo i Livelli Minimi di Assistenza (LEA) al resto della popolazione

Il PanFlu 2021-2023 regionale (DGR n.28/2022) ha individuato le azioni per ciascuna fase della pandemia a cui si rimanda per maggiori approfondimenti.

Di seguito si riporta una sintesi tratta dalla DGR n.28/2022, con alcune integrazioni organizzative, che riguarda in particolar modo gli ospedali sedi di Pronto Soccorso:

TABELLA 1 – FASI, ATTIVITA' E AZIONI IN RISPOSTA A UNA PANDEMIA

Fasi pandemia/Fasi valutazione del rischio	Attività previste	Azioni chiave dei Servizi Sanitari Ospedalieri
Inter-pandemica/preparazione (non si conosce la natura e l'impatto del nuovo virus finché non emerge)	Costante monitoraggio di allarme generato dai diversi sistemi di sorveglianza esistenti	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Gestione ordinaria dei pazienti che arrivano in PS con somministrazione di questionario per la rilevazione di particolari dati clinici (sintomi e segni particolari e tempo d'insorgenza) ed epidemiologici (es. provenienza geografica e/o particolari comunità, contatto di caso sospetto, ecc) individuati da raccomandazioni regionali e tempestiva segnalazione regionale in presenza di casi sospetti attraverso il sistema di sorveglianza sindromica (accessi in PS – Applicativo informatico di PS)
Allerta/preparazione (Identificazione del nuovo virus e conseguente definizione delle misure di prevenzione e controllo della relativa diffusione)	<p>Attivazione dei piani di emergenza per mantenere la funzionalità dei servizi sanitari ed altre attività essenziali.</p> <p>Adeguamento della rete dell'emergenza-urgenza al contesto pandemico</p>	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Attivazione unità di crisi pandemica aziendale a cui partecipa, per la gestione del PS il Direttore medico del PS e il coordinatore infermieristico in coordinamento con il Bed management per la preparazione del piano di emergenza in attesa di indicazioni dagli organi centrali ✓ Riorganizzazione della gestione dei pazienti che arrivano in PS indirizzandoli in percorso dedicato "sospetto infetto" dopo screening effettuato con questionario clinico-epidemiologico "pre-triage" e con positività di test di screening su campione biologico individuato da raccomandazioni regionali. ✓ Adozione in PS, dal Triage in poi, di misure-igienico sanitarie di profilassi (uso di Dispositivi di Protezione Individuale (DPI) idonei per il paziente e gli operatori, igiene costante e frequente delle mani, distanziamento sociale tra paziente e paziente) ✓ Adeguamento del rifornimento di DPI, presidi medici e farmaci al PS secondo il PEIMAF aziendale fino a quando non pervengono indicazioni della dimensione numerica della dotazione dagli organi centrali ✓ Predisposizione dei turni del personale di assistenza e medici per l'attivazione permanente della zona "pre-triage" e del percorso "sospetto infetto" in caso di arrivo di un numero crescente di casi infetti non più gestibile con le risorse utilizzate in fase pre-pandemica ✓ Predisposizione di cartellonistica informativa all'utenza su come viene gestita l'allerta pandemica in base alle indicazioni regionali ✓ Pianificazione ed effettuazione di Formazione per gli operatori sanitari all'uso corretto dei DPI e dell'applicazione delle misure igienico-sanitarie per la gestione dei pazienti infetti

<p>Pandemica/risposta (è il momento della diffusione al livello globale del virus)</p>	<p>Attivazione di tutte le misure di prevenzione e controllo dell'infezione (farmacologiche e non).</p> <p>Coordinamento fra l'attivazione dei piani di emergenza ed il mantenimento delle normali funzionalità dei servizi sanitari e altri servizi essenziali</p>	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Attivazione permanente del doppio triage: pre-triage e triage. Al locale/spazio di pre-triage vi è un infermiere dedicato attivo H12 o H24 (in base al tipo e livello di PS). Al pre-triage si somministra il questionario clinico-epidemiologico e al primo quesito con risposta positiva si procede all'esecuzione del test diagnostico. ✓ In attesa della positività del test diagnostico il paziente attende in un'area "sospetto infetto" che dovrà essere attigua all'area di pre-triage e comunque separata dal percorso triage. ✓ In caso di test diagnostico positivo il paziente viene indirizzato al percorso dedicato "infetto". ✓ In questa fase le aree "sospetto infetto" e "infetto" devono essere organizzate in locali dedicati alla gestione dei pazienti di qualsiasi codice di priorità ad esclusione del codice 1 in condizioni di incoscienza di cui non si conosce la natura del malore né tanto meno la condizione di infezione. In questo caso qualsiasi paziente viene considerato potenzialmente infetto e viene gestito nella sala codice 1 generale dove contestualmente viene somministrato il test diagnostico e le manovre salvavita conseguenti alla patologia motivo dell'accesso al PS. In caso di paziente incosciente in codice 1 già noto come infetto, questo verrà gestito direttamente nelle sale del percorso "infetto". ✓ Il locale per il "sospetto infetto" deve prevedere servizi igienici dedicati e a stretto contatto con locale "infetto" per immediato trasferimento ✓ Il locale per "infetto" deve prevedere i servizi igienici dedicati e, possibilmente, con comunicazione diretta verso l'esterno per evitare un eventuale nuovo transito negli ambienti di PS nell'eventualità di trasferimento verso altre strutture ✓ Adozione in PS, dal pre-Triage in poi, di misure igienico sanitarie di profilassi (uso di Dispositivi di Protezione Individuale (DPI) idonei per il paziente e gli operatori, igiene costante e frequente delle mani, distanziamento sociale tra paziente e paziente). I care giver o accompagnatori non possono attendere nella sala di attesa e non possono entrare nelle sale di visita e osservazione per i pazienti infetti e non infetti. ✓ Mantenimento costante del rifornimento di DPI, dispositivi medici e farmaci al PS secondo l'andamento epidemiologico dei casi e secondo i quantitativi indicati dagli organi regionali ✓ Attivazione dei turni del personale di assistenza e medici per la gestione della zona "pre-triage" e per il percorso "sospetto infetto" e "infetto"
---	---	---

		<ul style="list-style-type: none"> ✓ Predisposizione di cartellonistica informativa all'utenza e pazienti su come viene gestita la fase pandemica in base alle indicazioni regionali ✓ I parenti/care giver dei pazienti devono essere costantemente informati delle condizioni dei pazienti presenti in PS "casi infetti" e "casi non infetti" mediante una costante comunicazione da parte dei sanitari e con applicazione informatica dedicata sullo stato di avanzamento delle cure presente sul sistema informatico di PS. ✓ Continuo aggiornamento formativo per gli operatori sanitari all'uso corretto dei DPI e dell'applicazione delle misure igienico-sanitarie per la gestione dei pazienti infetti
<p>Transizione/recupero (prevede la ripresa delle normali attività sanitarie e della società a seguito di una riduzione della diffusione del virus)</p>	<p>Mantenimento del monitoraggio di allarme generato dai sistemi di sorveglianza epidemiologica.</p> <p>Riadeguamento della rete dell'emergenza-urgenza alla fase di pre-pandemia</p>	<ul style="list-style-type: none"> ✓ Mantenimento del monitoraggio di allarme generato dalla sorveglianza sindromica (accessi in PS - Applicativo informatico di PS) con la rilevazione di positività da test diagnostico su campione biologico specifico eseguito al triage in presenza di sintomatologia tipica da infezione dell'agente infettivo causa della pandemia. ✓ Riadeguamento del triage e del PS alla fase di pre-pandemia, avendo cura di continuare ad individuare i casi in fase di accettazione al triage mediante screening pre-triage ed esecuzione test diagnostico. In caso di positività prevedere percorso "sospetto infetto/infetto" per la gestione di numeri ridotti di casi positivi. ✓ Programmazione di simulazioni di attivazione della fase pandemica/risposta ripetute nel tempo

ORGANIZZAZIONE DEL TRIAGE IN CASO DI PANDEMIA DA SARS-COV2 – FASE PANDEMICA/RISPOSTA

Dopo la premessa di cosa è utile e necessario mettere in atto in caso di pandemia di un dato agente infettivo, nel presente paragrafo si farà riferimento alla gestione della pandemia da Sars-Cov2 attenendosi metodologicamente a ciò che finora è stato riportato per la fase "pandemica" e livello di rischio epidemiologico definito "risposta".

Nella Regione Lazio, in linea con le indicazioni dell'OMS, si è deciso di adottare un triage a due step con lo scopo di identificare, separare e mettere in sicurezza i pazienti e di attivare un percorso dedicato ai pazienti con infezione da SARS-CoV-2 confermata o sospetta, per ridurre la circolazione nel pronto soccorso e intraospedaliera del contagio e garantire la sicurezza dei pazienti, degli accompagnatori e degli operatori sanitari.

Il triage a due step (Pre-Triage e Triage) prevede due "barriere" introdotte al fine di intercettare il più possibile i casi positivi, per ridurre al minimo il rischio di errore di valutazione e per garantire la stretta applicazione delle misure di prevenzione e di controllo delle infezioni. In questo modo è possibile isolare immediatamente i casi sospetti e i casi confermati e inviarli nei percorsi dedicati; naturalmente occorre che lo staff di triage sia formato a riconoscere segni e sintomi dell'infezione da SARS-CoV-2.

All'ingresso del PS è utile un display con indicazioni chiare sui percorsi differenziati che i pazienti con o senza segni e sintomi di infezione da SARS-CoV-2 devono seguire.

Pre-Triage

Il Pre-Triage va eseguito in un'area apposita, area Pre-Triage, collocata in un box/postazione antistante il Pronto Soccorso oppure in un'area attigua e comunque separata dal percorso Triage generale. Ai pazienti, giunti autonomamente o in ambulanza per febbre e sintomi respiratori o simil-influenzali, viene somministrato da parte dell'infermiere di pre-triage un questionario relativo alla ricerca dei seguenti sintomi o dati anamnestici:

- febbre >37,5°C
- tosse
- difficoltà respiratoria
- rinite
- faringodinia
- mialgia
- astenia
- disosmia/disgeusia (alterazioni dell'olfatto e del gusto)
- cefalea
- vomito e diarrea (meno comuni)
- isolamento fiduciario domiciliare
- contatto stretto con un caso confermato di infezione da SARS-CoV-2.

La triade sintomatologica di più frequente riscontro è rappresentata da respirazione alterata con presenza di dispnea più o meno grave, tosse e rialzo termico presente o riferito.

In caso di riscontro o meno di uno o più di questi sintomi o segni il paziente viene indirizzato verso l'area d'attesa dedicata nel percorso "sospetto infetto covid-19".

A ogni paziente che ne sia sprovvisto viene fornita la mascherina.

Area d'attesa dedicata nel percorso "sospetto infetto covid-19"

Il paziente con BARRIERA LINGUISTICA o con sospetto di infezione va inviato direttamente in area isolamento "sospetta infezione da SARS-COV-2" per l'esecuzione di tampone naso-faringeo (TNF).

La zona deve essere prevista preferibilmente in spazi antistanti i locali di casi confermati del percorso "paziente covid-19" per facilitare l'ingresso di casi confermati infetti.

Per tutti i casi sospetti deve essere disponibile una sala d'attesa o una stanza di isolamento dedicata, con un efficace sistema di ventilazione, fornita di dispositivi di protezione individuale e per l'igiene delle mani in attesa della conferma diagnostica.

Tutti i pazienti con sospetta infezione da SARS-CoV-2, oltre ad indossare la mascherina, devono mantenere la distanza di un metro l'uno dall'altro per cui la sala d'attesa deve essere dotata di panche o sedie posizionate alla distanza di 1 metro l'una dall'altra.

I locali devono inoltre disporre di un bagno proprio e di postazioni con dispenser per l'igiene delle mani e per l'igiene respiratoria.

Utile la presenza di un display oppure di poster o altro materiale con informazioni grafiche che spieghino come indossare e come cambiare correttamente la mascherina e come praticare l'igiene respiratoria e delle mani.

Triage area "sospetto infetto covid-19" e area "infetto covid-19"

Dopo lo screening al Pre-Triage e l'eventuale isolamento e in attesa dell'esito del TNF (area sospetto infetto covid-19) oppure per pazienti che al pre-triage giungono già con conferma di infezione (area

infetto – covid-19) si procede ad effettuare il Triage Modello Lazio seguendo le 5 fasi previste dal protocollo per stabilire la priorità di accesso alla visita medica.

Tutti i pazienti con sospetta infezione da SARS-CoV-2 e con sintomi di distress respiratorio e gravi comorbidità hanno priorità di accesso alla visita medica.

In caso di TNF positivo il paziente verrà avviato al percorso “paziente covid-19” per proseguire l’iter diagnostico-terapeutico allo scopo di identificare chi ha bisogno di cure immediate e chi invece può attendere in sicurezza.

La scheda sintomo/problema a cui fare riferimento per l’attribuzione del codice è rappresentata da PAZIENTE POTENZIALMENTE INFETTIVO o dalla scheda che classifica il sintomo principale di accesso e dalla scheda parametri vitali (adulto, pediatrico, donna in gravidanza a seconda della persona valutata).

Percorso post triage

I percorsi “sospetto infetto covid-19” e “infetto covid-19” devono essere organizzati presso locali/aree dedicati alla gestione dei pazienti di qualsiasi codice di priorità ad esclusione del codice 1 in condizioni di incoscienza di cui non si conosce la condizione di infezione. In questo caso, qualsiasi paziente viene considerato potenzialmente infetto e viene gestito nella sala codice 1 generale dove contestualmente viene effettuato il test diagnostico e le manovre salvavita conseguenti alla patologia motivo dell’accesso al PS. In caso di paziente incosciente in codice 1 già noto come infetto, questo viene gestito direttamente nei locali/aree del percorso “infetto covid-19”.

In caso di necessità di eseguire esami radiologici/ecografici, per ridurre gli spostamenti dei pazienti, questi verranno preferibilmente eseguiti *bedside* nei locali/aree “infetto covid-19”.

I locali/aree del percorso “Infetto covid-19” devono essere dimensionati prevedendo una separazione per codici critici (1,2) con dispositivi per la gestione cardio-respiratoria e rianimatoria e per codici meno critici e minori (3,4,5,) in base alla dimensione e tipo del PS (PS- DEAI-DEAI- Pronto soccorso specialistico).

I percorsi “sospetto infetto covid-19” e “infetto covid-19” devono prevedere un locale/spazio per la vestizione e svestizione e un locale per il telemonitoraggio dei pazienti presenti nei locali.

Per la destinazione del paziente dopo l’inquadramento clinico da parte dei medici di PS e specialisti chiamati in consulenza si rimanda a raccomandazioni specifiche non oggetto del presente manuale.

CENNI SULLE MISURE IGIENICO SANITARIE DA ADOTTARE

Dispositivi di Protezione Individuale (DPI)

Durante la gestione dei casi sospetti e/o accertati di SARS-CoV-2 l’operatore sanitario deve indossare idonei DPI (filtranti respiratori FFP2; filtranti respiratori FFP3 per le procedure che generano aerosol; visiere per protezione facciale, camice impermeabile a maniche lunghe, doppi guanti). Evidenze scientifiche dimostrano infatti che il virus si diffonde dalla bocca e dal naso della persona infetta sotto forma di piccole particelle liquide, dette droplets o aerosol a seconda delle maggiori o minori dimensioni, che la persona elimina quando tossisce, starnutisce, respira o parla. Queste particelle vengono inalate o inoculate attraverso bocca, naso e occhi, soprattutto se la distanza tra i soggetti è inferiore a 1 metro e/o se ci si trova in un ambiente chiuso e poco aerato. Nel setting ospedaliero, il rischio di trasmissione di queste particelle è amplificato dallo svolgimento di tutte quelle procedure generanti aerosol (intubazione oro-tracheale, ventilazione non invasiva, CPAP, tracheotomia...).

Igiene delle mani

Il lavaggio accurato delle mani è una delle misure più efficaci di prevenzione della maggior parte delle infezioni, SARS-CoV-2 compresa. L'Organizzazione Mondiale della Sanità ha elaborato un documento in cui sono riportati i 5 momenti dell'igiene delle mani:

1. prima di toccare il paziente;
2. prima di effettuare qualunque procedura sul paziente;
3. dopo esposizione a fluidi corporei;
4. dopo aver toccato il paziente;
5. dopo aver toccato ciò che si trova intorno al paziente.

Le mani vanno lavate con un gel alcolico che contenga almeno il 60% di alcool, oppure con acqua e sapone, utilizzando tecniche e durata appropriati. E' necessario pulire e disinfettare frequentemente le superfici con cui il paziente è venuto a contatto, data la persistenza del virus sulle superfici inanimate. A seguire l'infografica sui 5 momenti per l'igiene delle mani dell'Organizzazione Mondiale della Sanità.



FORMAZIONE E MANTENIMENTO DELLE COMPETENZE IGIENICO-SANITARIE

È necessario implementare e monitorare in modo sistematico tutte le più efficaci misure e procedure, in particolare su igiene delle mani (es. consumi di gel alcolico), distanziamento sociale, pulizia/sanificazione/disinfezione degli ambienti di lavoro, modalità di vestizione e svestizione, ecc. che rappresentano una indispensabile condizione per la sicurezza del lavoratore e degli ambienti e luoghi di lavoro. È, infatti, necessario evidenziare che le più efficaci misure di prevenzione sia nell'ambito comunitario che sanitario, sono rappresentate dall'applicazione delle precauzioni standard ed in particolare l'igiene delle mani e respiratoria. Su tale attività si raccomanda di garantire la collaborazione dei referenti ICA (Infezioni Correlate all'Assistenza) e del rischio clinico

presenti all'interno dell'ospedale sede di pronto soccorso. Tali misure devono essere adottate nell'assistenza nel corso dell'attività lavorativa anche quando non si è a contatto con i pazienti.

È di fondamentale importanza che tutti gli operatori sanitari coinvolti in ambito assistenziale siano opportunamente formati e aggiornati in merito ai rischi di esposizione professionale, alle misure di prevenzione e protezione disponibili, nonché alle caratteristiche del quadro clinico di COVID-19.

Per rafforzare la sensibilizzazione e la formazione del personale, ma anche degli utenti e dei visitatori è importante utilizzare promemoria visivi come poster, cartelli, volantini, screen-saver che devono, ad esempio, insistere sull'igiene delle mani, sul distanziamento sociale e altre precauzioni, nonché sulla necessità di monitorare il proprio stato di salute. Inoltre, è importante utilizzare gli stessi strumenti per informare adeguatamente i familiari sia dell'impossibilità di effettuare visite di cortesia durante l'epidemia, sia della necessità di sottoporsi a screening della temperatura e di adottare misure di protezione qualora le visite venissero eccezionalmente autorizzate. Messaggi e promemoria visivi possono anche essere diffusi attraverso i social media.

Tuttavia, la formazione del personale deve essere mirata e capillare, pertanto tutto il personale, compresi gli addetti alle pulizie, deve ricevere una formazione specifica e i programmi di formazione devono prevedere almeno i seguenti contenuti:

1. Precauzioni standard: igiene delle mani e etichetta respiratoria;
2. Precauzioni per contatto e droplets nell'assistenza di casi sospetti/confermati per COVID-19: guanti, mascherina chirurgica, occhiali di protezione/visiera, camice monouso; stanza di isolamento;
3. Precauzioni per via aerea nel caso in cui nella struttura si eseguano procedure che possono generare aerosol nell'assistenza di casi di COVID-19: facciale filtrante (FFP2 o FFP3); stanza di isolamento;
4. Infezione da SARS-CoV-2 e malattia COVID-19, con particolare attenzione a: caratteristiche del virus e modalità di trasmissione; epidemiologia; presentazione clinica; diagnosi; trattamento; procedure da seguire in presenza di un caso sospetto o probabile/confermato.
5. Utilizzo di DPI appropriati in relazione alla valutazione del rischio e corretta esecuzione delle procedure di vestizione e svestizione;
6. Buone pratiche di sicurezza nell'utilizzo di aghi e taglienti;
7. Smaltimento sicuro dei rifiuti;
8. Gestione appropriata della biancheria e degli effetti lettereci;
9. Sanificazione ambientale: pulizia frequente (almeno due volte al giorno) con acqua e detersivi seguita da disinfezione con ipoclorito di sodio allo 0,5% (equivalente a 5000 ppm) per la disinfezione di superfici toccate frequentemente e bagni, e allo 0,1% (equivalente a 1000 ppm) per le altre superfici, facendo particolare attenzione alle aree comuni e all'aerazione frequente dei locali;
10. Disinfezione delle attrezzature non a perdere che non sia possibile utilizzare in modo dedicato per il paziente sospetto/confermato per COVID-19 (ad esempio termometro e fonendoscopio) prima e dopo ogni utilizzo con alcol etilico al 70 %.

In sostanza, è di fondamentale importanza che tutti gli operatori sanitari coinvolti in ambito assistenziale:

- **siano opportunamente formati e aggiornati** in merito ai rischi di esposizione professionale, alle misure di prevenzione e protezione disponibili, nonché alle caratteristiche del quadro clinico di COVID-19, al fine di permettere uno screening degli accessi o dei pazienti ricoverati che permetta una quanto più rapida identificazione dei casi sospetti.
- **siano edotti sull'importanza di adottare, nell'assistenza a tutti i pazienti, le precauzioni standard**, con particolare attenzione all'igiene delle mani prima e dopo ciascun contatto con il paziente, prima di manovre asettiche e dopo esposizione a liquidi biologici o contatto con le

superfici vicine al paziente. L'igiene delle mani nell'assistenza a tutti i pazienti rappresenta una protezione importante anche per l'operatore stesso, oltre che per il rischio di infezioni correlate all'assistenza.

La formazione può essere realizzata con programmi in modalità residenziale presso ogni struttura e in modalità FAD.

La Regione Lazio ha istituito nel proprio sito una sezione dedicata alla formazione a distanza per gli operatori sanitari sulla prevenzione e controllo della infezione da SARS-CoV-2

(http://www.regione.lazio.it/rl_sanita/?vw=contenutiDettaglio&id=374).

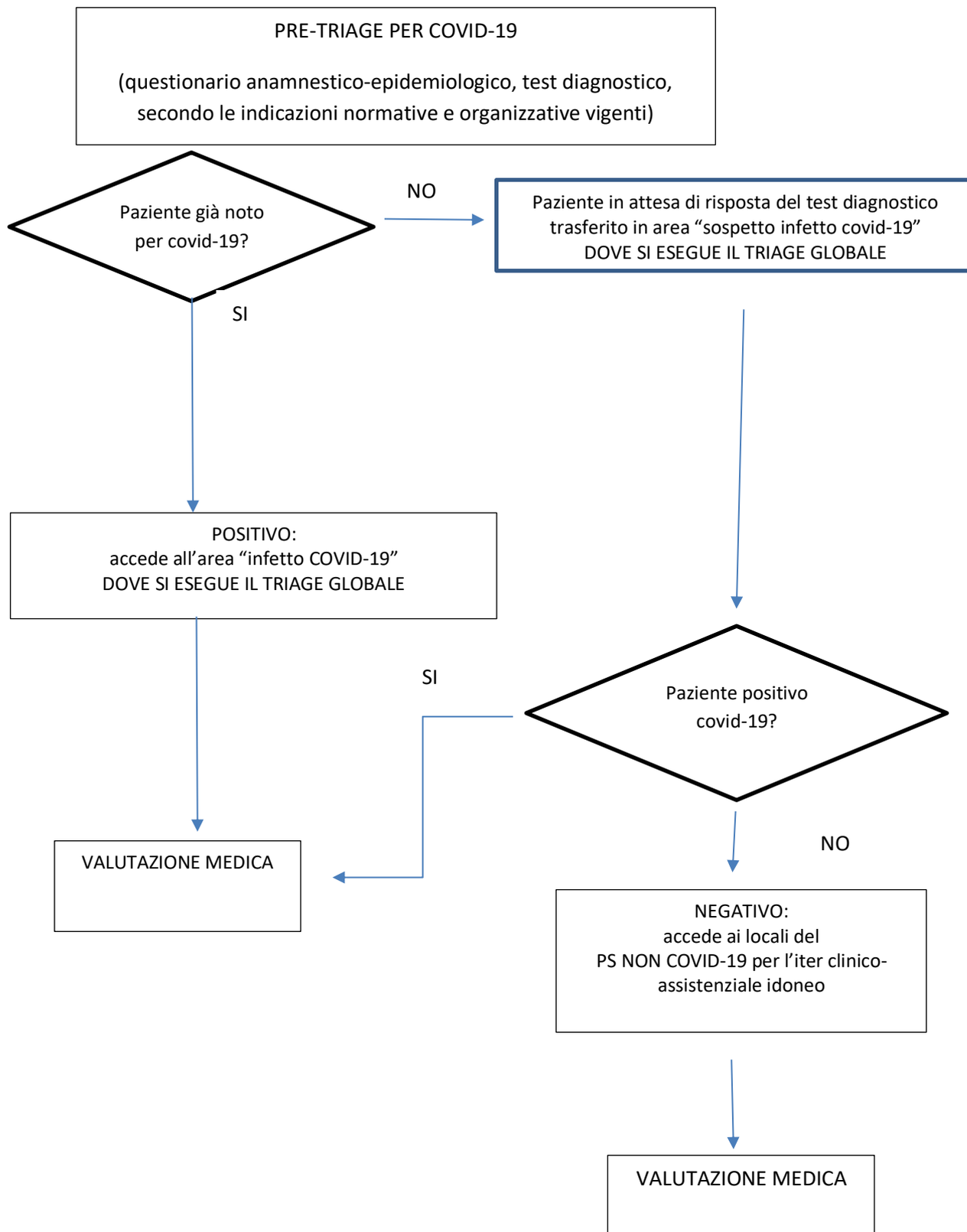
Sono inoltre disponibili iniziative sulla piattaforma di formazione dell'Istituto Superiore di Sanità EDUISS (<https://www.eduiss.it/>), il Corso WHO IPC in Italiano <https://openwho.org/courses/COVID-19-PCI-IT>, il Corso FAD COVID-19 ISS <https://www.eduiss.it/course/index.php?categoryid=51>, il Video Vestizione/Svestizione DPI

Sulla piattaforma FadInMed si segnala il corso FAD Covid-19: guida pratica per gli operatori sanitari (<https://www.fadinmed.it/>) rivolto a medici, infermieri, e infermieri pediatrici.

La partecipazione a corsi disponibili online dovrebbe essere resa obbligatoria, laddove non siano già state effettuate iniziative di formazione in loco.

DIAGRAMMA DI FLUSSO PAZIENTE CON SOSPETTO/CONFERMATO CASO COVID-19

A seguire uno schema tipo della gestione del percorso sospetto e confermato Covid-19.



Bibliografia essenziale

1. WHO PHEIC declaration see <https://www.who.int/director-general/speeches/detail/>
2. Wilder-Smith A, Osman S. Public health emergencies of international concern: a historic overview. *Journal of Travel Medicine*, 2020, 1–13 doi: 10.1093/jtm/taaa227
3. Piano Nazionale Sanitario in risposta a un'eventuale emergenza pandemica da COVID-19 Ministero della Salute - Febbraio 2020
4. Piano Strategico Operativo Nazionale di preparazione e risposta a una pandemia influenzale – PANFLU- 2021-2023 ISS- Gennaio 2021 (Gazzetta ufficiale, Serie generale – n. 23, Supplemento ordinario n. 7 del 29 gennaio 2021)
5. Piano Strategico-Operativo Regionale di Preparazione e Risposta a una Pandemia Influenzale PanFlu 2021-2023 DGR n.28 del 1 marzo 2022; Gazzetta Ufficiale n.21 del 8 marzo 2022
6. WHO. Infection prevention and control during health care when coronavirus disease (COVID-19) is suspected or confirmed. Interim guidance. 12 July 2021.
7. Circolare del Ministero della Salute 0000705-08/01/2021 aggiornamento della definizione di caso COVID-19 e strategie di testing.
8. Rapporto ISS COVID-19 n.2/2020 Rev.: Indicazioni *ad interim* per un utilizzo razionale delle protezioni per infezione da SARS-COV-2 nelle attività sanitarie e sociosanitarie (assistenza a soggetti affetti da COVID-19) nell'attuale scenario emergenziale SARS-COV-2) rev. 2 del 10.05.2020
9. Ministero della Salute - Aggiornamento delle linee di indirizzo organizzative dei servizi ospedalieri e territoriali in corso di emergenza COVID-19 del 25.03.2020
10. Regione Lazio - Raccomandazioni per la prevenzione o limitazione della diffusione del SARS-CoV-2 e della patologia correlata (COVID-19) del 15 aprile 2020
11. Rapporto ISS COVID-19 n.57/2020 - Formazione per la *preparedness* nell'emergenza COVID-19: il *case report* dell'Istituto Superiore di Sanità del 31 maggio 2020
12. https://www.salute.gov.it/imgs/C_17_opuscoliPoster_501_7_alleg.pdf

21.14 PROBLEMI DERMATOLOGICI*

I pazienti che si rivolgono ad un servizio di emergenza urgenza per un problema dermatologico riferiscono una alterazione del normale aspetto della cute per colore, integrità o altri segni aspecifici.

Definizione

Si definisce urgenza dermatologica una condizione nella quale è compromessa la buona salute dell'apparato tegumentario a causa di diverse condizioni patologiche di tipo traumatico, tossico-allergico, dermatologiche, infettive, oncologiche:

- Ustioni (vedi scheda ustioni)
- Reazioni avverse con segni e sintomi associati (vedi scheda allergie)
- Lesioni cutanee primitive (macule, papule, eritemi, vescicole bolle, pustole, neoformazioni) e secondarie (ulcere, cheratosi, croste, escare...)
- Alterazioni della cute con segni di infezione locali o sistemiche (vedi scheda paziente potenzialmente infettivo per la gestione al triage)

Sintomi e segni più frequenti:

- alterazione del colorito o dell'integrità della cute,
- orticaria/angioedema,
- eruzioni esantematiche (vedi scheda paziente potenzialmente infettivo),
- comparsa/modificazione recente di lesioni pigmentate
- comparsa recente di neoformazione palpabile
- ulcerazione di neoformazione in assenza di traumatismo
- eritema fisso,
- fotodermatiti,
 - tra le meno comuni troviamo
 - l'eritema polimorfo,
 - la sindrome di Stevens-Johnson,
 - la necrolisi epidermica tossica o sindrome di Lyell,
 - le eruzioni eczematiformi.

Altri sintomi associati da considerare:

- **orticaria** (prurito localizzato o generalizzato) con sintomi associati come febbre e dispnea (vedi scheda paziente dermatologico)
- **dolore** (dolore urente in sede di lesione traumatica da ustione o infezione),
- **edema** (tumefazione della sede di lesione traumatica da ustione o infezione)
- **ulcerazione**

* Revisione del presente paragrafo a cura della Dr.ssa Laura Eibenschutz UOSD Dermatologia Oncologica e Prevenzione Istituto Dermatologico San Gallicano IRCCS Roma

Sintomi a comparsa tardiva

- febbre,
- malessere,
- astenia.

Valutazione immediata

È importante valutare l'ABCD secondo la metodologia generale:

- colorito della cute
- sofferenza (malessere, affaticamento, astenia)
- segni e sintomi associati

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario chiedere al paziente ed osservare:

- tempo e modalità di insorgenza dei sintomi
- assunzione di farmaci o alimenti potenzialmente correlati alla eruzione cutanea
- patologie da cui è eventualmente affetto il paziente.

Valutare, inoltre la presenza di **fattori di rischio**, quali: reazioni allergiche remote note.

b) Valutazione oggettiva

Rilevare:

- PA
- FC
- FR
- TC
- SpO2
- GCS

L'esame fisico deve valutare

- Colorito e aspetto della cute
- Colorito e aspetto delle mucose
- Valutazione del respiro
- Valutazione della qualità della voce

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

PROBLEMI DERMATOLOGI					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/Segno Principale	Ustione estesa da codice 1 (vedi scheda ustioni) Sofferenza da codice 1	Rapida estensione della eruzione cutanea Orticaria in fase avanzata con sintomi associati come febbre e dispnea (vedi scheda pazienti potenzialmente infettivi)	Manifestazione cutanea generalizzata senza sintomi associati	Manifestazione cutanea o tumefazione localizzata senza sintomi associati	Manifestazione cutanea localizzata ad un'area specifica da oltre 48 h senza sintomi associati
Sintomi/Segni Associati	Evidenti segni di infezione sistemica con stato di shock		Infezione localizzata che richiede trattamento farmacologico tempestivo Neoformazione ulcerata di recente comparsa	Infezione localizzata senza menzione di complicanze Neoformazione nodulare di recente comparsa	
Score Specifici					
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)					
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro					

Bibliografia

1. Lai-Kwon J, Weiland TJ, Chong AH, Jelinek GA. Which Dermatological Conditions Present to an Emergency Department in Australia? *Emergency Medicine International*; 2014; 2014: 463026
2. Baibergenova A, Shear NH. Skin conditions that bring patients to emergency departments". *Archives of Dermatology*, 2011; 147 (1): 118–120
3. Freiman A, Borsuk D, Sasseville D. Dermatologic emergencies, *CMAJ*; 2005, 173(11)
4. Yun J, Cai F, Lee FJ, Pichler WJ. T-cell-mediated drug hypersensitivity: immune mechanisms and their clinical relevance, *Asia Pac Allergy* 2016;6:77-89
5. Delgado Capel M, Icart Palau R, Ribó Tarré L, Sanchez Ulayar A, Martinez-Costa X, Mauri Plana M, Capdevila Morell JA. Valoración del interrogatorio de la alergia a antibióticos en la historia Clínica, *Rev Esp Quimioter* 2009;22(4):210-213
6. Jewo P, Fadeyibi I. Progress in burns research: a review of avances in burn pathophysiology. *Annals of Burns and Fire Disasters* - vol. XXVIII - n. 2 - June 2015
7. Werner-Busse A, Zuberbier T, Worm M. The allergic emergency – management of severe allergic reactions, *JDDG*, 2014
8. Petersa L, Mortensenb J, Nguyena T, Bodenreidera O. Enabling Complex Queries to Drug Information Sources through Functional Composition, *Stud Health Technol Inform.* 2013; 192: 692–696.

21.15 PROBLEMI ODONTOSTOMATOLOGICI

Le urgenze odontostomatologiche che possono far afferire il paziente in pronto soccorso sono di natura intraorale e/o extraorale:

- 1 le problematiche intraorali con anomalie a carico dei tessuti periorali e orali (labbra, guance, lingua, mucosa gengivale e denti) si riferiscono a:
 - odontalgia in patologia dentale maggiore con febbre e/o in assenza di febbre
 - odontalgia in patologia dentale minore con o in assenza di febbre
 - traumatologia dentale senza o con emorragia
 - traumatologia dentale minore localizzata
 - emorragia post estrattiva
 - lesioni cutanee e/o mucose: ulcera aftosa, Herpes simplex labiale, gengiviti, candidosi orale, stomatiti, edema ugola, cheiliti, ascessi, **papillomi, verruche, condilomi.**

- 2 le problematiche extraorali con anomalie facciali dell'articolazione temporomandibolari e delle ghiandole salivari maggiori.
 - dolore acuto articolare temporo-mandibolare con blocco articolare o sospetta lussazione
 - dolore acuto e tumefazioni del collo e/o del volto

Diverse figure specialistiche sono competenti su tali distretti anatomici, otorino, chirurgo maxillo-facciale, odontoiatra, ma bisogna tenere a mente che tali problematiche possono essere un epifenomeno di patologie di altra natura.

Valutazione immediata

È necessario valutare:

- ABCD come indicato nella parte della metodologia generale
- pervietà delle vie aeree (fenomeni ostruttivi - compromissione della parola)
- eventuale presenza di distress respiratorio
- sanguinamenti
- colorito cutaneo
- presenza di deformità del volto
- presenza di secrezioni (scialorrea)
- grado di sofferenza del dolore
- deambulazione, posizione antalgica o di difesa

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

Raccogliere informazioni su:

- motivo dell'accesso (dolore, sanguinamento, corpi estranei, traumi);
- modalità e tempi di insorgenza;
- Verificare la presenza di emorragie
- Verificare la presenza di indicatori di fragilità e/o altre condizioni patologiche correlate o

meno al sintomo principale (quali terapie anticoagulanti, antiaggreganti, immunosoppressori, diatesi allergiche, pregressi interventi sul capo).

b) Valutazione oggettiva

Oltre ai parametri vitali (PA, FC, FR, TC, SpO₂, Scala del dolore) è necessario rilevare:

- eventuali secrezioni della bocca
- aspetto gengivale e della lingua
- eritema o edema del volto
- asimmetrie facciali
- emorragie esterne, pallore cutaneo e sudorazione

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

PROBLEMI ODONTOSTOMATOLOGICI					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/Segno Principale	Compromissione delle vie aeree	Emorragia massiva incontrollabile	Avulsione dentaria entro 24h, emorragia moderata controllabile, tumefazioni del volto dolenti, dolore temporo-mandibolare acuto	Avulsione dentaria >24h, tumefazioni del volto, odontalgia, tumefazioni gengivali,	Riferita odontalgia, afte del cavo orale, lesioni vescicolari delle labbra.
Sintomi/Segni Associati	Segni di Shock		Febbre		
Score Specifici		Shock Index ≥ 1	Shock Index < 1		
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)		Superati i 60 minuti di attesa.			
Terapia del dolore					
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per queste problematiche si valutino anche le schede PROBLEMI ORL E REAZIONI ALLERGICHE				

Bibliografia essenziale

1. Gruppo TML (Triage Modello Lazio). Il triage ospedaliero. Laziosanità, Agenzia di Sanità Pubblica, Regione Lazio, 2007
2. CTAS Working Group. Canadian Triage and Acuity Scale, 2012
3. Australasian College for Emergency Medicine. Guidelines on the Implementation of the ATS in Emergency Departments; 2016
4. Mackway-Jones K, Marsden J, Windle J. Manchester triage system. CEA, 2017
5. Agency of Healthcare Research and Quality. Emergency Severity Index (ESI). A triage tool for emergency department care; 2012

21.16 PROBLEMI OFTALMOLOGICI*

L'urgenza in oftalmologia, intesa come immediata necessità di intervento di uno specialista al fine di evitare danni irreversibili alla funzione visiva, è rappresentata da un numero relativamente limitato di condizioni. I traumatismi che violano l'integrità del bulbo oculare, il contatto con agenti chimici, alcune patologie oculari specifiche e gli insulti ischemici retinici rappresentano la grande maggioranza di queste condizioni. Una particolare annotazione va riservata alla occlusione dell'arteria centrale della retina o della branca arteriosa retinica che nelle varie forme ischemiche devono essere considerate veri e propri stroke o TIA con la stessa tempistica gestionale degli ictus. Secondo la normativa riguardante i requisiti minimi di autorizzazione di strutture all'esercizio sanitario (decr. 70//2015), l'unità specialistica oculistica è prevista sia in ospedali sede di Dipartimento di Emergenza Urgenza sia di I che II livello, però sono molte le strutture di Pronto soccorso in cui non è possibile fruire di una consulenza oftalmologica tempestiva.

Per queste ragioni risulta utile individuare un sistema di Triage accurato e riproducibile che permetta in pronto soccorso il riconoscimento dei casi più urgenti presso qualsiasi servizio di emergenza ospedaliero.

Valutazione immediata

La valutazione iniziale deve includere: la macroscopica presenza o il sospetto di lesioni di continuo del bulbo oculare, le grossolane alterazioni di forma, il colore e/o visus rispetto alla norma o all'occhio controlaterale.

Valutazione soggettiva e oggettiva

Allo scopo di favorire una corretta valutazione del grado di urgenza delle cure da dedicare al paziente è importante intervistare il paziente rilevando alcuni sintomi/segni principali quali la perdita della vista ed il rischio di non integrità del bulbo.

Perdita della Vista

Non necessita di strumentazione specifica ma basta quanto riferito dal paziente. È necessario chiedere se il paziente:

- vede la luce,
- vede il moto di una mano aperta a 50 cm dal suo viso,
- di contare le dita o leggere i titoli di un quotidiano.

Rischio di non integrità del bulbo

Detto anche "occhio aperto", è un dato puramente anamnestico che il triagista può valutare semplicemente ascoltando le condizioni in cui si è svolto l'evento traumatico: il paziente che riferisce di "...essere stato colpito da qualcosa..." mentre era esposto a martelli, trapani, frollini, seghe circolari, martinetti idraulici, molle o rottura di parti in movimento, esplosioni, frammenti di vetro, etc, è da considerarsi a rischio di penetrazione bulbare e pertanto di avere un bulbo non integro. La parete bulbare può essere lesa anche in assenza di corpi estranei come ad esempio una ferita da taglio.

* Alla redazione della presente scheda ha partecipato il Dottor Giuseppe Fuschini, responsabile UOSD Rete Oftalmologica Territoriale – ASL Roma 1

In caso di contatto con sostanze irritanti/causticanti è necessario chiedere al paziente quanto tempo prima dell'arrivo in pronto soccorso è avvenuto l'evento.

In caso di concomitanza di segni neurologici è necessario valutarli avvalendosi della Cincinnati Pre-Hospital Stroke Scale (CSS).

Completare la valutazione oggettiva con la rilevazione dei parametri vitali:

- PA
- FC
- FR
- Tc
- SpO₂
- Scala del dolore

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

PROBLEMI OFTALMOLOGI					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche sintomo/segno principale	<p>Ferita bulbare penetrante o perforante, grave</p> <p>Flogosi del bulbo oculare, dopo interventi chirurgici, con dolore e calo del visus improvviso</p> <p>Scoppio del bulbo</p> <p>Non percezione luce</p> <p>Diminuzione o perdita acuta del visus, visione doppia con CSS positiva ≤ 24 ore</p>	<p>Diminuzione o perdita del visus entro le 24 ore +/- sintomatologia neurologica</p> <p>Visione doppia +/- sintomi neurologici entro 24 ore*</p> <p>Ferite perforanti palpebrali a tutto spessore corpi estranei ritenuti endo-bulbari ed endo-orbitari</p> <p>Contatto con agenti chimici, fisici, causticanti, termici entro le 12 h</p> <p>Edema palpebrale imponente + cute arrossata e calda + occhio rosso dolente e febbre, proptosi</p> <p>Dolore bulbare monolaterale associato a nausea /vomito e calo del visus imponente</p>	<p>Calo del visus entro le 72 h</p> <p>Visione di macchie mobili (miodesopsie) monolaterali associati a flash luminosi (fosfeni) entro 2 giorni</p> <p>Visione doppia binoculare entro 72 h</p> <p>Edema palpebrale esteso e bilaterale entro 24 h</p> <p>Traumi e ferite corneali non a tutto spessore, contusioni lievi, abrasione corneale</p> <p>Corpo estraneo corneale/sacco congiuntivale entro 72 h</p> <p>Contatto con agenti chimici/ fisici/causticanti/termici entro 72 h</p> <p>Sensazione di corpo estraneo con anamnesi di trauma contusione etc.....</p> <p>Dolore bulbare monolaterale con marcato rossore, senza secrezione entro 4 giorni</p> <p>Marcato dolore, rossore e sensazione di corpo estraneo con possibile coinvolgimento corneale in portatore di lente a contatto</p> <p>Papule e lesioni cutanee se molto estese entro 48 h</p>	<p>Calo del visus oltre le 72 h moderato, continuo e bilaterale</p> <p>Visione di macchie mobili (miodesopsie) bilaterali o monolaterali senza flash (fosfeni)</p> <p>Visione di macchie luminose transitorie seguite o meno da cefalea</p> <p>Visione doppia binoculare oltre 72 h</p>	<p>Sensazione di corpo estraneo senza anamnesi di traumatismo</p> <p>Edema palpebrale poco esteso e oltre 24 ore</p> <p>Lesioni cutanee palpebrali</p> <p>Papule palpebrali</p> <p>Iperemia sotto la congiuntiva</p> <p>Bruciore/prurito</p> <p>Lacrimazione</p> <p>Iperemia congiuntivale anche in portatore di lente a contatto</p> <p>Dolori vaghi non specificati e non recenti</p>

PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche			
Attivazione Consulenza (secondo protocollo locale)	Se presenti sintomi neurologici attivare il team neurovascolare/neurologo	Se presenti sintomi neurologici attivare il team neurovascolare/neurologo			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	*questa sintomatologia prevede l'ingresso possibilmente immediato alle cure, dopo l'assegnazione del codice di priorità, o comunque tassativamente entro 15 minuti				

Bibliografia essenziale

1. Rossi T, Boccassini B, Iossa M, Mutolo MG, Lesnoni G, Mutolo PA. Triage and coding ophthalmic emergency - The Rome Eye Scoring System for Urgency and Emergency (RESCUE): A pilot study of 1000 eye-dedicated emergency room patients. *European Journal of Ophthalmology*, 2007; 17(3): 413-417
2. Coleman J, De-sousa Peixoto R. Management of patients with eye complaints within Adult ED – Nottingham University Hospitals. Available at www.nuh.nhs.uk/download.cfm?doc=docm93jijm4n4306, data ultimo accesso 07.04.2019
3. NSW Department of health. Eye emergency manual. Second Edition, May 2009
4. Boussie V, Nahah F, Newman NJ. Management of acute retinal ischemia: follow the guidelines! *American Academy of Ophthalmology*, 2018, 125 (10): 1597-1607

21.17 PROBLEMI OTORINOLARINGOIATRICI

Si tratta in genere di patologie a basso impatto in emergenza-urgenza ma proprio per questo meritevoli di un inquadramento il più possibile preciso, per evitare pericolose sottovalutazioni, soprattutto per i quadri ad alto tasso di ricovero (fratture nasali e ascessi tonsillari) e che possono avere pesanti ripercussioni sulla prognosi del paziente. Deve essere anche considerata la possibilità di sintomatologia apparentemente di esclusiva competenza otorino, epifenomeno invece di una problematica internistica.

Valutazione immediata

È necessario valutare:

1. ABCD come indicato nella parte della metodologia generale
2. Pervietà vie aeree (compromissione della parola)
3. eventuale presenza di dispnea
4. sanguinamento
5. colorito cutaneo
6. presenza di deformità del volto
7. presenza di secrezioni (scialorrea)
8. grado di sofferenza del dolore

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

Raccogliere informazioni su:

- motivo dell'accesso (dolore, sordità, vertigini, epistassi, acufeni, disfonia, disfagia, rinorrea, otorrea, otorragia, corpi estranei, traumi);
- modalità e tempi di insorgenza;
- sintomi correlati (nausea, vomito, febbre, cefalea, dispnea);
- patologie concomitanti;
- farmaci (*anticoagulanti, antiaggreganti*);
- natura di eventuale corpo estraneo e anamnesi di tentativo di rimozione.

b) Valutazione oggettiva

Rilevare:

- PA
- FC
- FR
- Tc
- SpO₂
- Scala del dolore

Valutare inoltre:

- eventuali secrezioni della bocca, naso, orecchie: quantità, qualità, colore, odore;
- eritema o edema del padiglione auricolare
- asimmetrie facciali (deformità della piramide nasale e del massiccio facciale;

- presenza di tirage (retrazione del giugulo e fosse sovraclaveari con il respiro) e corrage (stridore inspiratorio)
- emorragie esterne, pallore cutaneo e sudorazione
- tosse bitonale;
- entità epistassi e otorragia;
- capacità fonatoria;
- localizzazione e descrizione del corpo estraneo.
- presenza di sintomi neurologici.

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

PROBLEMI OTORINOLARINGOIATRICI					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Segni di ostruzione acuta delle vie aeree (tirage, cornage)	Epistassi massiva non controllata con tamponamento	Epistassi moderata controllata con tamponamento Corpo estraneo nel naso o faringe, senza altri sintomi ad eccezione del dolore Traumi facciali con deformazione della sola piramide nasale con modesta epistassi Sordità improvvisa (comparsa da non oltre 72 ore non accompagnata da dolore) Escissione lobo auricolare	Ematoma auricolare Corpo estraneo auricolare Otalgia Faringodinia Disfonia Disfagia Epistassi controllabile con tamponamento locale Ipoacusia Improvvisa Otorragia atraumatica Otorrea atraumatica	Otalgia e/o faringodinia da oltre 48 h in assenza di criteri di assegnazione da codice superiore Epistassi anamnestica Richiesta di rimozione di tappo di cerume riferito o di tamponamento nasale
Sintomi/Segni Associati	Stato di shock	Alterazione della coscienza Segni-sintomi neurologici	Febbre		
Score specifici		Shock index ≥ 1	Shock index < 1		
	GCS - SCALA DOLORE				
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)		ORL, per il codice 2 superati 60 minuti di attesa			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per questa condizione si valutino le schede sulle VERTIGINI/TRAUMA				

Bibliografia essenziale

1. Gruppo TML (Triage Modello Lazio). Il triage ospedaliero. Laziosanità, Agenzia di Sanità Pubblica, Regione Lazio, 2007
2. CTAS Working Group. Canadian Triage and Acuity Scale, 2012
3. Australasian College for Emergency Medicine. Guidelines on the Implementation of the ATS in Emergency Departments; 2016
4. Mackway-Jones K, Marsden J, Windle J. Manchester triage system. CEA, 2017
5. Agency of Healthcare Research and Quality. Emergency Severity Index (ESI). A triage tool for emergency department care; 2012

21.18 PROBLEMI UROLOGICI

In ambito Urologico alcune importanti sindromi si manifestano con un sintomo o segno o un gruppo di sintomi e segni che corrisponde ad alterazioni di alcune funzioni fondamentali dell'apparato urinario (minzione, produzione d'urina) oppure con dolore o con la presenza di sangue nelle urine.

I sintomi urologici possono essere raggruppati in 4 categorie:

1. Sintomi delle Basse Vie Urinarie – disfunzione delle basse vie urinarie (continenza-minzione):
 - pollachiuria (aumentata frequenza della minzione), disuria (difficoltà ad urinare, non necessariamente accompagnata da dolore), stranguria (emissione dolorosa di urina), poliuria (aumentata quantità di urine), nicturia (stimolo minzionale notturno);
 - impellenza ad urinare, incontinenza urinaria, perdita improvvisa d'urine, getto debole o intermittente, sforzo minzionale, sgocciolamento, ritenzione urinaria

2. Anuria – mancata produzione di urina (anuria secretoria). Appartengono a questa categoria di problemi, di ambito medico, anche i difetti di produzione di urina:

- Oliguria: produzione di una quantità di urine inferiore a 500 cc nelle 24 ore,
- Poliuria: produzione di una quantità di urine superiore a 2 litri nelle 24 ore.

L'*anuria escretoria*, problema di pertinenza urologica, è causata dal mancato arrivo delle urine prodotte dai reni alla vescica per presenza di ostacoli che occludono gli ureteri (calcoli, compressioni estrinseche, tumori) o da mancata emissione d'urina dall'uretra (ipertrofia prostatica benigna o maligna, calcoli uretrali, traumi).

3. Ematuria - presenza di sangue nelle urine - può essere macroscopica e microscopica e associarsi a stranguria, pollachiuria e dolore addominale o lombare. Le cause di ematuria, sia micro che macro, possono essere molteplici:

- Affezioni del rene (nefropatie)
- Tumori (rene, uretere, vescica, prostata)
- Calcolosi urinaria (rene, uretere, vescica)
- Ipertrofia prostatica
- Terapie anticoagulanti
- Traumi renali
- Infezioni delle vie urinarie

Si può avere, inoltre, emissione di sangue dall'apparato urogenitale indipendentemente dalla minzione:

- Uretrorragia (sangue dall'uretra)
- Emospermia (presenza di sangue nel liquido seminale).

4. Dolore Urogenitale - suddiviso in due categorie:

A. Quadri di Dolore Genito-Urinario e Sindromi Sintomatologiche Suggestive di Disfunzione delle Basse Vie Urinarie:

- Dolore Vescicale. È localizzato a livello sovrapubico. Di solito aumenta con il riempimento vescicale e può persistere dopo la minzione.

- Dolore Uretrale. È avvertito a livello dell'uretra. Nei maschi può essere l'uretra distale (il meato) e può essere un dolore riferito, ossia di derivazione di altra sede (prostata), oppure può essere nell'uretra peniena o bulbare (nel perineo).
- Dolore Vulvare. Localizzato al livello dei genitali esterni femminili.
- Dolore Vaginale. È sentito internamente alla vagina, oltre l'ostio.
- Dolore Scrotale. Può derivare da varie sedi all'interno dello scroto (testicolo, epididimo, funicolo), dalla cute dello scroto oppure può irradiarsi verso il canale inguinale e l'addome, fino al livello della zona lombare (reni). È opportuno *porre attenzione al dolore scrotale violento, improvviso, accompagnato da nausea, vomito, ingrossamento ed arrossamento dello scroto e del testicolo, che deve far pensare a una possibile torsione testicolare, condizione di massima urgenza.*
- Dolore Perineale. Nelle femmine è localizzato tra la parte inferiore del vestibolo vaginale e l'ano. Nei maschi tra lo scroto e l'ano.

B. Colica Reno-Ureterale - Fra i sintomi, il più comune è il dolore addominale acuto con irradiazione verso il basso, fino all'inguine, talvolta fino ai genitali. Il dolore può localizzarsi anche al fianco e posteriormente a livello lombare può essere associata ematuria, nausea e vomito.

Le patologie più rare, ma molto più gravi, che simulano il dolore della colica renale sono tra le altre:

- l'aneurisma dell'aorta addominale,
- la gravidanza ectopica
- infezioni delle vie urinarie (pielonefrite)

Infine, si segnala il *priapismo* che L' European Urological Association Guidelines del 2013 definiscono come un'erezione persistente e dolorosa della durata maggiore di 4 ore, indipendente da una stimolazione sessuale, che costituisce *una vera emergenza urologica*.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale (ABCDE), si valuta l'aspetto globale del paziente, facies, postura, se deambula o no, il colorito cutaneo.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario chiedere o osservare:

- sintomo principale d'accesso, caratteristiche e localizzazione del dolore, tempo d'insorgenza;
- evoluzione della sintomatologia, sintomi associati (agitazione, sudorazione, nausea, vomito, disturbi minzionali, febbre, tenesmo rettale....)
- Colore delle urine, presenza di ematuria
- Patologie pregresse o associate (patologie renali, calcolosi renale, patologie prostatiche o vescicali, patologie endocrinologiche, patologie metaboliche, patologie cardiache), eventuali diatesi allergiche
- Sintomi associati: dolore addominale o lombare, pollachiuria, stranguria
- Assunzione di FANS, anticoagulanti, antipertensivi

b) Valutazione oggettiva

Oltre ai parametri vitali (PA, FC, FR, TC, HGT, SpO2, scala del dolore) è necessario effettuare:

- Multistick urinario (ricerca di sangue, leucociti e proteine, glucosio).
- Ispezione e palpazione del distretto corporeo sede del sintomo/problema

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

PROBLEMI UROLOGICI					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Ematuria imponente con segni di shock Traumi diretti dei genitali e del perineo con emorragie in atto	Ematuria macroscopica in concomitanza di TAO e coagulopatie Dolore testicolare con nausea, vomito, irradiato al basso addome, ingrossamento ed arrossamento dello scroto e testicolo in posizione orizzontale, Dolore addominale acuto irradiato all'inguine, ai genitali, al fianco e posteriormente a livello lombare con stranguria, ematuria, nausea e vomito. Ritenzione acuta d'urina con dolore Anuria Ostruzione/dislocazione nefrostomia Priapismo	Ematuria macroscopica Dolore addominale irradiato all'inguine, ai genitali, al fianco, posteriormente in sede lombare senza nausea e vomito Ritenzione acuta d'urina in assenza di dolore Oliguria Fimosi serrata	Emospermia Dolore ipogastrico lieve recente con irradiazione genitale (NRS 1-3) Stranguria e pollachiuria Poliuria Ostruzione recente di CV	Ematuria anamnestica Richiesta di sostituzione di CV funzionante Disuria da oltre 24 ore con PV nella norma, apiressia e assenza di altri sintomi
Sintomi/Segni associati					
Score specifici		Shock Index ≥ 1 NRS 8-10	Shock Index < 1 NRS 4-7	NRS 1-3	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche Esecuzione multistisk urinario			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)		Urologo superati i 60 minuti di attesa			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per questa condizione si valutino anche le schede sul DOLORE ADDOMINALE/TRAUMA				

Bibliografia essenziale

1. Abrams P, Cardozo L, Fall M, Griffiths D, Rosier P, Ulmsten U, Van Kerrebroeck P, Victor A, Wein A. The standardisation of terminology in lower urinary tract function: report from the standardisation sub-committee of the International Continence Society. *Urology*, 2003, 61 (1): 37– 49
2. Manchester Triage Group. *Emergency Triage*, Third Edition, Wiley Blackwell, 2014
3. Schubert H. Emergency case. Acute testicular pain. *Can Fam Physician*. 2000 Jun; 46:1289-90
4. European Urological Association Guidelines, 2017

21.19 REAZIONE ALLERGICA

Per allergia si intende una serie di condizioni causate dall'ipersensibilità del sistema immunitario a sostanze tipicamente innocue dell'ambiente. Essa è dovuta a meccanismi immunologici e si manifesta in seguito all'esposizione del paziente, tramite contatto, ingestione o inalazione di sostanze normalmente tollerate dall'organismo, di cui l'anafilassi rappresenta evoluzione più temibile.

La prevalenza delle malattie allergiche è in aumento in tutto il mondo e comprendono l'asma, la rinite, l'anafilassi, l'allergia a farmaci ed alimenti, l'allergia al veleno di insetti, l'eczema, l'orticaria e l'angioedema. Le intolleranze alimentari e le intossicazioni alimentari sono condizioni diverse dalle allergie; le caratteristiche principali delle reazioni allergiche sono infatti la specificità e la velocità, in quanto, le stesse, sono per definizione immediate.

Le allergie sono patologie comuni: nei paesi sviluppati, circa il 20% delle persone è affetto da rinite allergica, circa il 6% delle persone ha almeno un'allergia alimentare, e circa il 20% ha la dermatite atopica. La crescente incidenza e la varianza nelle manifestazioni cliniche implicano un riconoscimento precoce dei sintomi e segni di anafilassi, specie delle forme inizialmente lievi, da parte del triagista.

Cause

Le cause dell'allergia si raggruppano in fattori genetici ed ambientali.

Gli allergeni possono essere di varia natura; i più comuni sono:

- Alimenti (noci, arachidi, pesce, molluschi, uova, latte vaccino, soia, grano)
- Farmaci (antibiotici, FANS, miorilassanti, citostatici, inibitori pompa protonica, immunoterapie, eccipienti)
- Veleno di insetti pungenti (imenotteri pungitori) e mordaci (zanzare, zecche)
- Lattice (soprattutto in ambiente sanitario)
- Altri (urushiol, mezzi di contrasto, esercizio fisico, liquido seminale)

Manifestazioni cliniche

Le allergie sono caratterizzate da una risposta infiammatoria agli allergeni locale o sistemica.

I segni e sintomi secondo i sistemi/apparati coinvolti nella reazione allergica sono illustrati nella tabella seguente.

TABELLA 1 – SEGNI E SINTOMI RELATIVI AI SISTEMI/APPARATI COINVOLTI NELLA REAZIONE ALLERGICA		
Cardiovascolare	Respiratoria	Cutanea
Ipotensione Presincope Tachicardia Alterazione/Perdita Di Coscienza Tremori Arresto Cardiaco Sudorazione Vertigini Astenia	Prurito Congestione nasale Rinorrea Starnuti Stridore Edema laringea Tosse Wheezing Dispnea Apnea Costrizione /Dolore Toracico	Angioedema Orticaria Prurito Eritema Sensazione di Bruciore/Calore
Neurologico	Gastrointestinale	Oculare
Crisi comiziale	Edema labbra, lingua Prurito cavo orale Nausea, Vomito, Diarrea Disfagia Dolore Addominale Incontinenza	Prurito Lacrimazione Edema peri orbitale Eritema Congiuntivale

Fattori di Rischio

I fattori di rischio agiscono aumentando la biodisponibilità dell'allergene e/o riducendo la soglia di attivazione di mastociti e basofili, rendendo conseguentemente maggiore la probabilità di insorgenza di una reazione anafilattica in seguito all'esposizione a un determinato *trigger*. I fattori di rischio si possono classificare in fattori endogeni, esogeni e allergene-correlati; quelli che comportano un maggior rischio di reazioni gravi in seguito all'esposizione con l'allergene o che amplificano la severità della reazione stessa possono essere:

1. Da Patologie Concomitanti:

- Asma (specie se di tipo severo e non controllato)
- Mastocitosi sistemica
- Patologie cardiovascolari
- Dermatite atopica, rinite allergica, osteoartrite

2. Fattori individuo dipendenti:

- Reazioni pregresse
- Stato di gravidanza
- Allergie a noci e arachidi
- Paziente Anziano allergico al veleno di insetti e/o con patologie concomitanti
- Assunzione di farmaci anti ipertensivi (specie betabloccanti, ACE inibitori)

3. Fattori circostanziali (co fattori):

- FANS e alcool
- Esercizio fisico
- Febbre, infezioni acute
- Stati premestruali, stress

L'anafilassi

L'**anafilassi** è una reazione di ipersensibilità di I tipo verso un antigene (l'allergene) ed è definita come «*una grave reazione allergica a rapida comparsa che può causare la morte*».

L'anafilassi si presenta con molti sintomi diversi che emergono in pochi minuti o nelle ore successive al contatto, con un esordio medio da 5 a 30 minuti se l'esposizione è per via endovenosa, e 2 ore per i prodotti alimentari. Le aree più comunemente colpite sono: pelle, vie respiratorie, apparato gastrointestinale, cuore e vasi e sistema nervoso centrale. Possono essere coinvolti anche più apparati contemporaneamente.

L'anafilassi viene diagnosticata sulla base di criteri clinici. Quando uno dei tre seguenti segni si verifica a pochi minuti o ore dall'esposizione a un allergene, vi è un'alta probabilità che si tratti di una reazione anafilattica:

1. Coinvolgimento della pelle o del tessuto della mucosa con difficoltà respiratorie o ipotensione;
2. Due o più dei seguenti sintomi:
 - a. Coinvolgimento della cute o della mucosa
 - b. Difficoltà respiratorie
 - c. Ipotensione (riduzione della pressione arteriosa sistemica del 30% rispetto a quella basale del paziente o al di sotto dei valori standard.)
 - d. Sintomi gastrointestinali;
3. Bassa pressione sanguigna dopo l'esposizione a un allergene noto

Le reazioni anafilattiche si possono classificare in base alle manifestazioni cliniche di crescente gravità come indicato nella tabella 2.

TABELLA 2 - CLASSIFICAZIONE REAZIONI ANAFILATTICHE IN BASE ALLA GRAVITÀ NEGLI ADULTI ¹²				
GRADO	SINTOMI CUTANEI	SINTOMI GASTROINTESTINALI	SINTOMI RSPIRATORI	SINTOMI CARDIOVASCOLARI
1	Prurito Arrossamento Orticaria Angioedema	-	-	-
2	Come sopra Angioedema (non sempre)	Nausea Crampi	Rinorrea Raucedine Dispnea	Tachicardia Aumento della pressione Aritmia
3	Come sopra	Vomito Defecazione Diarrea	Edema della laringe Broncospasmo Cianosi	Shock
4	Come sopra	Come sopra	Arresto respiratorio	Arresto cardiaco

Le reazioni allergiche in Triage

In un setting di pronto soccorso, qualora si sospetti una reazione anafilattica, sarà necessario seguire un protocollo d'azione definito, applicando quindi il processo di Triage:

Valutazione immediata

È necessario valutare:

- ABCDE, come indicato nella parte generale della metodologia
- Stato di agitazione
- Dispnea e rumori respiratori udibili
- Scialorrea, difficoltà a parlare o disfonia (segno di edema laringeo)
- Alterazione del colorito della cute visibile (rush cutaneo e/o cianosi)
- Edema del volto.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

Richiede un'intervista accurata ponendo i seguenti quesiti:

- Quando è iniziata la reazione e con quali sintomi
- Se la reazione sta peggiorando o si è stabilizzata
- Se il paziente ha avuto altre reazioni allergiche in passato e di quale gravità (è altamente probabile che una reazione allergica grave possa ripetersi)
- Se il paziente sa di essere allergico e a che cosa
- Se il paziente ha assunto possibili sostanze allergeniche (in particolare farmaci o cibi) prima che si manifestasse la reazione o se è stato punto da un insetto
- Se il paziente ha già assunto terapia antiallergica
- Se assume farmaci e quali, se è mai ricorso ad assunzione di adrenalina con penna

¹² Tratto da Ring, Behrendt H, de Weck A. History and classification of anaphylaxis. Chemical immunology and allergy, vol. 95, 2010

- Se ha delle patologie in anamnesi

b) Valutazione oggettiva:

È necessario rilevare:

- FC, PA, SpO₂, FR, TC, GCS
- ECG se presente dolore toracico
- L'estensione del rash cutaneo e la grandezza degli eventuali pomfi (*l'orticaria gigante*, specie se confluyente, ha una gravità maggiore)
- La presenza di edema delle strutture del cavo orale (in particolare lingua e ugola), senso di costrizione alla gola o toracica con difficoltà respiratoria, alterazione dello stato di coscienza
- Rumori udibili respiratori, disfonia, scialorrea

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

REAZIONE ALLERGICA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/Segno Principale	Segni di ostruzione delle vie aeree Impossibilità a formulare frasi compiute Tirage Cornage Stato di shock Sincope in atto Segni neurologici	Angioedema volto o lingua difficoltà a formulare frasi compiute e/o tosse secca Senso di costrizione alla gola o toracica con difficoltà respiratoria e/o dolore toracico Presincope Prurito severo Rapida progressione dei sintomi Punture altamente nocive (es. veleni di imenotteri) Vomito e/o diarrea ripetuti	Prurito moderato Reazione cutanea generalizzata (> 10% della superficie corporea) Punture moderatamente letali	Reazione cutanea locale Dolore o prurito recente (entro 24 ore)	Congestione nasale Eritema persistente Dolore o prurito oltre le 24 ore
Score Specifici	GCS				
PROCEDURE TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)					
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per questa condizione si valutino le schede sulle INTOSSICAZIONI/DISPNEA/SINCOPE				

Bibliografia

1. WAO/EAACI. Terminologia delle patologie allergiche. http://www.worldallergy.org/professional/allergic_diseases_center/nomenclature/italian.php (consultato il 20 marzo 2016)
2. Pawankar R, Canonica GW, ST Holgate ST, Lockey RF, Blaiss M. The WAO White Book on Allergy (Update. 2013); http://www.worldallergy.org/definingthespecialty/white_book.php (consultato il 20 marzo 2016)
3. Worm M, Edenharter G, Ruëff F, Scherer K, Pföhler C, Mahler V, Treudler R, Lang R, Nemat K, Koehli A, Niggemann B, Hompes S. Symptom profile and risk factors of anaphylaxis in Central Europe. *Allergy* 2012; 67: 691–698
4. Muraro A, Roberts G, Worm M, Bilò MB, Brockow K, Fernández Rivas M, Santos AF, Zolkipli ZQ, Bellou A, Beyer K, Bindslev-Jensen C, Cardona V, Clark AT, Demoly P, Dubois AEJ, DunnGalvin A, Eigenmann P, Halken S, Harada L, Lack G, Jutel M, Niggemann B, Ruëff F, Timmermans F, Vlieg–Boerstra BJ, Werfel T, Dhami S, Panesar S, Akdis CA, Sheikh A on behalf of the EAACI Food Allergy and Anaphylaxis Guidelines Group. Anaphylaxis: guidelines from the European Academy of Allergy and Clinical Immunology. *Allergy* 2014; 69: 1026–1045.
5. Brown SGA. Clinical features and severity grading of anaphylaxis. *J Allergy Clin Immunol* 2004; 114 :371 – 376.
6. Muraro A, Werfel T, Hoffmann-Sommergruber K, Roberts G, Beyer K, Bindslev-Jensen C, Cardona V, Dubois A, duToit G, Eigenmann P, Fernandez Rivas M, Halken S, Hickstein L, Høst A, Knol E, Lack G, Marchisotto MJ, Niggemann B, Nwaru BI, Papadopoulos NG, Poulsen LK, Santos AF, Skypala I, Schoepfer A, Van Ree R, Venter C, Worm M, Vlieg–Boerstra B, Panesar S, de Silva D, Soares-Weiser K, Sheikh A, Ballmer-Weber BK, Nilsson C, de Jong NW, Akdis CA on behalf of the EAACI Food Allergy and Anaphylaxis Guidelines Group. EAACI Food Allergy and Anaphylaxis Guidelines. Diagnosis and management of food allergy. *Allergy* 2014; 69: 1008–1025.
7. Panesar SS, Nwaru B, Hickstein L, Rader T, Hamadah H, Ali DFI, Patel B, Muraro A, Roberts G, Worm M, Sheikh A. The epidemiology of anaphylaxis in Europe: protocol for a systematic review. *Clin Transl Allergy* 2013;3:9.
8. Manivannan V, Decker WW, Stead LG, Li JTC, Campbell RL. Visual representation of National Institute of Allergy and Infectious Disease and Food Allergy and Anaphylaxis Network criteria for anaphylaxis. *International Journal of Emergency Medicine*. 2009;2(1):3-5.
9. Sampson HA, Aceves S, Bock SA, James J, Jones S, Lang D, Nadeau K, Nowak-Wegrzyn A, Oppenheimer J, Perry TT, Randolph C, Sicherer SH, Simon RA, Vickery BP, Wood R; Joint Task Force on Practice Parameters, Bernstein D, Blessing-Moore J, Khan D, Lang D, Nicklas R, Oppenheimer J, Portnoy J, Randolph C, Schuller D, Spector S, Tilles SA, Wallace D; Practice Parameter Workgroup, Sampson HA, Aceves S, Bock SA, James J, Jones S, Lang D, Nadeau K, Nowak-Wegrzyn A, Oppenheimer J, Perry TT, Randolph C, Sicherer SH, Simon RA, Vickery BP, Wood R. Food allergy: A practice parameter update—2014. *Journal of Allergy and Clinical Immunology*, 2014; 134(5):1016 - 25
10. Simons FER, Ebisawa M, Sanchez-Borges M, Thong BY, Worm M, Tanno LK, Lockey RF, El-Gamal YM, Brown SG, Park HS, Sheikh A. 2015 update of the evidence base: World Allergy Organization anaphylaxis guidelines. *The World Allergy Organization Journal*. 2015;8:32

11. Lieberman P, Nicklas RA, Randolph C, Oppenheimer J, Bernstein D, Bernstein J, Ellis A, Golden DB, Greenberger P, Kemp S, Khan D, Ledford D, Lieberman J, Metcalfe D, Nowak-Wegrzyn A, Sicherer S, Wallace D, Blessing-Moore J, Lang D, Portnoy JM, Schuller D, Spector S, Tilles SA. Anaphylaxis--a practice parameter update 2015. *Annals of Allergy, Asthma and Immunology*. 2015 Nov 1;115(5):341-384.
12. Gruppo TML. Il Triage Ospedaliero. Lazio- Sanità agenzia di Sanità Pubblica; 2007
13. Gruppo Formazione Triage. Triage Infermieristico. Terza edizione. McGraw-Hill; 2010
14. Canadian Association of Emergency Physician. Canadian Triage Acuity System Complaint Oriented Triage (COT) reference tool 2012. <http://caep.ca/resources/ctas> (consultato il 26 giugno 2015)
15. Mackway-Jones Ke. Emergency triage: Manchester Triage Group. 3th edition London: BMJ Publishing Group, 2013. <http://onlinelibrary.wiley.com/book/10.1002/9781118299029> . (consultato 12 marzo 2016)
16. Guardo C, Arrigoni M, Santuz P, La Fauci G. Anafilassi: riconoscimento e gestione in pronto soccorso pediatrico; QUADERNI ACP 1/2022; (consultato il 08 agosto 2022)
17. Porro F, Bergonti C, Serafini S, Ghilardi G. Il triage dei pazienti con manifestazioni acute da ipersensibilità in Pronto Soccorso: l'esperienza di un anno; *Emergency Care Journal*, Dipartimento di Emergenza Alta Specialità, Fondazione Ospedale Maggiore Policlinico, Mangiagalli, Regina Elena, IRCCS, Milano (consultato il 10 agosto 2022)
18. Borrelli P, Pesenti Campagnoni M. Gestione dell'anafilassi in Pronto Soccorso (consultato il 08 agosto 2022)
19. Ring J, Behrendt H, de Weck A. *History and classification of anaphylaxis* (consultato il 10 agosto 2022)
20. Tupper J, Visser S. Anaphylaxis: A review and update. *Can Fam Physician*. 2010 (consultato il 10 agosto 2022)
21. Cancian M. Angioedemi in Pronto Soccorso; Italian Network for Hereditary and Acquired Angioedema (2021)
22. Australasian Society of Clinical Immunology and Allergy (ASCIA), First aid plan for anaphylaxis, 2021 (consultato il 10 agosto 2022)
23. Choosing Wisely Australia and the Australasian Society of Clinical Immunology and Allergy (ASCIA), Tests, treatments and procedures clinicians and consumers should question; 2017 (consultato il 10 agosto 2022)
24. Ring, Behrendt H, de Weck A. History and classification of anaphylaxis. *Chemical immunology and allergy*, vol. 95, 2010

21.20 SINCOPE

La sincope è una breve perdita di coscienza (T-LOC: Loss Of Consciousness - LG ESC 2018) dovuta a transitoria ipoperfusione cerebrale globale caratterizzata da:

- Transitorietà
- Rapida insorgenza
- Breve durata
- Recupero completo e spontaneo

Presenta un'incidenza dell'1% nella prima infanzia (< 5aa), frequente tra i 10 e i 30 aa (47% delle femmine e 31% dei maschi), calo nell'età media (40-60 aa), nuova crescita dopo i 65 aa (60-69 aa 5,7%; 70-79 aa 11,1%) (Studio Framingham)

La sincope si caratterizza per:

- inizio relativamente rapido;
- fase prodromica di durata variabile, non obbligatoria (possono essere presenti: vertigini, scotomi, nausea, vomito, dolore addominale, sudorazione, debolezza, turbe visive);
- perdita di coscienza completa non superiore ai 20 secondi, raramente fino ad alcuni minuti;
- recupero spontaneo, completo, pronto, senza sequele (talora astenia residua, nausea, vomito, pallore);
- amnesia retrograda relativamente frequente nei soggetti anziani.

I fattori specifici in grado di determinare la sincope sono molteplici e variabili da paziente a paziente, ma il meccanismo fisiopatologico sottostante è comune ed è caratterizzato da ipoperfusione cerebrale globale transitoria.

Classificazione:

- **Sincope da riflessi neuromediati:** I riflessi che controllano la circolazione diventano occasionalmente inappropriati in risposta ad uno stimolo e determinano vasodilatazione e/o bradicardia con conseguente riduzione marcata della PA con ipoperfusione cerebrale globale. Viene classificata in base alle vie efferenti che sono principalmente coinvolte (Sistema Simpatico o Parasimpatico); Il termine vasodepressore è usato quando si determina principalmente una caduta della pressione e cardioinibitorio quando si determina prevalentemente una bradicardia.
- **Sincope cardiaca (cardiovascolare):**
 - Aritmia come causa primaria: **Bradicardia:**
 - Disfunzione del nodo del seno Compresa la sindrome badicardia/tachicardia)
 - Malattie del sistema di conduzione atrioventricolare
 - Malfunzionamento di PMK
 - Aritmia come causa primaria: **Tachicardia:**
 - Sopraventricolare
 - Ventricolare (idiopatica, secondaria a malattia strutturale cardiaca)
 - Bradicardia e tachiaritmie indotte da farmaci
 - Malattie strutturali:
 - **Cardiache:**
 - Valvulopatie
 - SCA
 - cardiomiopatia ipertrofica

- masse cardiache
- malattie del pericardio/tamponamento
- anomalie congenite delle coronarie
- malfunzionamento di protesi valvolari
- **Altre:**
 - Embolia polmonare
 - Dissecazione aortica
 - Ipertensione polmonare
- **Sincope dovuta a ipotensione ortostatica:**
 - Disfunzione primaria del sistema nervoso autonomo:
 - Forme pure
 - Atrofia sistemica multipla
 - M. di Parkinson con deficit autonomico
 - Demenza con corpi di Lewy
 - Disfunzione secondaria del sistema nervoso autonomo:
 - Diabete
 - Amiloidosi
 - Uremia
 - lesioni del midollo spinale
 - Ipotensione ortostatica indotta da farmaci:
 - Alcool
 - Vasodilatatori
 - Diuretici
 - Fenotiazine
 - Antidepressivi
 - Deplezione di volume:
 - Emorragie
 - Diarrea
 - Vomito
 - etc.

Si segnalano, infine, una serie di condizioni che possono essere confuse con la sincope:

- Disturbi con parziale o completa perdita di coscienza ma senza ipoperfusione cerebrale globale
 - Epilessia
 - Disordini metabolici (ipoglicemia, ipossia, iperventilazione con ipocapnia, intossicazioni)
 - TIA vertebrobasilari
- Disturbi senza perdita di coscienza
 - Cataplessia (perdita del tono muscolare da emozioni)
 - Drops Attacks (cadute improvvise)
 - Cadute
 - Funzionali (pseudosincope psicogena)
 - Eccessiva sonnolenza diurna
 - TIA di origine carotidea

Una patologia cardiaca strutturale è il più importante fattore predittivo di mortalità totale e morte improvvisa nei pazienti con sincope.

TABELLA 1: ELEMENTI DIFFERENZIALI TRA SINCOPE ED EPILESSIA		
	SINCOPE	EPILESSIA
INIZIO	GRADUALE: VASODEPRESSIVA, NEUROMEDIATA IMPROVVISO: ALTRE	AURA
DURATA	BREVE	PROLUNGATA
POSIZIONE DI INSORGENZA	ERETTA O PASSAGGIO IN ORTOSTATISMO	INDIFFERENTE
CONVULSIONI	RARE	COMUNI
INCONTINENZA SFINTERICA	RARA	COMUNE
MORSICATURA LINGUA	RARA	COMUNE
MANIFESTAZIONI SUCCESSIVE AL RIPRISTINO DI COSCIENZA	MODESTE E BREVI	SPICCATE E PROLUNGATE (STATO POST-CRITICO)

Score di rischio: esistono almeno 5 diverse scale di rischio nella valutazione del paziente con sincope. Tra queste scale queste, la OESIL e la EGSYS, che si basano su elementi rilevabili al triage, possono contribuire alla definizione del livello di priorità quale fattore integrativo e non sostitutivo della valutazione ordinaria.

TABELLA 2 - OESIL RISK SCORE	
Età > 65aa	1 punto
Storia di malattia cardiovascolare	1 punto
Sincope senza prodromi	1 punto
ECG anormale	1 punto
Rischio intermedio-alto: punteggio 2-4	

TABELLA 3 - EGSYS SCORE	
Palpitazioni che precedono la sincope	4 punti
Storia clinica di malattia cardiaca o ECG anormale	3 punti
Sincope durante lo sforzo	3 punti
Sincope da supino	2 punti
Fattori precipitanti o predisponenti	1 punto
Prodromi autonomici	1 punto
Rischio Basso: punteggio < 3 Rischio alto: punteggio ≥ 3	

L'utilizzo degli scores, comunque, non si è mostrato più efficace del giudizio clinico, possono essere utili per ricordare più facilmente i fattori di rischio principali da prendere in considerazione nella valutazione del paziente. Gli operatori del triage dovranno porre la massima attenzione nella valutazione dei pazienti per i quali due score presentano punteggi di rischio significativo

Valutazione immediata

Valutazione dello stato di coscienza (GCS), dell'ABC, della presenza di respiro addominale.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario ottenere informazioni:

- sulle circostanze della sincope
- su eventuali sintomi prodromici e/o successivi alla perdita di coscienza (dolore, dispnea, palpitazioni)
- su patologie concomitanti quali diabete mellito, emorragie, trauma cranico recente (possibile ematoma cerebrale o crisi epilettica), recente apparecchio gessato arti inferiori o varici arti inferiori (possibile Trombosi Venosa Profonda –TVP) o interventi chirurgici
- su eventuali malattie cardiache, neurologiche e su episodi precedenti
- sulla terapia farmacologica
- sull'eventuale assunzione di sostanze d'abuso
- sulle eventuali conseguenze traumatiche della perdita di coscienza
- dai testimoni dell'evento o dal personale di soccorso

b) Valutazione oggettiva

Rilevare:

- Stato di coscienza (GCS).
- Pressione arteriosa.
- Frequenza cardiaca.
- Frequenza respiratoria.
- SatO₂.
- HGT.
- segnali di allarme: ricercare lo schema 3D +2P (dolore, dispnea, disabilità + palpitazioni, perdite ematiche).
- Aspetto cute, sudorazione.
- Ricerca di possibili lesioni traumatiche da eventuali cadute a terra.

Sintomi o patologie associate rilevanti per l'attribuzione di priorità alla visita:

- Incontinenza sfinterica
- Convulsione cessata e/o morsus
- Deficit neurologici e/o cefalea con valutazione della Cincinnati Pre-Hospital Stroke Scale (CSS)
- Ipertensione arteriosa
- Trauma
- Recente intervento sulla pelvi o gesso arti inferiori
- Trombosi venosa profonda (TVP) nota o sospetta

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

SINCOPE					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/Segno Principale	Sincope in atto Vie aeree compromesse, dispnea, Stato di shock, Presincope con emorragia in atto	Presincope con segni associati. Sincopi-presincopi recidivanti nelle ultime 24 ore	Sincope pregressa entro le 72 h Presincope anamnestica senza segni associati	Sincope anamnestica (>72 h) Assenza di criteri per l'attribuzione di codice superiore	
Sintomi/Segni Associati	CSS positiva ≤ 24 ore	Dolore toracico/addominale Emorragie riferite Cardiopalmi/palpitazioni Alterazioni all'ECG Deficit neurologico focale suggestivo di ictus insorto da ≤ 24 ore comunque entro le 24 ore dall'ultima volta in cui sono stati visti/sentiti in benessere*	Vertigini Alterazione del visus insorto nei precedenti 7 giorni Nausea e/o vomito - Astenia Sensazione di cardiopalmo		
Patologie/Condizioni Concomitanti		Storia di malattia cardiovascolare Malattie neurologiche Storia clinica di embolia polmonare	Diabete Insufficienza renale Altre patologie croniche		
Score Specifici OESIL 2-4 EGSYS ≥ 3					
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		ECG se non eseguito nella fase di attribuzione del codice, ripetibile al variare dei sintomi; esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)	Se presenti sintomi neurologici attivare il team neurovascolare/neurologo	Cardiologo, per il codice 2 superati 60 minuti di attesa e in presenza anche di dolore toracico o alterazioni del ritmo cardiaco. Se presenti sintomi neurologici attivare il team neurovascolare/neurologo			

Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato.
Altro	Per questa condizione si valutino anche le schede CARDIOPALMO/DOLORE TORACICO/ALTERAZIONE DELLO STATO MENTALE/SINDROME NEUROLOGICA ACUTA *questa sintomatologia prevede l'ingresso possibilmente immediato alle cure, dopo l'assegnazione del codice di priorità, o comunque tassativamente entro 15 minuti		

Bibliografia essenziale

1. European Society of Cardiology. ESC Guidelines for the diagnosis and management of syncope; 2018
2. Savage DD, Corwin L, Mc Gee DL, Kannel WB, Wolf PA. Epidemiologic features of isolated syncope: the Framingham Study. *Stroke* 1985; 16: 626.
3. Colman N, Nahm K, Ganzeboom KS, Shen WK, Reitsma J, Linzer M, Wieling W, Kaufmann H. Epidemiology of reflex syncope. *Clin Auton Res* 2004;14(Suppl 1): 9 – 17
4. Rugarli C. *Medicina Interna Sistemica*, Masson, 2012
5. Colivicchi F, Ammirati F, Melina D, Guido V, Imperoli G, Santini M; OESIL (Osservatorio Epidemiologico sulla Sincope nel Lazio). Study Investigators. Development and prospective validation of a risk stratification system for patients with syncope in the emergency department: the OESIL risk score. *Eur Heart J.*; 2003 May;24(9):811-9.

21.21 SINDROMI NEUROLOGICHE ACUTE

Le Sindromi Neurologiche Acute non traumatiche rappresentano un motivo rilevante di accesso al pronto soccorso, comprendendo molte patologie che colpiscono il sistema nervoso, tra queste le malattie cerebrovascolari che rappresentano la terza causa di morte e la prima causa di invalidità. Le Sindromi Neurologiche Acute non traumatiche comprendono anche malattie potenzialmente infettive e contagiose. Tali sindromi sono caratterizzate da segni e sintomi di danno neurologico, (cefalea, alterazione dello stato di coscienza, deficit motorio, disturbo dell'eloquio, segni di meningismo, etc), insorti acutamente e dovuti a patologie del sistema nervoso centrale (SNC).

I segni di meningismo indicano l'irritazione delle meningi. La rigidità nucale comprende un quadro di irrigidimento dei muscoli nuchali e paravertebrali associati a dolore, ed è tale per cui risulta impossibile, o quasi, flettere, anche passivamente, il capo sul tronco. La pressione sui muscoli tesi generalmente aumenta il dolore, per ridurre il dolore il paziente assume il caratteristico atteggiamento **“a canna di fucile”** assumendo la posizione di decubito laterale, il dorso curvo in avanti, il capo iperesteso (opistotono) e arti inferiori in flessione.

La sede e l'estensione del danno determinano la gravità dei sintomi.

Nella tabella 1 sono elencate le cause più comuni:

TABELLA 1 - CAUSE PRINCIPALI DELLE SINDROMI NEUROLOGICHE ACUTE	
Lesioni vascolari	Emorragia – Ischemia – ESA – Trombosi Venosa Cerebrale
Lesioni neoplastiche	Neoplasie primitive o ripetitive dell'encefalo
Malattie neurodegenerative	Sclerosi multipla / S.L.A. (Sclerosi laterale amiotrofica)
Lesioni infettive	Meningoencefaliti, Ascenso cerebrale, Nevralgici
Processi infiammatori	Encefaliti / Polineuriti (Guillan Barrè)

L'appropriatezza e la tempestività del triage, dei pazienti affetti da tali sindromi rappresenta un momento fondamentale per la tempistica del trattamento. Per alcune patologie neurologiche acute, come l'incidente cerebrovascolare acuto non traumatico, il fattore tempo è fondamentale (entro 10 minuti dall'arrivo in pronto soccorso (Raccomandazione 3 Linee Guida ISA – AII 2023, entro 15 minuti la notifica dell'ictus – Raccomandazione 3 Linee Guida ISA – AII 2023): minimizzare l'intervallo di tempo tra l'arrivo del paziente e l'inizio dell'iter diagnostico-terapeutico significa migliorare notevolmente l'esito clinico del paziente, sia in termini di disabilità che di mortalità. In casi selezionati possono essere effettuate le procedure di rivascolarizzazione per via sistemica e/o endovascolare (trombolisi endovenosa e/o trombectomia meccanica), la cui tempestività è un fattore fondamentale per la prognosi del paziente. Nel caso dell'ictus ischemico ad esempio, le linee guida nazionali ISA AII – Spread 2023, raccomandano il trattamento trombolitico entro le 4,5 ore dall'esordio dei sintomi, da effettuarsi comunque il più precocemente possibile in quanto l'efficacia della terapia dipende dal fattore tempo e qualifica particolarmente tale patologia come un'emergenza tempo-dipendente.

Ulteriori recenti evidenze, peraltro, hanno documentato che la trombolisi sistemica è indicata, in casi selezionati, anche nei pazienti con esordio dei sintomi fra 4,5 e 9 ore o con ictus al risveglio o

esordio non noto. Le tecniche di trombectomia meccanica sono indicate in casi selezionati con esordio dei sintomi fra 6 e 24 ore dall'ultima volta in cui sono stati visti/sentiti in benessere (Raccomandazione 38 Linee Guida ISA All – Spread 2023). L'assistenza in emergenza dei pazienti affetti da accidente cerebrovascolare acuto non traumatico, come definito nel Decreto n. 412/2014, in linea con i provvedimenti regionali precedenti (DGR 420/2007 e DCA 75/2010) , il Regolamento sugli standard ospedalieri 70/2015 e il Piano di Rete Ictus regionale del 13-10-2020 (determina G11799) si articola in tre livelli: Pronto Soccorso con Team Neuro-Vascolare (TNV/PSe in cui è attivo il trattamento trombolitico sistemico anche in telemedicina), Unità di trattamento Neurovascolare (UTN) I con posti dedicati ed UTN II con posti dedicati e con neuroradiologia interventistica.

I deficit neurologici focali suggestivi di ictus sono deficit di una o più funzioni svolte da una determinata area localizzata nel sistema nervoso.

Si esprimono sul piano clinico con:

- alterazioni della sensibilità: parestesie/disestesie (percezione anomala, intorpidimento e formicolio), perdita o riduzione della sensibilità di un arto, emivolto o tutto l'emisoma
- alterazione della sensibilità tattile e percettiva: percezione anormale di bruciore, formicolio, puntura o diminuzione / perdita / alterazione della sensibilità di un arto o all'emivolto
- deficit di coordinazione
- debolezza, paralisi di un arto o all'emisoma
- ipostenia facciale o asimmetria (omolaterale o controlaterale al deficit stenico degli arti;
- difficoltà nella produzione e comprensione sia verbale che scritta (comprensione del linguaggio, disturbi della denominazione di oggetti, scrittura ridotta, ridotta capacità di leggere o di capire la scrittura)
- disartria (difficoltà nell'articolazione del linguaggio)
- disturbi visivi come riduzione acuità visiva, perdita improvvisa della vista, visione doppia (diplopia), riduzione del campo visivo
- atassia, disturbo dell'equilibrio, difficoltà nella deambulazione
- emiattenzione spaziale o disattenzione per l'ambiente circostante su un lato del corpo
- difficoltà di deglutizione con frequenti soffocamenti
- alterazione dello stato di coscienza

La presenza di un deficit neurologico focale ad esordio acuto come disturbo del linguaggio, ipostenia o asimmetria facciale (paresi facciali) e deficit motorio arti superiori, identifica un elevato rischio di ictus ischemico acuto e la necessità di cure immediate.

La valutazione viene effettuata avvalendosi della Cincinnati pre-hospital Stroke Scale (CSS), riconosciuta da evidenze scientifiche come strumento di screening a elevata sensibilità per l'identificazione rapida dei sintomi cerebrovascolari.

Nella Tabella 2, di seguito riportata, vengono descritti i parametri della Cincinnati pre-hospital Stroke Scale (CSS).

TABELLA 2 – I TRE PUNTI DELLA CINCINNATI PREHOSPITAL STROKE SCALE		
L'alterazione di <u>ciascuno</u> dei 3 segni è fortemente suggestiva di ictus		
Paresi facciali	Chiedere al paziente di sorridere o di mostrare i denti e chiedere di notare:	se entrambi i lati della faccia si muovono ugualmente (normale) o se un lato non si muove bene come l'altro (non normale)
Deficit motorio degli arti superiori	Chiedere al paziente di estendere gli arti superiori per 10 secondi mentre tiene gli occhi chiusi e chiedere di notare:	se gli arti si muovono alla stessa maniera (normale) o se uno non si muove o uno cade, quando confrontato con l'altro (non normale)
Anomalie del linguaggio	Chiedere al paziente di ripetere una frase (ad es. "trecentotrenta treesimo reggimento della cavalleria") e chiedere di notare:	se il paziente usa le parole correttamente con linguaggio fluente (normale) o se strascica le parole o usa parole inappropriate o è incapace di parlare (non normale)

Alla valutazione la presenza di deficit neurologici focali e CSS positiva associati al tempo di insorgenza dei sintomi identificano il codice di priorità alle cure.

CSS positiva con un tempo di insorgenza dei sintomi ≤ 24 ore si identifica un codice 1/Rosso, anche con parametri vitali nella norma.

La presenza di deficit neurologici focali suggestivi di ictus, ma CSS negativa, con un tempo di insorgenza dei sintomi ≤ 24 ore, con parametri vitali nella norma e non da codice 1, identifica un codice 2/Arancione. Questa sintomatologia prevede l'ingresso possibilmente immediato alle cure, dopo l'assegnazione del codice di priorità, o comunque tassativamente entro 15 minuti.

Si ricorda, infine, che i deficit della funzione cerebrale su base ischemica possono avere un carattere transitorio. Si definisce TIA (Transient Ischemic Attack) l'episodio transitorio di deficit neurologico focale di tipo centrale insorto improvvisamente, in assenza di lesione cerebrale alle neuroimmagini (definizione proposta da *American Heart Association/American Stroke Association*).

Questo disturbo della funzione cerebrale dura solitamente meno di un'ora e deriva da una interruzione/riduzione temporanea del flusso di sangue a una parte del cervello.

N.B.: in presenza di febbre, cefalea e segni di meningismo prevedere, ove possibile, la continuazione del triage e la gestione del paziente in stanza di isolamento adottando le opportune misure di protezione.

Valutazione immediata

È necessario valutare:

- ABCD come indicato nella parte della metodologia generale
- Stato di coscienza (comatoso, soporoso, rallentato, agitato, vigile)
- Difficoltà alla deambulazione
- Deficit neurologici focali suggestivi di ictus immediatamente apprezzabili (Cincinnati pre-hospital Stroke Scale, volto – arti - linguaggio)

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno verificare:

- **ORA ESATTA** di insorgenza dei sintomi o ultima volta in cui il paziente è stato visto/sentito in buone condizioni di salute e modalità di insorgenza dei sintomi
- Assunzione di terapia anticoagulante/antiaggregante
- Convulsioni
- Febbre
- Cefalea

È inoltre opportuno ricercare i seguenti fattori di rischio:

- Aritmie
- Precedenti episodi ischemici in vari organi
- Diabete mellito
- Ipertensione arteriosa
- Valvulopatia
- Fumo
- Obesità

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare:

- PA
- FC
- FR
- TC
- SpO2
- GCS
- Glicemia capillare
- Diametro pupillare

Evidenti segni neurologici da rilevare:

- Cincinnati pre-hospital Stroke Scale (CSS)
 - Paresi facciale o asimmetria del volto
 - Deficit motorio degli arti superiori
 - Anomalie del linguaggio (Afasia/disartria)
- Deficit sensitivo degli arti
- Deficit di coordinazione
- Debolezza, paralisi di un arto o all'emisoma
- Anisocoria
- Segni di meningismo: rigidità nucale, posizione preferita a canna di fucile
- Atassia, disturbo dell'equilibrio, difficoltà nella deambulazione
- Vomito
- Difficoltà di deglutizione
- Diplopia
- Disturbo del campo visivo

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

SINDROME NEUROLOGICA ACUTA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3		
Caratteristiche del Sintomo/Segno Principale	Convulsioni in atto CSS positiva ≤ 24 ore	Stato post critico Primo episodio di cefalea severa ad insorgenza improvvisa e ingravescente Vomito persistente o a getto Segni di meningismo Deficit neurologico focale suggestivo di ictus insorto da ≤ 24 ore comunque entro le 24 ore dall'ultima volta in cui sono stati visti/sentiti in benessere* Deficit neurologico focale transitorio regredito (TIA) ≤ 24 ore Alterazione stato di coscienza	Deficit neurologico focale suggestivo di ictus insorto > 24 ore CSS positiva > 24 ore Deficit neurologico focale transitorio regredito (TIA) > 24 ore Riferito episodio convulsivo in paziente senza persistenza delle alterazioni di coscienza		
Sintomi/Segni Associati	Ipoglicemia	Aritmie note - Febbre - Ipoglicemia			
Score Specifici	CSS -GCS				
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche.			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)	Attivazione del TEAM NEUROVASCOLARE/neurologo	*Attivazione del TEAM NEUROVASCOLARE/neurologo			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per questa condizione si valutino le schede sulle VERTIGINI/ALTERAZIONE DELLO STATO MENTALE/CEFALEA *questa sintomatologia prevede l'ingresso possibilmente immediato alle cure, dopo l'assegnazione del codice di priorità, o comunque tassativamente entro 15 minuti.				

NB per questa condizione non è prevista l'assegnazione dei codici di priorità 4 e 5.

Bibliografia essenziale

1. Kothari RU, Pancioli A, Liu T, Brott T, Broderick J (aprile 1999). "Cincinnati Prehospital Stroke Scale: riproducibilità e validità". *Ann Emerg Med.* 33 (4): 373–8. PMID 10092713
2. Gruppo di Lavoro Tecnico Regionale della Rete Emergenza Ictus (istituito con Determinazioni n. G027237 e G06731/2014, ai sensi del DCA n. U00412/2014). Percorso assistenziale per il paziente affetto da accidente cerebrovascolare acuto non traumatico – Dall'emergenza alla fase della post-acuzie (G07616) del 19/06/2015
3. Decreto del Commissario ad Acta N. U00162 del 27/04/2018. Riorganizzazione della sorveglianza e miglioramento diagnostico delle sindromi neurologiche di sospetta origine infettiva nella Regione Lazio.
4. Decreto del Commissario ad Acta n. U00257 del 05/07/2017. Attuazione Programma Operativo di cui al Decreto del Commissario ad Acta n. U00052/2017. Adozione del Documento Tecnico denominato: "Programmazione della rete ospedaliera nel biennio 2017-2018, in conformità agli standard previsti nel DM 70/2015".
5. Consiglio Superiore di Sanità. Gestione Sanitaria del Paziente con Emorragia Sub Aracnoidea (ESA) per rottura di Aneurisma Intracranico, 2009.
6. Ministero della Salute. "La Stroke Unit". Quaderni della Salute, n. 2, 2010.
7. Linee guida nazionali ISA All – Spread 2023. <https://isa-aii.com/linee-guida/>
8. Jauch EC, Saver JL, Adams HP Jr, Bruno A, Connors JJ, Demaerschalk BM, Khatri P, McMullan PW Jr, Qureshi AI, Rosenfield K, Scott PA, Summers DR, Wang DZ, Wintermark M, Yonas H; American Heart Association Stroke Council; Council on Cardiovascular Nursing; Council on Peripheral Vascular Disease; Council on Clinical Cardiology. Guidelines for the early management of patients with acute ischemic stroke. A guideline for healthcare professionals from the American Heart Association/American Stroke Association. *Stroke.* 2013; 44: 870-947
9. Berardelli A, Croccu G. La neurologia della Sapienza. Società editrice Esculapio, 2015: 664
10. Campbell BCV, Ma H, Ringleb PA, Parsons MW, Churilov L, Bendszus M, Levi CR, Hsu C, Kleinig TJ, Fatar M, Leys D, Molina C, Wijeratne T, Curtze S, Dewey HM, Barber PA, Butcher KS, De Silva DA, Bladin CF, Yassi N, Pfaff JAR, Sharma G, Bivard A, Desmond PM, Schwab S, Schellinger PD, Yan B, Mitchell PJ, Serena J, Toni D, Thijs V, Hacke W, Davis SM, Donnan GA; EXTEND, ECASS-4, and EPITHET Investigators. Extending thrombolysis to 4-5-9 h and wake-up stroke using perfusion imaging: a systematic review and meta-analysis of individual patient data. *Lancet.* 2019 Jul 13;394(10193):139-147
11. Ma H, Campbell BCV, Parsons MW, Churilov L, Levi CR, Hsu C, Kleinig TJ, Wijeratne T, Curtze S, Dewey HM, Miteff F, Tsai CH, Lee JT, Phan TG, Mahant N, Sun MC, Krause M, Sturm J, Grimley R, Chen CH, Hu CJ, Wong AA, Field D, Sun Y, Barber PA, Sabet A, Jannes J, Jeng JS, Clissold B, Markus R, Lin CH, Lien LM, Bladin CF, Christensen S, Yassi N, Sharma G, Bivard A, Desmond PM, Yan B, Mitchell PJ, Thijs V, Carey L, Meretoja A, Davis SM, Donnan GA; EXTEND Investigators. Thrombolysis Guided by Perfusion Imaging up to 9 Hours after Onset of Stroke. *N Engl J Med.* 2019 May 9;380(19):1795-1803.
12. De Luca A, Mariani M, Riccardi MT, Damiani GD. The role of the Cincinnati Prehospital Stroke Scale in the emergency department evidence from a systematic review and meta analysis. *Open Access Emergency Medicine.* Volume 2019:11 Pagg. 147—159. DOI <https://doi.org/10.2147/OAEM.S178544> .
13. Regione Lazio. Determinazione G11799 del 13.10.2020. Approvazione del "Piano di Rete Ictus" - in attuazione dell'Accordo della Conferenza Stato-Regioni e Province Autonome del 24 gennaio 2018 (Rep. Atti n. 14/CSR), ai sensi del punto 8.1 dell'Allegato 1 al Decreto

- Ministeriale 2 aprile 2015, n. 70, sul documento "Linee guida per la revisione delle reti cliniche – Le reti tempo dipendenti".
14. Zhelev Z, Walker G, Henschke N, Fridhandler J, Yip S. Prehospital stroke scales as screening tools for early identification of stroke and transient ischemic attack. *Cochrane Database of Systematic Reviews* 2019, Issue 4. Art. No.: CD011427. DOI: 10.1002/14651858.CD011427.pub2.
 15. Trivedi T, Heidari K, Merchant A, Jauch E, Venkatesh S, Sen S. Accuracy and clinical implications on Cincinnati Pre-Hospital Stroke Scale use by Emergency Medical Service. <https://doi.org/10.1161/str.46.suppl.1.89> Stroke. 2015; 46:A89
 16. Zohrevandi B, Monsef Kasmaie V, Asadi P, Tajik H, Azizzade Roodpishi N. Diagnostic Accuracy of Cincinnati Pre-Hospital Stroke Scale. *Emerg (Tehran)*. 2015 Summer;3(3):95-8. PMID: 26495392; PMCID: PMC4608338.
 17. Maddali A, Razack FA, Cattamanchi S, Ramakrishnan TV. Validation of the Cincinnati prehospital stroke scale. *JEmerg Trauma Shock* 2018;11:111-4.
 18. Karimi S, Motamed H, Aliniagerdroudbari E, Babaniamansour S, Jami A, Baratloo A. The Prehospital Ambulance Stroke Test vs. the Cincinnati Prehospital Stroke Scale: a diagnostic accuracy study. *Australasian Journal of Paramedicine* [Internet]. 2020;17. Available from: <https://ajp.paramedics.org/index.php/ajp/article/view/784>
 19. Nguyen TTM, van den Wijngaard IR, Bosch J, van Belle E, van Zwet EW, Dofferhoff-Vermeulen T, Duijndam D, Koster GT, de Schryver ELLM, Kloos LMH, de Laat KF, Aerden LAM, Zylicz SA, Wermer MJH, Kruijff ND. Comparison of Prehospital Scales for Predicting Large Anterior Vessel Occlusion in the Ambulance Setting. *JAMA Neurol*. 2021 Feb 1;78(2):157-164. doi: 10.1001/jamaneurol.2020.4418. PMID: 33252631; PMCID: PMC8015863.
 20. Tarkanyi G, Csecsei P, Szegedi I, Feher E, Annus A, Molnar T, Szapary L. Detailed severity assessment of Cincinnati Prehospital Stroke Scale to detect large vessel occlusion in acute ischemic stroke. *BMC Emerg Med*. 2020 Aug 24;20(1):64. doi: 10.1186/s12873-020-00360-9. PMID: 32831019; PMCID: PMC7446055.
 21. Dorset M. Article bites: How does the Cincinnati Prehospital stroke scale compare to other tools? *NAEMSP*, 2021

21.22 STATO DI AGITAZIONE PSICO-MOTORIA - ALTERAZIONE DELLO STATO MENTALE

Per stato di agitazione psicomotoria e/o alterazione dello stato mentale si intende un comportamento anomalo ed eccessivo dal punto di vista motorio, fisico e verbale, spesso afinalistico, che può manifestarsi in diversi modi: aumento della reattività, minacciosità, ostilità, impulsività, rabbia, comportamento intimidatorio, irrequietezza, imprevedibilità e scarsa cooperazione. Di fronte al paziente fortemente agitato bisogna considerare due elementi fondamentali:

- Tipologia di esordio della sintomatologia: acuta, senza precedenti anamnestici, o a lenta evoluzione nel tempo;
- Rapporto tra il paziente e l'ambiente circostante, con gli eventuali rischi di danno per sé, gli altri e per l'ambiente.

Un quadro di agitazione psicomotoria può essere una presentazione clinica frequente che comporta problemi di gestione del paziente in PS, in parte anche a causa dell'aspecificità della sintomatologia che essere provocata da molteplici cause scatenanti attribuibili ad urgenze sia mediche sia psichiatriche. Il trattamento dello stato di agitazione è prioritario, al fine di consentire il riconoscimento precoce della condizione scatenante; parimenti, la percezione di un imminente pericolo caratterizzato da atti violenti auto o eterolesivi deve far propendere verso un intervento comportamentale immediato atto a prevenirli.

Cause

Le cause dello stato di agitazione psicomotoria, come vedremo nelle tabelle successive, possono essere: psicologiche lievi, psichiatriche vere e proprie, oppure di natura organica, le quali rappresentano circa il 5-18% dei casi.

TABELLA 1 - CAUSE ORGANICHE DI AGITAZIONE PSICOMOTORIA	
Squilibri metabolici	Ipossia, ipoglicemia, epatopatie, nefropatie,
Malattie infettive del SNC	Encefaliti, meningiti
Malattie neurologiche	Encefalopatia ipertensiva, arteriosclerotica, o tipo Alzheimer, epilessia nelle fasi post-critiche, traumi cranici, episodi ischemici
Farmaci	Corticosteroidi, estroprogestinici, ormoni tiroidei, indometacina, fenilbutazone, acido acetilsalicilico, reserpina, metildopa, digitalici, farmaci dopaminomimetici, anticolinergici, anoressici
Sostanze d'abuso	Alcool e droghe, stati di astinenza

TABELLA 2 - CAUSE PSICHIATRICHE DI AGITAZIONE PSICOMOTORIA	
Crisi psicotica acuta di tipo dissociativo	Allucinazioni nelle varie forme Disgregazione ideo-affettiva in cui il paziente vive in un mondo suo secondo una logica estranea e inaccessibile dall'esterno Fenomeni di iperattività ed eccessiva reattività ad ogni tipo di stimolo Fenomeni di mutacismo, oppositismo o inibizione psicomotoria con episodio depressivo
Disturbi affettivi maggiori	Eccitamento maniacale con stato euforico Accelerazione del pensiero Sensazione di onnipotenza Depressione, inibizione psicomotoria e ad atteggiamenti di tipo catatonico Elevato rischio di suicidio
Disturbi nevrotici	Crisi di angoscia di tipo nevrotico (paura o terrore con dispnea, dolore toracico, sensazione di morte imminente, parestesie, vampate di calore, tachicardia, angor) Crisi di tipo isterico (paralisi, afasia, etc.)

Fra le cause psicologiche lievi ricordiamo gli stati di ansia o di forte stress.

Accoglienza e valutazione immediata

Quando il paziente viene accolto in pronto soccorso, il triagista deve essere in grado di considerare alcuni aspetti importanti:

- Modalità di arrivo in pronto soccorso (autonomo, con accompagnatori/familiari/badante, ambulanza 118, automedica, FFOO);
- Livello di coscienza del paziente (vigile, soporoso, confuso, agitato, sedato durante il trasporto);
- Frequenza di accesso del paziente in PS in generale o nella giornata.

L'accoglienza del paziente in triage deve avvenire con una breve latenza; è consigliato utilizzare un approccio calmo, empatico e rassicurante, ma allo stesso tempo fermo e autorevole, con propensione all'ascolto e all'offerta di aiuto. La gestione dei familiari e degli accompagnatori è necessaria per la valutazione della loro influenza sul paziente. Si deve procedere quindi ad accompagnare il paziente in un ambiente sicuro e tranquillo ed accertarsi tramite ispezione visiva, che non sia in possesso di oggetti pericolosi (oggetti taglienti, potenziali armi improprie, cinture, oggetti caustici, accendini, vetri, siringhe, ecc.). Nel caso in cui il paziente sia troppo agitato, pericoloso per se stesso, per l'ambiente circostante e per i pazienti in attesa, si può interrompere il processo di Triage, attribuendo al paziente il codice prioritario più alto, soprassedendo momentaneamente alla raccolta dei dati e alla rilevazione dei parametri vitali, che potranno essere registrati in un secondo momento.

Valutazione soggettiva e oggettiva

I disturbi del comportamento con stato di agitazione psicomotoria con aggressività auto o eterodiretta, identificano un codice di priorità 1, pur non essendoci la compromissione delle funzioni vitali; non si ritiene appropriato, pertanto far permanere il paziente in sala d'attesa prima che venga sottoposto a visita medica in ambienti dedicati e adeguati.

Le informazioni anamnestiche devono essere fornite dal paziente, ove possibile, o da eventuali accompagnatori, chiedendo loro:

- Modo e tempo di insorgenza dello stato di agitazione;
- Età del paziente;
- Paziente noto, familiari presenti, precedenti episodi simili;
- Eventuale sintomatologia associata (cefalea, febbre, etc.);
- Precedenti psichiatrici;
- Traumi recenti;
- Presenza di patologie organiche (ritardo mentale, epatopatie, diabete, ipertensione arteriosa, nefropatie, epilessia, Alzheimer, altri disturbi neurologici);
- Uso di farmaci (corticosteroidi, estroprogestinici, ormoni tiroidei, indometacina, fenilbutazone, acido acetilsalicilico, reserpina, metildopa, digitalici, farmaci dopaminomimetici, anticolinergici, anoressici, ipoglicemizzanti, altro);
- Allergie a farmaci;
- Uso di droghe e/o alcool (considerando che l'intossicazione da droghe e alcool può causare un'escalation nei comportamenti e richiede una gestione complessa).

In tutti i casi di agitazione psico-motoria si deve procedere alla valutazione dell'aspetto generale (condizioni igieniche, paziente senza fissa dimora, etc), e alla valutazione dello stato di coscienza (agitato, vigile, con o senza senso dell'orientamento spazio-temporale, con/senza apparenti deficit neurologici) con l'eventuale presenza di segni associati quali pallore, sudorazione, cianosi delle estremità, vomito e dispnea. Dopodichè, qualora il paziente sia cosciente e collaborante, si potrà procedere alla raccolta dei dati e alla rilevazione dei parametri vitali (tabella 3)

TABELLA 3 - RACCOLTA DATI: ANAMNESI, RILEVAZIONE SEGNI E SINTOMI	
Anamnesi	Segni e sintomi
Presenza o meno di accompagnatori, familiari etc	Febbre
Storia psichiatrica	Presenza di ferite, ecchimosi, segni di traumatismi
Traumi	Livello di contattabilità
Patologie concomitanti	Intossicazione
Precedenti neurologici	Ritardo mentale/disabilità
Terapie in atto	Parametri vitali alterati e non
Storia di violenza	Livelli di glicemia
Storia di abuso di sostanze, alcol e farmaci	Stato mentale
Storia di altri episodi di agitazione	Livello di igiene personale
Allergie a farmaci	
Comorbidità e politerapia	

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

L'assegnazione del codice colore è atto infermieristico, basato sulla rilevazione di segni e sintomi presentati dal paziente all'ingresso in Triage, oltre che sulla raccolta anamnestica della sua storia clinica. Nella maggior parte dei casi, l'urgenza psichiatrica non comporta un rischio immediato per la vita del paziente. Vanno tuttavia inquadrati come urgenti i casi in cui sia presente uno dei seguenti elementi:

- Agitazione psicomotoria marcata con rischio di aggressività e/o violenza;
- Tentativo di suicidio o atti autolesivi, in particolare quando associati ad idee suicidarie manifeste;

- Ingestione di alcool e/o sostanze (paziente sintomatico con alterazione delle funzioni vitali o con alterazione delle prestazioni motorie e/o cognitive).

Per l'attribuzione del codice di priorità, è fondamentale considerare in primis quanto la situazione possa essere pericolosa per il paziente stesso e per le persone circostanti, come nel caso del TSO, dello stato di necessità e in caso di alto tentativo di fuga. Qualora necessario quindi, nonostante la stabilità clinica del paziente, verrà assegnato **il codice di massima priorità** ed il paziente verrà inviato, tempestivamente, in un locale idoneo in cui sarà preso in carico per il trattamento adeguato.

L'identificazione di un paziente con un problema principale di agitazione psicomotoria con codice di priorità 4 con diagnosi psichiatrica nota o disturbi psichiatrici minori e senza altre significative problematiche gestionali, giunto in modo autonomo e spontaneo, determina la chiamata diretta dal Triage del consulente psichiatra e, contestualmente, il paziente viene assegnato a un medico di PS. Il consulente psichiatria svolgerà la sua attività nel più breve tempo possibile e comunque entro 60 minuti dalla chiamata, secondo i tempi di attesa del codice 4, coadiuvato da un infermiere e concorderà gli eventuali interventi diagnostico-terapeutici con il medico del PS in qualità di responsabile clinico. L'identificazione di accesso 118, o di codice 1, 2, 3 o l'assenza di diagnosi psichiatrica nota determina l'accesso alla visita del medico di urgenza nella tempistica prevista dal codice di Triage. Per il paziente in stato di agitazione psicomotoria, non esiste un codice non prioritario, per cui non è possibile attribuire un codice 5.

Fase attiva di attesa

Qualora l'attesa per l'accesso in sala visita si prolunghi oltre i tempi previsti per il paziente agitato e per tutte le tipologie di paziente e qualora si manifestino comportamenti ad alto rischio per sé o per altri, il personale Infermieristico, eventualmente coadiuvato dal personale della sicurezza, è tenuto a verificare la presenza di oggetti potenzialmente pericolosi che possono mettere a repentaglio la sicurezza dei lavoratori o degli utenti del servizio (oggetti taglienti, potenziali armi improprie, cinture, oggetti caustici, accendini, vetri, siringhe, ecc.), ricordando che, ogni lavoratore è responsabile della propria e altrui sicurezza (art. 20 comma 1 del DL 81/2008 sulla prevenzione nei luoghi di lavoro). E' quindi auspicabile:

- Allertare il personale medico del pronto soccorso e/o lo specialista psichiatra (in base al protocollo specifico);
- Accompagnare il paziente in un ambiente sicuro e tranquillo;
- Avvisare il servizio di vigilanza interno e/o le forze dell'ordine se la sicurezza dei pazienti o del personale è compromessa o a rischio;
- Prevedere, in caso di estrema necessità, l'eventualità dell'utilizzo di mezzi di contenzione (fisici, ambientali, farmacologici);
- Osservare attentamente e/o supervisionare con monitoraggio costante le condizioni generali del paziente.

STATO DI AGITAZIONE PSICOMOTORIA - ALTERAZIONE DELLO STATO MENTALE					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	
Caratteristiche del Sintomo/Segno Principale	Grave disturbo del comportamento con minaccia immediata di violenza pericolosa per sé stesso e per gli altri Estrema agitazione con aggressività fisica e/o verbale TSO – Stato di necessità Tentato suicidio Atti autolesivi associati a idee suicidarie manifeste Manifestazioni suicidarie Alto rischio di fuga	Estrema agitazione, irrequietezza Alterazioni del pensiero Allucinazioni, comportamento, bizzarro, non contenibile. Etilismo acuto con comportamento non controllabile ma senza aggressività Disorientamento spazio-temporale Confusione mentale ma con capacità di cooperare	Agitazione contenibile Disturbo del comportamento ma paziente controllabile Alterazioni del tono dell'umore in senso euforico/stato di agitazione o in senso depressivo senza ideazione suicidaria Etilismo cronico senza disturbi comportamentali	Irritabile senza aggressività Riferito Attacco di panico Paziente noto per crisi sociale Problemi sociali di alloggio, o di relazione Richiesta di farmaci	
Sintomi/Segni Associati		Cefalea /Febbre/Abuso di sostanze, ipoglicemia			
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)	Sorveglianza viva continua con rapporto 1:1. Richiedere l'intervento del personale di sicurezza. Fornire un ambiente sicuro per i pazienti, accompagnatori e operatori.	Osservazione regolare a un massimo di intervalli di 15 minuti Non lasciare il paziente in sala d'attesa senza supporto di una persona. Richiedere l'intervento del personale della sicurezza se necessario. Fornire un ambiente sicuro per i pazienti, gli accompagnatori e gli operatori	Osservazione regolare a un massimo di intervalli di 30 minuti. Non lasciare il paziente in sala d'attesa senza supporto di una persona. Richiedere l'intervento del personale della sicurezza se necessario. Fornire un ambiente sicuro per i pazienti, accompagnatori e operatori	Controllo di routine in sala d'attesa ad un massimo di intervalli di 1 ora	
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)	Allertare immediatamente personale medico e consulente psichiatra.	In assenza di diagnosi psichiatrica nota inviare il paziente in visita dal medico di urgenza nella tempistica prevista dal codice di Triage.		In caso di paziente con diagnosi psichiatrica nota o disturbi psichiatrici minori, chiamare direttamente il consulente dal Triage. (entro 60 min)	
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Definire percorsi locali per i pazienti che richiedono un colloquio con lo psichiatra, con lo scopo di ridurre al minimo l'attesa e agevolare la presa in carico.				

Bibliografia essenziale

1. Australian Government, Department of Health. Australian Emergency Mental Health Triage Tool, 2013
<http://www.health.gov.au/internet/publications/publishing.nsf/Content/triageqrg~trriageqrg-mh>
2. CTAS National Working Group. Canadian ED Triage and Acuity Score;2012
3. Morganti C, Allevi L, Poli R, Lugo F, Durbanò F, Laini V, Malchiodi F, Cescon AM, Ferrario E, Panariello A, Righi A, Erlicher A, Nahon L, Frasson G, Rossi G, Balottin U, Nacinovich R; Bossi F, Conti P, Seggioli G, Valenti G, Manfrè S, Vighi G, Costantino A. *Percorso per la Gestione dell'Agitazione Psicomotoria in Area Critica e nei Reparti di Degenza nell'adulto e in età evolutiva*. Marzo 2012.
https://www.researchgate.net/publication/278543521_linee_guida_gestione_agitazione_psicomotoria
4. Raccomandazione Ministeriale n°8. *Prevenire gli atti di violenza a danno degli operatori sanitari*; Novembre 2007.
http://www.salute.gov.it/portale/temi/p2_6.jsp?id=250&area=qualita&menu=sicurezza
5. Brown AM, Clarke DE, Spence J. *Canadian Triage and Acuity scale: testing the mental health categories*; Open Access Emergency Medicine; 2015
6. NICE. *Violence and aggression: short-term management in mental health, health and community settings*. NICE guideline Published: 28 May 2015
<https://www.nice.org.uk/guidance/ng10> (consultato nel maggio 2016)
7. Sands N, Elsom E, Colgate R, Haylor, H. *Development and interrater reliability of the UK Mental Health Triage Scale*. International Journal of Mental Health Nursing, 2016 Mar 29.
8. Broadbent M, Moxham L, Dwyer T. *Implications of the emergency department triage environment on triage practice for clients with a mental illness at triage in an Australian context*. Australas Emerg Nurs J. 2014 Feb;17(1):23-9.
9. Downey LV, Zun LS, Burke T. *Comparison of Emergency Nurses Association Emergency Severity Triage and Australian Emergency Mental Health Triage Systems for the Evaluation of Psychiatric Patients*. Journal of Ambulatory Care Management: January/March 2014 - Volume 37 (1):11–19
10. Nordstrom K, Zun LS, Wilson MP, Md VS, Ng AT, Bregman B, Anderson EL. *Medical evaluation and triage of the agitated patient: consensus statement of the American association for emergency psychiatry project Beta medical evaluation workgroup*. West J Emerg Med; 2012 Feb;13(1):3-10
11. American Psychiatric Association. *Diagnostic and Statistical Manual of Mental Disorders*. Arlington: American Psychiatric Publishing; 2013:189-19
12. Durbanò F, Laini V. Linee guida gestione agitazione psicomotoria, 2012
13. Klein LR, Driver BE, Miner JR, et al. Intramuscular midazolam, olanzapine, ziprasidone, or haloperidol for treating acute agitation in the emergency department, 2018
14. Harrison, Principi Di Medicina Interna, Vol 1, 2007
15. Michael B. Emergenze comportamentali, Columbia University, (consultato maggio 2022)
16. UOC Sicurezza Qualità e Risk Management, Regione Lazio, Asl Roma 1, *Procedura per la gestione e comunicazione di Eventi sentinella*, Eventi avversi, Near-Miss, 2022 (consultato maggio 2022)
17. Tedeschi M, Civita L. Il paziente con agitazione psicomotoria, Aspetti assistenziali, 2016

18. Raccomandazioni in merito all'applicazione di accertamenti e trattamenti sanitari obbligatori per malattia mentale (art. 33 – 34 – 35 L. 23 dicembre 1978, n. 833), Conferenza delle regioni e province autonome 09/038/CR/C7. Roma, 29 aprile 2009.
19. Nordstrom K et al., Medical evaluation and triage of the agitated patient: consensus statement of the American association for emergency psychiatry project Beta medical evaluation workgroup, 2012
20. Massoubre C, Gay A. Paziente agitato in Pronto Soccorso, 2020
21. Regione Lazio: Determinazione G06331 del 18.5.2018 "Definizione di procedure relative al trasporto e agli interventi di soccorso primario sanitario urgente in pazienti con patologia psichiatrica (legge 833/78 e circolare n.1269 del 7 giugno 1999) nella Regione Lazio" Determinazione G06331 del 18.5.2018
22. Regione Lazio: Determinazione G08249 del 22.06.2022 "Approvazione del documento regionale "Percorso assistenziale per persone con patologia psichiatrica e/o con disturbi comportamentali per l'accesso e la gestione in Pronto Soccorso e il ricovero"", Determinazione G08249 del 22.06.2022

21.23 TRAUMA E FERITE

IL TRAUMA

Il trauma è una patologia tempo-dipendente, che richiede una risposta organizzata multi-professionale dalla scena dell'evento alla stabilizzazione clinica del paziente e di continuità assistenziale, fino al completo recupero della persona.

Il trauma può avvenire in diversi contesti come gli incidenti stradali, gli infortuni sul lavoro, gli eventi domestici, sportivi o altre attività oppure essere determinato da atti di violenza. Il trauma, pur continuando a essere la principale causa di morte e d'invalidità al di sotto dei 45 anni di età, nell'ultimo decennio ha coinvolto con frequenza sempre maggiore la popolazione adulta ed anziana con aumento del rischio di mortalità anche per traumi minori.

La gestione della prima ora è finalizzata a attuare le manovre salvavita e riconoscere le priorità terapeutiche in grado di ridurre le morti evitabili, favorendo il precoce recupero della omeostasi fisiologica.

Il triage è parte integrante di questa fase, nei casi più complessi è in continuità con il Sistema di Soccorso 118, da cui riceve le informazioni su scenario, evoluzione clinica durante il trasporto e sul livello di triage identificato sulla scena, mentre assume un ruolo determinante nei pazienti stabili in cui ha l'obiettivo di riconoscere i fattori di rischio evolutivo legati al tipo di trauma, alle caratteristiche cliniche e alla persona.

Definizioni

Il trauma è un evento determinato da un agente esterno responsabile di lesioni biologiche.

La Determina n. G15037 del 3/12/2015 della Regione Lazio definisce la condizione di "Trauma Grave" in relazione con il momento di osservazione della persona:

- *sulla scena e all'ammissione ospedaliera*, in cui viene identificato un "evento traumatico maggiore" sulla base dei criteri fisiologici, anatomici, situazionali e di fattori aggravanti; questa valutazione è determinante per il triage e per la decisione del trasporto del paziente presso la struttura sanitaria più idonea, al fine di un tempestivo accesso alle cure definitive;
- *in seguito a valutazione clinica e prognostica*, per cui disponendo di un quadro definito delle lesioni possiamo identificare come "trauma grave" i pazienti con un punteggio di Injury Severity Score uguale e superiore a 16, secondo i criteri internazionali. Questa valutazione consente di selezionare il livello di competenze e intensità di cura necessario, e di valutare, in modo oggettivo, i risultati assistenziali.

Il **trauma maggiore** è selezionato sulla scena sulla base di criteri fisiopatologici, anatomici, dinamici e fattori di rischio legati alla persona, descritti nella tabella a seguire.

TABELLA 1 – CRITERI DI TRAUMA MAGGIORE	
<i>Criteria legati a parametri fisiologici</i>	Revised Trauma Score < 11 Ipotensione PAS < 90 mmHg Distress respiratorio < 10 atti/min o >29 atti/min Glasgow coma scale <= 13
<i>Criteria legati a condizioni anatomiche</i>	Trauma penetrante di capo, collo, tronco, arti prossimali a ginocchio e gomito Fratture aperte o depresse del cranio Meccanica respiratoria alterata e/o Lembo costale Frattura instabile di bacino 2 o più fratture di ossa lunghe prossimali Schiacciamento, scuoiamento, mutilazione di un arto, o assenza di polsi Amputazione prossimale a ginocchio e gomito; Paralisi Emorragia esterna maggiore Ustioni gravi
<i>Criteria dinamici legati al meccanismo del trauma</i>	Cadute ≥ 3 metri di altezza Intrusione di parti meccaniche o altri materiali verso l'abitacolo ed eiezione del paziente dall'auto Deceduti nello stesso veicolo Deformità del veicolo compatibile con alto rischio di lesioni Dinamica ad alta velocità
<i>Criteria legati a fattori di rischio</i>	Età <5 Gravidanza Utilizzo di anticoagulanti o alterazione della coagulazione; Comorbidità per patologie croniche o assunzione di farmaci

Il **trauma minore** comprende tutte le situazioni di stabilità clinica che non includono i criteri citati nella tabella precedente.

LE FERITE

La ferita è una lesione traumatica determinata da agenti esterni, caratterizzata da una soluzione di continuo dei tessuti.

Le ferite possono essere distinte secondo l'agente eziologico:

- **Lacere o lacero-contuse** - determinate da traumi, agenti contundenti o da strappamento;
- **Da punta** - determinata da agenti acuminati la cui ampiezza è legata all'agente e alla profondità dalla forza applicata;
- **Da taglio** - appaiono nette e lineari determinate da strumenti o corpi taglienti;
- **Da arma da fuoco** - con caratteristiche che variano secondo il tipo di arma, di proiettile e di distanza. I fori si distinguono secondo le seguenti caratteristiche:
 - di entrata con margini introflessi con alone escoriato ed ecchimotico;
 - di uscita con margini estroflessi senza alone e con dimensione maggiore del foro di entrata.

Le ferite possono essere distinte secondo le seguenti caratteristiche:

- **Superficiali** con interessamento del piano cutaneo e sottocutaneo;
- **Profonde** con coinvolgimento della fascia e dei piani anatomici sottostanti;

- **Penetranti** quando mettono in comunicazione l'esterno con una cavità (toracica, addominale, ecc...);
- **Trapassanti** se presentano un foro di entrata ed uno di uscita, nel caso attraversino una cavità sono definite come transfosse.

Valutazione immediata

È necessario valutare:

- ABCDE come indicato nella parte della metodologia generale.
- Modalità di accesso del paziente (autonomo, mezzo privato, 118; deambulante, non deambulante).
- Osservazione dello stato degli indumenti.

Nel caso di sospetto di un potenziale danno della colonna vertebrale è consigliabile l'applicazione, se non già effettuata, del collare cervicale e il posizionamento su barella spinale.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

Informazioni da richiedere al paziente:

- Caratteristiche della scena:
 - tipologia e modalità dell'evento, specificando nel caso di:
 - incidente stradale i mezzi coinvolti e il ruolo della persona coinvolta (pilota, passeggero, pedone, altro);
 - se richiesto per prevenzione negli incidenti stradali, sul lavoro o domestici, l'utilizzo mezzi o dispositivi di protezione obbligatori;
- Condizioni cliniche:
 - presenza di dolore, perdita di coscienza o eventuale amnesia, parestesie, deficit motori, disturbi visivi, vertigini, vomito;
- Condizioni personali:
 - gravidanza in atto;
 - allergie;
 - fragilità e/o altre condizioni patologiche correlate o meno al sintomo principale (esempio: patologie cardiovascolari e cerebrovascolari, neurologiche, diabete, interventi chirurgici in particolare quelli neurochirurgici);
 - Impiego di Farmaci/Sostanze (*anticoagulanti, antiaggreganti, antiepilettici, neurolettici, sostanze d'abuso, alcool, ipoglicemizzanti*) che possono determinare un aumento di priorità di accesso alla visita a parità di codice.

Informazioni da richiedere agli accompagnatori/soccorritori (è necessario ottenere sempre queste informazioni nei traumi a dinamica complessa perché, anche se il paziente è attendibile, potrebbe non conoscere la reale dinamica e le conseguenze dell'evento):

- ricerca della testimonianza più diretta dell'evento con attenzione all'eventuale evoluzione del quadro clinico;
- tempo intercorso dall'evento;
- descrizione della dinamica dell'evento e dello scenario, con particolare riguardo alla presenza di criteri per il trauma maggiore;
- condizioni cliniche e trattamenti durante il trasporto.

b) Valutazione oggettiva

Nel trauma maggiore sono da rilevare i seguenti parametri, pur se presenti nella scheda di soccorso dell'ambulanza 118, mentre nella traumatologia minore è un'attività a discrezione dell'operatore di triage nell'ambito della valutazione effettuata:

- PA
- FC
- FR
- GCS (Tab. 2)
- HGT
- TC
- SpO₂
- RTS (Tab. 3)
- Shock Index (Tab.4)
- Diametro pupillare
- Scala del dolore

Valutare inoltre:

- Pervietà delle vie aeree (scialorrea, disfagia, emorragie o corpi estranei del cavo orale...)
- Protezione del rachide cervicale o controllo del corretto posizionamento se già applicato
- Lembo mobile, deformazione gabbia toracica
- Emorragie esterne, pallore cutaneo e sudorazione
- Deficit motorio
- Ferite e deformità: spogliare il paziente e valutare la superficie corporea con definizione dell'entità del sanguinamento. (Rapida valutazione testa-piedi)

APERTURA OCCHI	Spontanea	4
	Al comando	3
	Al dolore	2
	Non apre	1
RISPOSTA VERBALE	Orientata	5
	Confusa	4
	Parole inappropriate	3
	Parole incomprensibili	2
RISPOSTA MOTORIA	Non parla	1
	Obbedisce ai comandi	6
	Localizza il dolore	5
	Retrae al dolore	4
	Flette al dolore	3
	Estende al dolore	2
	Nessun movimento	1

Frequenza respiratoria (FR)	
10 – 29 atti/min	4
> 29 atti/min	3
6-9 atti/min	2
1 - 5 atti/min	1
0 atti/min	0
Pressione Arteriosa Sistolica (PAS)	
90 mmHg	4
76 – 89 mmHg	3
50 – 75 mmHg	3
1 - 49 mmHg	1
0 mmHg	0
Glasgow Coma Scale (GCS)	
13 – 15	4
9 – 12	3
6 – 8	2
4 - 5	1
3	0
Punteggio	0 - 12

Grado di shock	Valori
Normale	0,5 – 0,7
Lieve	>0,7-<1
Moderato	≥1-<1,4
Severo	>1,4

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

TRAUMA E FERITE						
CODICE TRIAGE		1	2	3	4	5
Parametri Vitali		Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/ Segno Principale	TESTA	Ferita penetrante della testa Avvallamento del cranio	Ferita del cuoio capelluto con amnesia retrograda o anterograda	Ferita del cuoio capelluto senza disturbi neurologici	Ferite superficiali senza perdita ematica	Escoriazioni Abrasioni
	FACCIA	Ferita penetrante del globo oculare	Ferita del globo oculare Trauma facciale e/o depressione con alterazione della fisionomia. Ferita del naso con epistassi massiva Amputazione del padiglione auricolare. Otorrea/otorragia	Ematoma orbitario Sublussazione della mandibola Ferita del naso con modesta epistassi Otorragia proveniente dall'orecchio esterno Escissione del lobo auricolare	Ferite superficiali	Escoriazioni Abrasioni
	COLLO	Deviazione della trachea Turgore delle vene giugulari Ferite piani profondi del collo Trauma cervicale con sintomi mielici	Parestesie Ematoma del collo Enfisema sottocutaneo	Limitazione della mobilità passiva	Ferite superficiali Sintomi da contrattura	Escoriazioni Abrasioni
	TORACE	Ferita penetrante Trauma spinale con sintomi mielici	Trauma chiuso con distress respiratorio Enfisema sottocutaneo	Trauma chiuso senza distress respiratorio	Ferite superficiali Sintomi da contrattura	Escoriazioni Abrasioni
	ADDOME	Ferita penetrante Trauma spinale con sintomi mielici	Trauma chiuso con segni di contrattura addominale	Trauma chiuso senza segni di contrattura addominale	Ferite superficiali Sintomi da contrattura	
	PELVI ED ARTI	Trama aperto del bacino Amputazioni maggiori Ferita da scoppio delle mani Arto disassiato o con deformità ossea senza polso Sospetta frattura multipla di ossa lunghe o frattura esposta delle ossa lunghe o del bacino	Ipermobilità della pelvi alla pressione sulle ali iliache Deformità articolazioni maggiori Arto disassiato o con deformità con polso Impossibilità articolare di spalla gomito e anca Ferite penetranti Sospetta Frattura di ossa lunghe Amputazione falangea	Trauma stabile del bacino Traumi con limitazione funzionale Ferita degli arti con modesta perdita ematica Trauma vaginale in assenza di criteri per codice superiore	Trauma con sintomatologia dolorosa Ferite superficiali Sintomi da contrattura	Escoriazioni Abrasioni Trauma senza limitazione funzionale

	CUTE	Morso di animale velenoso potenzialmente mortale (es. vipera)	Morso di animale velenoso (es. pesce ragno e meduse)	Ampie perdite di sostanza in assenza di criteri per codice superiore Morso di animale (non velenoso) o umano con perdita di sostanza	Morso di animale (non velenoso) o umano senza perdita di sostanza	
Sintomi/Segni Associati		Emorragia esterna non controllata o controllata con tourniquet Ipotermia				
Score Specifici		GCS/RTS	Shock Index ≥ 1 GCS/RTS	Shock Index < 1 GCS/RTS	GCS/RTS	
Altro	La presenza di criteri dinamici/personali del trauma maggiore determina l'attribuzione di un codice 2					
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5	
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche				
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)		Fortemente auspicabile la presa in carico del Trauma Team secondo il PDTA locale validato se superati 30 min. di attesa				
Terapia del dolore	Secondo protocollo locale					
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato			
Altro	Per questa condizione si valuti la scheda sulle USTIONI					

Bibliografia essenziale

1. Mutschler M, Nienaber U, Münzberg M, Wöfl C, Schoechl H, Paffrath T, Bouillon B, Maegele M, The TraumaRegister DGU. The Shock Index revisited – a fast guide to transfusion requirement? A retrospective analysis on 21,853 patients derived from the TraumaRegister DGU Critical Care, 2013; 17:R172
2. American College of Surgeons Committee on Trauma (ACS-COT). Resource for optimal care of the injured patient, 2014
3. Sasser SM, Hunt RC, Faul M, Sugerman D, Pearson WS, Dulski T, Wald MM, Jurkovic GJ, Newgard CD, Lerner EB, Centers for Disease Control and Prevention (CDC). Guidelines for field triage of injured patients: recommendations of the National Expert Panel on Field Triage, 2011. MMWR Recomm Rep. 2012;61(RR-1):1–20. Available at: www.facs.org/quality-programs/trauma/vrc/resources
4. Shafi S, Rayan N, Barnes S, Fleming N, Gentilello LM, Ballard D. Moving from “optimal resources” to “optimal care” at trauma centers. J Trauma, 2012;72: 870–877
5. Spahn DR, Bouillon B, Cerny V, Coats TJ, Duranteau J, Fernández-Mondéjar E, Filipescu D, Hunt BJ, Komadina R, Nardi G, Neugebauer E, Ozier Y, Riddez L, Schultz A, Vincent JL, Rossaint R. Management of bleeding and coagulopathy following major trauma: an updated European guideline. Critical Care, 2013; 17:R76
6. Brain Trauma Foundation. Guidelines for the management of severe traumatic brain injury, 4th ed. Neurosurgery. 2017 Jan 1;80(1):6-15
7. Roberts CS, Pape HC, Jones AL, Malkani AL, Rodriguez JL, Giannoudis PV. Damage control orthopaedics: evolving concepts in the treatment of patients who have sustained orthopaedic trauma. J Bone Joint Surg Am, 2005;87(2):434-449
8. American College of Surgeons. ACS TQIP Geriatric Trauma Management Guidelines, 2014 available at www.facs.org
9. Schoeneberg C, Schilling M, Burggraf M, Fochtmann U, Lendemans S. Reduction in mortality in severely injured patients following the introduction of the “treatment of patients with severe and multiple injuries” guideline of the German society of trauma surgery – a retrospective analysis of a level 1 trauma center (2010–2012) Injury 45, 2014: 635–638
10. Nathens AB, Brunet FP, Maier RV. Development of trauma systems and effect on outcomes after injury. Lancet, 2004 (363):1794-1801

21.24 USTIONI

Le **ustioni** sono lesioni a carico dei tessuti epiteliali o endoteliali causate dall'esposizione più o meno prolungata di tali tessuti a fonti di calore, ad agenti termici, sostanze chimiche, elettricità, raggi ultravioletti e radiazioni ionizzanti.

La gravità delle ustioni dipende sia dalla loro profondità che dall'estensione della superficie colpita; l'entità del danno è direttamente correlata al tipo di agente, al tempo di esposizione, alla sede corporea interessata e all'età del soggetto. Il 60% delle ustioni si verifica in ambiente domestico, mentre il 10-20% in ambiente lavorativo. Negli ultimi anni le aggressioni con sostanze acide sono un evento più frequente soprattutto come modalità di violenza di genere o verso persone fragili.

Fonti di ustione:

A seconda della sostanza a cui si è esposti si possono verificare diverse tipologie di ustioni, come di seguito riportate:

- **Agente Termico da caldo** - fiamme, radiazioni, calore eccessivo in conseguenza a fuochi, vapore, liquidi bollenti, oggetti che scottano ed esplosioni.
- **Agente Termico da freddo** - congelamento.
- **Agente Chimico** - sostanze acide, basiche e caustiche per processi di ossidazione, riduzione, denaturazione, colliquazione.
- **Agente Elettrico** - causata da corrente alternata, corrente continua o fulmini e può determinare lesioni erosive, necrotiche e carbonizzanti.
- **Agente luminoso** - fonti di luce intensa, luce ultravioletta, inclusa luce solare.
- **Agente radioattivo** - da sostanze nucleari, anche i raggi ultravioletti possono essere considerati fonte di ustioni da radiazione.

La gravità di una ustione viene determinata da:

- grado (profondità);
- estensione (% di superficie corporea ustionata);
- età del paziente;
- localizzazioni particolari
- patologie concomitanti

La valutazione della profondità porta alla suddivisione delle ustioni in **gradi**:

- *ustione superficiale a spessore parziale* (1° grado): l'epidermide è distrutta o danneggiata ma anche una parte del derma è lesa. La pelle danneggiata può apparire secca e arrossata, come nelle scottature solari, o può presentare vescicole. Il paziente in genere lamenta dolore localizzato. L'ustione guarisce da sola senza lasciare reliquati,
- *ustione profonda a spessore parziale* (2° grado) è caratterizzata dalla distruzione dell'epidermide e degli strati più superficiali del derma e da danno agli strati più profondi del derma; le ustioni di questo tipo comportano presenza di edema e la comparsa di vescicole per le 48 ore successive alla lesione. Il paziente lamenta dolore intenso. guariscono in genere in 2-4 settimane e possono lasciare una leggera cicatrice.
- *ustione a tutto spessore* (3° grado): implica la distruzione totale dell'epidermide e del derma e, in alcuni casi, anche dei tessuti sottostanti. L'area ustionata è insensibile in quanto le terminazioni nervose sono state distrutte ad eccezione della zona periferica dell'ustione dove una lesione adiacente di secondo grado potrebbe indurre dolore. Sono generalmente presenti aree carbonizzate di colore scuro o aree bianche e secche, che guariscono con esiti cicatriziali evidenti e in alcuni casi richiedono interventi chirurgici.

La determinazione della percentuale di superficie corporea ustionata (S.C.U.) viene valutata secondo la regola del 9 di Wallace (fig. 1).

Le altre condizioni che incidono sulla prognosi sono:

- l'età al di sotto di 3 e al di sopra di 60 anni;
- la concomitante presenza di malattie o traumi;
- la localizzazione a viso, collo, mani e perineo;
- le ustioni coinvolgenti le vie respiratorie;
- le ustioni di tipo elettrico e chimico.

La valutazione prognostica è prodotta dalla sintesi di queste valutazioni con l'identificazione di tre livelli di gravità

- ustioni lievi: 10% della superficie corporea con aree di III° grado non superiori al 2%;
- ustioni intermedie: 10-25% della superficie corporea con aree di III° grado non superiori al 10%;
- ustioni gravi: 25% della superficie corporea se di II° grado oppure > 10% se di III° grado.

Valutazione immediata

È necessario:

- valutazione dell'ABCDE come indicato nella parte generale della metodologia;
- osservazione dello stato degli indumenti;
- modalità dell'arrivo in PS;
- il grado di sofferenza.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È importante conoscere:

- modalità e tempi dell'evento;
- la tipologia dell'agente lesivo;
- preesistenza di patologie (specie respiratorie o cardiache), allergie e terapie concomitanti.

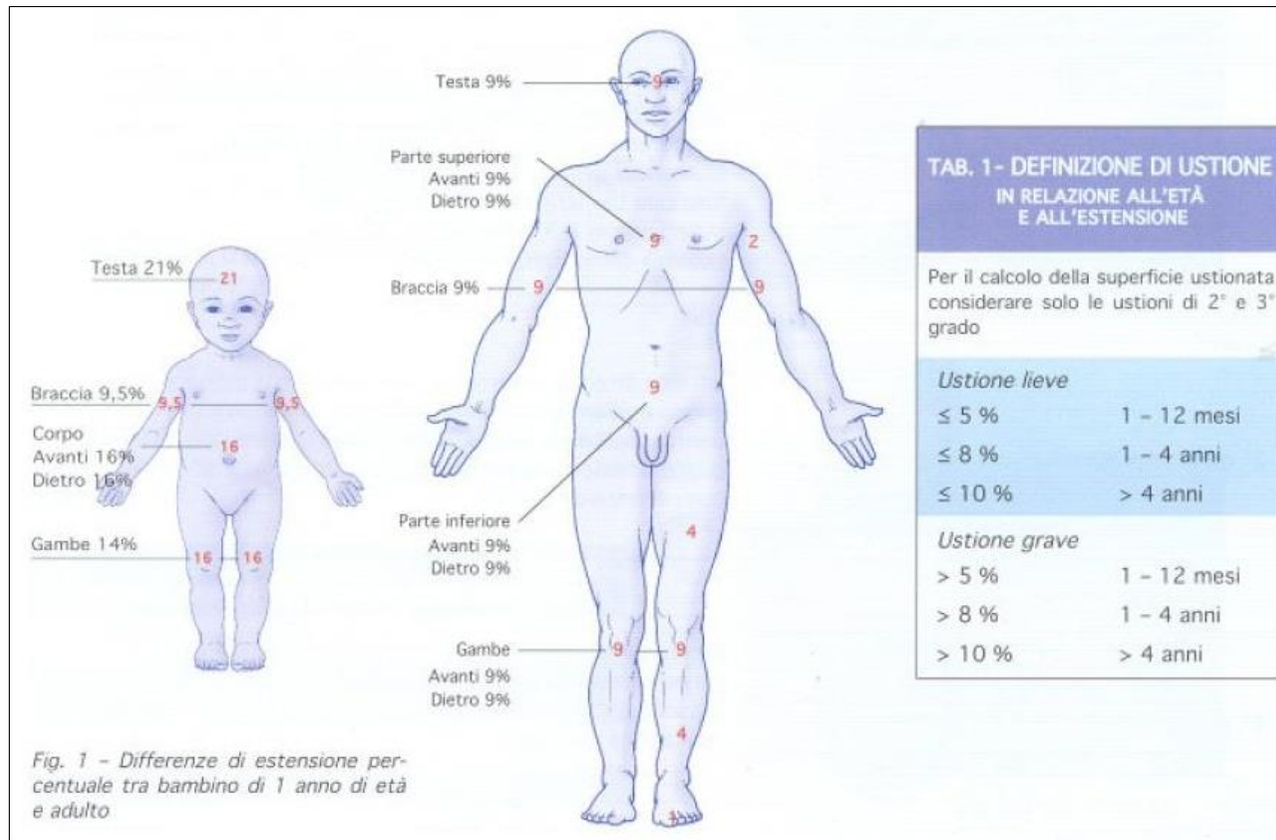
b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare:

- PA, FC, SpO₂, TC, FR, HGT, GCS, RTS, scala del dolore.
- valutazione superficie corporea (spogliare il paziente), con particolare attenzione al viso, collo, perineo, mani
- ricercare presenza di segni di eventuali ustioni delle vie aeree (vibrisse bruciate, sputo carbonaceo, voce roca, difficoltà a deglutire)
- valutare la presenza di traumi concomitanti

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

Figura 1. Ustioni nell'adulto e nel bambino



Tratto da Pancani S, Pinzauti E, Lodi A, Paolucci M, Melandri D, Cardoni G: "Il bambino ustionato: il soccorso sul luogo dell'incidente, il trasferimento al Centro di riferimento ed il trattamento". Rivista Italiana di Emergenza – Urgenza Pediatrica, anno 1° - numero 2, 2005: 25 - 32

USTIONI					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/Segno Principale	Almeno un indicatore di trauma maggiore anatomico o dinamico Ustioni da folgorazione indipendentemente dal grado e dall'estensione Ustioni chimiche indipendentemente dal grado e dall'estensione Ustione con superficie corporea coinvolta >20% Ustioni < 20% ma profonde (II° e III°) Inalazione e/o coinvolgimento vie aeree	Ustione di I° con superficie coinvolta fra il 20 ed il 10% Ustione di II° e III° con superficie coinvolta < al 10%	Ustione di I° e II° con superficie corporea interessata < al 10% senza coinvolgimento del volto, del collo, del perineo.	Ustione di I° con superficie corporea interessata < al 10% senza coinvolgimento del volto, del collo, del perineo	Ustione I° superiore alle 24h di estensione < al 10%
Sintomi/Segni Associati					
Score Specifici	Scala Dolore				
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche			
		Applicare una garza bagnata con soluzione fisiologica e attuare protocollo locale			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)		Consulenza chirurgica, oltre i 60 minuti di attesa in assenza di box			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Per questa condizione si valuti la scheda sul TRAUMA				

Bibliografia essenziale

1. Yoshino Y, Ohtsuka M, Kawaguchi M, Sakai K, Hashimoto A, Hayashi M, Madokoro N, Asano Y, Abe M, Ishii T, Isei T, Ito T, Inoue Y, Imafuku S, Irisawa R, Ohtsuka M, Ogawa F, Kadono T, Kawakami T, Kukino R, Kono T, Koder M, Takahara M, Tanioka M, Nakanishi T, Nakamura Y, Hasegawa M, Fujimoto M, Fujiwara H, Maekawa T, Matsuo K, Yamasaki O, Le Pavoux A, Tachibana T, Ihn H. Wound/Burn Guidelines Committee. The wound/burn guidelines - 6: Guidelines for the management of burns. *J Dermatol.* 2016 Sep;43(9):989-1010
2. European Burns Association. European Practice Guidelines for Burn Care in Europe. Vers.4 2017 available at <http://euroburn.org/documents-2/guidelines/>
3. Surowiecka-Pastewka A, Witkowski W, Kawecki M. A New Triage Method for Burn Disasters: Fast Triage in Burns (FTB) *Med Sci Monit.* 2018; 24: 1894-1901

21.25 VERTIGINI

Il termine vertigine indica una sintomatologia clinica estremamente variabile riferibile a una sensazione spiacevole di “percezione illusoria di movimento”. La vertigine è un sintomo, non una patologia, e viene riferita dal paziente come una sensazione di “capogiri” non meglio specificati, sbandamenti, sensazione di testa vuota, di testa leggera, di stordimento.

A tale proposito è utile differenziare tra:

- **VERTIGINE:** si riferisce all’illusione di movimento, sia del paziente (vertigine soggettiva) che dell’ambiente esterno (vertigine oggettiva).
- **PSEUDOVERTIGINE:** è una sensazione di debolezza, d’instabilità, di stordimento, di malessere, di precarietà, di qualcosa che “fluttua nella testa”; possono esserne responsabili tutta una serie di patologie a carico del SNC, dell’orecchio, del sistema cardiocircolatorio, degli occhi e della psiche.

Il sintomo vertigine compare quando si verifica un’asimmetria nel sistema vestibolare che può essere causata da un danno o da una disfunzione del labirinto, del nervo vestibolare o delle strutture vestibolari centrali situate nel tronco encefalico. Pertanto, per convenzione, le cause di vertigine si dividono in centrali o periferiche.

La vertigine può essere distinta in:

- *vertigine centrale*, cioè dovuta a lesioni del SNC, TIA o ictus specialmente se in sede vertebro-basilare;
- *vertigine periferica*, causata da lesioni del nervo vestibolare o dell’orecchio interno.

Nella Tabella 1 sono descritte le principali cause di vertigine periferica e centrale.

NB. La differenziazione tra vertigine centrale o periferica è più utile in fase diagnostica al medico del box visita, successivamente, quindi, al processo di triage.

TABELLA 1 - PRINCIPALI CAUSE DI VERTIGINE PERIFERICA E CENTRALE (da Labuguen, 2006, mod.)	
Principali cause di vertigine periferica	Descrizione
Vertigine parossistica posizionale benigna	Distacco degli otoliti e loro impegno nei canali semicircolari posteriori, laterali e più raramente anteriori. A eziologia per lo più idiopatica, talvolta associata a traumi cranici ed eventi ipertensivi
Neuronite vestibolare acuta	Infiammazione del nervo vestibolare, probabilmente a eziologia virale, spesso preceduta da episodio infiammatorio delle prime vie aeree
Labirintite acuta	Infiammazione del labirinto causata da infezione virale (ad esempio in corso di parotite epidemica), batterica (ad esempio in corso di scarlattina) o come complicazione di un'otite media purulenta
Malattia di Ménière	Aumento del liquido endolinfatico nel labirinto (idrope endolinfatica) che genera sindrome vertiginosa acuta rotatoria, spesso preceduta da ovattamento auricolare, ipoacusia e acufeni
Fistola perilinfatica	Comunicazione tra orecchio medio e orecchio interno; solitamente successiva a traumi cranici, barotraumi, otochirurgia, vigorosi esercizi o colpi di tosse
Otosclerosi	Osteodistrofia a carattere ereditario e per lo più bilaterale della capsula labirintica, che conduce a ipoacusia, acufeni e, in alcune occasioni, a vertigini
Sindrome di Ramsey-Hunt	Sindrome da riattivazione del virus Herpes zoster a livello del ganglio genicolato. Ha una presentazione clinica variabile, compresi paresi facciali, ipoacusia, vertigine e dolore.
Ototossicità da farmaci	Aminoglicosidi, vancomicina, cisplatino, ac. etacrinico, furosemide, chinino, salicilati.
Trauma cranico	Danni dei labirinti (spostamento otoliti...)
Principali cause di vertigine centrale	Descrizione
Tumori dell'angolo ponto cerebellare	Neurinoma del nervo acustico, ependimoma infratentoriale, glioma, medulloblastoma e meningioma
Patologie cerebrovascolari	In particolare, nei soggetti affetti da alterazioni del sistema vertebro-basilare
Emicrania	Mal di testa episodico, solitamente unilaterale e pulsante, accompagnato da sintomi quali nausea, vomito, fotofobia e, talvolta, preceduto da aura
Sclerosi multipla	Malattia cronica demielinizante del sistema nervoso centrale. Un episodio vertiginoso acuto o una perdita di equilibrio possono rappresentarne l'esordio
Intossicazione	Reazione avversa all'utilizzo di farmaci o successiva ad abuso alcolico
TIA vertebrobasilare	Deficit del flusso ematico nella circolazione cerebrale posteriore (vertigini, diplopia, ipoacusia, cefalea)
Trauma cranico	danno assonale diffuso, a seguito dello stiramento delle terminazioni nervose dalla energia del trauma

Valutazione immediata

E' importante valutare l'ABCD secondo la metodologia riportata nel capitolo generale e rilevare:

- difficoltà alla deambulazione
- vomito
- instabilità

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

E' necessario chiedere al paziente ed osservare:

- Tempo e modalità di insorgenza dei sintomi
- Modifica del sintomo con le variazioni della postura
- Assunzione di farmaci potenzialmente ototossici (antibiotici, chemioterapici)
- Assunzione di terapia anticoagulante
- Disturbi dell'udito (ipoacusia, ronzii, acufeni)
- Pregresse infezioni dell'orecchio
- Episodio febbrile recente
- Recenti traumi
- Alterazioni del visus
- Cardiopalmo

Valutare, inoltre, la presenza di fattori di rischio, quali:

- Ipertensione arteriosa
- Diabete mellito
- Ipercolesterolemia
- Fumo
- Fibrillazione Atriale Cronica
- Precedenti episodi ischemici in vari organi.

b) Valutazione oggettiva

Rilevare:

- PA
- FC, possibilmente centrale
- FR
- TC
- SpO2
- GCS
- Diametro pupillare
- HGT
- ECG

L'esame fisico deve valutare:

- Motilità degli arti
- Deviazione dello sguardo
- Vomito (in questo caso fare assumere la posizione laterale di sicurezza)
- Modificabilità delle vertigini con il cambio di posizione
- Segni neurologici focali con valutazione della Cincinnati Pre-Hospital Stroke Scale (CSS)

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

VERTIGINI					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del Sintomo/Segno Principale		Vertigini in atto	Vertigini in atto senza sintomi neurologici in soggetti con patologie note dell'orecchio	Vertigine non in atto in soggetti con patologie note dell'orecchio	
Sintomi/Segni Associati	CSS positiva ≤ 24 ore	Disturbi della deambulazione Disfonia/disfagia Vomito persistente Sudorazione in atto Cefalea Deficit neurologico focale transitorio regredito (TIA) ≤ 24 ore Deficit neurologico focale suggestivo di ictus insorto da ≤ 24 ore comunque entro le 24 ore dall'ultima volta in cui sono stati visti/sentiti in benessere* Alterazioni del visus Cardiopalmo Nistagmo bidirezionale, verticale, circolare	Episodi di vomito Disturbi dell'udito, acufeni, otalgia Secrezioni dal condotto uditivo (senza trauma) Nistagmo unidirezionale e orizzontale		
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure infermieristiche			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)	Se presenti sintomi neurologici attivare il team neurovascolare/neurologo	Se presenti sintomi neurologici attivare il team neurovascolare/neurologo			

Manuale regionale Triage intra-ospedaliero modello Lazio a cinque codici

Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato
Altro	<p>Per questa condizione si valutino le schede sulle ORL/SINDROMI NEUROLOGICHE ACUTE /CARDIOPALMO</p> <p>*questa sintomatologia prevede l'ingresso possibilmente immediato alle cure dopo l'assegnazione del codice di priorità, o comunque tassativamente entro 15 minuti</p>		

Bibliografia essenziale

1. Canadian ED Triage and Acuity Score 2012
2. Labuguen RH. *Initial evaluation of Vertigo*. Am Fam Physician 2006;73:244-51
3. Newman-Toker DE, Curthoys IS, Halmagyi GM. Diagnosing Stroke in Acute Vertigo: The HINTS Family of Eye Movement Tests and the Future of the "Eye ECG". Semin Neurol. 2015 Oct;35(5):506-21
4. Venhovens J, Meulstee J, Verhagen WIM. Acute vestibular syndrome: a critical review and diagnostic algorithm concerning the clinical differentiation of peripheral versus central aetiologies in the emergency department. J Neurol. Nov 2016;263(11):2151-2157

22. TRIAGE IN AMBITO OSTETRICO E GINECOLOGICO

22.1 PREFAZIONE

Le linee di indirizzo nazionali sul triage intraospedaliero dell'agosto 2019 hanno posto l'attenzione sui pronto soccorso ostetrici che, di fatto, rappresentano l'anello di congiunzione tra il sistema dell'emergenza urgenza e i punti nascita. Già il PSN 2011-2013, disponeva che "al fine di garantire la continuità dell'assistenza in emergenza di fondamentale importanza è la realizzazione o il completamento della rete delle patologie acute ad alta complessità assistenziale, tra cui le Urgenze Ostetrico-Ginecologiche", concetto perfezionato dal successivo DM 70/2015 che inquadra la rete neonatologica e dei punti nascita.

L'organizzazione ospedaliera prevede la presenza di: presidi ospedalieri in zone particolarmente disagiate, presidi ospedalieri di base, presidi ospedalieri di I livello, dotati o meno di servizio di ostetricia e ginecologia, se prevista, per numero di parti/anno, e presidi ospedalieri di II livello dotati di servizio di ostetricia e ginecologia.

Pertanto, sul territorio regionale esistono diverse realtà, ovvero, pronto soccorso generali in ospedali privi di Unità Operative di ostetricia e ginecologia, pronto soccorso generali in ospedali con ostetricia e ginecologia ma senza attività di triage ostetrico-ginecologico, ospedali con pronto soccorso ostetrico-ginecologici dedicati.

A tutti loro bisogna dare uno strumento idoneo per il triage della donna con problemi dell'area ostetrico ginecologica che accede al pronto soccorso, che consenta un corretto inquadramento del livello di priorità, evitando sovra o sottostime del problema, e garantendo lo sviluppo di procedure post triage che consentano la corretta e la tempestiva presa in carico della donna.

A seguire:

- Una sezione generale che descrive la rete perinatale e la specificità dei pronto soccorso ostetrici
- Una sezione che approfondisce la metodologia di triage nella donna in gravidanza e con problematiche della sfera ginecologica
- Una sezione relativa alle schede sintomo problema per la donna in gravidanza, puerperio e le problematiche ginecologiche
- Una sezione relativa al percorso delle vittime di violenza e al triage della violenza sessuale nell'adulto

Le schede di attribuzione del codice di priorità sono formulate in modo da poter essere utilizzate da tutti i triagisti (ostetriche ed infermieri), cercando di elaborare un linguaggio comune tra gli operatori, poiché, come rilevato da diversi studi internazionali, proprio l'assenza di un linguaggio comune aumenta la possibilità di errore nel momento in cui devono essere condivise informazioni sulle condizioni materne o fetali e sulle azioni da compiere in condizioni di urgenza. Tuttavia, al fine di ottimizzare i flussi di pronto soccorso, si propone la valutazione fetale avanzata di esclusiva competenza ostetrica, che prevede la rilevazione ecografica del battito cardiaco fetale.

22.2 LA RETE PERINATALE: UNA RETE TEMPO DIPENDENTE

La rete dei punti nascita rientra, insieme alla rete neonatologica, nelle reti tempo dipendenti. Questo implica che deve concretizzare un modello organizzativo che assicuri la presa in carico della donna in gravidanza e del nascituro, mettendo in relazione, con modalità formalizzate e coordinate, professionisti, strutture e servizi che erogano interventi sanitari e sociosanitari di tipologia e livelli diversi nel rispetto della continuità assistenziale e dell'appropriatezza e sostenibilità clinica e organizzativa. (1)

Sul versante ospedaliero i nodi della rete sono i punti nascita che possono essere di primo o di secondo livello sulla base dei criteri stabiliti dall'Accordo Stato Regioni 16.12.2010 che ne definisce anche gli standard operativi, di sicurezza, tecnologici e le funzioni collegate ai livelli assistenziali.

La rete ostetrica e neonatologica è, quindi, costituita da due livelli di intensità di cure (primo e secondo) situati rispettivamente nei DEA di I e di II livello. Mentre, nei Presidi Ospedalieri di Base non è prevista l'Ostetricia, secondo quanto sancito dal DM 70/2015.

I punti nascita di I livello gestiscono le gravidanze e i parti, in età gestazionale ≥ 34 settimane, in situazioni che non richiedono presuntivamente interventi di livello tecnologico ed assistenziale elevato tipiche del II livello, per la madre e per il feto. (2)

Questo livello operativo rappresenta il modello di base per la rete di offerta dell'area materno infantile; sono previste limitazioni per la tipologia di assistenza erogabile. (6)

I punti nascita di II livello gestiscono le gravidanze e i parti indipendentemente dal livello di rischio per madre e feto ed hanno dei requisiti aggiuntivi rispetto al I livello legati anche al bacino di utenza, alla presenza nella stessa struttura di terapia intensiva neonatale (TIN) e di discipline specialistiche in numero e con intensità di cura più elevata. (2)

In sostanza, i punti nascita di secondo livello sono in grado di garantire l'assistenza con elevati gradi di intensità e complessità a madri con patologie preesistenti, insorte in gravidanza o per patologie feto-neonatali richiedenti assistenza in epoca neonatale. (6)

I punti nascita di I livello sono formalmente e funzionalmente collegati con i punti nascita di II livello secondo il modello hub e spoke, con un modello a rete.

Qualora la donna afferisca ad un punto nascita non adeguato per la gestione del caso per l'insorgenza di condizioni patologiche che costituiscono rischio per la donna o per il nascituro bisogna provvedere al trasferimento in elezione o immediato (in utero) della madre in un punto nascita II livello mediante il sistema di trasporto assistito materno (STAM).

In situazioni di emergenza, per le quali si preveda che il nascituro necessiti di terapie intensive, ma in cui non è possibile realizzare il trasporto in utero, deve essere attivato con tempestività il sistema di trasporto in emergenza del neonato (STEN).

A seguire lo schema esemplificativo dei quadri clinici che possono essere trattati rispettivamente nei punti nascita di I e di II livello, tratto dal documento *Standard Organizzativi per l'Assistenza Perinatale* (6).

SCHEMA ESEMPLIFICATIVO DEI QUADRI CLINICI CHE POSSONO ESSERE TRATTATI IN PUNTI NASCITA (PN) DI PRIMO E DI SECONDO LIVELLO
I LIVELLO Gravidanza con epoca gestazionale (EG) \geq 34 settimane Crescita fetale adeguata (tra 10° e 90° percentile) in assenza di patologie materno-fetali Gravidanza singola e gravidanza gemellare bicoriale Se fecondazione assistita età materna < 41 anni Diabete gestazionale compensato e senza complicanze Obesità con indice di massa corporea (IMC) < 35 (se non chirurgia bariatrica) Placenta previa, senza sospetto di accretismo Non alloimmunizzazione Rh Assenza di ipertensione gravidica insorta prima delle 34 settimane Assenza di preeclampsia in qualunque epoca gestazionale Non HELLP Syndrome Assenza di anomalie o malformazioni fetali che richiedano approfondimenti diagnostici successivi alla nascita o assenza di elevata complessità
II LIVELLO Gravidanze con epoca gestazionale (EG) < 34 settimane con travaglio in atto o minaccia di parto pretermine Restrizione della crescita fetale con valori biometrici inferiori 10° percentile per epoca gestazionale, ad alto rischio di parto elettivo per compromissione materna o fetale Gravidanza gemellare monocoriale Fecondazione assistita con età materna > 41 anni Diabete pre-esistente o diabete gestazionale non compensato e con complicanze Obesità con indice di massa corporea (IMC) > 35 Alloimmunizzazione Rh Ipertensione gestazionale insorta prima delle 34 settimane Preeclampsia insorta in qualunque epoca gestazionale HELLP Syndrome Placenta previa se associate a segni di accretismo

Questo schema ha carattere puramente esemplificativo e non esaustivo. Si sottolinea che i Punti Nascita di I livello appartengono a strutture ospedaliere diverse per risorse strumentali, umane e competenze specialistiche. Pertanto, un Punto Nascita di I livello potrebbe non essere adeguato a gestire una patologia neonatale perché non dotato di terapia intensiva neonatale (TIN), ma potrebbe essere adeguato a gestire una patologia materna (che non abbia pregiudicato il fisiologico andamento della gravidanza e lo sviluppo fetale) se dotato, ad esempio, di UOC Rianimazione e Centro Trasfusionale.

Una situazione esemplificativa è il parto vaginale dopo il taglio cesareo. L'ammissione al travaglio, in assenza di controindicazioni specifiche (che devono essere preliminarmente valutate), deve essere offerta a tutte le donne che hanno già partorito mediante taglio cesareo.(82) La struttura sanitaria di riferimento deve poter assicurare un'adeguata sorveglianza clinica e un monitoraggio elettronico fetale continuo nella fase attiva del travaglio, nonché l'accesso immediato alla sala operatoria e alla rianimazione, la pronta disponibilità di emotrasfusioni, nell'eventualità di un taglio cesareo d'urgenza.(82)(83) In ogni caso è mandatorio una corretta valutazione del rischio clinico della gestante e del nascituro al fine di individuare il punto di nascita di livello idoneo per la gestione del caso. Nel caso in cui nel punto nascita di riferimento l'offerta di un cesareo in emergenza presenti

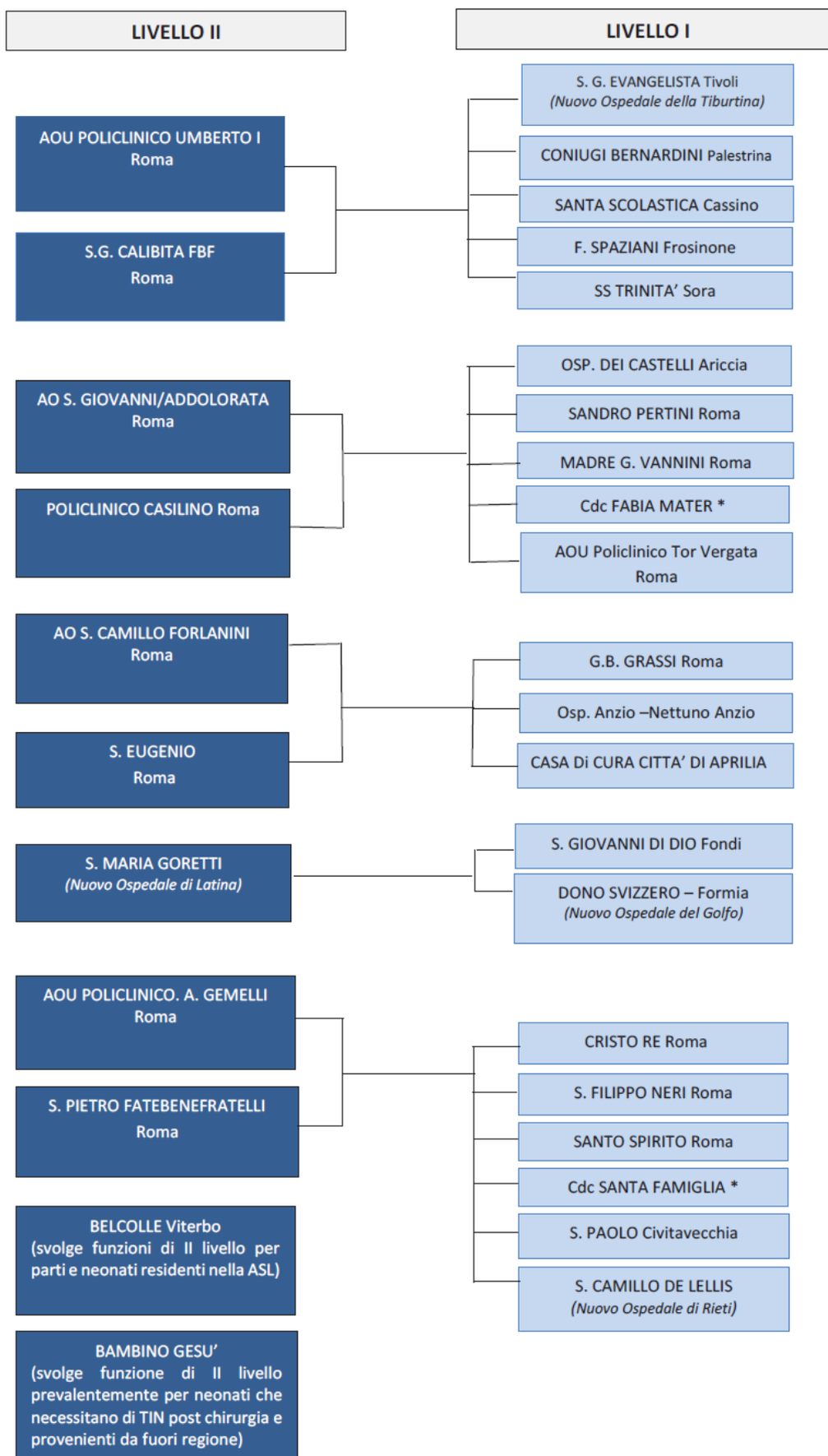
dei limiti, si ritiene che la migliore alternativa sia riferire le donne a strutture con risorse adeguate, evitando di indirizzarle verso un taglio cesareo ripetuto in elezione. (83)

22.3 L'ORGANIZZAZIONE DELLA RETE PERINATALE NEL LAZIO

La Rete neonatologica e dei punti nascita del Lazio, formalizzata con il DCA U00257 del 5.07.2017, è stata rimodulata con la Determinazione Regionale G01328 del 10.02.2022.

In concordanza con i requisiti del DM 70/2015 e dell'Accordo Stato Regioni del 16 dicembre 2010, la rete perinatale è strutturata in Unità perinatali di I e di II livello, dove il II livello si distingue dal I livello per l'assistenza alla donna e al neonato che necessitano di cure intensive. A queste si aggiunge l'unità di II livello dell'Ospedale Pediatrico Bambino Gesù senza punto nascita.

A seguire lo schema della rete perinatale nel Lazio, articolata su punti nascita di I e di II livello, con le relative interconnessioni di afferenza tra I e II livello, tratto dalla Determinazione Regionale G01328 del 10.02.2022.



* Struttura non sede di PS/DEA

22.4 LA RIORGANIZZAZIONE DELLA RETE PERINATALE IN RELAZIONE ALLA PANDEMIA DA Sars-CoV-2

La pandemia da COVID-19 ha reso necessaria una riorganizzazione dei percorsi assistenziali legati alla nascita, ovvero della rete perinatale. Si è reso indispensabile pensare e prevedere percorsi sicuri che fossero idonei alla gestione dell'infezione in gravidanza, compresa l'eventuale possibile trasmissione materno-fetale prima, durante e dopo il parto e contestualmente alla gestione congiunta puerpera-neonato, alla garanzia del sostegno all'allattamento materno, evitandone il più possibile la separazione. (11 – 12)

I Centri di riferimento Regionali identificati per la gestione della gravidanza, parto e nascita per le donne a rischio con sintomi simil-influenzali e/o respiratori o SARS-CoV-2 positive in quanto Punti Nascita di II livello e/o con volumi di attività ostetrica superiore a 1000 parti/anno, dotati di U.O. di Malattie Infettive e di Terapia Intensiva sono (13):

- per l'area Metropolitana di Roma il Policlinico Agostino Gemelli ed il Policlinico Umberto I
- per l'area Nord della Regione Lazio l'Ospedale Belcolle di Viterbo
- per l'area Sud della Regione Lazio gli Ospedali Santa Maria Goretti di Latina e F. Spaziani di Frosinone.

In relazione all'andamento epidemiologico, c'è stato un ulteriore adeguamento della rete e, con una nota regionale del gennaio 2022, sono stati identificati come centri di riferimento secondo il livello di competenza perinatale anche l'Ospedale San Giovanni Calibita, l'Ospedale Santo Spirito, l'Ospedale San Camillo De Lellis di Rieti. (14)

Tuttavia, tutti i Punti Nascita devono prevedere l'accettazione di donne gravide con rischio di infezione da SARS-CoV-2 con la garanzia di isolamento e di protezione adeguata degli operatori coinvolti e di essere, comunque, preparati ad assistere l'espletamento del parto, se non fosse possibile il trasferimento con procedura STAM presso i Centri di riferimento deputati all'espletamento del parto in situazioni di chiara infezione da COVID-19 anche in assenza di sintomi o condizioni cliniche gravi. (13)

Pertanto, il Pronto Soccorso ostetrico di ogni Punto Nascita deve prevedere un'area di pre-triage garantendo un luogo di isolamento (stanza con bagno) e personale sanitario dedicato formato (ostetriche e medici ginecologi) dotato di Dispositivi di Prevenzione Individuale (DPI). (14)

In adempimento della nota regionale prot. 17568/2022 del 01.02.2022 ciascun punto nascita deve prevedere un percorso per le donne asintomatiche senza condizione di rischio specifico per l'espletamento del parto e la gestione del post partum fino alla dimissione. La presenza di sintomatologia per COVID-19 o condizioni di rischio specifico di secondo livello può determinare la necessità di ricovero nella rete ospedaliera COVID-19 in punti nascita dedicati secondo il loro livello di competenza nella rete perinatale. (61)

22.5 REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI E STRUTTURALI PER IL TRIAGE GLOBALE IN AREA OSTETRICA E GINECOLOGICA

Tutti i documenti di settore auspicano che la presa in carico di donne in gravidanza e con problemi della sfera ginecologica, anche nelle situazioni di emergenza/urgenza, venga realizzato in un percorso separato, preferenziale e dedicato.

Tuttavia, attualmente sul territorio regionale coesistono diverse realtà, ovvero, pronto soccorso generali in ospedali privi di Unità Operative di ostetricia e ginecologia, pronto soccorso generali in ospedali con ostetricia e ginecologia ma senza attività di triage ostetrico-ginecologico, ospedali con pronto soccorso ostetrico-ginecologici dedicati.

Negli ospedali in cui non sia attivo un pronto soccorso ostetrico o un'accettazione ostetrica, si auspica che vengano definiti percorsi interni che garantiscano la tempestiva presa in carico della

gestante da parte dell'ostetrica e degli specialisti, anche con la definizione di fast track o altre misure idonee.

Fondamentale è la conoscenza e l'utilizzo della metodica del triage globale al fine di un corretto inquadramento del livello di priorità, evitando sovra o sottostime del problema, e garantendo l'attivazione di percorsi post triage che consentano la corretta e la tempestiva presa in carico della donna.

Come definito nella parte generale, la funzione di triage deve essere attiva presso tutte le strutture di pronto soccorso e garantita continuativamente nelle 24 ore. Gli spazi e l'architettura devono sia garantire il rispetto della privacy sia consentire l'adeguato svolgimento della funzione di Triage, attraverso le quattro fasi: valutazione immediata, valutazione soggettiva e oggettiva, decisione di triage, rivalutazione. Poiché l'accoglienza della donna in gravidanza e con problematiche della sfera ginecologica avviene preferibilmente nei pronto soccorso ostetrico-ginecologici e nelle accettazioni ostetriche, l'organizzazione interna deve garantire che anche in questi ambiti la funzione di triage possa realizzarsi nel rispetto dei criteri generali del triage globale.

Indispensabile che siano procedurate e condivise le modalità di interfaccia con il pronto soccorso generale e nei posti dove siano attivi i percorsi di fast track, le modalità di attivazione degli stessi e della presa in carico della donna.

Concludendo, sia nei pronto soccorso ostetrici che nelle accettazioni ostetriche i cui standard sono definiti dalla normativa di settore (ASR 2010, LG ISPEL, DM 70/2015) bisogna garantire la presa in carico della donna su protocolli e modelli concettuali condivisi, proprio per la visione e gestione in rete al fine di garantire la migliore presa in carico del caso nel livello di assistenza più adeguato.

22.5.1 REQUISITI ORGANIZZATIVI

Il modello di triage Lazio, anche in ambito ostetrico e ginecologico, è quello "globale", il che vuol dire che si fonda su un approccio clinico assistenziale alla persona che comprende: la valutazione immediata, la raccolta di dati soggettivi e oggettivi, la decisione di triage con attribuzione del codice di priorità e la rivalutazione. Per realizzare questo processo è necessario tenere conto della realtà organizzativa della struttura, al fine di ottimizzare le risorse effettivamente presenti per realizzare il processo di triage.

Alla luce di tali considerazioni, e in concordanza con quello che è previsto per il triage generale, l'organizzazione del triage in ambito ostetrico e ginecologico deve consentire:

- l'effettiva presa in carico della donna che accede alla struttura,
- la valutazione professionale da parte di un triagista adeguatamente formato e competente,
- l'assegnazione del codice di priorità al trattamento attraverso la valutazione dei bisogni di salute della donna e del nascituro, delle loro necessità di cura e del possibile rischio evolutivo. Si sottolinea per la donna che accede alla struttura per motivazioni legate al travaglio/parto il rischio evolutivo non necessariamente ha una connotazione patologica, rientrando nella fisiologia del fenomeno del parto. Tuttavia, è sempre necessaria una valutazione globale ed accurata per la corretta attribuzione del codice di priorità,
- l'identificazione rapida delle situazioni che necessitano di cure immediate con conseguente tempestivo accesso alle cure,
- di utilizzare un processo di valutazione strutturato che garantisca l'approccio complessivo alla donna, al feto/neonato ed ai loro problemi di salute,
- di utilizzare il sistema codificato di livelli di priorità,
- di migliorare il processo di cura in emergenza-urgenza, anche attraverso l'attivazione al triage di modelli di fast track, see and treat, altri percorsi diagnostico terapeutico assistenziali e tutti quei sistemi che migliorino la presa in carico della donna. Di fondamentale importanza

l'attivazione a livello locale dei PDTA a gestione ostetrica per le gravidanze a basso rischio ostetrico,

- la garanzia di trattamento in tempi celeri, in condizioni di sicurezza per la donna, per il feto/neonato e per l'operatore sanitario,
- il controllo regolamentato di tutti gli accessi delle donne alle aree di visita della struttura,
- di avere un sistema documentale idoneo,
- di avere un sistema di identificazione della donna adeguato in linea con quanto l'informatica propone (braccialetto elettronico, bar code,...),
- di avere un sistema di gestione della lista e dell'attesa delle donne,
- di fornire assistenza e informazioni agli assistiti e agli accompagnatori, in collaborazione con altri operatori della struttura (altro personale di supporto sanitario, URP, volontari,) secondo protocolli stabiliti e condivisi,
- garantire assistenza sia alle donne autosufficienti che a quelle non autosufficienti.

E' possibile avvalersi, sotto la diretta responsabilità del triagista, di personale di supporto per le attività accessorie quali la registrazione dei dati sanitari o anagrafici.

Dopo l'attribuzione del codice di priorità è possibile attivare il percorso diagnostico- terapeutico-assistenziale (PDTA). I PDTA sono definiti a livello locale e sono articolati in relazione alla casistica più frequente e alle caratteristiche della struttura di riferimento. Come detto in precedenza, fondamentale è lo sviluppo di PDTA per le gravidanze a basso rischio, in modo da attivare, subito dopo l'attribuzione della priorità di triage, la presa in carico in autonomia da parte delle ostetriche per le gravidanze a basso rischio ostetrico che accedono alla struttura per motivazioni legate al travaglio/parto in condizioni di fisiologia. Altresì, se si ravvisano situazioni che si discostano dalla fisiologia, è possibile, già dal momento del triage, di attivare PDTA a gestione multidisciplinare e specifici per l'evento patologico intercorrente.

In assenza di un PDTA definito ci sono, comunque, delle attività diagnostico-assistenziali e i trattamenti terapeutici non necessari all'assegnazione del codice di triage, ma che vengono svolti in triage e che di fatto realizzano una presa in carico del caso. A tale riguardo, il Direttore di Struttura in cui è compreso il pronto soccorso ostetrico/accettazione ostetrica sottoscrive, congiuntamente con il Coordinatore Ostetrico, i protocolli relativi, validati dalla Direzione Sanitaria, dalla Direzione di Dipartimento e dalla Direzione Dipartimento Professioni Sanitarie/Area Ostetrica, sulla base delle indicazioni contenute nel presente manuale di triage regionale, nonché della normativa di settore e delle evidenze scientifiche disponibili, sui quadri clinici sintomatologici più frequenti o di maggiore complessità, al fine della prevenzione del rischio clinico, con conseguente attività informativa e formativa del personale sanitario, nonché attività periodica di verifica della qualità e aggiornamento sistematico delle stesse in relazione alle nuove evidenze disponibili così come indicato dalla normativa vigente.

Concludendo, dopo l'assegnazione del codice numerico/colore di priorità si possono verificare due scenari: l'avvio di percorso diagnostico terapeutico assistenziale ove indicato/previsto oppure la donna resta in attesa di visita medica, in tal caso bisogna prevedere la rivalutazione, nei tempi e nelle modalità previste nella metodologia generale in accordo con il livello di priorità.

Nell'organizzazione degli spazi destinati all'attività di triage è fondamentale organizzare la gestione dell'attesa, sia degli accompagnatori che delle donne, con lo scopo di facilitare la rivalutazione, prevenire situazioni di conflittualità e di aggressività, e di promuovere interventi di educazione sanitaria attraverso cartellonistica, videoproiezioni, opuscoli e quanto altro ritenuto utile, per fornire informazioni sanitarie di vario genere inerenti l'emergenza sanitaria e non solo.

22.5.2 REQUISITI STRUTTURALI

Gli ambienti dedicati al triage devono essere liberi e accessibili a tutti e posizionati in maniera centrale rispetto al presidio ospedaliero. Le linee guida ISPESL indicano che i pronto soccorso ostetrici/accettazioni ostetriche possano essere attigue ai locali del blocco parto e ai locali di degenza. Sempre le stesse linee guida, in accordo con gli altri documenti di settore, auspicano, che quando non sia attivo nella struttura un pronto soccorso ostetrico dedicato, per gli accessi diretti al punto nascita che comportino un passaggio al pronto soccorso generale sia previsto un percorso facilitato.

Per svolgere la funzione di triage deve essere previsto un ambiente dedicato, adeguato all'Accoglienza-Triage, segnalato e ben individuabile, sempre accessibile e senza barriere architettoniche o funzionali che ne limitino la fruibilità. Per i requisiti strutturali generali dell'area triage si rimanda alla trattazione nella sezione generale del presente manuale.

Ogni struttura deve valutare quali sono i locali più idonei, in adempimento alle indicazioni normative e alle caratteristiche proprie della struttura al fine di agevolare la presa in carico della donna e del feto/nascituro, garantendo la privacy in tutte le fasi del processo di triage.

22.5.3 RISORSE UMANE

L'attività di triage in pronto soccorso ostetrico/accettazione ostetrica, comprende, in linea con la metodologia generale, la valutazione immediata, la valutazione soggettiva e oggettiva, l'assegnazione del codice di priorità di accesso alle cure, la rivalutazione e l'avvio del percorso diagnostico-terapeutico- assistenziale (PDTA).

A tal fine è necessario che l'ostetrica triagista:

- abbia svolto attività in blocco parto/reparto/pronto soccorso ostetrico/accettazione ostetrica da almeno 6 mesi, successivo al periodo di prova (12 mesi totali per i neoassunti)
- sia adeguatamente formato secondo gli standard nazionali e regionali,
- sia in possesso dei requisiti specifici richiesti,
- abbia eseguito un periodo di affiancamento al triage.

L'organico di Pronto Soccorso Ostetrico/Accettazione ostetrica deve prevedere una dotazione di personale ostetrico compatibile con il numero di accessi alla struttura e con la complessità della casistica da trattare, tenendo conto anche della variabilità dei flussi giornalieri.

Tuttavia bisogna considerare che a fronte di un minore numero di accessi, se paragonato ai flussi dei pronto soccorso generali, nei pronto soccorso ostetrici si ha una maggiore complessità della presa in carico, in considerazione della necessità di valutare congiuntamente madre e feto, talvolta della necessità di trasferimento per competenza a centri di livello superiore, della gestione di situazioni molto complesse quali vittime di violenza, della possibilità (dove previsto localmente) di attivazione di PDTA a completa gestione delle ostetriche per le gravidanze a basso rischio ostetrico che accedono al pronto soccorso al momento del parto.

La normativa relativa ai Pronto Soccorso generali stabilisce che quando l'affluenza supera i 25.000 accessi l'anno, il Triage deve prevedere personale dedicato in maniera esclusiva a tale funzione nell'ambito del singolo turno di servizio, prevedendo anche una rotazione nella gestione complessiva dell'organizzazione del lavoro. Per ulteriori approfondimenti si rimanda alla sezione generale del presente manuale.

22.5.4 RISORSE TECNOLOGICHE

Le risorse tecnologiche sono necessarie per il mantenimento di standard qualitativi appropriati. Pertanto, come già descritto nella parte generale del presente manuale, l'area di triage deve essere dotata di: defibrillatore semiautomatico, sfigmomanometro, elettrocardiografo, saturimetro, strisce reattive per Combur Test e glicemia capillare, impianto gas medicali (aria compressa, ossigeno, vuoto); anche l'area post triage, dove possono sostare donne in barella, deve prevedere impianto gas medicali (aria compressa, ossigeno, vuoto); sistema di fonia, disponibilità di farmaci e presidi secondo i protocolli condivisi.

In aggiunta, il pronto soccorso ostetrici/accettazioni ostetriche devono essere dotati di un ecografo, almeno un cardiotocografo e un carrello emergenza.

22.5.5 REQUISITI FORMATIVI DELLE OSTETRICHE TRIAGISTE

Per svolgere la funzione di Triage in Pronto Soccorso Ostetrico/Accettazione Ostetrica è richiesta una formazione di accesso ed una formazione permanente. I Requisiti minimi per avviare il percorso formativo abilitante di triage sono rappresentati da:

- titolo di studio ed abilitazione alla professione di ostetrica;
- esperienza lavorativa nell'unità operativa afferente di almeno sei mesi, dopo aver assolto il periodo di prova;
- titolo certificato alle manovre di supporto vitale di base nell'adulto (BLS-D), nel neonato (NLS) e nel bambino (PBLS-D).

La formazione abilitante si concretizza con la partecipazione al corso teorico di preparazione al Triage e, successivamente, a un periodo di affiancamento a tutor esperto. Il discente, per poter effettuare attività di triage in autonomia deve aver superato con successo la valutazione del corso teorico e la valutazione del periodo di affiancamento al tutor esperto. Per l'approfondimento di tale argomento si rimanda alla sezione generale del presente manuale.

22.6 I FAST TRACK IN AMBITO OSTETRICO E GINECOLOGICO

Nei pronto soccorso generali di ospedali sede di punti nascita che non dispongono di un pronto soccorso dedicato è auspicabile che la presa in carico della donna con problematiche ad appannaggio della sfera ostetrica o ginecologica sia garantita con fast track idonei. Condizione preliminare è che all'interno della struttura ospedaliera siano stati redatti appositi protocolli di strutturazione dei fast track, approvati dalla direzione sanitaria e che sia stata realizzata da un'idonea attività formativa utile alla loro implementazione.

Tali protocolli prevederanno le situazioni elegibili a percorso fast track e i criteri di esclusione, le modalità di trasferimento e di presa in carico da parte degli specialisti, che garantisca la sicurezza della donna e del feto/nascituro, la riduzione l'intervallo diagnostico/terapeutico e agevolazione e velocizzazione del trattamento.

In sostanza, il triagista dopo aver applicato la metodologia del triage globale, assegna il codice di priorità e nel caso in cui la donna risulti elegibile al percorso fast track ostetrico o ginecologico, lo attiva e avvia la donna direttamente allo specialista. Questi, prende in carico la donna, e al termine del percorso chiude la cartella di pronto soccorso. Qualora emergano ulteriori aspetti clinici da esaminare non di pertinenza ostetrica o ginecologica, lo specialista rinvia la donna al pronto soccorso generale per gli approfondimenti del caso.

Le indicazioni attuali prevedono che siano elegibili a fast track solo urgenze minori di competenza monospecialistica, in sostanza situazioni identificate come codici 4 e 5.

Tuttavia, è sempre bene differenziare situazioni elegibili a percorsi di fast track e percorsi che, invece, trovano migliore presa in carico nell'attivazione dei PDTA specifici, indicati per le situazioni di media ed alta complessità assistenziale. Ovviamente, anche questa modalità organizzativa di

gestione dei flussi deve essere procedurata a livello locale e supportata da una valida attività formativa, considerando anche il fatto che problematiche ad appannaggio del feto, come la mancata o diminuita percezione dei movimenti fetali, oppure situazioni legate al travaglio e al parto (escluse situazioni come il parto in atto, ad esempio, e tutte quelle situazioni in cui il trasporto/spostamento della donna debba essere escluso per problemi reali o potenziali), possono beneficiare di una rapida presa in carico da parte degli specialisti. Tale beneficio è sia in termini di migliore risposta alla richiesta di assistenza da parte della donna, ma anche al livello di organizzazione dei flussi e di gestione dell'attesa all'interno del pronto soccorso.

I fast track sono attivabili anche all'interno del pronto soccorso ostetrico, fermo restando il soddisfacimento delle condizioni preliminari, ossia la redazione di protocolli formalizzati che ne disciplinino l'attivazione e il funzionamento e la formazione specifica che ne deve seguire. Inoltre, lo specialista ambulatoriale che gestisce la donna eleggibile a fast track deve poter chiudere in autonomia la cartella clinica di pronto soccorso.

22.7 APPROFONDIMENTO: PERCORSO DELLA DONNA CHE NON VUOLE ESSERE NOMINATA

La legge disciplina il diritto al parto in anonimato per la donna che non vuole o che non può essere nominata (DPR 396/2000, art.30 comma 1). Si possono verificare diversi scenari:

- La donna dichiara all'accesso al pronto soccorso di non voler essere nominata
- La donna fornisce le proprie generalità, ma dichiara di non voler riconoscere il bambino
- La donna non può essere nominata, perché minore di anni 16
- La donna dichiara di non voler essere nominata ma non è sicura di abbandonare il bambino

Quindi, la donna può dichiarare immediatamente ossia al momento dell'accesso in ospedale di avvalersi del diritto di non essere nominata, oppure in un momento successivo al ricovero.

Pertanto, le aziende devono creare (o adeguare) i percorsi e le procedure interne in modo tale che, in qualunque momento del ricovero, alla donna possa essere garantito il diritto al parto in anonimato, qualora lo richieda, oppure di rinunciarvi in caso di ripensamento.

In tali percorsi deve essere anche contemplato il caso in cui la donna non possa essere nominata per difetto di età, perché minore di 16 anni.

Fondamentale è, inoltre, che tali procedure siano conosciute da tutti gli operatori coinvolti nel percorso, a seconda della specifica organizzazione della struttura.

Il diritto all'anonimato è normativamente previsto anche per le seguenti situazioni:

- a) Persone affette da HIV (Legge 135/90);
- b) Persone dipendenti da alcol e droghe (DPR 309/90);
- c) Ricovero di donna che vuole sottoporsi a una interruzione volontaria di gravidanza in anonimato (Legge 194/78).

In tutti questi casi la volontà della donna, e più in generale della persona assistita, di non essere tracciata deve essere assicurata, in quanto coerente con le norme in materia di tutela del segreto professionale e con quanto disposto in tema di trattamento di informazioni di particolare delicatezza nel Regolamento sul Fascicolo Sanitario Elettronico (DPCM 03/09/2015). Infatti, per tali situazioni, nel caso in cui la persona scelga di ricorrere alle prestazioni in anonimato, non è ammesso l'alimentazione del fascicolo sanitario elettronico da parte dei soggetti che erogano le prestazioni.

Il documento di indirizzo per la corretta identificazione della persona assistita della Regione Lazio (rev.2021) dispone che, al fine di assicurare la tracciabilità delle attività espletate e di garantire la continuità assistenziale multidisciplinare nel contesto del medesimo episodio di cura su più turni, è necessario adottare la seguente modalità operativa, che si riporta testualmente:

"1. La persona assistita che richiede l'anonimato deve comunque essere inizialmente identificata dal personale curante nelle forme descritte dal documento di indirizzo per la corretta identificazione della persona assistita della Regione Lazio (rev.2021). In assenza di un documento o di un atto

(presenza di testimoni muniti essi stessi di documento di identità) che impedisca di accertare l'identità della persona richiedente l'anonimato, la richiesta non potrà essere accolta non potendo essere ritenuta sufficiente un'autodichiarazione sulla propria identità resa dalla persona assistita, in quanto l'autodichiarazione in questione è priva di valore probatorio poiché riportante dati non verificabili dal pubblico ufficiale investito dell'onere di registrarla;

2. La richiesta di ricorso all'anonimato deve essere registrata tramite la compilazione di un modulo apposito (vedi la successiva Attestazione di avvenuta richiesta di anonimato);

3. Una volta raccolta la richiesta, il personale sanitario accettante la persona assistita a ricovero o il personale amministrativo che abbia preso in carico lo stesso ai fini dell'esecuzione di una prestazione ambulatoriale inserisce il modulo in busta chiusa recante posteriormente la dicitura "CONTIENE DATI PAZIENTE ANONIMO/A" e l'etichetta identificativa anonimizzata riportante il codice numerico univoco della persona assistita e consegna la busta brevi manu alla Direzione Sanitaria per la sua conservazione.

4. La Direzione Sanitaria provvede a conservare le buste chiuse contenenti i dati delle persone assistite che hanno fatto ricorso all'anonimato in un armadio chiuso a chiave."

Il presente paragrafo rappresenta lo stato dell'arte delle conoscenze al momento della sua emissione. È necessario che le Strutture prevedano un aggiornamento continuo sull'argomento poiché la normativa è costantemente oggetto di riflessioni.

ATTESTAZIONE DI AVVENUTA RICHIESTA DI ANONIMATO

Spazio per applicazione etichetta
contenente codice numerico
univoco

Spazio per applicazione etichetta
sanitario con indicazione di
Anonimo Maschio/Femmina

Io sottoscritto/a
(Nome e Cognome)

Qualifica

DICHIARO CHE:

Il/la paziente
(Nome e Cognome)

Nato/a a

Il
(GG/MM/AAAA)

__/__/____

Documento d'identità
(allegarne copia)

n.

del

__/__/____

Rilasciato da:

HA MANIFESTATO LA VOLONTA' DI VOLER ESSERE TRATTATO IN ANONIMATO

Il/la paziente è stato/a ampiamente informato/a sui suoi diritti ed in particolare sul fatto che, a seguito dell'accoglimento dell'istanza, il proprio fascicolo di ricovero/ambulatorio riporterà la dicitura ANONIMO MASCHIO/FEMMINA, con data e luogo di nascita corrispondenti a quelli in concreto propri della persona in questione.

LA RICHIESTA DI ANONIMATO E' MOTIVATA DA: (barare la richiesta corrispondente, non sono ammesse altre categorie di pazienti)

- PERSONA AFFETTA DA HIV
- PERSONA DIPENDENTE DA ALCOOL
- PERSONA DIPENDENTE DA DROGHE

- DONNA CHE VUOLE PARTORIRE IN ANONIMATO
- DONNA CHE VUOLE SOTTOPORSI A INTERRUZIONE VOLONTARIA DI GRAVIDAZA IN ANONIMATO

- Il/la paziente è stato/a reso/a edotto/a sugli effetti giuridici che la sua scelta comporta. In particolare, è stato/a informato/a del fatto che l'attribuzione dell'anonimato e della modalità di identificazione così descritta comporta che l'eventuale successiva richiesta di copia della documentazione sanitaria potrà pervenire solo richiamando il numero nosografico riferito all'eventuale ricovero oppure la data di esecuzione della prestazione ambulatoriale con specifica indicazione dell'orario e della tipologia della stessa.
- Il/la paziente in questione viene inoltre informato/a del fatto che la presente attestazione contenente le esatte coordinate anagrafiche collegate all'anonimato resterà conservata in busta chiusa in custodia presso la Direzione Sanitaria della Struttura, rimanendo impenetrabile a terzi mediante opposizione del segreto professionale.

ALLA LUCE DELLE INFORMAZIONI RICEVUTE, IL/LA PAZIENTE ATTESTA CHE:			
<ul style="list-style-type: none"> • Ha chiesto di mantenere l'anonimato relativamente a tutto il processo di cura effettuato presso la struttura, essendo tuttavia a conoscenza delle esatte coordinate anagrafiche collegate all'anonimato resteranno conservate in busta chiusa in custodia presso la Direzione Sanitaria della Struttura stessa, rimanendo impenetrabili a terzi mediante opposizione del segreto professionale. • Ha compreso che per effetto dell'accettazione della richiesta, una volta anonimizzata la cartella clinica di ricovero o ambulatoriale nelle forme di ANONIMO MASCHIO/FEMMINA, nessun dato relativo alla sua identità verrà trascritto all'interno di tali documenti sanitari né reso noto, salvo diversa successiva dichiarazione di volontà a tal fine intervenuta in corso di ricovero ed esplicitata al personale sanitario dallo/la stesso/a paziente prima della chiusura della prestazione sanitaria di ricovero o di ambulatorio. 			
Firma del/della paziente			
Firma dell'operatore che ha raccolto la richiesta			
PARTE RISERVATA AL MEDIATORE CULTURALE (se presente)			
<p>Dichiaro di aver assistito alla sottoscrizione del modulo di consenso e al colloquio informativo che l'ha preceduta, nel corso del quale ho svolto attività di mediazione traducendo fedelmente i contenuti del colloquio stesso. La mia attività di traduzione si è concretizzata anche nel rivolgere ai medici le domande formulate dalla persona assistita e/o dai familiari e nel tradurre fedelmente le risposte, nonché nella lettura del presente documento.</p>			
Nome Cognome ed estremi documento mediatore culturale		Firma	
Data e ora di acquisizione del consenso			

22.8 METODOLOGIA DEL TRIAGE IN AMBITO OSTETRICO E GINECOLOGICO

Anche in ambito ostetrico e ginecologico il processo di Triage si articola metodologicamente nelle fasi di valutazione immediata (c.d. valutazione sulla porta), valutazione soggettiva e oggettiva, decisione di triage, rivalutazione. L'inizio del Triage, ovvero la valutazione immediata, deve essere garantito di norma entro 5 minuti dall'arrivo a tutte coloro che accedono al Pronto Soccorso.

Le fasi del triage sono consequenziali, tuttavia, se durante il processo, si verifica un grave peggioramento delle condizioni cliniche, le fasi si interrompono per accelerare l'inizio dei trattamenti. Anche una modifica dei parametri rilevata durante la fase di rivalutazione potrà determinare una variazione del codice di priorità e dei relativi tempi di attesa.

Nell'approccio alle problematiche ostetriche e ginecologiche ci sono dei presupposti da considerare. Intanto si va ad indagare nella sfera più intima di una donna, per cui potremmo trovarci di fronte a persone che per carattere, per cultura o per pudore, possono avere difficoltà ad esplicitare chiaramente il motivo per cui accedono al pronto soccorso. A tal fine bisogna aver cura dell'approccio che si ha con la donna nella raccolta delle informazioni cliniche, valutando anche l'ambiente in cui la stessa si svolge.

Gravidanza, parto e puerperio sono eventi fisiologici ma suscettibili di complicazioni non prevedibili con potenziali gravi conseguenze per la donna e per il feto/neonato, a tal fine è importante una corretta valutazione del rischio evolutivo legato a tali situazioni. Ovviamente, anche quando si tratta di eventi fisiologici (ad esempio l'inizio di un travaglio di parto), bisogna garantire la valutazione, l'attribuzione del corretto livello di priorità e la giusta presa in carico o inizio del percorso più idoneo. Nella valutazione della paziente ostetrica, bisogna tenere presente anche la valutazione del benessere fetale e le problematiche che possono essere a carico del feto. Tale valutazione diventa essenziale negli stati critici o nelle urgenze in una gestante il cui feto ha raggiunto un'epoca gestazionale per cui è potenzialmente capace di vita autonoma, nel quale un intervento tempestivo ne aumenta le possibilità di sopravvivenza.

Bisogna ricordare, nella valutazione della donna in gravidanza, che il motivo di accesso può riguardare problematiche della donna o del feto, oppure problematiche sistemiche non correlate alla gravidanza in atto.

22.8.1 VALUTAZIONE IMMEDIATA (C.D. SULLA PORTA)

Consiste nella rapida osservazione dell'aspetto generale della donna con l'obiettivo di individuare situazioni che necessitino di un intervento immediato.

La fase della valutazione immediata sulla porta consiste in un esame visivo dell'aspetto generale della donna, seguendo i seguenti step, come per la metodologia generale:

- A – Airways - Pervietà delle vie aeree (respirazione rumorosa, stridore inspiratorio, etc.)
- B – Breathing - Respiro (assente, dispnea)
- C - Circulation - Circolo (cianosi, pallore con sudorazione)
- D – Disability – Deficit neurologici o alterazione dello stato di coscienza

Inoltre, osservare la presenza di:

- Segni di emorragia in atto (stato degli indumenti)
- Perdita di liquido (stato degli indumenti)
- Segni obiettivi di dolore o di premito incoercibile

La valutazione sulla porta deve essere immediata e in caso di compromissione di una o più funzioni vitali, o di parto imminente, si assegna il codice di massima priorità e la donna accede immediatamente al trattamento, interrompendo il processo di triage.

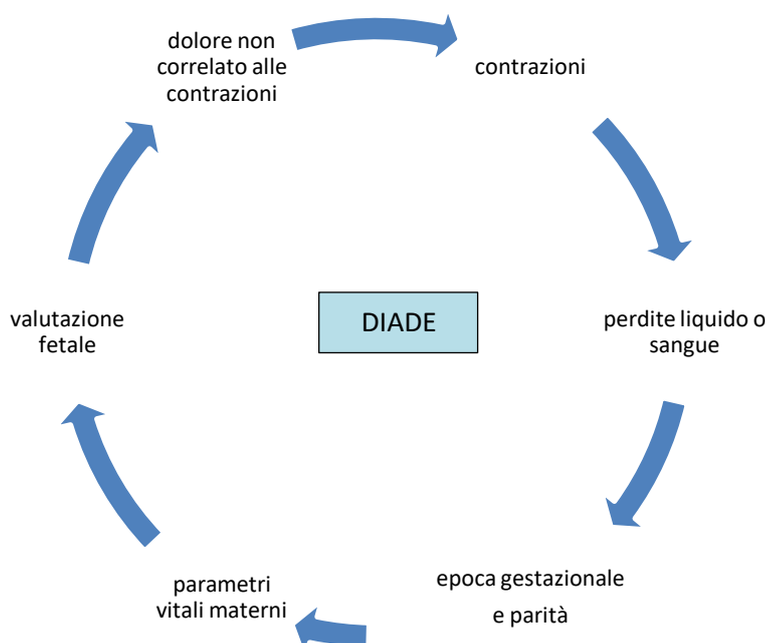
22.8.2 VALUTAZIONE SOGGETTIVA E OGGETTIVA

La valutazione soggettiva, viene effettuata attraverso l'intervista (anamnesi mirata), al fine di raccogliere informazioni sul motivo dell'accesso in pronto soccorso ponendo le domande alla donna e/o agli accompagnatori (equipaggi delle ambulanze, parenti, conoscenti).

L'intervista deve essere volta all'individuazione e caratterizzazione del problema principale, alla presenza di sintomi associati, alla raccolta di dati relativi alle patologie concomitanti e/o pregresse, di informazioni aggiuntive quali allergie, terapie farmacologiche in corso, ecc.

La valutazione oggettiva, viene effettuata mediante la rilevazione dei segni clinici e dei parametri vitali e l'analisi della documentazione clinica disponibile.

In ambito ostetrico questa fase deve seguire un percorso circolare:



La valutazione globale circolare prevede che qualunque sia il sintomo principale di accesso al pronto soccorso della donna in gravidanza, vengano indagati tutti gli aspetti relativi alla diade (ossia l'unità madre e feto/neonato) e nello specifico:

- Epoca gestazionale, con specificazione della data dell'ultima mestruazione, precisazione della settimana di gravidanza, data presunta del parto e numero delle gravidanze precedenti. Se la donna ha già partorito entro le 6 settimane precedenti, chiedere la data del parto.
- Perdita di liquido o sangue (valutandone la quantità e qualità)
- Presenza di contrazioni, se sono percepite, dolorose e la loro frequenza nell'unità di tempo
- Presenza di dolore non correlato alle contrazioni definendone sede, caratteristiche ed intensità
- Valutazione dei parametri vitali materni
- Valutazione fetale (una valutazione di base si ottiene chiedendo alla madre se percepisce i movimenti attivi fetali per i feto di epoca gestazionale ≥ 23 settimane; è possibile una valutazione avanzata nei pronto soccorso ostetrici già al momento del triage, secondo protocolli locali)

Qualunque sia il sintomo principale di accesso al pronto soccorso, tutti questi aspetti devono essere indagati al fine della corretta attribuzione del codice di priorità.

Documentare sempre l'eventuale esistenza di tutti i quadri patologici concomitanti che possono essere significativi per un corretto inquadramento della condizione di salute della donna. Tra i quadri patologici più rilevanti in gravidanza ricordiamo:

- Ipertensione
- Diabete
- broncopneumopatie
- Cardiopatie
- Epilessia
- Ictus cerebri
- Dipendenza o uso di sostanze di abuso
- Neoplasie
- Disturbi psichiatrici
- Epatopatie, nefropatie
- Coagulopatie

Documentare sempre eventuali allergie, in particolare farmaci, e le terapie farmacologiche in atto. I parametri vitali e il breve esame fisico mirato sono l'espressione oggettiva delle principali funzioni dell'organismo (respiratoria, circolatoria e neurologica).

I principali parametri vitali sono: Pressione Arteriosa Sistolica e Diastolica (PAS-PAD), Frequenza Cardiaca (FC), Frequenza Respiratoria (FR), Saturazione periferica di Ossigeno (SpO₂). Altri parametri di rilevanza clinica per l'attribuzione del codice colore sono: Glasgow Coma Scale (GCS), diametro pupillare, Temperatura Corporea (TC), il colorito della cute e il grado di sofferenza della donna (con l'utilizzo della scala del dolore NRS).

Correlando i valori dei parametri vitali e dei segni per funzione è possibile ottenere una valutazione complessiva della funzione vitale considerata.

- **Valutazione della Funzione Respiratoria**
 - Frequenza Respiratoria (FR)
 - Saturazione periferica di Ossigeno (SpO₂)
 - Respirazione rumorosa (stridore, respiro sibilante e/o rantolante, cornage).
 - Utilizzo dei muscoli accessori della respirazione (tirage, simmetria del respiro, volet costale)
 - Colorito cute
- **Valutazione della Funzione Circolatoria**
 - Pressione Arteriosa Sistolica (PAS)
 - Pressione Arteriosa Diastolica (PAD)
 - Frequenza Cardiaca (FC)
 - Colorito cute – sudorazione
 - Rilevazione polsi arteriosi e della loro simmetria

Nella rilevazione della PA in una gestante, in caso di ipotensione il valore deve essere interpretato tenendo presente i valori pressori abituali della donna in gravidanza o in puerperio visto che non è infrequente riscontrare una PAS <90 mmHg nella popolazione ostetrica.

In caso di ipertensione, è opportuno effettuare due rilevazioni a distanza di almeno 15 minuti l'una dall'altra, al fine di inquadrare correttamente la situazione e per escludere i casi di effetto ipertensivo transitorio e di effetto ipertensivo da camice bianco.

Ovviamente l'opportunità di ripetere la misurazione è a giudizio del triagista che valuta la severità del quadro clinico della donna e la presenza di segni e sintomi associati.

L'Indice di *Shock* o *Shock Index* (S.I.) è un parametro utilizzato nella pratica clinica per valutare lo *shock* ipovolemico, e corrisponde al rapporto tra la frequenza cardiaca e la pressione arteriosa sistolica (FC/PAS). Nella popolazione generale l'S.I. presenta un range di normalità compreso tra 0,5 e 0,7. I range di normalità nella popolazione ostetrica sono compresi tra 0,7 e 0,9. L'aumento dei valori di riferimento, rispetto alla popolazione generale, è attribuibile ai cambiamenti fisiologici del sistema cardiovascolare in gravidanza. Uno S.I. > 1 nella popolazione ostetrica viene considerato un indicatore di gravità clinica. Tuttavia, in caso di preeclampsia lo S.I. non risulta affidabile perché la PA alta a riposo può determinare un indice erroneamente rassicurante. (51)

- **Valutazione della Funzione neurologica**

- Diametro pupillare
- Deficit neurologici focali
- Glasgow Coma Scale (GCS)
- Rigidità nucale

- **Valutazione intensità del dolore**

- Scala del dolore

L'identificazione di criteri obiettivi, facilmente misurabili e riproducibili, basati principalmente sulla rilevazione dei parametri vitali, è lo strumento che garantisce univocità e omogeneità di giudizio.

N.B. I parametri vitali alterati riportati per i codici di priorità rappresentano dei punti certi di riferimento ma gli stessi devono essere contestualizzati al singolo caso, in quanto l'attribuzione del codice va sempre ottenuta dall'intero processo decisionale di triage, considerando i sintomi di presentazione, l'anamnesi fisiologica e patologica della donna.

Mentre per le problematiche di natura ginecologica i range di riferimento per i parametri vitali è rappresentato dalla scheda parametri vitali adulto (tabella 3 pagina 37 – Sezione Generale) e parametri vitali pediatrica per la ragazza di età inferiore ai 18 anni (tabella 2 pagina 362 – Sezione Pediatrica), per la donna in gravidanza e fino a 6 settimane dopo il parto si fa riferimento alla scheda parametri vitali specifica illustrata a seguire.

TABELLA PARAMETRI VITALI PER ATTRIBUZIONE CODICE DI PRIORITA' PER LA DONNA IN GRAVIDAZA E FINO A 6 SETTIMANE DAL PARTO						
VALUTAZIONE		1	2	3	4	5
A	Vie aeree	Ostruite	Pervie	Pervie	Pervie	Pervie
B	spO2	< 93%	≥ 93 % ≤95% Oppure > 95% con ossigeno	≥ 96%	≥ 96%	≥ 96%
	FR atti/min	≤ 10	≥ 25	20 - 24	11-19	11-19
C	FC b/min	≤ 40 ≥ 130	≤ 50 ≥ 120	50- 59 100- 119	60 – 99	60 -99
	PAS mmHg	≥ 170 ≤ 90	≥ 160; ≤ 169 ≥ 91; <100 Indice di shock ≥1	≥140; ≤ 159 Indice di shock <1	100 – 139	100 - 139
	PAD mmHg	≥110	≥100; ≤ 109	≥90-≤99	50 - 89	50 -89
D	GCS	≤11	12-13	14	15	15
E	TC °C	<35°	35°-35.5° >39,5° Oppure ≥ 38 in gravidanza o se condizioni di rischio associati	38.0°-39,5°C in puerperio senza condizioni di rischio associati	<38,0° C	Febbre riferita
Dolore	SCALA NRS		≥ 7	4-7	1-3	Dolore non in atto
Glicemia	HGT mg/dl	< 40	40-60 High o >300+sintomi°	60-80 >300 no sintomi°	>80	>80

°sintomi/segni di chetosi

Il puerperio è il periodo che intercorre dal momento del parto fino alle 6 settimane da esso. È un periodo particolare per la donna, perché in tale intervallo di tempo generalmente si completa la regressione della maggior parte delle modificazioni gravidiche a carico dei vari organi e apparati. Proprio per questo motivo nella valutazione dei parametri è opportuno fare riferimento ai range proposti nella tabella precedente.

L'esame fisico mirato è guidato dal sintomo riferito dalla donna e consente di valutare la presenza di:

- pallore, sudorazione, edemi diffusi o localizzati
- emorragia e quantificare le perdite
- dolore definendone sede, caratteristiche, intensità

- se la donna è in gravidanza:
 - contrazioni definendone frequenza, intensità e durata
 - perdita di liquido amniotico e caratteristiche dello stesso (limpido, lievemente tinto, tinto)

22.8.2.1 APPROFONDIMENTO: VALUTAZIONE DEL FETO

I movimenti fetali si iniziano a percepire dalla 20^a settimana di gestazione, ma acquistano significato di benessere o di sofferenza fetale principalmente nel corso delle ultime 10-12 settimane di gestazione.

Quando la donna in gravidanza con un feto in epoca gestazionale con possibilità di vita autonoma extrauterina riferisce di una mancata o diminuita percezione dei movimenti fetali deve essere prontamente valutata e presa in carico dal team ostetrico. L'epoca gestazionale limite è storicamente rappresentata dalle 24 settimane di gestazione, tuttavia, a seguito dei miglioramenti terapeutici e tecnologici si ritiene opportuno abbassare questo limite a 23 settimane di gestazione. La rilevazione ecografica del battito cardiaco fetale ai fini dell'assegnazione del codice di triage, dalle 23 settimane di gestazione, è uno strumento a disposizione dell'ostetrica che consente di ottimizzare i flussi di pronto soccorso e la rapida presa in carico delle situazioni di emergenza. Alla rilevazione del battito cardiaco fetale, deve seguire la stampa del fotogramma da allegare alla documentazione clinica di triage della donna.

L'esecuzione di una cardiotocografia in pronto soccorso ostetrico, rappresenta già la presa in carico del caso. La diminuita percezione dei movimenti fetali da parte della gestante, rappresenta un'indicazione occasionale all'esecuzione del test insieme alla misura ecografica della tasca massima del liquido amniotico (49). Tuttavia, bisogna tenere presente che i criteri di lettura della frequenza cardiaca fetale prima della 32 settimana di gestazione sono strettamente correlati all'indicazione che ha determinato l'esecuzione del test. La lettura visuale della cardiotocografia antepartum del feto pretermine è spesso apparentemente non reattiva a causa dell'insufficiente maturità dei sistemi di regolazione fino al 15% dei casi da 28 a 32 settimane e fino al 50% dei casi da 24 a 28 settimane di gestazione. (49)

Le situazioni che configurano un aborto tardivo o una morte intrauterina, anche quando siano precedentemente diagnosticate, devono prevedere dei percorsi separati, sia all'interno dei pronto soccorsi ostetrici che in quelli generali, anche ai fini della protezione del lutto perinatale della donna e del partner.

A seguire le schede "MOVIMENTI FETALI-VALUTAZIONE BASE" e "VALUTAZIONE FETALE OSTETRICA-AVANZATA".

MOVIMENTI FETALI VALUTAZIONE BASE					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Caratteristiche del segno/sintomo principale	Assenza di movimenti fetali in gravidanza \geq 23 settimane	Diminuzione dei movimenti fetali in gravidanza \geq 23 settimane	Assenza o diminuzione dei movimenti fetali in gravidanza $<$ 23 settimane Assenza di movimenti fetali in donna con diagnosi di morte intrauterina fetale o aborto tardivo*		
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)	Attivazione immediata della presa in carico dal team ostetrico Rilevazione strumentale del battito cardiaco fetale da parte del team ostetrico		*Prevedere un percorso separato di presa in carico per la gestione del lutto perinatale		
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)	immediata	immediata			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		

VALUTAZIONE FETALE OSTETRICA - AVANZATA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Caratteristiche del segno/sintomo principale	FCF < 110 (con rilevazione del BCF per almeno 60 secondi) in gravidanza ≥ 23 settimane	Assenza o diminuzione dei movimenti fetali in gravidanza ≥ 23 settimane senza visualizzazione ecografica del BCF* Assenza o diminuzione dei movimenti fetali in gravidanza ≥ 23 settimane con visualizzazione ecografica del BCF FCF > 160 (con rilevazione del BCF per almeno 60 secondi) Inviata per competenza dall'ambulatorio per NST non reattivo	Assenza o diminuzione dei movimenti fetali in gravidanza < 23 settimane Assenza di movimenti fetali in donna con MIF o aborto tardivo già diagnosticati*		
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)	La rilevazione del battito cardiaco fetale deve essere effettuata ecograficamente con stampa del fotogramma e allegato alla documentazione clinica della donna				
		Avvio di accertamenti diagnostici e procedure clinico-assistenziali secondo protocollo locale			
		*Prevedere un percorso separato di presa in carico per la gestione del lutto perinatale			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)	immediata	immediata			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	*Prevedere un percorso separato di presa in carico per la gestione del lutto perinatale				

LEGENDA

FCF: frequenza cardiaca fetale

BCF: battito cardiaco fetale

NTS: non stress test

MIF: morte intrauterina fetale

22.8.3 DECISIONE DI TRIAGE

Consiste nell'assegnazione del codice di priorità (correlando le condizioni cliniche della donna relativamente al sintomo di accesso e i parametri vitali, al rischio evolutivo della situazione, e se in gravidanza, anche alla valutazione del benessere fetale), nell'attuazione dei necessari provvedimenti assistenziali e nell'eventuale attivazione di percorsi diagnostico-terapeutico-assistenziali (PDTA).

La decisione di triage si avvale di schede specifiche per l'attribuzione del codice, e se ne propongono 9:

1. CONTRAZIONI/SOSPETTO TRAVAGLIO/TRAVAGLIO DI PARTO
2. ROTTURA DELLE MEMBRANE E PERDITE NON EMATICHE IN GRAVIDANZA
3. SANGUINAMENTO IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DOPO IL PARTO
4. ECLAMPSIA/PREECLAMPSIA/IPERTENSIONE IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DOPO IL PARTO
5. DOLORE ADDOMINALE E PELVICO IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DOPO IL PARTO
6. INFEZIONE E POTENZIALE SEPSI IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DOPO IL PARTO
7. SINTOMI CARDIOVASCOLARI, RESPIRATORI, GASTROINTESTINALI IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DOPO IL PARTO
8. PROBLEMATICHE DEL PUERPERIO (DAL PARTO FINO A 6 SETTIMANE DA ESSO)
9. SINTOMI GINECOLOGICI

A cui si aggiungono le schede VALUTAZIONE FETALE BASE e VALUTAZIONE FETALE OSTETRICA – AVANZATA, precedentemente illustrate.

Non necessariamente il codice di priorità assegnato al triage corrisponde alla gravità clinica del caso; poiché soltanto in sede di visita medica è possibile disporre di tutti gli elementi per la corretta formulazione del giudizio.

Inoltre, nel caso della donna in gravidanza che accede al pronto soccorso per l'insorgenza di un travaglio di parto, non necessariamente il rischio evolutivo ha connotazione patologica, rientrando nella fisiologica evoluzione del travaglio. Tuttavia, anche in questo caso la situazione va valutata, va attribuito il corretto codice di priorità e deve seguire una presa in carico del caso rispettando i tempi di attesa massimi consigliati.

Si ribadisce che l'obiettivo del codice di triage è di stabilire la priorità dell'accesso alle cure, pertanto, se sono previste ulteriori codifiche di percorsi clinico assistenziali successivi al triage, devono essere chiaramente diversificate dal codice di priorità, evitando ulteriori stratificazioni o differenti sistemi di codifica aggiuntiva.

22.8.4 RIVALUTAZIONE

Per rivalutazione si intende la conferma o, nel caso di variazioni delle condizioni cliniche o dei parametri vitali della donna, l'eventuale modifica del codice di priorità assegnato alle donne in attesa.

La fase della rivalutazione è una fase imprescindibile del processo di triage, consente il monitoraggio clinico delle donne in attesa di visita medica, mediante il rilievo periodico dei parametri soggettivi e/o oggettivi al fine di cogliere tempestivamente eventuali variazioni dello stato di salute. Rappresenta un momento di cura/assistenza della donna in attesa, consentendo di acquisire nuove

informazioni per modificare o confermare il codice di priorità. Tale osservazione continua è documentata dalla rilevazione delle funzioni vitali e di tutte le eventuali osservazioni rilevanti. Nella Tabella 1 - Modalità e tempi di rivalutazione (pagina 32), sono riportati, per ognuno dei 5 codici e dei relativi tempi di attesa, le modalità di rivalutazione che comprendono il monitoraggio costante delle condizioni con osservazione diretta o video mediata per i casi di urgenza, la ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione nel caso di urgenze differibili, urgenze minori o non urgenze. Qualunque modifica rilevata durante la fase di rivalutazione potrà determinare una variazione anche dei relativi tempi di attesa.

22.9 BIBLIOGRAFIA PARTE GENERALE IN AMBITO OSTETRICO E GINECOLOGICO

- (1) *Accordo stato regioni 24.01.2018 – Linee guida per la revisione delle reti cliniche – Le reti tempo dipendenti*
- (2) *Accordo stato regioni 16.10.2010*
- (3) *Linee di indirizzo sull'organizzazione del sistema di trasporto materno assistito (STAM) e del sistema in emergenza del neonato (STEN)*
- (4) *Linee Guida ISPESL per gli interventi di prevenzione relativi alla sicurezza e all'igiene del lavoro nel "blocco parto", 2005*
- (5) *Decreto Ministeriale 2 aprile 2015 n. 70 - Regolamento recante definizione degli standard qualitativi, strutturali, tecnologici e quantitativi relativi all'assistenza ospedaliera*
- (6) *Società Italiana di Neonatologia - Standard Organizzativi per l'Assistenza Perinatale, IdeaCpa editore, maggio 2021*
- (7) *Jorizzo G; Nodi e connessioni del percorso nascita; Focus on: Le reti tempo-dipendenti; Monitor Anno XVII numero 42 - 2017 Trimestrale dell'AGENAS (Agenzia Nazionale per i Servizi Sanitari Regionali)*
- (8) *DCA U00257 del 5.07.2017; Allegato tecnico - Programmazione della rete ospedaliera nel biennio 2017-2018, in conformità agli standard previsti nel DM 70/2015*
- (9) *AGENAS; Il Indagine Nazionale sullo stato di attuazione delle reti tempo-dipendenti; Rapporto 2021*
- (10) *Riorganizzazione della rete ospedaliera a salvaguardia degli obiettivi strategici di rientro dai disavanzi sanitari della regione Lazio – allegato tecnico - Decreto del Commissario ad Acta n. U00247/2014*
- (11) *Ministero della Salute - Allegato 1 - COVID-19: indicazioni per gravida-partoriente, puerpera, neonato e allattamento del 31.03.2020*
- (12) *Rapporto ISS – COVID-19 n.45/2020 - Indicazioni ad interim per gravidanza, parto, allattamento e cura dei piccolissimi di 0-2 anni in risposta all'emergenza COVID-19*
- (13) *Regione Lazio - Linee di indirizzo per la predisposizione dei Piani Aziendali di preparazione e risposta all'Emergenza Covid-19 - Area Ostetrico-Neonatologica Revisione n. 3 del 20 aprile 2020*
- (14) *Nota Regionale della Direzione Regionale Salute e Integrazione Sociosanitaria Area Rete Ospedaliera e Specialistica GR 3915; con oggetto "Emergenza epidemiologica da infezione da SARS-CoV-2 e gestione percorso nascita" del 06.01.2022*
- (15) *D.P.R. 14 gennaio 1997 - Approvazione dell'atto di indirizzo e coordinamento alle regioni e alle province autonome di Trento e di Bolzano, in materia di requisiti strutturali, tecnologici ed organizzativi minimi per l'esercizio delle attività sanitarie da parte delle strutture pubbliche e private*
- (16) *Gli Standard per la Valutazione dei Punti Nascita - AGENAS, 2012*
- (17) *Linee di indirizzo per la definizione e l'organizzazione dell'assistenza in autonomia da parte delle ostetriche alle gravidanze a basso rischio ostetrico (BRO); Ministero della Salute; 2017*
- (18) *L. 24/2017: Disposizioni in materia di sicurezza delle cure e della persona assistita, nonché in materia di responsabilità professionale degli esercenti delle professioni sanitarie*
- (19) *Linee di indirizzo nazionali sul triage intraospedaliero; Ministero della Salute; Agosto 2019*
- (20) *Decreto del Commissario ad Acta 30 ottobre 2019, n. U00453; Approvazione del documento denominato "Piano regionale per la gestione del sovraffollamento in Pronto Soccorso" in attuazione dell'Accordo sancito dalla Conferenza Stato-Regioni nella seduta del 1° agosto 2019(Rep. atto n. 143/CSR) – Gestione dei flussi e fast track*
- (21) *DPR 396/2000*
- (22) *Codice civile, art. 250*

- (23) Legge 127/1997 art. 2 comma 1
- (24) *Nascita e abbandono in ospedale: Protocollo d'intesa per le buone prassi; Tribunale per i minorenni di Roma e Comune di Roma, Dipartimento V, Politiche sociali e della salute; 2007*
- (25) *Gruppo di Lavoro Regionale sul Triage Modello Lazio; Manuale Regionale di Triage Intra-Ospedaliero a cinque codici; Agosto 2019*
- (26) *Rashidi Fakari F, SimbarM, ZadehModares Sh, AlaviMajd H. Obstetric Triage Scales; a Narrative Review. Arch Acad Emerg Med. 2019; 7(1): e13.*
- (27) *The American College of Obstetricians and Gynecologists; Committee opinion number 667; Hospital- based Triage of Obstetric Patients; **Maternal Fetal Triage Index**; 2016*
- (28) *Killion MM, The Maternal Fetal Triage Index: A Standardized Approach to OB Triage; 2016*
- (29) *Gratton RJ, Bazaracai N, Cameron I, Watts N, Brayman C, Hancock C, Twohey R, AlShanteer S, Ryder JE, Wodrich K, Williams E, Guay A, Basso M, Smithson DS. Acuity Assessment in Obstetrical Triage; Obstet Gynaecol Can 2016;38(2):125-133*
- (30) *BC Women's Hospital + Health Centre; Fetal Maternal Newborn and Family Health Policy & Procedure Manual; Obstetrical Triage and Assessment; 2016*
- (31) *Lindroos L, Korsoski R, Öhman MO, Elden H, Karlsson O, Sengpiel V. Improving assessment of acute obstetric patients – introducing a Swedish obstetric triage system BMC Health Services Research (2021) 21:1207*
- (32) *Memmo EP, Davidson N, O'Connell K, Dube C, Dorego- Karnesky A, Radoff K, Zani L, IversonR. Improving Patient Flow in L&D Triage; **Boston Medical Center OB Acuity Tool**; 2018*
- (33) *McCarthy M, Pollock W, McDonald S. Obstetric Triage Decision Aid: A standardised approach to care in the Maternity Assessment Unit and Emergency Department, 2017*
- (34) *Birmingham Symptom Specific Obstetric Triage System, Training Manual for midwives and obstetricians; 2017*
- (35) *Forshaw J, Raybould S, Lewis E, Muyingo M, Weeks A, Reed K, Manikam L, Byamugisha J. Exploring the third delay: an audit evaluating obstetric triage at **Mulago National Referral Hospital**; BMC Pregnancy and Childbirth; 2016*
- (36) *Best R, Turay Nee Sesay J. Implementation of a novel obstetric triage tool in the tertiary maternity hospital of Sierra Leone: A quality improvement project; International Journal of Nursing and Midwifery (2020)*
- (37) *Moudi M, Irvani M, Najafian M, Zareiyani A, Forouzan A, Mirghafourvand M. Obstetric triage systems: a systematic review of measurement properties (Clinimetric) Pregnancy and Childbirth (2020) 20:275*
- (38) *Long, Emilie. "Implementation of Maternal Fetal Triage Index to Improve Nurse Knowledge and Timeliness in Obstetric Triage: A Pilot Project" (2021). Doctor of Nursing Practice Projects: College of Nursing. 5. https://digitalcommons.unmc.edu/con_dnp/5*
- (39) *Paisley KS, Wallace R, DuRant PG. The development of an Obstetric Triage Acuity Tool, 2011*
- (40) *Lindroos L, Elden H, Karlsson O, Sengpiel V. A n interrater reliability study on the Gothenburg obstetric triage system a new obstetric triage system Pregnancy Childbirth (2021) 21:668 <https://doi.org/10.1186/s12884-021-04136-2>*
- (41) *Robbins T, Shennan A, Sandall J. Modified early obstetric warning scores: A promising tool but more evidence and standardization is required. Acta Obstet Gynecol Scand. 2019;98:7–10. <https://doi.org/10.1111/aogs.13448>*

- (42) Bhatia M, Mitsi V, Court L, et al. *The outcomes of pregnancies with reduced fetal movements: A retrospective cohort study.* *Acta Obstet Gynecol Scand.* 2019; 98:1450-1454. <https://doi.org/10.1111/aogs.13671>
- (43) *ESC/ESH Guidelines for the management of arterial hypertension European Heart Journal* (2018) 39, 3021–3104
- (44) Donati S. *Disordini ipertensivi in gravidanza.* Zadig editore, 2016
- (45) Fondazione GIMBE. *Linee guida per la diagnosi e la terapia dell'ipertensione arteriosa in gravidanza.* *Evidence* 2019;11(11): e1000204.
- (46) *Linee Guida AIPE, 2013*
- (47) *Linee Guida SIGO-AIPE. I disordini ipertensivi in gravidanza: classificazione, diagnosi e terapia.* 2020
- (48) Donati S. *Dossier "La prevenzione e gestione della sepsi materna" in: Corso di Formazione a distanza: La prevenzione e gestione della sepsi materna – Italian Obstetric Surveillance System - Istituto Superiore di Sanità; ZADIG Editore - Ottobre 2018*
- (49) *Fondazione Confalonieri Ragonese. Raccomandazioni sulla cardiocotografia ante partum, ottobre 2021*
- (50) *Fondazione Confalonieri Ragonese. Monitoraggio cardiocotografico in travaglio, giugno 2018*
- (51) *Linee Guida sull'emorragia post-partum: come prevenirla, come curarla – Sistema Nazionale per le linee guida; ottobre 2020*
- (52) Ragusa A, Crescini C. *Urgenze ed emergenze di sala parto, PICCIN, 2016*
- (57) *Gruppo Formazione Triage. Triage infermieristico, McGraw-Hill Italia, 2010*
- (61) *nota regionale prot. 17568/2022 del 01.02.2022*
- (62) *Determinazione Regionale G01328 del 10.02.2022 – Allegato tecnico – Programmazione della rete ospedaliera 2021-2023 in conformità degli standard previsti nel DM 70/2015*
- (64) *Regione Lazio, DIREZIONE SALUTE E INTEGRAZIONE SOCIO SANITARIA. Determinazione n. G09956, 22/07/2021. Approvazione della revisione del "Documento di indirizzo per la corretta identificazione della persona assistita"*
- (69) *L. 77/ 2003. Ratifica ed esecuzione della Convenzione europea sull'esercizio dei diritti dei fanciulli, fatta a Strasburgo il 25 gennaio 1996*
- (70) *Massimario per l'ufficiale di Stato Civile, 2012*
- (78) *D. LGS. 154/2013. Revisione delle disposizioni vigenti in materia di filiazione, a norma dell'articolo 2 della legge 10 dicembre 2012, n. 219*
- (79) *D.M. 349/2001. Regolamento recante: "Modificazioni al certificato di assistenza al parto, per la rilevazione dei dati di sanità pubblica e statistici di base relativi agli eventi di nascita, alla natalità ed ai nati affetti da malformazioni"*
- (80) *DPCM 178/2015. Regolamento in materia di fascicolo sanitario elettronico*
- (81) *Il Regolamento dello Stato Civile: Guida all'Applicazione, Massimario Per Lo Stato Civile*
- (82) *ISS-SNLG, Taglio cesareo: una scelta appropriata e consapevole, 2016*
- (83) *Fondazione Confalonieri Ragonese, Raccomandazioni di buona pratica clinica sull'assistenza al parto nelle donne precesarizzate, 2021*

**SCHEDE
SINTOMO/PROBLEMA
IN AMBITO OSTETRICO
E GINECOLOGICO**

23.1 SINTOMI RIFERIBILI A CONTRAZIONI/SOSPETTO TRAVAGLIO/TRAVAGLIO DI PARTO

Le contrazioni sono un comune sintomo di accesso al pronto soccorso della donna in gravidanza. Contrazioni uterine regolari, accompagnate dalla maturazione e dilatazione cervicale e dalla discesa del feto indicano che è in atto un travaglio di parto, ossia quel processo fisiologico attraverso il quale il prodotto del concepimento ed i suoi annessi sono espulsi all'esterno dell'utero, attraverso la vagina.

Si definisce a termine un travaglio di parto che insorge tra la 37^a e la 41^a settimana di gravidanza. Il travaglio pretermine è l'insorgenza del travaglio in una donna gravida la cui l'epoca gestazionale è inferiore a 37 settimane complete a partire dal primo giorno dell'ultima mestruazione. Un feto con epoca gestazionale compresa tra 34 e 37 settimane è considerato lieve pretermine, se il travaglio insorge in epoche gestazionali inferiori si raccomanda la tempestiva presa in carico, con l'attribuzione di un codice 2.

Quando le contrazioni insorgono in epoche gestazionali precoci, quando non è possibile pensare a una vita extrauterina autonoma del prodotto del concepimento, si configura il quadro clinico dell'aborto o della minaccia d'aborto.

Le informazioni da raccogliere ed i segni da ricercare al triage sono: epoca gestazionale, data presunta del parto e dell'ultima mestruazione, storia di parti precedenti e modalità di espletamento, presenza di contrazioni uterine più o meno regolari, dolori lombari o pelvici costanti od intermittenti, emorragie genitali di intensità variabile, espulsione del tappo mucoso, perdita di liquido dai genitali e il colore dello stesso. Va, inoltre, valutato il prima possibile, il benessere fetale. Queste informazioni servono a dedurre l'epoca della gravidanza (termine o pretermine), la parità e la modalità di espletamento di parti precedenti, la dinamica dell'attuale travaglio (travaglio iniziale, travaglio in atto, travaglio in fase espulsiva), possibile rottura delle membrane (quando avvenuta e colore del liquido), presentazione presunta del feto.

Il parto imminente si manifesta con un premito incoercibile e l'affioramento delle parti fetali dal perineo. Anche in condizioni fisiologiche, è un evento che richiede un intervento immediato, al fine di proteggere il benessere materno e neonatale, facendo in modo che la nascita avvenga in un luogo idoneo.

Il parto precipitoso, il parto imminente, le presentazioni anomale (procidenza di piccole parti fetali, prolasso di funicolo) identificano il codice 1.

Valutazione immediata

Valutare la donna secondo quanto riportato nella metodologia generale (ABCD) e rilevare i segni evidenti di gravidanza o di eventuale travaglio in atto. In particolare, osservare:

- Segni di emorragia in atto (stato degli indumenti)
- Perdita di liquido (stato degli indumenti)
- Segni obiettivi di dolore o di premito incoercibile

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario chiedere o osservare:

- sintomo principale di accesso: ossia presenza di contrazioni definendone frequenza, intensità e durata; tempo di insorgenza; evoluzione della sintomatologia
- data ultima mestruazione e precisazione della settimana di gravidanza, data presunta del parto, numero gravidanze precedenti, modalità di espletamento dei parti precedenti, se per

la gravidanza attuale è stato programmato un taglio cesareo (per motivazioni materne o fetali), presunta presentazione del feto (cefalica, podalica, trasversa)

- chiedere alla donna con gravidanza in epoca gestazionale ≥ 23 settimane se percepisce i movimenti fetali
- eventuali sintomi associati ad esempio:
 - l'eventuale perdita di liquido (rottura del sacco amniotico) e colore dello stesso (limpido, lievemente tinto, tinto)
 - presenza di sanguinamento definendone le caratteristiche ed entità
 - presenza di dolore non correlato alle contrazioni, definendone sede, caratteristiche ed intensità

b) Valutazione oggettiva

Rilevare: PA, FC, TC, FR, SatO2

Valutare la presenza di:

- pallore, sudorazione, edemi diffusi o localizzati
- la frequenza, intensità e durata delle contrazioni
- perdita di liquido amniotico e colore dello stesso (limpido, lievemente tinto, tinto)
- sanguinamento definendone le caratteristiche ed entità
- dolore non correlato alle contrazioni, definendone sede, caratteristiche ed intensità

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

CONTRAZIONI/SOSPETTO TRAVAGLIO/ TRAVAGLIO DI PARTO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali (*)	Da codice 1 (*)	Da codice 2 (*)	Da codice 3 (*)	Da codice 4 (*)	Normali (*)
Caratteristiche del sintomo/segno principale	<p>Sospetta nascita imminente/parto imminente/premito incoercibile</p> <p>Prolasso di funicolo</p> <p>Presentazione/affioramento di parti fetali al perineo</p>	<p>Nascita inattesa/non pianificata/improvvisa e non assistita (in ambiente extraospedaliero)</p> <p>Contrazioni intense e regolari con intervallo < 5 min in donna che ha già partorito indipendentemente dall'epoca gestazionale</p> <p>Contrazioni in gravidanza in cui l'epoca gestazionale non è nota</p> <p>Contrazioni con intervallo > 5 min o mal di schiena/dolore lombare/dolorabilità crampiforme/spotting in gravidanza < 34 settimane</p> <p>Contrazioni intense e regolari con intervallo < 5 min in gravidanza ≥ 34 settimane associato a:</p> <ul style="list-style-type: none"> - taglio cesareo programmato per indicazioni mediche (materne o fetali) - Presentazione podalica o altre presentazioni anomale - Gravidanza multipla - Placenta previa <p>Pressione pelvica con crampi addominali, dolore lombare intenso in gravidanza < 20 settimane</p>	<p>Contrazioni intense e regolari con intervallo < 5 min in gravidanza ≥ 34 settimane in donna che non ha mai partorito</p> <p>Contrazioni con intervallo > 5 min o mal di schiena/dolore lombare/dolorabilità crampiforme/spotting in gravidanza tra 34 – 37 settimane</p> <p>≥ 34 settimane con taglio cesareo elettivo, ripetuto, programmato e contrazioni regolari con intervallo superiore 5 min</p> <p>Crampi addominali e dolore moderato in gravidanza < 20 settimane</p>	<p>Contrazioni con intervallo > 5 min o mal di schiena/dolore lombare/dolorabilità crampiforme/spotting in gravidanza ≥ 37 settimane</p> <p>Contrazioni irregolari e blande</p> <p>Crampi blandi e dolore lombare minimo in gravidanza < 20 settimane</p>	

Manuale regionale Triage intra-ospedaliero modello Lazio a cinque codici

PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)	Immediata presa in carico dal team ostetrico	Attivazione della presa in carico dal team ostetrico con rilevazione strumentale del battito cardiaco fetale da parte del team ostetrico. Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure assistenziali; attivazione del PDTA			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)	Immediata	immediata			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	(*) Fare riferimento alla scheda parametri vitali in gravidanza Per questa condizione si valuti anche la scheda «ROTTURA DELLE MEMBRANE E PERDITE VAGINALI NON EMATICHE IN GRAVIDANZA»				

Per questa scheda non è prevista l'attribuzione del codice 5

Bibliografia

- (27) *The American College of Obstetricians and Gynecologists; Committee opinion number 667; Hospital- based Triage of Obstetric Patients; **Maternal Fetal Triage Index**; 2016*
- (29) *Gratton RJ, Bazaracai N, Cameron I, Watts N, Brayman C, Hancock C, Twohey R, AlShanteer S, Ryder JE, Wodrich K, Williams E, Guay A, Basso M, Smithson DS. Acuity Assessment in Obstetrical Triage; *Obstet Gynaecol Can* 2016;38(2):125-133*
- (30) *BC Women's Hospital + Health Centre; Fetal Maternal Newborn and Family Health Policy & Procedure Manual; **Obstetrical Triage and Assessment**; 2016*
- (32) *Memmo EP, Davidson N, O'Connell K, Dube C, Dorego- Karnesky A, Radoff K, Zani L, Iverson R. Improving Patient Flow in L&D Triage; **Boston** Medical Center OB Acuity Tool; 2018*
- (33) *McCarthy M, Pollock W, McDonald S. Obstetric Triage Decision Aid: A standardised approach to care in the Maternity Assessment Unit and Emergency Department, 2017*
- (34) *Birmingham Symptom Specific Obstetric Triage System, Training Manual for midwives and obstetricians; 2017*
- (35) *Forshaw J, Raybould S, Lewis E, Musingo M, Weeks A, Reed K, Manikam L, Byamugisha J. Exploring the third delay: an audit evaluating obstetric triage at **Mulago** National Referral Hospital; *BMC Pregnancy and Childbirth*; 2016*
- (36) *Best R, Turay Nee Sesay J. Implementation of a novel obstetric triage tool in the tertiary maternity hospital of Sierra Leone: A quality improvement project; *International Journal of Nursing and Midwifery* (2020)*
- (39) *Paisley KS, Wallace R, DuRant PG. The development of an Obstetric Triage Acuity Tool, 2011*
- (53) *Linee Guida sulla gravidanza fisiologica. Ministero della Salute, Sistema Nazionale Linee Guida, 2011*
- (54) *Fondazione Confalonieri Ragonese. Gestione del parto pretermine, settembre 2020*

23.2 SEGNI/SINTOMI RIFERIBILI A ROTTURA DELLE MEMBRANE E PERDITE VAGINALI NON EMATICHE IN GRAVIDANZA

Si definisce rottura intempestiva delle membrane amniocoriali (PROM) quella che avviene prima che la dilatazione della bocca uterina durante il travaglio di parto sia completa a quasi completa ed è un sintomo frequente per cui si presentano le donne al pronto soccorso.

Ai fini del rischio fetale e neonatale, è importante distinguere quando la rottura intempestiva avviene a termine di gravidanza, ossia da 37 settimane di età gestazionale in avanti, da quella che si verifica prima delle 37 settimane di età gestazionale (rottura intempestiva pretermine). (56)

Le probabilità di sopravvivenza del neonato aumentano progressivamente con l'epoca gestazionale e dalla 35^a settimana di gestazione sono paragonabili a quelle dei nati con rottura intempestiva delle membrane a termine. (56)

Generalmente la donna riferisce improvvisa perdita di liquido chiaro dai genitali seguita dal persistere di scolo di liquido in modo più o meno copioso e continuo. Importante è valutare il colore del liquido, un liquido che tende al verde è indice di sofferenza fetale.

La corioamniosite è un'infezione delle membrane amniocoriali e si associa frequentemente alla rottura pretermine prematura delle membrane e parto pretermine. Può associarsi a malessere generalizzato, contrazioni uterine, perdite vaginali maleodoranti, a volte si associano tachicardia materna e fetale. In alcuni casi può essere asintomatica. (55)

La maggior parte delle donne in gravidanza avverte leucorrea, ossia un'aumentata secrezione vaginale, per lo più secondaria all'iperemia delle mucose. Raramente la secrezione è talmente abbondante a poter essere confusa dalla donna, in particolare nel terzo trimestre, alla rottura delle membrane amniocoriali. (56)

Valutazione immediata

Valutare la donna secondo quanto riportato nella metodologia generale (ABCD) e rilevare i segni evidenti di gravidanza o di eventuale travaglio in atto. In particolare, osservare:

- Perdita di liquido (stato degli indumenti)
- Segni obiettivi di dolore o di premito incoercibile

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario chiedere o osservare:

- sintomo principale di accesso: ossia perdite vaginali non ematiche, valutando se si tratta di liquido amniotico e descrivendo il colore dello stesso (limpido, lievemente tinto, tinto)
- data ultima mestruazione e precisazione della settimana di gravidanza, data presunta del parto, numero gravidanze precedenti, modalità di espletamento dei parti precedenti, se per la gravidanza attuale è stato programmato un taglio cesareo (per motivazioni materne o fetali), presentazione del feto se nota (cefalica, podalica, trasversa)
- chiedere alla donna con gravidanza in epoca gestazionale ≥ 23 settimane se percepisce i movimenti fetali
- eventuali sintomi associati ad esempio:
 - presenza di contrazioni definendone frequenza, intensità e durata; tempo di insorgenza; evoluzione della sintomatologia
 - presenza di sanguinamento definendone le caratteristiche ed entità
 - presenza di dolore non correlato alle contrazioni, definendone sede, caratteristiche ed intensità

b) Valutazione oggettiva

Rilevare: PA, FC, TC, FR, Sat02

Valutare la presenza di:

- pallore, sudorazione
- la frequenza, intensità e durata delle contrazioni
- perdita di liquido amniotico e colore dello stesso (limpido, lievemente tinto, tinto)
- sanguinamento definendone le caratteristiche ed entità
- dolore non correlato alle contrazioni, definendone sede, caratteristiche ed intensità

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

ROTTURA DELLE MEMBRANE E PERDITE VAGINALI NON EMATICHE IN GRAVIDANZA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali (*)	Da codice 1 (*)	Da codice 2 (*)	Da codice 3 (*)	Da codice 4 (*)	Normali (*)
Caratteristiche del sintomo/segno principale		Liquido tinto di meconio Perdita di liquido amniotico/rottura prematura delle membrane in gravidanza < 34 settimane	Perdita di liquido amniotico/rottura prematura delle membrane in gravidanza ≥ 34 settimane	Perdite siero -mucose vaginali associate a contrazioni	Perdite mucose biancastre (leucorrea)
Sintomi/Segni Associati		Sintomi di corionamiosite: T.C. ≥ 38° C, Dolorabilità uterina, Dolore addominale, Perdite maleodoranti o puruloidi, tachicardia materna			
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Attivazione della presa in carico dal team ostetrico con esecuzione di PROM test in caso dubbio, rilevazione strumentale del battito cardiaco fetale da parte del team ostetrico Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure assistenziali; attivazione PDTA			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)	immediata	immediata			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	(*) Fare riferimento alla scheda parametri vitali in gravidanza Per questa condizione si valuti anche la scheda «CONTRAZIONI/SOSPETTO TRAVAGLIO/TRAVAGLIO DI PARTO»				

Bibliografia

- (27) The American College of Obstetricians and Gynecologists; Committee opinion number 667; Hospital- based Triage of Obstetric Patients; **Maternal Fetal Triage Index**; 2016
- (29) Gratton RJ, Bazaracai N, Cameron I, Watts N, Brayman C, Hancock C, Twohey R, AlShanteer S, Ryder JE, Wodrich K, Williams E, Guay A, Basso M, Smithson DS. Acuity Assessment in Obstetrical Triage; *Obstet Gynaecol Can* 2016;38(2):125-133
- (30) BC Women's Hospital + Health Centre; Fetal Maternal Newborn and Family Health Policy & Procedure Manual; *Obstetrical Triage and Assessment*; 2016
- (32) Memmo EP, Davidson N, O'Connell K, Dube C, Dorego- Karnesky A, Radoff K, Zani L, Iverson R. Improving Patient Flow in L&D Triage; **Boston Medical Center OB Acuity Tool**; 2018
- (33) McCarthy M, Pollock W, McDonald S. *Obstetric Triage Decision Aid: A standardised approach to care in the Maternity Assessment Unit and Emergency Department*, 2017
- (34) Birmingham Symptom Specific Obstetric Triage System, Training Manual for midwives and obstetricians; 2017
- (35) Forshaw J, Raybould S, Lewis E, Muyingo M, Weeks A, Reed K, Manikam L, Byamugisha J. Exploring the third delay: an audit evaluating obstetric triage at **Mulago National Referral Hospital**; *BMC Pregnancy and Childbirth*; 2016
- (36) Best R, Turay Nee Sesay J. Implementation of a novel obstetric triage tool in the tertiary maternity hospital of Sierra Leone: A quality improvement project; *International Journal of Nursing and Midwifery* (2020)
- (39) Paisley KS, Wallace R, DuRant PG. *The development of an Obstetric Triage Acuity Tool*, 2011
- (54) Fondazione Confalonieri Ragonese. *Gestione del parto pretermine, settembre 2020*
- (55) Posner GD, Dy J, Black AY, Jones GD, Oxorn- Foote. *Il parto*; PICCIN 2015
- (56) Pescetto G, De Cecco L, Pecorari D, Ragni N. *Ginecologia e ostetricia, volume 2 Ostetricia*, Società Editrice Universo, 2009

23.3 SANGUINAMENTO IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DAL PARTO

Le emorragie nella donna in gravidanza possono essere espressione, nel I trimestre, di gravidanza extrauterina o di aborto, mentre nel II-III trimestre di placenta previa, di distacco di placenta, di mola idatiforme¹³.

Nell'età fertile particolare importanza va posta alle emorragie, anche modeste, associate a dolore addominale poiché possono indicare una gravidanza ectopica in fase di rottura.

Il puerperio è il periodo che intercorre dal momento del parto fino alle 6 settimane da esso. Si parla di metrorragia del puerperio quando le perdite vaginali mantengono carattere francamente ematico e si protraggono per un periodo superiore a 8-10 giorni, oppure, se dopo un periodo più o meno lungo dal parto ricompare una perdita ematica abnorme. Può accadere anche che la prima mestruazione che si verifica alla fine del puerperio sia particolarmente abbondante tanto da assumere il carattere di una metrorragia. (56)

L'Indice di *Shock o Shock Index* (S.I.) è un parametro utilizzato nella pratica clinica per valutare lo *shock* ipovolemico, e corrisponde al rapporto tra la frequenza cardiaca e la pressione arteriosa sistolica (FC/PAS). Nella popolazione generale l'S.I. presenta un range di normalità compreso tra 0,5 e 0,7. I range di normalità nella popolazione ostetrica sono compresi tra 0,7 e 0,9. L'aumento dei valori di riferimento, rispetto alla popolazione generale, è attribuibile ai cambiamenti fisiologici del sistema cardiovascolare in gravidanza. Uno Shock Index > 1 nella popolazione ostetrica viene considerato un indicatore di gravità clinica. (51)

Valutazione immediata

Valutare la donna secondo quanto riportato nella metodologia generale (ABCD) e rilevare i segni evidenti di gravidanza o di eventuale travaglio in atto. In particolare, osservare:

- Segni di emorragia in atto (stato degli indumenti)
- Perdita di liquido (stato degli indumenti)
- Segni obiettivi di dolore o di premito incoercibile

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario chiedere o osservare:

- sintomo principale di accesso: ossia presenza di sanguinamento definendone le caratteristiche ed entità
- data ultima mestruazione e precisazione della settimana di gravidanza, data presunta del parto, numero gravidanze precedenti, modalità di espletamento dei parti precedenti, se per la gravidanza attuale è stato programmato un taglio cesareo (per motivazioni materne o fetali), presentazione del feto se nota (cefalica, podalica, trasversa)
- chiedere alla donna con gravidanza in epoca gestazionale ≥ 23 settimane se percepisce i movimenti fetali
- se la donna è una puerpera, chiedere quando è avvenuto il parto
- eventuali sintomi associati ad esempio:
 - presenza di dolore non correlato alle contrazioni, definendone sede, caratteristiche ed intensità
 - presenza di contrazioni definendone frequenza, intensità e durata;

¹³ La mola idatiforme è quel prodotto del concepimento che solitamente manca di embrione o di feto ed è invece costituito da un ingrossamento cistico di tutti i villi coriali. (63) E' una rara complicazione della gravidanza.

- l'eventuale perdita di liquido (rottura del sacco amniotico) e colore dello stesso (limpido, lievemente tinto, tinto)

b) Valutazione oggettiva

Rilevare: PA, FC, TC, FR, SatO2

Valutare la presenza di:

- pallore, sudorazione
- sanguinamento definendone le caratteristiche ed entità
- dolore non correlato alle contrazioni, definendone sede, caratteristiche ed intensità
- la frequenza, intensità e durata delle contrazioni
- perdita di liquido amniotico e colore dello stesso (limpido, lievemente tinto, tinto)

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

SANGUINAMENTO IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DAL PARTO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali (*)	Da codice 1 (*)	Da codice 2 (*)	Da codice 3 (*)	Da codice 4 (*)	Normali (*)
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Sanguinamento vaginale massivo/emorragia massiva Emorragia moderata in gravidanza ≥ 23 settimane	Spotting o sanguinamento minimo associato a dolore crampiforme in gravidanza < 34 settimane Emorragia moderata in gravidanza < 23 settimane Gravidanza iniziale accertata o sospetta con perdite ematiche e con dolore Sanguinamento moderato con Shock Index ≥ 1 in donna che ha partorito da ≤ 6 settimane	Spotting o sanguinamento minimo associato a dolore crampiforme in gravidanza 34-37 settimane Sanguinamento riferito non in atto in gravidanza > 23 settimane Gravidanza iniziale accertata o sospetta con perdite ematiche senza dolore Perdita ematica minima senza altri sintomi associati in gravidanza Sanguinamento moderato con Shock Index < 1 in donna che ha partorito da ≤ 6 settimane	Spotting in gravidanza ≥ 37 settimane Sanguinamento riferito non in atto in gravidanza < 23 settimane Sanguinamento, spotting con dolore crampiforme a più di 10 giorni dal parto	
Sintomi/Segni Associati	Stato di shock				
Score specifici		Shock index ≥ 1	Shock index < 1		
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Attivazione della presa in carico dal team ostetrico con rilevazione strumentale del battito cardiaco fetale da parte del team ostetrico Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure assistenziali. βhCG se sospetto di gravidanza.			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)	immediata	immediata			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	(*) Fare riferimento alla scheda parametri vitali in gravidanza Per questa condizione si valuti anche la scheda «CONTRAZIONI/SOSPETTO TRAVAGLIO/TRAVAGLIO DI PARTO»				

Per questa scheda non è prevista l'attribuzione del codice 5

Bibliografia

- (56) Pescetto G, De Cecco L, Pecorari D, Ragni N. *Ginecologia e ostetricia, volume 2 Ostetricia*, Società Editrice Universo, 2009
- (27) The American College of Obstetricians and Gynecologists; Committee opinion number 667; *Hospital- based Triage of Obstetric Patients; **Maternal Fetal Triage Index***; 2016
- (29) Gratton RJ, Bazaracai N, Cameron I, Watts N, Brayman C, Hancock C, Twohey R, AlShanteer S, Ryder JE, Wodrich K, Williams E, Guay A, Basso M, Smithson DS. *Acuity Assessment in Obstetrical Triage; Obstet Gynaecol Can* 2016;38(2):125-133
- (30) BC Women's Hospital + Health Centre; *Fetal Maternal Newborn and Family Health Policy & Procedure Manual; Obstetrical Triage and Assessment*; 2016
- (32) Memmo EP, Davidson N, O'Connell K, Dube C, Dorego- Karnesky A, Radoff K, Zani L, Iverson R. *Improving Patient Flow in L&D Triage; **Boston** Medical Center OB Acuity Tool*; 2018
- (33) McCarthy M, Pollock W, McDonald S. *Obstetric Triage Decision Aid: A standardised approach to care in the Maternity Assessment Unit and Emergency Department*, 2017
- (34) Birmingham Symptom Specific Obstetric Triage System, *Training Manual for midwives and obstetricians*; 2017
- (35) Forshaw J, Raybould S, Lewis E, Muyingo M, Weeks A, Reed K, Manikam L, Byamugisha J. *Exploring the third delay: an audit evaluating obstetric triage at **Mulago** National Referral Hospital; BMC Pregnancy and Childbirth*; 2016
- (36) Best R, Turay Nee Sesay J. *Implementation of a novel obstetric triage tool in the tertiary maternity hospital of Sierra Leone: A quality improvement project; International Journal of Nursing and Midwifery* (2020)
- (39) Paisley KS, Wallace R, DuRant PG. *The development of an Obstetric Triage Acuity Tool*, 2011
- (51) *Linee Guida sull'emorragia post-partum: come prevenirla, come curarla – Sistema Nazionale per le linee guida*; ottobre 2020
- (58) Donati S. *L'emorragia del post-partum*. Zadig Editore, 2017
- (63) G. Pescetto, L. De Cecco, D. Pecorari, N. Ragni; *Ginecologia e ostetricia, volume 1 Ginecologia*, Società Editrice Universo, 2009

23.4 IPERTENSIONE, PREECLAMPSIA, ECLAMPSIA

L'ipertensione in o indotta dalla gravidanza è un quadro clinico più o meno severo che può essere motivo di accesso in pronto soccorso. I disturbi ipertensivi in gravidanza, che comprendono diversi quadri clinici, colpiscono il 5-10% delle gravidanze di tutto il mondo e restano la maggiore causa di morbidità e mortalità materna, fetale e neonatale.

Si parla di **ipertensione gestazionale** in presenza di valori di PAS ≥ 140 mmHg e/o di PAD ≥ 90 mmHg, in almeno due misurazioni consecutive, a distanza di almeno 6 ore l'una dall'altra, dopo la 20^a settimana di gravidanza, in una donna normotesa prima della gravidanza e prima della 20^a settimana. L'ipertensione gestazionale, pertanto, insorge dopo le 20 settimane di gestazione e solitamente si risolve entro le 6 settimane dopo il parto.

L'ipertensione gestazionale viene considerata severa quando la PAS e/o PAD raggiungono rispettivamente 160 mmHg e 110 mmHg. Le pazienti con ipertensione severa dovrebbero essere gestite come quelle affette da preeclampsia severa.

Le linee Guida ESC 2018 indicano che valori pressori di PAS ≥ 170 mmHg o di PAD ≥ 110 mmHg nella donna in gravidanza rappresentano un'emergenza e raccomandano un trattamento ospedaliero immediato.

Quando all'ipertensione si associa una proteinuria significativa (≥ 0.3 g / 24 h), siamo di fronte a un quadro di preeclampsia. L'esordio della malattia ad epoche gestazionali prima della 20^a settimana di gravidanza è raro ma possibile in presenza di patologia trofoblastica.

La preeclampsia si distingue in lieve e severa.

La **preeclampsia lieve** si associa a:

- PAS 140-159 mmHg e/o PAD 90-109 mmHg
- con proteinuria significativa (>0.3 g/24 h)
- assenza dei segni e/o sintomi diagnostici di preeclampsia severa.

Il sospetto di **preeclampsia severa** si associa alla presenza di almeno uno dei seguenti segni/sintomi:

- PAS ≥ 160 e/o PAD ≥ 110 mmHg
- Oliguria (diuresi < 500 ml/24)
- Disturbi visivi (scotomi, visione offuscata, cecità mono- o bilaterale transitoria)
- Alterazioni neurologiche (cefalea intensa e persistente, iperreflessia a clono, segni di lato, parestesie, confusione mentale e disorientamento spazio-temporale)
- Edema polmonare, cianosi
- Epigastralgia e/o dolore ipocondrio destro
- NB: l'entità della proteinuria non è più considerata un parametro di gravità

Nella pratica clinica la preeclampsia va sempre considerata come una condizione in grado di determinare gravi complicanze materne e fetali. Tutti i casi di preeclampsia devono essere assistiti tenendo a mente la potenzialità di rapida evoluzione della patologia, che rimane una delle principali cause di mortalità materna a livello globale.

Con il termine di **eclampsia** si intende la comparsa di uno o più episodi convulsivi in una gravida o puerpera che presenta i segni ed i sintomi della preeclampsia, vale a dire ipertensione e proteinuria. Talvolta, però, la crisi convulsiva non viene testimoniata, e la paziente viene trovata in uno stato di incoscienza detto stato post-critico (diversi gradi di coma): anche in questo caso si deve sospettare l'avvenuta crisi eclamptica.

Valutazione immediata

Valutare la donna secondo quanto riportato nella metodologia generale (ABCD) e rilevare i segni evidenti di gravidanza. In particolare, osservare:

- Segni obiettivi di dolore
- Segni di confusione mentale
- Segni neurologici

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario chiedere o osservare:

- sintomo principale di accesso
- data ultima mestruazione e precisazione della settimana di gravidanza, data presunta del parto
- chiedere alla donna con gravidanza in epoca gestazionale ≥ 23 settimane se percepisce i movimenti fetali
- se la donna è una puerpera, chiedere quando è avvenuto il parto
- eventuali sintomi associati ad esempio:
 - presenza di dolore non correlato alle contrazioni, definendone sede, caratteristiche ed intensità
 - presenza di segni neurologici come disturbi visivi, cefalea severa, parestesie, confusione mentale e disorientamento spazio-temporale

b) Valutazione oggettiva

Rilevare: PA, FC, TC, FR, SatO₂

Valutare la presenza di:

- pallore, sudorazione, edemi diffusi o localizzati
- dolore non correlato alle contrazioni, definendone sede, caratteristiche ed intensità
- presenza di segni neurologici come iperreflessia a clono, segni di lato, parestesie, confusione mentale e disorientamento spazio-temporale

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

ECLAMPSIA/PREECLAMPSIA/IPERTENSIONE IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DAL PARTO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali (*)	Da codice 1 (*)	Da codice 2 (*)	Da codice 3 (*)	Da codice 4 (*)	Normali (*)
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Convulsioni in atto, perdita o alterazione della coscienza, stato post critico PAS ≥ 170 PAD ≥ 110	PAS ≥ 160 o PAD ≥ 100 in assenza di segni di preeclampsia severa	PAS ≥ 140 o PAD ≥ 90 in assenza di segni di preeclampsia severa		
Sintomi/segni associati	Disturbi visivi, cefalea severa, confusione mentale, disorientamento spazio temporale, iperreflessia a clono, parestesie, segni di lato, dolore quadrante superiore destro, dolore a barra, dolore epigastrico Dispnea o cianosi				
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)	Attivazione della presa in carico dal team ostetrico, rilevazione strumentale del battito cardiaco fetale da parte del team ostetrico	Attivazione della presa in carico dal team ostetrico con rilevazione strumentale del battito cardiaco fetale da parte del team ostetrico. Esami biochimici (si suggerisce transaminasi, emocromo, coagulazione, acido urico), strumentali, terapia e procedure assistenziali; attivazione PDTA			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)	immediata	immediata			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	(*) Fare riferimento alla scheda parametri vitali in gravidanza				

Per questa scheda non è prevista l'attribuzione dei codici 4 e 5

Bibliografia

- (27) *The American College of Obstetricians and Gynecologists; Committee opinion number 667; Hospital-based Triage of Obstetric Patients; **Maternal Fetal Triage Index**; 2016*
- (29) Gratton RJ, Bazaracai N, Cameron I, Watts N, Brayman C, Hancock C, Twohey R, AlShanteer S, Ryder JE, Wodrich K, Williams E, Guay A, Basso M, Smithson DS. *Acuity Assessment in Obstetrical Triage; Obstet Gynaecol Can* 2016;38(2):125-133
- (30) *BC Women's Hospital + Health Centre; Fetal Maternal Newborn and Family Health Policy & Procedure Manual; Obstetrical Triage and Assessment; 2016*
- (31) Lindroos L, Korsoski R, Öhman MO, Elden H, Karlsson O, Sengpiel V. *Improving assessment of acute obstetric patients – introducing a Swedish obstetric triage system BMC Health Services Research* (2021) 21:1207
- (32) Memmo EP, Davidson N, O'Connell K, Dube C, Dorego- Karnesky A, Radoff K, Zani L, Iverson R. *Improving Patient Flow in L&D Triage; **Boston** Medical Center OB Acuity Tool; 2018*
- (33) McCarthy M, Pollock W, McDonald S. *Obstetric Triage Decision Aid: A standardised approach to care in the Maternity Assessment Unit and Emergency Department, 2017*
- (34) *Birmingham Symptom Specific Obstetric Triage System, Training Manual for midwives and obstetricians; 2017*
- (35) Forshaw J, Raybould S, Lewis E, Muyingo M, Weeks A, Reed K, Manikam L, Byamugisha J. *Exploring the third delay: an audit evaluating obstetric triage at **Mulago** National Referral Hospital; BMC Pregnancy and Childbirth; 2016*
- (36) Best R, Turay Nee Sesay J. *Implementation of a novel obstetric triage tool in the tertiary maternity hospital of Sierra Leone: A quality improvement project; International Journal of Nursing and Midwifery* (2020)
- (39) Paisley KS, Wallace R, DuRant PG. *The development of an Obstetric Triage Acuity Tool, 2011*
- (43) *ESC/ESH Guidelines for the management of arterial hypertension European Heart Journal* (2018) 39, 3021–3104
- (45) *Fondazione GIMBE. Linee guida per la diagnosi e la terapia dell'ipertensione arteriosa in gravidanza. Evidence* 2019;11(11): e1000204.
- (46) *Linee Guida AIPE, 2013*
- (47) *Linee Guida SIGO-AIPE. I disordini ipertensivi in gravidanza: classificazione, diagnosi e terapia; 2020*
- (44) *Donati S. Disordini ipertensivi in gravidanza. Zadig editore, 2016*

23.5 DOLORE ADDOMINALE O PELVICO IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DAL PARTO

Il dolore addominale o pelvico è un sintomo che deve essere sempre attentamente indagato.

Nella donna in età fertile i sintomi dolore addominale associati anche a minima emorragia deve porre il dubbio di gravidanza ectopica in fase di rottura. La gravidanza extrauterina è un quadro clinico polimorfo e insidioso: dolori addominali di varia intensità e durata, occasionalmente accompagnati da scarse e intermittenti perdite ematiche. Si passa da una fase iniziale con sintomi sfumati di dolore addominale lieve-moderato, nausea, tensione mammaria, ad una fase di rottura conclamata con addome acuto e segni di shock.

Nella gravidanza iniziale il dolore addominale può essere sintomo di aborto o di minaccia di aborto. Nelle gravidanze ad epoca gestazionale superiore un dolore crampiforme e intermittente può essere sintomo di prodomi o di travaglio di parto (prematuro o a termine in relazione all'epoca gestazionale).

In altri casi il dolore nelle gestanti è indipendente dalla gravidanza dovendosi riferire ad esempio a gastriti, enteriti, coliche renali, ecc. In tal caso è opportuno fare riferimento anche alla scheda "DOLORE ADDOMINALE" presente nella sezione SCHEDE SINTOMO/PROBLEMA ADULTO del presente manuale.

Nella donna in puerperio (ossia nel periodo compreso dal parto fino a 6 settimane da esso) chiedere quando è stato espletato il parto e con quale modalità (parto vaginale spontaneo, parto operativo, taglio cesareo). Il dolore addominale e pelvico potrebbe essere sintomo di ritenzione urinaria (verificare quando è avvenuta l'ultima minzione e la presenza di un globo vescicale). In rari casi il dolore potrebbe essere sintomo di fenomeni infettivi addominali come la tromboflebite settica pelvica o una peritonite. Ovviamente anche in questo caso il dolore potrebbe essere sintomo di patologie non correlate al puerperio (come appendicite o occlusione intestinale).

Valutazione immediata

Valutare la donna secondo quanto riportato nella metodologia generale (ABCD) e rilevare i segni evidenti di gravidanza o di eventuale travaglio in atto. In particolare, osservare:

- Segni obiettivi di dolore o di premito incoercibile
- Segni di emorragia in atto (stato degli indumenti)
- Perdita di liquido (stato degli indumenti)

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario chiedere o osservare:

- sintomo principale di accesso: ossia presenza di dolore non correlato alle contrazioni, definendone sede, caratteristiche ed intensità
- data ultima mestruazione e precisazione della settimana di gravidanza, data presunta del parto, numero gravidanze precedenti, modalità di espletamento dei parti precedenti, se per la gravidanza attuale è stato programmato un taglio cesareo (per motivazioni materne o fetali).
- chiedere alla donna con gravidanza in epoca gestazionale ≥ 23 settimane se percepisce i movimenti fetali
- se la donna è una puerpera, chiedere quando è avvenuto il parto e le modalità di espletamento (parto vaginale spontaneo, parto operativo, taglio cesareo)

- eventuali sintomi associati ad esempio presenza di sanguinamento definendone le caratteristiche ed entità e se la donna è in gravidanza:
 - valutare se sono presenti anche contrazioni definendone frequenza, intensità e durata; tempo di insorgenza; evoluzione della sintomatologia
 - perdite vaginali non ematiche, valutando se si tratta di liquido amniotico e descrivendo il colore dello stesso (limpido, lievemente tinto, tinto)

b) Valutazione oggettiva

Rilevare: PA, FC, TC, FR, SatO2

Valutare la presenza di:

- pallore, sudorazione, edemi diffusi o localizzati
- dolore non correlato alle contrazioni, definendone sede, caratteristiche ed intensità
- sanguinamento definendone le caratteristiche ed entità
- se presenti contrazioni, valutarne frequenza, intensità e durata
- perdita di liquido amniotico e colore dello stesso (limpido, lievemente tinto, tinto)
- valutazione complessiva dell'addome ricercando segni di globo vescicale o dolorabilità evocata

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

DOLORE ADDOMINALE E PELVICO IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DAL PARTO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali (*)	Da codice 1 (*)	Da codice 2 (*)	Da codice 3 (*)	Da codice 4 (*)	Normali (*)
Caratteristiche del sintomo principale	Dolore acuto con addome ligneo	Dolore addominale o pelvico severo (NRS ≥ 7) severo senza segni di difesa in gravidanza e fino a 6 settimane dal parto Dolore crampiforme intenso e regolare con intervallo < 5 min in donna che ha già partorito o in cui l'epoca gestazionale non è nota Dolore crampiforme con intervallo > 5 min o mal di schiena/dolore lombare in gravidanza < 34 settimane Crampi addominali, dolore lombare inteso e pressione pelvica in gravidanza < 20 settimane	Dolore addominale o pelvico moderato (NRS 4-6), dolore lombare monolaterale, dolore al fianco in gravidanza e fino a 6 settimane dal parto Dolore crampiforme intenso e regolare con intervallo < 5 min in gravidanza ≥ 34 settimane in donna che non ha mai partorito Dolore crampiforme con intervallo > 5 min o mal di schiena/dolore lombare in gravidanza tra 34 – 37 settimane Crampi addominali e dolore moderato in gravidanza < 20 settimane	Dolore addominale o pelvico minimo (NRS 1-3) in gravidanza e fino a 6 settimane dal parto Dolore crampiforme con intervallo > 5 min o mal di schiena/dolore lombare in gravidanza ≥ 37 settimane Dolore crampiforme irregolare e blando Crampi blandi e dolore lombare minimo in gravidanza < 20 settimane Sintomi urinari	
Segni/sintomi associati	Stato di shock				
Score specifici		Shock Index ≥ 1	Shock Index < 1		
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Attivazione della presa in carico dal team ostetrico con rilevazione strumentale del battito cardiaco fetale da parte del team ostetrico. Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure assistenziali. β hCG se sospetto di gravidanza.			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)	immediata	immediata			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			

Manuale regionale Triage intra-ospedaliero modello Lazio a cinque codici

Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato
Altro	(*) Fare riferimento alla scheda parametri vitali in gravidanza Per questa condizione si valuti anche le schede «CONTRAZIONI/SOSPETTO TRAVAGLIO/TRAVAGLIO DI PARTO»/ «PROBLEMATICHE DEL PUERPERIO»/«DOLORE ADDOMINALE ADULTI»		

Per questa scheda non è prevista l'attribuzione del codice 5

Bibliografia

- (56) Pescetto G, De Cecco L, Pecorari D, Ragni N. *Ginecologia e ostetricia, volume 2 Ostetricia*, Società Editrice Universo, 2009
- (27) The American College of Obstetricians and Gynecologists; Committee opinion number 667; *Hospital- based Triage of Obstetric Patients; **Maternal Fetal Triage Index***; 2016
- (29) Gratton RJ, Bazaracai N, Cameron I, Watts N, Brayman C, Hancock C, Twohey R, AlShanteer S, Ryder JE, Wodrich K, Williams E, Guay A, Basso M, Smithson DS. *Acuity Assessment in Obstetrical Triage; Obstet Gynaecol Can* 2016;38(2):125-133
- (30) BC Women's Hospital + Health Centre; *Fetal Maternal Newborn and Family Health Policy & Procedure Manual; Obstetrical Triage and Assessment*; 2016
- (32) Memmo EP, Davidson N, O'Connell K, Dube C, Dorego- Karnesky A, Radoff K, Zani L, Iverson R. *Improving Patient Flow in L&D Triage; **Boston** Medical Center OB Acuity Tool*; 2018
- (33) McCarthy M, Pollock W, McDonald S. *Obstetric Triage Decision Aid: A standardised approach to care in the Maternity Assessment Unit and Emergency Department*, 2017
- (34) Birmingham Symptom Specific Obstetric Triage System, *Training Manual for midwives and obstetricians*; 2017
- (35) Forshaw J, Raybould S, Lewis E, Muyingo M, Weeks A, Reed K, Manikam L, Byamugisha J. *Exploring the third delay: an audit evaluating obstetric triage at **Mulago** National Referral Hospital; BMC Pregnancy and Childbirth*; 2016
- (36) Best R, Turay Nee Sesay J. *Implementation of a novel obstetric triage tool in the tertiary maternity hospital of Sierra Leone: A quality improvement project; International Journal of Nursing and Midwifery* (2020)
- (39) Paisley KS, Wallace R, DuRant PG. *The development of an Obstetric Triage Acuity Tool*, 2011

23.6 INFEZIONE E POTENZIALE SEPSI GRAVIDANZA E FINO 6 SETTIMANE DAL PARTO

Nel mondo la sepsi è la terza causa diretta di morte materna per frequenza, preceduta dall'emorragia post partum e dai disordini ipertensivi della gravidanza. I criteri diagnostici della sepsi materna si basano sulla presenza di una infezione sospetta o certa abbinata a segni di disfunzione di uno o più organi non altrimenti spiegabile.

Le infezioni possono influenzare l'evoluzione della gravidanza e lo stato gravidico può causare un aggravamento dell'infezione, ma queste interazioni non sono vincolate, ossia non necessariamente patologia infettiva e gravidanza si influenzano reciprocamente. Tuttavia, vi possono essere ripercussioni a carico del prodotto del concepimento. (56)

Se non prontamente diagnosticate e adeguatamente trattate, le infezioni materne possono evolvere in sepsi, morte o grave morbosità materna, oltre che aumentare il rischio di esiti avversi fetali/neonatali. Nella valutazione globale bisogna ricordare che alcuni cambiamenti fisiologici indotti dalla gravidanza tendono a confondersi con alcuni aspetti fisiopatologici associati alla sepsi. Inoltre, proprio le alterazioni fisiologiche della gravidanza non consentono l'impiego del SOFA score, utilizzato per la sepsi dell'adulto quale ausilio diagnostico. Questo score, infatti, non è validato per la sepsi materna, che configura un quadro clinico diverso dalla popolazione generale a causa, come già detto, delle alterazioni fisiologiche della gravidanza.

Quadri clinici di infezione nella popolazione ostetrica distinti per apparato sono:

- **apparato genitale** (corionamniositi, endometriti, ritenzione di prodotti del concepimento, raccolte pelviche e infezioni delle ferite perineali o addominali);
- **apparato urinario** (infezioni delle basse o delle alte vie urinarie);
- **mammelle** (ascessi o mastiti);
- **apparato respiratorio** (tonsilliti essudative, bronchiti, polmoniti ed empiemi);
- **apparato cardiocircolatorio** (endocarditi);
- **sistema nervoso centrale** (meningiti, encefaliti, sinusiti e ascessi cerebrali);
- **apparato digerente** (peritoniti, appendiciti, colecistiti e diverticoliti);
- **apparato tegumentario** (celluliti, infezioni delle ferite e sepsi degli accessi venosi).

Rappresentano fattori di rischio per sepsi materna:

1. Condizioni materne preesistenti la gravidanza, quali: l'obesità (IMC ≥ 30 kg/m²), il diabete, la malnutrizione, l'anemia grave (Hb < 9 g/dl), l'anamnesi positiva per streptococco di gruppo B, le condizioni di immunodepressione e/o terapia con immunodepressori, anamnesi positiva per infezioni pelviche, infezione da streptococco di gruppo A in soggetti a stretto contatto con la donna e le condizioni di deprivazione sociale

2. Condizioni materne legate alla gravidanza, quali: l'assistenza ostetrica inadeguata, le infezioni da streptococco di gruppo A in soggetti a stretto contatto con la donna, la vaginosi batterica, l'amniocentesi e altre procedure invasive di diagnosi prenatale, il cerchiaggio cervicale, la rottura prolungata delle membrane, l'induzione del travaglio e l'utilizzo di antibiotici nelle due settimane che precedono il parto

3. Condizioni materne legate al travaglio e al parto, quali: il prolungamento della fase attiva del I stadio, un numero eccessivo (>5) di esplorazioni vaginali nel secondo stadio del travaglio, il parto operativo, il parto pretermine, il taglio cesareo, l'episiotomia e i traumi perineali

4. Condizioni materne nel periodo post natale, quali: la ritenzione della placenta e la sua rimozione manuale, le infezioni delle vie urinarie, le infezioni della ferita chirurgica/episiorrafia, l'infezione della sede di inserzione del catetere peridurale e la mastite.

Il sospetto clinico di infezione nella donna in gravidanza ed entro 6 settimane dal parto si pone al riscontro di almeno uno dei seguenti segni/sintomi:

- febbre $\geq 38^{\circ}\text{C}$ (in gravidanza e dopo le prime 24 ore dal parto in assenza di altri sintomi)
- cefalea e/o rigidità nucale
- sintomi respiratori (tosse produttiva, faringodinia, ecc.)
- difficoltà respiratoria
- sintomi urinari (disuria, ecc.);
- dolore e tensione addomino-pelvica;
- diarrea o vomito;
- rash cutanei;
- perdite vaginali maleodoranti;
- contrazioni pretermine e/o rottura prematura delle membrane nelle gravidanze pretermine (PPROM)
- liquido amniotico maleodorante e/o puruloide in caso di PPRM
- segni di infezione fetale o neonatale

Valutazione immediata

Valutare la donna secondo quanto riportato nella metodologia generale (ABCD) e rilevare i segni evidenti di gravidanza.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario chiedere o osservare:

- sintomo principale di accesso, tempo di insorgenza, evoluzione della sintomatologia, eventuali sintomi associati (come febbre, perdita di liquido amniotico, contrazioni, dolore addominale o pelvico o dolorabilità uterina, cefalea)
- data ultima mestruazione e precisazione della settimana di gravidanza, data presunta del parto, numero gravidanze precedenti, modalità di espletamento dei parti precedenti, se per la gravidanza attuale è stato programmato un taglio cesareo (per motivazioni materne o fetali)
- chiedere alla donna con gravidanza in epoca gestazionale ≥ 23 settimane se percepisce i movimenti fetali
- se la donna è una puerpera, chiedere quando è avvenuto il parto e le modalità di espletamento (parto vaginale spontaneo, parto operativo, taglio cesareo)
- presenza di fattori di rischio legate alla gravidanza, al travaglio o al parto, al periodo post natale e preesistenti la gravidanza e nello specifico:
 - amniocentesi e altre procedure invasive di diagnosi prenatale, cerchiaggio cervicale, rottura prolungata delle membrane
 - recente intervento chirurgico, o procedura invasiva (6 settimane) come: parto operativo, parto pretermine, taglio cesareo, episiotomia traumi perineali, rimozione manuale della placenta, infezione della sede di inserzione del catetere peridurale
 - recenti multipli cicli di terapia antibiotica
 - anemia grave ($\text{Hb} < 9 \text{ g/dl}$), immunodepressione e/o terapia con immunodepressori, obesità ($\text{IMC} \geq 30$), diabete, malnutrizione

b) Valutazione oggettiva

Rilevare: PA, FC (possibilmente apicale), TC, FR, SatO2, GCS, Shock Index

Valutare la presenza di:

- pallore, sudorazione, edemi diffusi o localizzati
- dolore, definendone sede, caratteristiche ed intensità
- se presenti contrazioni, valutarne frequenza, intensità e durata
- perdita di liquido amniotico e colore dello stesso (limpido, lievemente tinto, tinto)
- in presenza di ferite, caratteristiche delle stesse

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

INFEZIONE E POTENZIALE SEPSI IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DAL PARTO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali (*)	Da codice 1 (*)	Da codice 2 (*)	Da codice 3 (*)	Da codice 4 (*)	Normali (*)
Caratteristiche del Sintomo/Segno Principale		TC $\geq 38^\circ$ in gravidanza/condizioni di rischio associati Dolore e tensione addomino-pelvica; dolorabilità uterina; rash cutanei; perdite vaginali maleodoranti o puruloidi Nausea/vomito/diarrea con moderata disidratazione	Nausea, vomito e /o diarrea con minima disidratazione	Infezioni localizzate Infezioni della ferita chirurgica o della sutura perineale Nausea, vomito e /o diarrea senza segni di disidratazione Mastodinia e tensione mammaria in puerpera Tosse, faringodinia Sintomi urinari	
Sintomi/Segni Associati	Grave distress respiratorio Stato di shock Convulsioni in atto	Moderato distress respiratorio Cefalea	Minimo distress respiratorio		
Condizioni di Rischio		Amniocentesi e altre procedure invasive di diagnosi prenatale, cerchiaggio cervicale, rottura prolungata delle membrane Recente intervento chirurgico, o procedura invasiva (6 settimane) come: parto operativo, parto pretermine, taglio cesareo, episiotomia, traumi perineali, rimozione manuale della placenta, infezione della sede di inserzione del catetere peridurale Recenti multipli cicli di terapia antibiotica Anemia grave (Hb < 9 g/dl), immunodepressione e/o terapia con immunodepressori	Obesità (IMC ≥ 30), diabete, malnutrizione		
Score Specifici	GCS ≤ 11	GCS 12-13 Indice di shock ≥ 1	GCS 14 Indice di shock < 1		

Manuale regionale Triage intra-ospedaliero modello Lazio a cinque codici

PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Attivazione della presa in carico dal team ostetrico con rilevazione strumentale del battito cardiaco fetale da parte del team ostetrico. Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure assistenziali.			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)	immediata	immediata			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	(*) Fare riferimento alla scheda parametri vitali in gravidanza In presenza di contrazioni e perdite vaginali non ematiche, consultare le relative schede di attribuzione del codice.				

Per questa scheda non è prevista l'attribuzione del codice 5

Bibliografia

- (48) Donati S. Dossier “La prevenzione e gestione della sepsi materna” in: Corso di Formazione a distanza: La prevenzione e gestione della sepsi materna – Italian Obstetric Surveillance System - Istituto Superiore di Sanità; ZADIG Editore – Ottobre 2018
- (56) Pescetto G, De Cecco L, Pecorari D, Ragni N. Ginecologia e ostetricia, volume 2 Ostetricia, Società Editrice Universo, 2009 (27) The American College of Obstetricians and Gynecologists; Committee opinion number 667; Hospital- based Triage of Obstetric Patients; **Maternal Fetal Triage Index**; 2016
- (29) Gratton RJ, Bazaracai N, Cameron I, Watts N, Brayman C, Hancock C, Twohey R, AlShanteer S, Ryder JE, Wodrich K, Williams E, Guay A, Basso M, Smithson DS. Acuity Assessment in Obstetrical Triage; *Obstet Gynaecol Can* 2016;38(2):125-133
- (30) BC Women’s Hospital + Health Centre; Fetal Maternal Newborn and Family Health Policy & Procedure Manual; *Obstetrical Triage and Assessment*; 2016
- (32) Memmo EP, Davidson N, O’Connell K, Dube C, Dorego- Karnesky A, Radoff K, Zani L, Iverson R. Improving Patient Flow in L&D Triage; **Boston** Medical Center OB Acuity Tool; 2018
- (33) McCarthy M, Pollock W, McDonald S. *Obstetric Triage Decision Aid: A standardised approach to care in the Maternity Assessment Unit and Emergency Department*, 2017
- (34) Birmingham Symptom Specific Obstetric Triage System, Training Manual for midwives and obstetricians; 2017
- (35) Forshaw J, Raybould S, Lewis E, Muyingo M, Weeks A, Reed K, Manikam L, Byamugisha J. Exploring the third delay: an audit evaluating obstetric triage at **Mulago** National Referral Hospital; *BMC Pregnancy and Childbirth*; 2016
- (36) Best R, Turay Nee Sesay J. Implementation of a novel obstetric triage tool in the tertiary maternity hospital of Sierra Leone: A quality improvement project; *International Journal of Nursing and Midwifery* (2020)
- (39) Paisley KS, Wallace R, DuRant PG. *The development of an Obstetric Triage Acuity Tool*, 2011

23.7 SINTOMI CARDIOVASCOLARI, RESPIRATORI E GASTROINTESTINALI IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DAL PARTO

La patologia cardiovascolare può essere dovuta a malattie preesistenti o insorgere durante la gravidanza e/o essere aggravata dagli effetti fisiologici della gravidanza.

La cardiomiopatia peripartum, ha una eziologia incerta e si manifesta nell'ultima fase della gravidanza (raramente prima della 36° settimana) o nei primi mesi dal parto.

Le donne che nel terzo trimestre di gestazione o nel post partum presentino dispnea, dolore toracico, palpitazioni, aritmie, eccessiva ritenzione di liquidi, ipertensione gestazionale e/o preeclampsia, devono essere valutate per escludere un'eventuale cardiomiopatia peripartum.

L'infarto miocardico acuto in gravidanza, sia NSTEMI che STEMI, è più comune nel terzo trimestre.

Le cause più comuni di Arresto Cardio Respiratorio (ACR) in gravidanza sono rappresentate da: eclampsia, embolia polmonare, embolia di liquido amniotico.

Poiché l'utero gravidico determina, quando la gestante è in posizione supina, una compressione aortocavale, il massaggio cardiaco esterno (MCE) viene eseguito dislocando lateralmente l'utero a sinistra (inclinazione del piano di 30° o dislocazione manuale a sinistra).

Quindi, rimarcando il BLS-Ostetrico si realizza con:

- MCE: tavola spinale inclinata di 30° a sin
- Trattamento dell'ACR in gravidanza secondo le regole IRC (Italian Resuscitation Council)

Sotto l'unica terminologia di tromboembolismo venoso (TEV) si include sia la trombosi venosa profonda (TVP) sia l'embolia polmonare (EP).

In gravidanza e in puerperio il rischio di tromboembolismo venoso aumenta di 5-10 volte rispetto alle donne in età riproduttiva. Tale incremento si riduce lentamente dopo le sei settimane dopo il parto.

Il quadro clinico in gravidanza presenta delle caratteristiche che possono agevolare il sospetto diagnostico: il gonfiore riguarda tipicamente una sola gamba e si estende all'intera gamba, il dolore si localizza al fianco, ai glutei o in regione lombare o con sintomi localizzati alla porzione bassa della gamba.

I sintomi dell'embolia polmonare possono includere l'insorgenza improvvisa di dispnea, dolore pleurítico, sincope, tachipnea, tachicardia, ipossiemia, ipotensione, emottisi e distensione delle vene giugulari.

Una forma particolare e molto rara è l'embolia di liquido amniotico, e nei casi tipici, si presenta con dispnea, tachicardia, cianosi, emorragie, shock e febbre.

L'emesi gravidica, pur essendo un fenomeno fisiologico, può causare notevole disturbo alla gestante e rendere necessario un trattamento.

L'iperemesi si caratterizza per la frequenza degli episodi di vomito e la relativa diminuzione di assunzione di liquidi; pertanto, il peso corporeo, inizialmente stazionario, tende a diminuire e compaiono i sintomi di disidratazione: cute secca, tachicardia, diminuzione della pressione arteriosa, talora polipnea, dispnea, squilibrio elettrolitico.

L'insorgenza di subittero è un segno da non sottovalutare poiché indica la presenza di iperbilirubinemia e preannuncia l'instaurarsi di un'insufficienza epatica. L'ittero in gravidanza può essere, inoltre, causato da colestasi intraepatica o complicanza di una epatogestosi. Il prurito generalizzato può essere sintomo di aumento degli acidi biliari.

Valutazione immediata

Valutare la donna secondo quanto riportato nella metodologia generale (ABCD) e rilevare i segni evidenti di gravidanza.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario chiedere o osservare:

- sintomo principale di accesso, tempo di insorgenza, evoluzione della sintomatologia, eventuali sintomi associati
- data ultima mestruazione e precisazione della settimana di gravidanza, data presunta del parto, numero gravidanze precedenti, modalità di espletamento dei parti precedenti, se per la gravidanza attuale è stato programmato un taglio cesareo (per motivazioni materne o fetali)
- presenza di nausea, vomito, diarrea
- chiedere alla donna con gravidanza in epoca gestazionale ≥ 23 settimane se percepisce i movimenti fetali
- se la donna è una puerpera, chiedere quando è avvenuto il parto
- presenza di fattori di rischio o di patologie legate alla gravidanza o preesistenti la gravidanza, eventuali terapie farmacologiche in atto e allergie a farmaci

b) Valutazione oggettiva

Rilevare: PA, FC (possibilmente apicale), TC, FR, SatO₂, GCS, Shock Index

Valutare la presenza di:

- pallore, sudorazione, edemi diffusi o localizzati, ittero, prurito
- dolore, definendone sede, caratteristiche ed intensità

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

SINTOMI CARDIOVASCOLARI, RESPIRATORI, GASTROINTESTINALI IN GRAVIDANZA E FINO A 6 SETTIMANE DAL PARTO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali (*)	Da codice 1 (*)	Da codice 2 (*)	Da codice 3 (*)	Da codice 4 (*)	Normali (*)
Caratteristiche del segno/sintomo principale	Severo distress respiratorio Arresto cardiaco Dolore toracico Dispnea, emottisi, distensione delle vene giugulari	Moderato distress respiratorio Arto caldo e arrossato con febbre e/o dolore severo Edema di un arto soprattutto se monolaterale Nausea/vomito/diarrea con moderata disidratazione in gravidanza Ittero insorto improvvisamente nelle ultime 6-12h	Minimo distress respiratorio Nausea, vomito e /o diarrea con minima disidratazione in gravidanza Ittero evidente di cute e mucose (comprese le sclere)	Arto caldo e arrossato senza febbre e/o dolore severo Nausea, vomito e /o diarrea senza segni di disidratazione in gravidanza Sub-ittero da più di 48 h Prurito	
Sintomi/Segni Associati	Stato di shock				
Score specifici		Shock index ≥ 1	Shock index < 1		
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Attivazione della presa in carico dal team ostetrico con rilevazione strumentale del battito cardiaco fetale da parte del team ostetrico. Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure assistenziali.			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)	immediata	immediata			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	(*) Fare riferimento alla scheda parametri vitali in gravidanza				

Per questa scheda non è prevista l'attribuzione del codice 5

Bibliografia

- (59) Salvi S, Donati S. Dossier: “Le patologie cardiache in gravidanza” in Corso di Formazione a distanza: Patologia cardiaca e tromboembolica in gravidanza - Italian Obstetric Surveillance System (ItOSS) - Istituto Superiore di Sanità; Zedig Editore - Dicembre 2021
- (60) Salvi S, Donati S. Dossier: “Il tromboembolismo venoso in gravidanza e in puerperio” in Corso di Formazione a distanza: Patologia cardiaca e tromboembolica in gravidanza - Italian Obstetric Surveillance System (ItOSS) - Istituto Superiore di Sanità; Zedig Editore - Dicembre 2021
- (56) Pescetto G, De Cecco L, Pecorari D, Ragni N. Ginecologia e ostetricia, volume 2 Ostetricia, Società Editrice Universo, 2009
- (29) Gratton RJ, Bazaracai N, Cameron I, Watts N, Brayman C, Hancock C, Twohey R, AlShanteer S, Ryder JE, Wodrich K, Williams E, Guay A, Basso M, Smithson DS. Acuity Assessment in Obstetrical Triage; *Obstet Gynaecol Can* 2016;38(2):125-133
- (30) BC Women’s Hospital + Health Centre; Fetal Maternal Newborn and Family Health Policy & Procedure Manual; *Obstetrical Triage and Assessment*; 2016
- (32) Memmo EP, Davidson N, O’Connell K, Dube C, Dorego- Karnesky A, Radoff K, Zani L, Iverson R. Improving Patient Flow in L&D Triage; **Boston** Medical Center OB Acuity Tool; 2018
- (33) McCarthy M, Pollock W, McDonald S. *Obstetric Triage Decision Aid: A standardised approach to care in the Maternity Assessment Unit and Emergency Department*, 2017
- (34) Birmingham Symptom Specific Obstetric Triage System, Training Manual for midwives and obstetricians; 2017
- (35) Forshaw J, Raybould S, Lewis E, Muyingo M, Weeks A, Reed K, Manikam L, Byamugisha J. Exploring the third delay: an audit evaluating obstetric triage at **Mulago** National Referral Hospital; *BMC Pregnancy and Childbirth*; 2016
- (36) Best R, Turay Nee Sesay J. Implementation of a novel obstetric triage tool in the tertiary maternity hospital of Sierra Leone: A quality improvement project; *International Journal of Nursing and Midwifery* (2020)
- (39) Paisley KS, Wallace R, DuRant PG. The development of an Obstetric Triage Acuity Tool, 2011
- (25) Gruppo di Lavoro Regionale sul Triage Modello Lazio; *Manuale Regionale di Triage Intra-Ospedaliero a cinque codici [Scheda Sintomo/problema adulti: Ittero]*; Agosto 2019

23.8 PROBLEMATICHE DEL PUERPERIO (DAL PARTO E FINO A 6 SETTIMANE DA ESSO)

Il puerperio è il periodo che intercorre dal parto fino alle 6 settimane da esso. È un periodo particolare per la donna, perché in tale intervallo di tempo generalmente si completa la regressione della maggior parte delle modificazioni gravidiche a carico dei vari organi e apparati.

Le patologie del puerperio sono dovute a cause:

- traumatiche (rottura d'utero, inversione d'utero, lacerazioni del collo dell'utero, lacerazioni vaginali, vulvari e perineali, lesioni dell'apparato urinario e del retto, lesioni del canale osseo)
- infettive (in forme localizzate oppure in forme diffuse come: cellulite pelvica, tromboflebite settica, peritonite, sepsi)
- emorragiche (metrorragia puerperale precoce o tardiva)
- tromboemboliche (tromboflebiti ed embolia polmonare)
- disfunzionali (psicosi puerperali, malattie endocrine e amenorree post-puerperali, patologia non infiammatoria della mammella).

Nei primi giorni dopo il parto possono verificarsi transitorie difficoltà allo svuotamento spontaneo della vescica, sia perché vi è una certa atonia della parete vescicale, sia perché il collo vescicale e l'uretra possono aver subito traumi contusivi e, talvolta, si presentano edematosi o con stravasi emorragici sottomucosi. (56)

A livello della mammella, si possono riscontrare:

- ragadi, che sono delle soluzioni di continuo lineari che compaiono sulla cute del capezzolo. Possono causare molto disagio e dolore vivo durante la suzione del neonato
- ingorgo mammario, che è caratterizzato da iperemia e tensione dolorosa delle mammelle, bilaterale, compare nelle prime 24 ore dopo l'inizio della montata latte e tende a risolversi spontaneamente entro 48 ore
- mastite, che è l'infezione delle ghiandole mammarie e si presenta, il più delle volte, come un lobulo eritematoso e doloroso in un quadrante della mammella. L'infezione può essere limitata alla regione retroareolare, ma più spesso coinvolge un condotto galattoforo ostruito e il parenchima mammario circostante.

Frequentemente durante il puerperio compaiono lievi disturbi della sfera psichica: la donna piange senza motivo, dimostra indifferenza verso chi la circonda o un'eccessiva preoccupazione per il neonato. Una certa labilità neuropsichica associata ad astenia è tipica. Tuttavia, in rari casi, può instaurarsi una vera e propria psicosi puerperale, pertanto è utile definire protocolli locali condivisi di precoce presa in carico dal medico psichiatra.

Valutazione immediata

Valutare la donna secondo quanto riportato nella metodologia generale (ABCD) e. In particolare, osservare:

- Segni obiettivi di dolore
- Segni di emorragia in atto (stato degli indumenti)

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario chiedere o osservare:

- sintomo principale di accesso, tempo di insorgenza, evoluzione della sintomatologia, eventuali sintomi associati

- chiedere quando è avvenuto il parto, modalità di espletamento dello stesso (parto vaginale spontaneo, parto operativo, taglio cesareo elettivo o d'urgenza)
- presenza di fattori di rischio legate alla gravidanza, al travaglio o al parto, al periodo post natale e preesistenti la gravidanza e nello specifico: recente intervento chirurgico, o procedura invasiva ossia entro 6 settimane (ad esempio: parto operativo, parto pretermine, taglio cesareo, episiotomia traumi perineali, rimozione manuale della placenta, infezione della sede di inserzione del catetere peridurale).

b) Valutazione oggettiva

Rilevare: PA, FC (possibilmente apicale), TC, FR, SatO2, GCS, Shock Index

Valutare la presenza di:

- pallore, sudorazione, edemi diffusi o localizzati
- dolore, definendone sede, caratteristiche ed intensità
- in presenza di ferite, caratteristiche delle stesse

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

PROBLEMATICHE DEL PUERPERIO (ENTRO 6 SETTIMANE DAL PARTO)					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali (*)	Da codice 1 (*)	Da codice 2 (*)	Da codice 3 (*)	Da codice 4 (*)	Normali (*)
Caratteristiche del sintomo/segno principale	<p>Grave distress respiratorio</p> <p>Dolore acuto con addome ligneo</p> <p>Sanguinamento vaginale massivo/emorragia massiva</p> <p>Convulsioni in atto, perdita o alterazione della coscienza, stato post critico</p> <p>Disturbi visivi, cefalea severa, iperreflessia a clono, parestesie, segni di lato, dolore quadrante superiore destro, dolore a barra, dolore epigastrico</p> <p>Cambiamento acuto dello stato mentale, ideazione suicidaria o omicida, tentato suicidio o omicidio**</p>	<p>Moderato distress respiratorio</p> <p>Dolore addominale o pelvico severo (NRS ≥ 7)</p> <p>Sanguinamento moderato con Shock Index ≥ 1</p> <p>Incapacità di svuotare la vescica/disuria a < 72 ore dal parto</p> <p>Brividi, arrossamento della ferita, secrezione purulenta</p> <p>Arto caldo e arrossato con febbre e/o dolore severo, edema di un arto soprattutto se monolaterale</p> <p>TC ≥ 38 associato a recente intervento chirurgico, o procedura invasiva (6 settimane)</p> <p>Infezione della sede di inserzione del catetere peridurale</p>	<p>Minimo distress respiratorio</p> <p>Dolore addominale o pelvico moderato (NRS 4-6)</p> <p>Sanguinamento moderato con Shock Index < 1</p> <p>Arrossamento o rigonfiamento della ferita con secrezione sierosanguinolenta</p> <p>Alterazione del tono dell'umore in senso depressivo senza ideazione suicidaria **</p>	<p>Dolore addominale o pelvico minimo (NRS 1-3)</p> <p>Sanguinamento, spotting con dolore crampiforme a più di 10 giorni dal parto</p> <p>Infezioni localizzate della ferita chirurgica/sutura vaginale</p> <p>Disturbi urinari</p> <p>Deiscenza della ferita chirurgica</p> <p>Arto caldo e arrossato senza febbre e/o dolore severo</p> <p>Mastodinia e tensione mammaria</p>	<p>Arrossamento, dolorabilità del seno</p> <p>Ragadi del capezzolo</p>
Sintomi/Segni Associati	Stato di shock				
Score specifici		Shock index ≥ 1	Shock index < 1		

PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)	**Sorveglianza visiva continua con rapporto 1:1. Richiedere l'intervento del personale di sicurezza. Fornire un ambiente sicuro per la donna, accompagnatori e operatori.	Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure assistenziali.			
			**Osservazione regolare a un massimo di intervalli di 30 minuti. Non lasciare la donna in sala d'attesa senza supporto di una persona.		
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)	Immediata ** Allertare consulente psichiatra	immediata			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	(*) Fare riferimento alla scheda parametri vitali in gravidanza; (**)Definire protocolli condivisi di presa in carico precoce con gli psichiatri.				

Bibliografia

(55) Posner GD, Dy J, Black AY, Jones GD, Oxorn- Foote. *Il parto*; PICCIN 2015

(56) Pescetto G, De Cecco L, Pecorari D, Ragni N. *Ginecologia e ostetricia, volume 2 Ostetricia*, Società Editrice Universo, 2009

(25) Gruppo di Lavoro Regionale sul Triage Modello Lazio; *Manuale Regionale di Triage Intra-Ospedaliero a cinque codici [Scheda sintomo/problema adulto: Stato di agitazione psicomotoria – alterazione dello stato mentale]*; Agosto 2019

(29) Gratton RJ, Bazaracai N, Cameron I, Watts N, Brayman C, Hancock C, Twohey R, AlShanteer S, Ryder JE, Wodrich K, Williams E, Guay A, Basso M, Smithson DS. *Acuity Assessment in Obstetrical Triage*; *Obstet Gynaecol Can* 2016;38(2):125-133

(30) BC Women’s Hospital + Health Centre; *Fetal Maternal Newborn and Family Health Policy & Procedure Manual; Obstetrical Triage and Assessment*; 2016

(32) Memmo EP, Davidson N, O’Connell K, Dube C, Dorego- Karnesky A, Radoff K, Zani L, IversonR. *Improving Patient Flow in L&D Triage; Boston Medical Center OB Acuity Tool*; 2018

(34) Birmingham Symptom Specific Obstetric Triage System, *Training Manual for midwives and obstetricians*; 2017

(39) Paisley KS, Wallace R, DuRant PG. *The developement of an Obstetric Triage Acuity Tool*, 2011

23.9 PROBLEMATICHE GINECOLOGICHE

Sintomi frequenti e insidiosi di accesso al pronto soccorso sono rappresentati dal dolore addominale e pelvico e/o dalle emorragie.

Sia si presentino singolarmente e/o in associazione, tali sintomi devono essere attentamente valutati. Per l'attribuzione del codice di priorità è importante procedere alla valutazione globale della donna, infatti, bisogna considerare l'intensità e le caratteristiche dei sintomi e/o segni specifici (sanguinamento e/o dolore) e inquadrarle nella condizione clinica. I quadri clinici sottostanti possono essere estremamente vari e più o meno severi.

Emorragie genitali: si possono presentare nelle varie fasi di vita della donna (età prepuberale, alla completa maturità sessuale, fino alla menopausa), riconoscono origine funzionale oppure organica (disordini ormonali o emocoagulativi, fibromi, polipi cervicali, neoplasie, ecc.). Anche nella valutazione delle emorragie genitali, per l'attribuzione del codice di priorità è fondamentale la valutazione globale della donna. In alcuni casi il sintomo di accesso è l'amenorrea secondaria.

Dolore addominale e/o pelvico: tra le patologie ginecologiche responsabili di tale sintomo si elencano:

- Processi flogistici: annessiti, endometriti, pelvipерitoniti, vaginiti, cerviciti, infezioni urinarie, dismenorrea
- Neoformazioni ovariche e loro complicanze:
 - torsione: dolore addominale improvviso ed intenso associato a nausea e vomito (raramente metrorragia)
 - rottura: dolore addominale, violento ed improvviso, associato a nausea e vomito, segni di shock
 - emorragia endocistica: si può arrivare ad un quadro di addome acuto e di grave anemia

Perdite vaginali (ossia la leucorrea): può essere sintomo di vulvovaginiti (infettive, allergiche, irritative, traumatiche). Le caratteristiche della leucorrea possono essere diverse in relazione all'agente eziologico e può associarsi ad altri sintomi come prurito, bruciore, arrossamento vulvare, talora edema delle piccole labbra.

Infiammazione delle ghiandole del Bartolini: (frequentemente monolaterale) si presenta con dolore, senso di tensione, gonfiore dal lato della ghiandola colpita, difficoltà alla deambulazione e nell'assumere la posizione seduta.

Valutazione immediata

Valutare la donna secondo quanto riportato nella metodologia generale (ABCD) e in particolare, osservare:

- Segni di emorragia in atto (stato degli indumenti)
- Segni obiettivi di dolore

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È necessario chiedere o osservare:

- sintomo principale di accesso
- tempo di insorgenza
- evoluzione della sintomatologia
- eventuali sintomi associati
- data ultima mestruazione
- presenza di sanguinamenti, dolore, perdite vaginali non ematiche e altri sintomi

b) Valutazione oggettiva

Rilevare: PA, FC, TC, FR, SatO2

Valutare la presenza di:

- pallore, sudorazione
- emorragia
- dolore (sede, caratteristiche, intensità)

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

SINTOMI GINECOLOGICI					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Normali
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Sanguinamento vaginale massivo	Sanguinamento vaginale moderato con Shock Index ≥ 1 Dolore addominale o pelvico severo Traumi del perineo, vulva, vagina complicati o se sospetto di abuso sessuale	Sanguinamento vaginale moderato con Shock Index < 1 Dolore addominale o pelvico moderato Traumi del perineo, vulva, vagina in assenza di criteri per attribuzione di codice superiore	Sanguinamento vaginale minimo /spotting Dolore addominale o pelvico minimo Tumefazione vulvovaginale Dismenorrea lieve	Sanguinamento riferito/anamnestico Prurito o perdite vaginali non ematiche Amenorrea
Segni e sintomi associati	Stato di shock				
Score specifici		Shock index ≥ 1 NRS 8-10	Shock index < 1 NRS 4-6	NRS 1-3	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività (Secondo protocollo locale)		Esami biochimici, strumentali, terapia e procedure assistenziali			
Attivazione Consulenza (Secondo protocollo locale)	Immediata	Immediata			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	*in caso di sospetto abuso sessuale fare riferimento alla scheda VIOLENZA SESSUALE ADULTO o TRIAGE PEDIATRICO NELL'ABUSO/MALTRATTAMENTO in relazione all'età				

Bibliografia

(63) G. Pescetto, L. De Cecco, D. Pecorari, N. Ragni; *Ginecologia e ostetricia, volume 1 Ginecologia*, Società Editrice Universo, 2009

(25) Gruppo di Lavoro Regionale sul Triage Modello Lazio; *Manuale Regionale di Triage Intra-Ospedaliero a cinque codici; [Scheda sintomo/problema adulti: Problemi ostetrico- ginecologici]*, Agosto 2019

24. DONNE VITTIME DI VIOLENZA

La dichiarazione delle Nazioni Unite sull'eliminazione della violenza contro le donne (1993) definisce la violenza contro le donne "qualsiasi atto di violenza di genere che provoca o possa provocare danni fisici, sessuali o psicologici alle donne, incluse le minacce di tali atti, la coercizione o la privazione arbitraria della libertà, sia che si verifichi nella vita pubblica o privata".

I dati ISTAT rilevano che nel 2020 si sono registrati circa 6 milioni di accessi al pronto soccorso di donne, di cui quasi 5.500 con l'indicazione di diagnosi di violenza (9,2 ogni 10 mila accessi). Il totale degli accessi per qualsiasi diagnosi nell'anno della pandemia ha subito una diminuzione del 40% rispetto al 2019, mentre quelli con diagnosi di violenza sono diminuiti in misura minore (28%). (71) Ai fini di un più complessiva valutazione, sempre dai dati ISTAT, si evince che nel periodo precedente all'emergenza sanitaria (2014-2019) si è registrato un aumento degli accessi al pronto soccorso di donne con diagnosi di violenza: da circa 3.300 nel 2014 a oltre 7.600 nel 2019 (+133%), a fronte di un aumento degli accessi totali pari al 4% negli stessi anni.

Tale andamento può derivare da una maggiore capacità dei professionisti del pronto soccorso di identificare i casi di violenza, anche grazie alle attività formative messe in campo da Ministero della Salute in collaborazione con l'Istituto Superiore di Sanità, oltre che da una maggiore diffusione del fenomeno. (71)

24.1 IL PERCORSO DELLA VITTIMA DI VIOLENZA - CODICE ROSA

Ogni azienda deve aver sviluppato una propria procedura interna per l'identificazione e la gestione della vittima di violenza in relazione alle linee guida nazionali.

Il percorso di presa in carico delle vittime di violenza ha due scenari diversi: l'ospedale (che gestisce gli interventi in emergenza) e territorio (che gestisce gli interventi non in emergenza). Affinché si possa parlare di percorso è necessario che questi due settori comunichino e garantiscano la continuità assistenziale.

Gli interventi in emergenza rappresentano, in genere, il primo contatto con il Sistema Sanitario tramite il pronto soccorso ospedaliero.

La vittima può giungere al pronto soccorso in autonomia, accompagnata da amici, familiari o conoscenti, accompagnata dalle forze dell'ordine, accompagnata dalle operatrici dei Centri Anti Violenza (CAV) o da qualunque operatore della Rete Antiviolenza.

Può, inoltre, verificarsi che la vittima sia accompagnata dall'autore della violenza, oppure che abbia con sé figli minori. Nell'organizzazione dei percorsi interni queste situazioni devono essere previste e devono essere anche state sviluppate strategie per gestirle.

Gli interventi non in emergenza sono costituiti da una presa in carico di lungo periodo, più spesso in continuità assistenziale con l'intervento effettuato in emergenza oppure per reciproco invio tra i diversi nodi della rete antiviolenza, operanti secondo modalità integrate, in funzione di piani di intervento personalizzati.

Il percorso della vittima di violenza si divide idealmente in 4 passi:

- triage
- manage
- risk assessment
- consign

Il primo passo è rappresentato dal "trriage", in cui viene identificata la situazione di violenza.

La violenza può essere fisica, psicologica, sessuale. Può essere agita anche sulla donna in gravidanza. Per ognuno di questi casi deve essere presente all'interno della struttura di riferimento una procedura di gestione e presa in carico.

Tra i segni che possono far sospettare una situazione di violenza, abuso o maltrattamento possono essere l'incongruenza delle lesioni corporee con il racconto della vittima, il ritardo nella richiesta di soccorso, la reticenza nel fornire informazioni. Identificato il caso o anche solo il sospetto di violenza viene attivato il percorso, o se previsto all'interno dell'organizzazione ospedaliera, il case manager, che si prenderà carico del caso.

Durante la fase di triage, l'operatore può avvalersi di informazioni relative ad eventuali precedenti accessi ai Pronto Soccorso del territorio da parte della donna, nelle modalità con cui la Regione Lazio attuerà le indicazioni normative previste dal DPCM 24.11.2017 (Linee guida nazionali per le Aziende Sanitarie e le Aziende Ospedaliere in tema di soccorso e assistenza socio-sanitaria alle donne vittime di violenza) e dal DCA U00475 del 25.11.2019 (recepimento del DPCM 24.11.2017), al fine di consentire alle Aziende sanitarie e agli ospedali di riferimento di essere in rete con tutte le altre strutture della Regione.

Il secondo passo è il "manage", in cui viene fattivamente implementato il PDTA, l'informazione alla vittima sulle procedure, l'acquisizione dei consensi, iter diagnostico-terapeutico, refertazione, la raccolta dei reperti per l'autorità giudiziaria.

Il terzo passo è rappresentato dal "risk assessment" ossia la valutazione del rischio di re-vittimizzazione, con un apposito strumento, il Brief Risk Assessment for the Emergency Department (DA5).

Brief Risk Assessment for the Emergency Department (DA-5)		
1) La frequenza e/o la gravità degli atti di violenza fisica sono aumentati negli ultimi 6 mesi?	SI	NO
2) L'aggressore ha mai utilizzato un'arma, o l'ha minacciata con un'arma, o ha tentato di strangolarla?	SI	NO
3) Pensa che l'aggressore possa ucciderla?	SI	NO
4) L'ha mai picchiata durante la gravidanza?	SI	NO
5) L'aggressore è violentemente e costantemente geloso di lei?	SI	NO

Gli operatori del Pronto soccorso sono tenuti ad effettuare una valutazione del rischio di re-vittimizzazione ed escalation della violenza, al fine di porre in atto misure di prevenzione delle recidive e protezione della vittima. Lo strumento identificato è, appunto, il questionario DA5. Ponendo alla vittima le 5 domande indicate nel DA5, è in grado di rilevare il rischio di re-vittimizzazione. Questo non è uno strumento utilizzato al triage, ma fa parte di una valutazione successiva ed è parte integrante della presa in carico della donna.

Il quarto passo è la "consign" ossia l'invio protetto della vittima in relazione al rischio di re-vittimizzazione:

- Nel caso si identifichi un basso rischio è ipotizzabile la dimissione presso il proprio domicilio. Alla vittima verrà consegnata l'informativa con riferimenti e recapiti utili. Il *case manager*, *inoltre*, fisserà un appuntamento per successivo controllo clinico. Durante tale controllo potranno essere ritirati gli esami microbiologici e di laboratorio che richiedono un tempo determinato per la elaborazione. Verranno eseguite consulenze differite, ove necessarie, e programmati i follow-up
- Nel caso si identifichi un rischio alto di re-vittimizzazione bisogna predisporre per il ricovero protratto presso l'ospedale per la vittima e per i minori eventualmente presenti che la accompagnano, fino l'invio protetto, tramite 1522 o Centri anti violenza, in Case Rifugio o Case Accoglienza.

Questo percorso si applica oltre che alle vittime di violenza sessuale, a tutte le forme di violenza.

Bibliografia

(65) Proietti P. *Appunti per triagisti sulla prevenzione della violenza e dei maltrattamenti su adulti e/o minori tratto dal II modulo formazione ECM organizzata dalla Regione Lazio con ASL Roma 2 – Azienda Capofila. Atti del corso Triage on line a cura Coordinamento Regionale sul Triage. Luglio 2020*

(66) Legge 38/2009

(67) Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 24 novembre 2017. *Linee guida nazionali per le Aziende sanitarie e le Aziende ospedaliere in tema di soccorso e assistenza socio-sanitaria alle donne vittime di violenza. (18A00520) (GU Serie Generale n.24 del 30-01-2018)*

(68) Legge 69/2019

(71) <https://www.istat.it/it/violenza-sulle-donne/il-fenomeno/violenza-e-accesso-delle-donne-al-pronto-soccorso>

(72) <https://www.istat.it/it/violenza-sulle-donne/il-contesto/definizioni-e-indicatori>

(84) L.53/2022 - *Disposizioni in materia di statistiche in tema di violenza di genere*

(85) Decreto del Commissario ad Acta 25 novembre 2019, n. U00475, *Recepimento del Decreto del Presidente del consiglio dei Ministri 24 novembre 2017, recante: "Linee guida nazionali per le Aziende sanitarie e le Aziende ospedaliere in tema di soccorso e assistenza socio-sanitaria alle donne vittime di violenza"*

25.VIOLENZA SESSUALE NELL'ADULTO

Per “violenza sessuale”, ai sensi dell’art. 609 bis del codice penale, si intende ogni “atto sessuale” compiuto o subito con violenza, minaccia o abuso di autorità, nonché “inducendo taluno a compiere o subire atti sessuali abusando delle condizioni di inferiorità fisica o psichica della persona offesa al momento del fatto”.

Le attività sessuali possono includere tutte le forme di contatto oro-genitale, genitale o anale, o abusi senza contatto diretto quali l’esibizionismo, il voyeurismo o il coinvolgimento di minori nella produzione o diffusione di materiale pornografico.

L’abuso sessuale include uno spettro di attività che va dallo stupro all’abuso sessuale meno intrusivo. Questa tipologia di reato è prevista in diverse fattispecie introdotte nel codice penale dalla legge n. 66/1996 “Norme contro la violenza sessuale”.

La violenza sessuale può essere agita su chiunque, pertanto nella trattazione di quanto segue verranno utilizzati termini di “persona” volendo in questo modo riferirsi a vittime di sesso femminile o maschile.

La persona che si presenta ad un servizio di emergenza dopo aver subito un’aggressione sessuale può non essere di facile inquadramento. La persona potrebbe essere incapace di ricordare o di riferire l’accaduto, potrebbe fornire una storia non chiara circa i modi e i tempi dell’evento.

Altre difficoltà possono essere rappresentate da barriere linguistiche, come per le persone che non parlano la lingua italiana, o per le persone affetti da disabilità neurosensoriale (sordomutismo).

N.B. L’obbligo del referto all’autorità giudiziaria è a carico di tutti gli esercenti una professione sanitaria che hanno prestato a vario titolo assistenza al paziente, e che solo per convenzione e prassi il referto è redatto dal sanitario che chiude o gestisce la cartella di Pronto Soccorso.

Valutazione immediata

È necessario procedere con la valutazione dell’ABCD e indagare a che tipo di atti la vittima è stata realmente esposta.

Inoltre, bisogna porre particolare attenzione alla capacità della vittima di relazionarsi appropriatamente con l’ambiente. Una persona che ha subito una violenza sessuale può presentarsi ansiosa, agitata, sudata, con conati di vomito, può presentare un comportamento “bizzarro” (amnesia, labilità emotiva...).

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

Nel caso la vittima della violenza sessuale sia una donna è preferibile farla relazionare con un operatore di triage di sesso femminile. Qualora venga espressamente riferita l’evenienza di una violenza sessuale il fatto può essere inquadrato con minori difficoltà. Bisogna indagare se le eventuali lesioni abbiano riguardato esclusivamente le aree genitali o se sono stati coinvolti altri distretti corporei.

Nella fase di triage è anche possibile far emergere eventuali informazioni che, in caso di lesioni fisiche traumatiche, possano far sospettare più in generale una condizione di violenza, quali:

- un inesplicabile ritardo nella richiesta di assistenza sanitaria,
- la ritrosia a raccontare le circostanze dell’evento,
- la vaghezza delle risposte.

Particolare attenzione va posta nel caso dei minori, laddove la raccolta anamnestica potrebbe risultare ancora più difficile.

Nel caso venga riferita una violenza sessuale appare della massima importanza, sempre, ma soprattutto in questa circostanza, assicurare la riservatezza alle operazioni di triage.

b) Valutazione oggettiva

Rilevare i parametri vitali (PA, FC, FR, TC, SpO2) e valutare le eventuali lesioni traumatiche determinatesi nell'evento.

In generale, quando si osserva oggettivamente una persona per qualsiasi tipo di condizione, esistono alcuni tipi di lesioni che possono far sospettare un'eziologia non accidentale del danno, come: bruciature di sigarette o ustioni in genere, morsi umani, fratture delle ossa lunghe nei bambini, lesioni a carico delle guance, delle orecchie, del tronco, delle natiche, dei genitali.

Si ribadisce che la vittima di violenza sessuale può presentare qualsiasi lesione di tipo traumatico ed è mandatorio, sia in fase di triage che successivamente in sala visita, indagare accuratamente questa evenienza, anche verificando se ci siano stati precedenti accessi al pronto soccorso, a prescindere dalla diagnosi o dal motivo di accesso, nelle modalità con cui la Regione Lazio attuerà le indicazioni normative previste dal DPCM 24.11.2017 (Linee guida nazionali per le Aziende Sanitarie e le Aziende Ospedaliere in tema di soccorso e assistenza socio-sanitaria alle donne vittime di violenza) e dal DCA U00475 del 25.11.2019 (recepimento del DPCM 24.11.2017), al fine di consentire alle Aziende sanitarie e agli ospedali di riferimento di essere in rete con tutte le altre strutture della Regione.

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

CODICE 1/ROSSO



Riferita violenza sessuale con criteri di triage e/o parametri vitali da codice 1/ROSSO

CODICE 2/ARANCIONE



Violenza sessuale sospetta o dichiarata in assenza criteri di triage e/o parametri vitali da codice 1/ROSSO

Per questa condizione non è prevista l'attribuzione del livello 3, 4 e 5.

La vittima presa in carico deve essere accompagnata in un'area separata dalla sala d'attesa generale che le assicuri protezione, sicurezza e riservatezza. Eventuali accompagnatrici/accompagnatori, ad eccezione delle/dei figlie/i minori, dovranno essere in un primo momento allontanati; successivamente, e solo su richiesta della vittima, potranno raggiungerla nell'area protetta.

Oltre al codice di triage, alla persona che si presenta al servizio di emergenza verrà assegnato un identificativo di Percorso (c.d. CODICE ROSA) definito nell'ambito dell'organizzazione del pronto soccorso che concorre a determinare l'attivazione del Percorso stesso. Nel caso di una donna che abbia fatto accesso al pronto soccorso con figlie/i minori è opportuno che le/gli stesse/i restino con la madre e che siano coinvolti nel suo stesso percorso.

Ogni pronto soccorso deve obbligatoriamente avere un percorso interno di gestione delle vittime di violenza sessuale sulla base delle linee guida nazionali.

Bibliografia essenziale

(73) Legge n. 66/96, Norme contro la violenza sessuale

(74) Associazione Scientifica Genetisti Forensi Italiani. Linee guida per la repertazione di tracce biologiche per le analisi di genetica forense nel percorso assistenziale delle vittime di violenza sessuale e/o maltrattamento; 2017

(75) Regione Lazio. Raccomandazioni "Percorso clinico-assistenziale in emergenza della vittima di violenza; 2013

(76) Percorso rosa, protocollo d'intesa per l'attivazione di procedure e strategie condivise finalizzate alla prevenzione ed al contrasto della violenza nei confronti delle donne anche affette da disabilità sensoriale e delle donne straniere, 2014

(77) Ministero di Grazia e Giustizia e dalla Direzione Centrale Anticrimine della Polizia di Stato <http://www.interno.gov.it/it/ministero/dipartimenti/dipartimento-pubblica-sicurezza/direzione-centrale-anticrimine-polizia-stato>

(67) Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 24 Novembre 2017 (GU n. 24 de 30-1-2018): Linee guida nazionali per le Aziende Sanitarie e le Aziende Ospedaliere in tema di soccorso e assistenza socio-sanitaria alle vittime di violenza

(85) Decreto del Commissario ad Acta 25 novembre 2019, n. U00475, Recepimento del Decreto del Presidente del consiglio dei Ministri 24 novembre 2017, recante: "Linee guida nazionali per le Aziende sanitarie e le Aziende ospedaliere in tema di soccorso e assistenza socio-sanitaria alle donne vittime di violenza"

(25) Gruppo di Lavoro Regionale sul Triage Modello Lazio; Manuale Regionale di Triage Intra-Ospedaliero a cinque codici; [Scheda sintomo/problema adulti: Violenza sessuale nell'adulto]; Agosto 2019

26. TRIAGE PEDIATRICO - PARTE GENERALE

26.1 INTRODUZIONE

In Italia i bambini condotti in Pronto Soccorso (PS) sono circa quattro milioni/anno. Si tratta, nell'80% dei casi, di bambini sotto i 6 anni di vita non visitati dal pediatra di famiglia prima dell'arrivo in PS e solo l'1% di essi è in condizione di vera emergenza.

Nella maggior parte dei casi il bambino non arriva in PS tramite ambulanza ma accompagnato in macchina dai genitori o da chi se ne prende cura; ne consegue che l'infermiere triagista è la prima persona che lo accoglie e se ne fa carico.

Neonati, lattanti e bambini piccoli differiscono dagli adulti fisiologicamente e psicologicamente, ma anche i ragazzi più grandi e gli adolescenti sono evolutivamente diversi. Quindi, nonostante i principi generali del triage pediatrico siano gli stessi di quello dell'adulto, l'età è un fattore molto importante che influenza il pattern di presentazione, di valutazione e di gestione della patologia pediatrica, anche in considerazione del fatto che i bambini sono inclini ad un più rapido peggioramento clinico.

Le principali differenze riguardano:

L'anatomia. Le differenti dimensioni dei diversi apparati tra un neonato, un lattante, un bambino in età scolare e un adolescente impongono un equipaggiamento adeguato (agocannule, maschere per la ventilazione, tubi endotracheali, sondini nasogastrici, cateteri vescicali etc di misura appropriata) e specifiche abilità manuali.

I range di normalità dei parametri vitali. Questi cambiano con l'età perché i meccanismi metabolici, e quindi la fisiologia, sono in continua evoluzione con la crescita del bambino.

I meccanismi fisiopatologici. Anch'essi si modificano con l'età e a ciò consegue la variabilità di gravità di alcuni quadri clinici (una gastroenterite può essere causa di grave disidratazione in un bambino piccolo e risultare pressoché priva di conseguenze in un bambino grande).

L'atteggiamento psicologico. Il bambino piccolo raramente collabora con gli operatori sanitari, ha spesso un atteggiamento di opposizione verso tutte le manovre, anche le meno invasive; risente dell'ansia dei genitori e dell'ambiente.

I motivi di accesso. A parte la peculiarità di alcune patologie/sintomi che sono tipiche o comunque più frequenti nel bambino (convulsioni febbrili, esantemi, pianto etc.), la differenza più importante tra adulto e bambino nell'ambito dell'emergenza-urgenza è che, mentre nell'adulto prevale la patologia cardiovascolare, con arresto cardiaco che insorge acutamente, nel bambino, l'arresto cardiaco primitivo è un evento raro. L'arresto cardiaco in età pediatrica è di solito secondario a condizioni di insufficienza respiratoria o di shock, condizioni, queste, che devono essere immediatamente riconosciute al triage e tempestivamente affrontate per ridurre morbilità e mortalità.

26.2 RUOLO DELL'INFERMIERE DI TRIAGE

L'infermiere, nello svolgimento del processo di triage, è chiamato ad assolvere a vari compiti:

- accogliere il paziente e i suoi accompagnatori in modo empatico e rassicurante. Questo è fondamentale per instaurare un rapporto di fiducia e ottenere la massima quantità di informazioni utili nel minor tempo possibile
- effettuare una valutazione dell'aspetto generale del paziente con assoluta priorità per un rapido ABCDE
- registrare dati anagrafici, motivo di accesso, eventuali farmaci assunti a domicilio. Registrare i parametri rilevati
- assegnare il codice numerico. Nel caso di codice 1 allertare immediatamente il medico.

- informare i genitori del codice numerico attribuito, delle procedure attivate e degli eventuali tempi di attesa
- se il bambino presenta febbre (TC) superiore a 38,5 o dolore intenso (es. otalgia), chiedere al genitore: peso del bambino, eventuali farmaci assunti a domicilio, allergie. Far riferimento ai protocolli interni per la gestione della febbre e del dolore, o chiedere al medico responsabile.
- rivalutare i bambini in attesa rispettando la tempistica prevista dal codice numerico assegnato.

26.3 FASI DEL TRIAGE PEDIATRICO

Il triage pediatrico a 5 codici numerici segue il modello globale fondato sull'approccio olistico al bambino e alla sua famiglia, già presente nel precedente TML; le fasi del processo decisionale sono dunque le stesse:

1. Valutazione immediata

2. Valutazione soggettiva e oggettiva

3. Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

4. Rivalutazione

26.3.1 VALUTAZIONE IMMEDIATA (CD SULLA PORTA)

Questa valutazione deve essere immediata e in caso di compromissione anche di una sola funzione vitale si assegna il codice di massima priorità e il paziente viene trasportato in sala rossa interrompendo il processo di triage. Va controllato:

- L'aspetto generale: osservare se il bambino è in buone condizioni, se appare sofferente, se presenta ferite o traumi evidenti.
- Lo stato di coscienza con la valutazione rapida AVPU:

A (Alert): paziente vigile, che interagisce con l'ambiente circostante, in maniera adeguata all'età;

V (Verbal): risponde a stimoli verbali;

P (Pain): risponde a stimoli dolorosi (pizzico sul muscolo cucullare alla base del collo);

U (Unresponsive): non risponde a nessuno stimolo. Al paziente privo di coscienza si assegna immediatamente un codice 1.

- Il respiro: eupnea, dispnea, apnea. Osservare eventuali segni di distress respiratorio (alito delle pinne nasali, stridore inspiratorio o sibili); al paziente privo di attività respiratoria spontanea si assegna immediatamente un codice 1.
- Il circolo: valutare il colorito della cute (rosea, pallida, cianotica, marezzata), se è asciutta o sudata e il tempo di riempimento capillare o refill. Segni di compromissione del circolo sono agitazione, letargia fino al coma, polso debole, tachicardia.

26.3.2 VALUTAZIONE SOGGETTIVA E OGGETTIVA

a) Valutazione soggettiva

Consiste in una raccolta di informazioni (anamnesi mirata) sul motivo dell'accesso in Pronto Soccorso attraverso una breve intervista rivolta ai genitori e al bambino stesso al fine di individuare il problema principale, i sintomi associati, le patologie concomitanti o pregresse e ottenere informazioni aggiuntive quali allergie, vaccinazioni, terapie farmacologiche in corso etc.

Consigli per l'intervista:

- ascoltare le dichiarazioni dei genitori/accompagnatori e del bambino stesso, preferibilmente mettendosi alla sua altezza e usando un linguaggio adeguato all'età;
- validare e confermare il sintomo principale ponendo domande riguardanti esordio, decorso, durata;
- documentare sempre l'eventuale esistenza di patologie croniche rilevanti (cardiopatie congenite, broncopneumopatie croniche, epilessia, malattie metaboliche e diabete, tumori e immunodeficienze, sindromi, ritardo psico-motorio, etc.);
- informarsi su eventuali farmaci assunti prima dell'arrivo in PS;
- documentare eventuali allergie a farmaci.

Se dalla raccolta anamnestica emergono elementi suggestivi di maltrattamento (vedi fattori e indicatori di rischio nella scheda abuso/maltrattamento) è opportuno avvertire subito il medico di guardia.

b) Valutazione oggettiva

Consiste nella rilevazione dei parametri vitali (PV) e in un breve esame fisico mirato.

I parametri vitali da rilevare all'ingresso in un paziente valutato come possibile codice ad alta priorità sono: Frequenza cardiaca (FC), Frequenza Respiratoria (FR), Pressione Arteriosa (PA), Temperatura Corporea (TC), Dolore.

È importante inoltre rilevare la Saturazione periferica di Ossigeno (SpO₂) applicando il sensore del pulsiossimetro sul letto ungueale o, nei neonati, direttamente sulla cute della mano o del piede.

Per quanto riguarda la tecnica di rilevazione della Pressione Arteriosa (PA) nel bambino e nell'adolescente si raccomanda di: far sedere il bambino tranquillo, appoggiato a uno schienale, con il braccio appoggiato a un supporto rigido; posizionare il bracciale all'altezza del cuore; scegliere un bracciale di dimensioni adatte (**altezza circa il 40% della circonferenza del braccio**); posizionare lo stetoscopio nella fossa cubitale, sopra la pulsazione dell'arteria brachiale; gonfiare il bracciale fino a un valore maggiore di 20-30 mmHg della pressione sistolica; sgonfiare alla velocità di 2-3 mmHg al secondo; la comparsa del primo tono corrisponde alla PA sistolica; la scomparsa dei toni corrisponde alla PA diastolica.

La misurazione di tali parametri e un breve esame obiettivo sono utili a fornire un'informazione oggettiva dello stato clinico del bambino. È necessario però avvalersi di specifiche tabelle, in cui i valori normali di ciascun parametro sono riportati suddivisi per fascia d'età. Anche lo stesso Glasgow Coma Scale (GCS) è stato modificato per permettere agli operatori sanitari di valutare adeguatamente lo stato di coscienza del paziente pediatrico, lattante o bambino, tenendo conto delle specifiche abilità acquisite durante lo sviluppo psicomotorio.

Altro parametro importante nel triage pediatrico è il grado di disidratazione; diversi studi hanno dimostrato che, a causa delle scarse sensibilità e specificità, nessun segno clinico o biologico di disidratazione è, da solo, sufficientemente discriminante per valutare lo stato di idratazione di un bambino per cui è stata proposta l'associazione di diversi segni per stimare con maggiore precisione il grado di disidratazione. Qui proponiamo due tipi di scale valutative, la scala di Gorelick e la Clinical Dehydration Scale (CDS), entrambe perfettibili.

26.3.3 DECISIONE DI TRIAGE CON ATTRIBUZIONE DEL CODICE DI PRIORITÀ

Consiste nell'assegnazione del codice di priorità in base al grado di compromissione delle funzioni e dei parametri vitali e altri segni e sintomi associati e nell'attuazione dei necessari provvedimenti assistenziali.

26.3.4 RIVALUTAZIONE

Consiste nel rivalutare il paziente in attesa per confermare o, nel caso di variazioni delle condizioni cliniche o dei parametri vitali, modificare il codice di priorità assegnato.

26.4 TABELLE DI RIFERIMENTO PER L'ATTRIBUZIONE DEL CODICE DI PRIORITA' NEL TRIAGE PEDIATRICO

TABELLA 1 – LIVELLO DI COSCIENZA

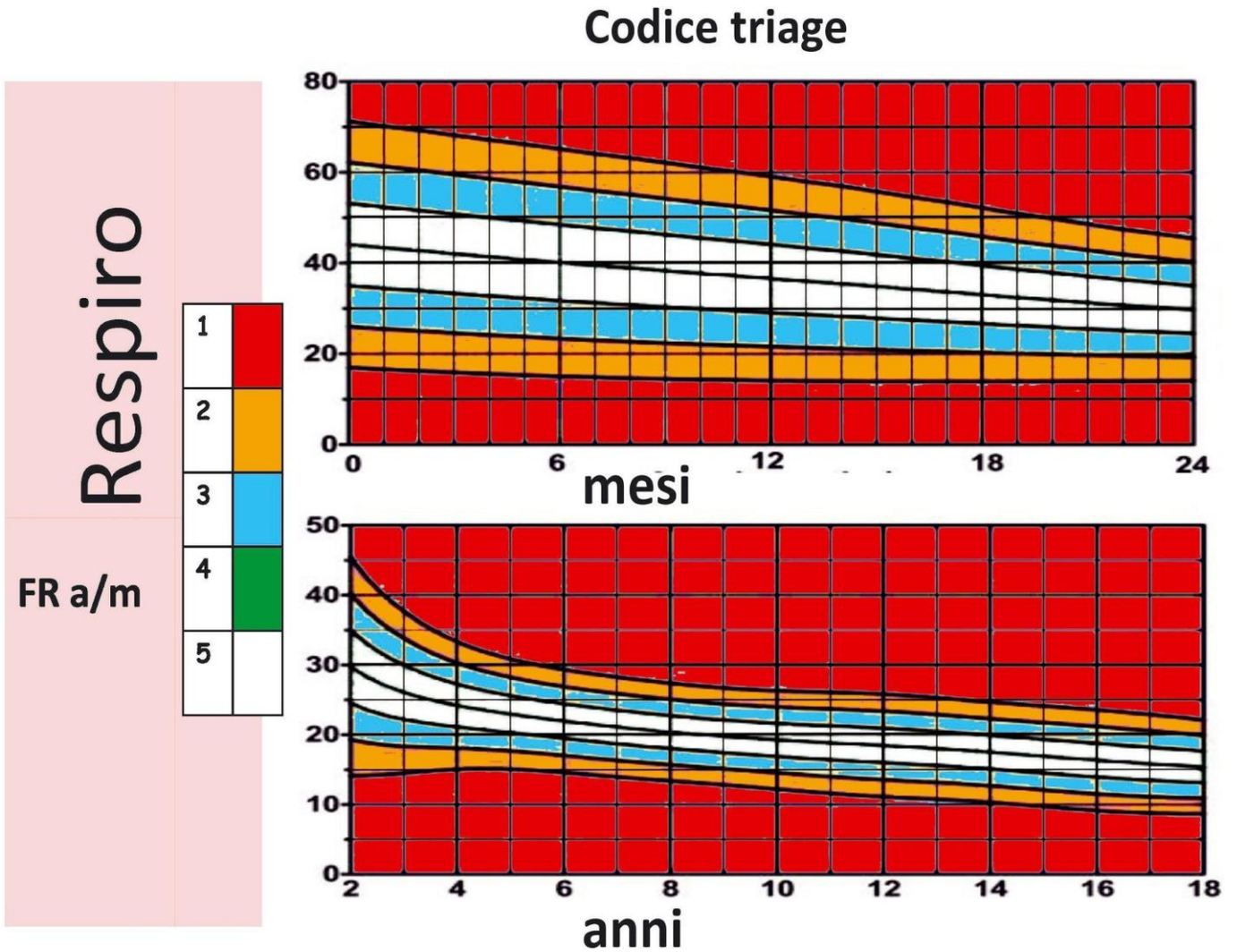
Livello di Coscienza

A	 Alert	Paziente vigile, che interagisce con l'ambiente circostante, in maniera adeguata
V	 Verbal	Risponde a stimoli verbali.
P	 Pain	Risponde a stimoli dolorosi (pizzico sul muscolo cucullare alla base del collo).
U	 Unresponsive	Non risponde a nessuno stimolo. Al paziente privo di coscienza si assegna immediatamente un codice 1.

TABELLA 2 – ATTRIBUZIONE DEL CODICE DI PRIORITÀ IN RELAZIONE ALLA VALUTAZIONE DELL'ABCD

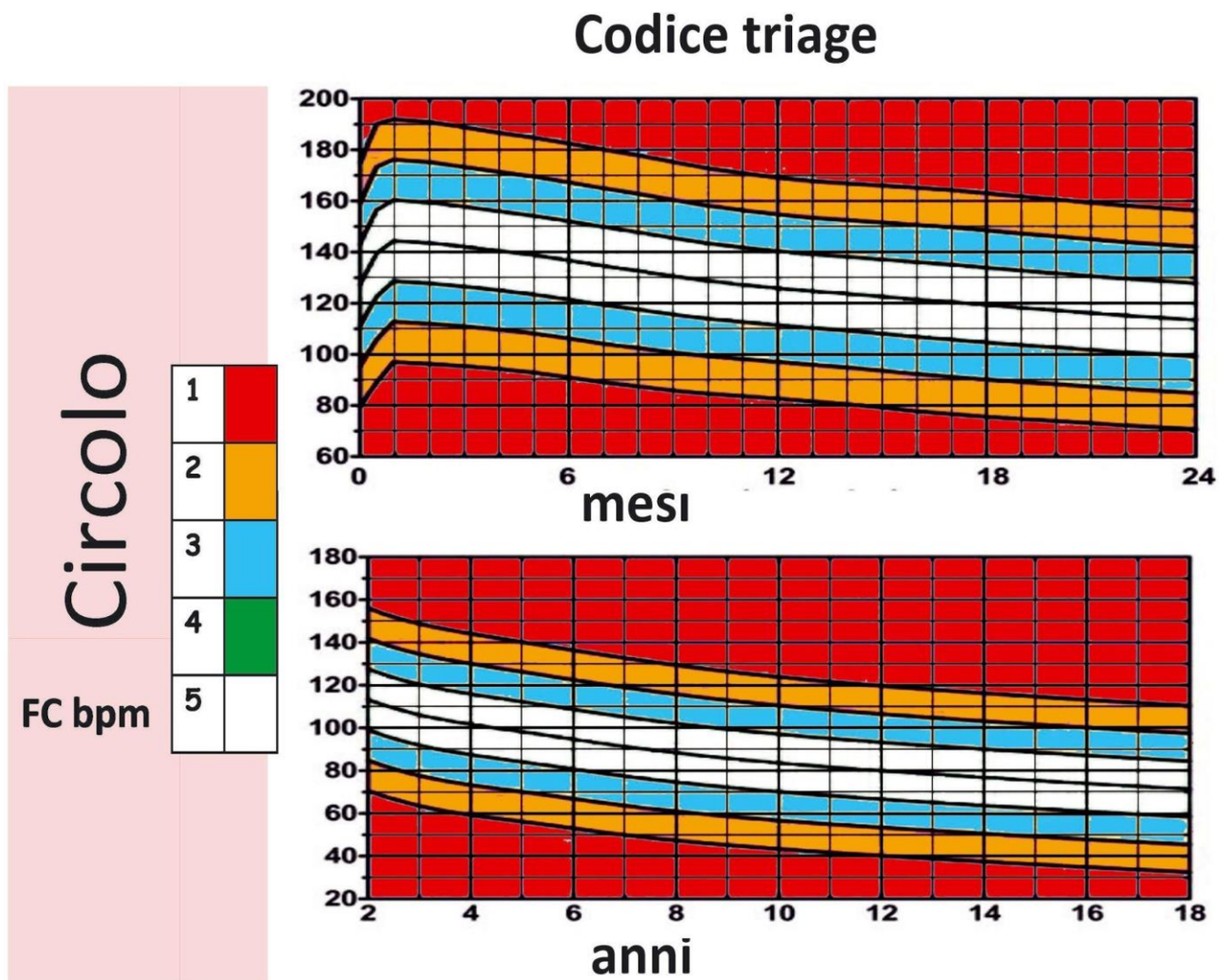
	Codice triage															
	PV e indici	1	2	3	4	5										
Airway	vie aeree	ostruite	pervie	pervie	pervie	pervie										
	SpO ₂ %	< 90	90 < SpO ₂ < 92	93 < SpO ₂ < 95	>95	>95										
Breathing FR a/m	<table border="1"> <tr><td>1</td><td>Red</td></tr> <tr><td>2</td><td>Orange</td></tr> <tr><td>3</td><td>Blue</td></tr> <tr><td>4</td><td>Green</td></tr> <tr><td>5</td><td>White</td></tr> </table>	1	Red	2	Orange	3	Blue	4	Green	5	White					
1	Red															
2	Orange															
3	Blue															
4	Green															
5	White															
Circulation FC bpm	<table border="1"> <tr><td>1</td><td>Red</td></tr> <tr><td>2</td><td>Orange</td></tr> <tr><td>3</td><td>Blue</td></tr> <tr><td>4</td><td>Green</td></tr> <tr><td>5</td><td>White</td></tr> </table>	1	Red	2	Orange	3	Blue	4	Green	5	White					
1	Red															
2	Orange															
3	Blue															
4	Green															
5	White															
PAS ipotensione grave	sistolica	0-1 mese		60 mm/Hg												
	sistolica	1-12 mesi		70mm/Hg												
	sistolica	>1anno		70 +(2x età in anni)												
Disability	GCS	≤ 9	10-13	14	14	15										
	Pupille	anisocoria	miosi/midriasi	normali	normali	normali										

TABELLA 3 – ATTRIBUZIONE DEL CODICE DI PRIORITA' IN RELAZIONE ALLA FREQUENZA RESPIRATORIA (FR) E ALL'ETA' IN MESI O IN ANNI DEL BAMBINO



Tratta da Canadian Triage and Acuity Scale (CTAS) Guidelines 2012; modificato.

TABELLA 4 – ATTRIBUZIONE DEL CODICE DI PRIORITÀ IN RELAZIONE ALLA FREQUENZA CARDIACA (FC) E ALL'ETÀ IN MESI O ANNI DEL BAMBINO



Tratta da Canadian Triage and Acuity Scale (CTAS) Guidelines 2012; modificato

TABELLA 5 – ATTRIBUZIONE DEL CODICE DI PRIORITÀ IN RELAZIONE ALLA TEMPERATURA CORPOREA (TC) E ALL'ETÀ IN MESI O ANNI DEI BAMBINI

		Codice triage						
		PV e indici	1	2	3	4	5	
E	T	Età: mesi < 1		con qualunque temperatura è sempre codice 2				
		Età: mesi < 3		T < 36 °C o ≥ 38 °C	T ≥ 36 °C < 38 °C			
		Età: 3-36 mesi		T ≤ 32 Rash petecchiale o purpurico con aspetto settico. Rigidità nucale, fontanella bombata. Stato soporoso	T 32°C-35 °C T > 38,5 °C in condizioni di immunodepressione (neutropenia, trapianto, uso di steroidi) o con condizioni generali compromesse	T < 36 °C > 38,5 °C con condizioni generali buone	T ≤ 38,5 °C con condizioni generali buone	T ≥ 36 ≤ 37,5 °C senza sintomi associati
		Età > 36 mesi			T 32°C-35 °C T > 38,5 °C in condizioni di immunodepressione (neutropenia, trapianto, uso di steroidi) o con condizioni generali compromesse.	T > 38,5 °C in condizioni generali buone Con sintomi associati	T ≤ 38,5 °C In condizioni generali buone con sintomi associati	T ≤ 38,5 °C In condizioni generali buone senza sintomi associati
X	M							
S	P							
O	E							
S	R							
U	A							
r	T							
e	U							
	R							
	A							

TABELLA 6 – ATTRIBUZIONE DEL CODICE DI PRIORITÀ IN RELAZIONE AL DOLORE PERCEPTO DAL BAMBINO

Il dolore è un'esperienza sgradevole sensoriale ed emotiva, associata a un danno tessutale reale o potenziale, o descritta nei termini di tale danno.

Ogni individuo apprende l'uso della parola «dolore» attraverso le esperienze correlate ai traumatismi della prima infanzia.

[International Association for the Study of Pain (IASP), Subcommittee on Taxonomy. *Pain terms: a list with definitions and notes on usage. Pain 1979; 6:240-52*]

	PV e indici	1	2	3	4	5
Dolore acuto	scala		8-10	4-7	3-1	0
Dolore cronico	scala			8-10	4-7	0-3

Classificazione clinica del dolore.

Dolore Acuto

- Durata limitata, si accompagna a notevole reazione di stress.
- Importante funzione biologica di campanello d'allarme.
- Di solito proporzionale al grado di danno tessutale, scompare con la risoluzione del danno.
- Spesso associato a riflessi di protezione e a risposte neurovegetative.
- Cause: traumi, interventi chirurgici, procedure mediche, stati acuti di malattia.

Dolore cronico

Durata > 3 mesi

- Perpetuato da fattori non collegati alla causa scatenante.
- Poco associato a iperattività neurovegetativa.
- Accompagnato da importante componente emotiva (irritabilità, isolamento, depressione) e alterazione del ritmo circadiano.
- Cause: patologie croniche (oncologiche, reumatiche, dolori intercorrenti, fibromialgia, neuropatia).

Un sistema rapido per memorizzare quali caratteristiche del dolore occorre cercare è il sistema **PQRST** (acronimo di **P**rovocazione, **Q**ualità, **iR**radiazione, **S**everità, **T**empo).

Le scale utilizzate per la valutazione del dolore sono età-dipendente.

TABELLA 7 – SCALA FLACC

Scala FLACC

Categoria	Punteggio		
	0	1	2
Volto	Espressione neutra o sorriso	Smorfie occasionali o sopracciglia corrugate, espressione distaccata, disinteressata	Da frequente a costante aggrottamento delle sopracciglia, bocca serrata, tremore del mento
Gambe	Posizione normale o rilassata	Si agita, è irrequieto, teso	Scalcia, o raddrizza le gambe
Attività	Posizione quieta, normale, si muove in modo naturale	Si contorce, si dondola avanti e indietro, teso	Inarcato, rigido o si muove a scatti
Pianto	Assenza di pianto (durante la veglia o durante il sonno)	Geme o piagnucola, lamenti occasionali	Piange in modo continuo, urla o singhiozza, lamenti frequenti
Consolabilità	Soddisfatto, rilassato	È rassicurato dal contatto occasionale, dall'abbraccio o dal tono della voce, è distraibile	Difficile da consolare o confortare

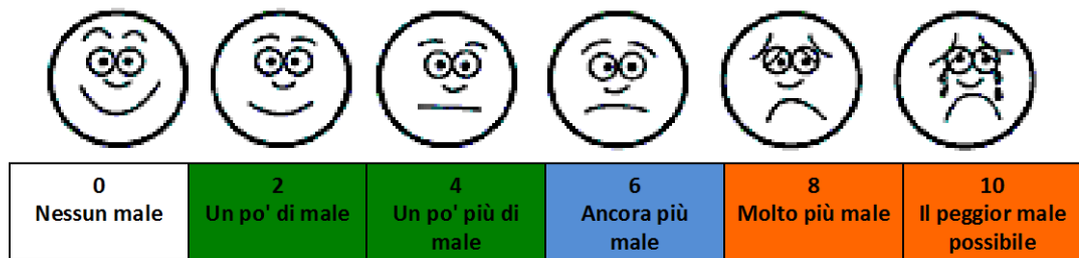
Tratto da "Il dolore nel bambino" del Ministero della Salute, Agenas ottobre 2014 – editing: RODORIGO; modificato.

La scala FLACC valuta l'espressione del volto, la motilità delle gambe, l'attività motoria, il pianto e la consolabilità. Per la scala FLACC il punteggio complessivo varia da zero a dieci secondo l'intensità del dolore. Sia nei neonati sia nei bambini con meno di tre anni di età, la valutazione va eseguita per un periodo compreso tra uno e cinque minuti nei pazienti in stato di veglia, per almeno cinque minuti nei pazienti addormentati.

TABELLA 8 – SCALA DI WONG-BAKER

Scala di Wong- Baker

Bambino di età maggiore ai 3 anni



Faccia 0 = è molto felice perché non ha nessun male

Faccia 2 = un po' di male

Faccia 4 = un po' più di male

Faccia 6 = ancora più male

Faccia 8 = molto più male

Faccia 10 = ha il peggior male che si possa immaginare, anche se non è necessario che tu pianga quando hai tutto quel male

Si usa generalmente il termine "male" per età dai 3 ai 5 anni, il termine "dolore" per età dai 6 ai 7 anni.

Tratto da "Il dolore nel bambino" del Ministero della Salute, Agenas ottobre 2014 – editing: RODORIGO; modificato.

TABELLA 9 – SCALA NUMERICA NRS

Scala Numerica (N.R.S.)

- È una scala numerica unidimensionale quantitativa di valutazione del dolore. È rappresentata da una linea orientata orizzontalmente (lunghezza pari a 10 cm) i cui estremi sono caratterizzati da “nessun dolore” e “il peggiore dolore possibile”.
- Si utilizza nei bambini d’età ≥ 8 anni, solo quando il bambino abbia acquisito le nozioni di proporzione. Si chiede di indicare l’intensità di dolore che prova scegliendo o indicando il numero corrispondente.



Nessun
Dolore

Il peggiore dolore
possibile

Tratto da “Il dolore nel bambino” del Ministero della Salute, Agenas ottobre 2014 – editing: RODORIGO; modificato.

TABELLA 10 – ATTRIBUZIONE DEL CODICE DI PRIORITÀ IN RELAZIONE AI VALORI GLICEMICI

		Codice triage				
PV e indici		1	2	3	4	5
Iperglicemia	HGT mg/dl	FV compromesse	>300 con sintomi (dispnea, disidratazione, astenia)	>300 senza sintomi	>100 <300 (se chetonuria/ acidosi sale di un livello)	60 -100
Ipoglicemia		FV compromesse	<55 con sintomi	<55 senza sintomi		

Al triage è utile valutare anche la presenza di chetonuria per assegnare correttamente i codici 4 / 3.

TABELLA 11 – SCALA DEL COMA DI GLASGOW (GCS) PER LA VALUTAZIONE PIÙ DETTAGLIATA DELLO STATO NEUROLOGICO, MODIFICATA PER L'ETÀ PEDIATRICA (PCGS).

APERTURA DEGLI OCCHI					
Punteggio	Età > 1 anno		Età < 1 anno		
4	Spontanea		Spontanea		
3	Al comando		Al rumore		
2	Al dolore		Al dolore		
1	Non risposta		Non risposta		
MIGLIORE RISPOSTA MOTORIA					
Punteggio	Età > 1 anno		Età < 1 anno		
6	Obbedisce		Spontanea normale		
5	Localizza il dolore		Localizza il dolore		
4	Flette/si allontana dal dolore		Flette/si allontana dal dolore		
3	Flessione decorticata		Flessione decorticata		
2	Estensione decerebrata		Estensione decerebrata		
1	Non risposta		Non risposta		
MIGLIORE RISPOSTA VERBALE					
Punteggio	Età > 5 anni	Età 2-5 anni		Età 0 - 23 mesi	
5	Orientato, conversa	Parole appropriate/frasi		Vocalizza/ride	
4	Disorientato, conversa	Parole inappropriate		Piange/è inconsolabile	
3	Parole sconnesse	Pianto/grida persistenti		Pianto/grida persistenti	
2	Suoni incomprensibili	Suoni incomprensibili		Suoni incomprensibili/agitato	
1	Non risposta	Non risposta		Non risposta	
codice	1	2	3	4	5
GCS	≤ 9	10- 13	14	14	15

TABELLA 12 – SCALA DI GORELICK

Scala di Gorelick													
Segno clinico	Punteggio 1												
Occhi alonati	1												
Mucose visibili asciutte	1												
Pianto senza lacrime	1												
Pliche cutanee persistenti >2"	1												
Stato generale compromesso (sonnolenza, ipereccitabilità) 	1												
Tempo di refill >2" 	1												
Polso radiale debole	1												
Tachicardia (senza febbre) >150 battiti per minuto (bpm) 	1												
Tachipnea 	1												
Oliguria 	1												
Attribuire 1 punto ad ogni segno clinico presente: <3 punti: disidratazione lieve <5% da 3 a 5 punti: disidratazione moderata 5-8% da 6 a 10 punti: disidratazione grave > 9%													
<table border="1"> <thead> <tr> <th>codice</th> <th>1</th> <th>2</th> <th>3</th> <th>4</th> <th>5</th> </tr> </thead> <tbody> <tr> <td>punteggio</td> <td>9 a 10</td> <td>6 a 8 punti</td> <td>3 a 5 punti</td> <td><3 punti</td> <td><3 punti</td> </tr> </tbody> </table>	codice	1	2	3	4	5	punteggio	9 a 10	6 a 8 punti	3 a 5 punti	<3 punti	<3 punti	
codice	1	2	3	4	5								
punteggio	9 a 10	6 a 8 punti	3 a 5 punti	<3 punti	<3 punti								

Modificata da: Gorelick M, et al. Pediatrics 1997; 99(5): e6

Refill: tempo di ricapillarizzazione necessario alla cute del torace a livello presternale per riacquistare il colorito roseo, dopo una pressione applicata con un dito per 5 secondi.

TABELLA 13 – CLINICAL DEHYDRATION SCALE (SCALA CDS)

Scala CDS			
Caratteristiche	0	1	2
Condizioni generali	Buone	Assetato, astenico o letargico ma irritabile quando disturbato	Sonnolento, ipototonico, freddo, sudato, +/- comatoso
Occhi	Normali	Leggermente alonati	Molto alonati
Mucose	Umide	Asciutte	Secche
Lacrime	Presenti	Ridotte	Assenti
Punteggio: 0 - disidratazione assente; 1-4 – disidratazione lieve; 5-8 disidratazione moderata-grave.			

Modificata da: Goldman, Friedman, Parkin. 2

TABELLA 14 – ATTRIBUZIONE DEL CODICE DI PRIORITÀ IN RELAZIONE ALLA VALUTAZIONE DELLA FUNZIONE RESPIRATORIA

FUNZIONE RESPIRATORIA	Codice 1	Codice 2	Codice 3	Codice 4	Codice 5
Pervietà vie aeree	Ostruzione Parziale ostruzione con severo distress respiratorio	Pervietà Parziale ostruzione con moderato distress respiratorio	Pervietà Parziale ostruzione con lieve distress respiratorio.	Pervietà	Pervietà
Respiro	Assente Ipoventilazione (apnea, tachipnea, bradipnea, respiro irregolare)	Presente (tachipnea, iperpnea)	Presente (dispnea, tachipnea, respiro corto)	Presente	Presente
Distress respiratorio	Severo: -uso massivo dei muscoli accessori -retrazioni evidenti -cianosi tachi/bradipnea -alito pinne nasali -singole parole	Moderato: -uso moderato dei muscoli accessori -retrazioni moderate -pallore -ansietà, irritabilità -brevi frasi.	Lieve: -uso minimo dei muscoli accessori -retrazioni lievi -cute rosea -in grado di parlare -frequente tosse	No distress: -non uso dei muscoli accessori -no retrazioni	No distress: -non uso dei muscoli accessori -no retrazioni

Modificata da: emergency triage education kit triage work book ; table 8.2: paediatric physiological discriminators, 2009

Come con tutti gli strumenti di monitoraggio, è importante valutare il cambiamento piuttosto che il punteggio assoluto. Pertanto, sono stati utilizzati un certo numero di discriminatori specifici per indicare quei segni e sintomi che individuano situazioni di deterioramento delle funzioni vitali.

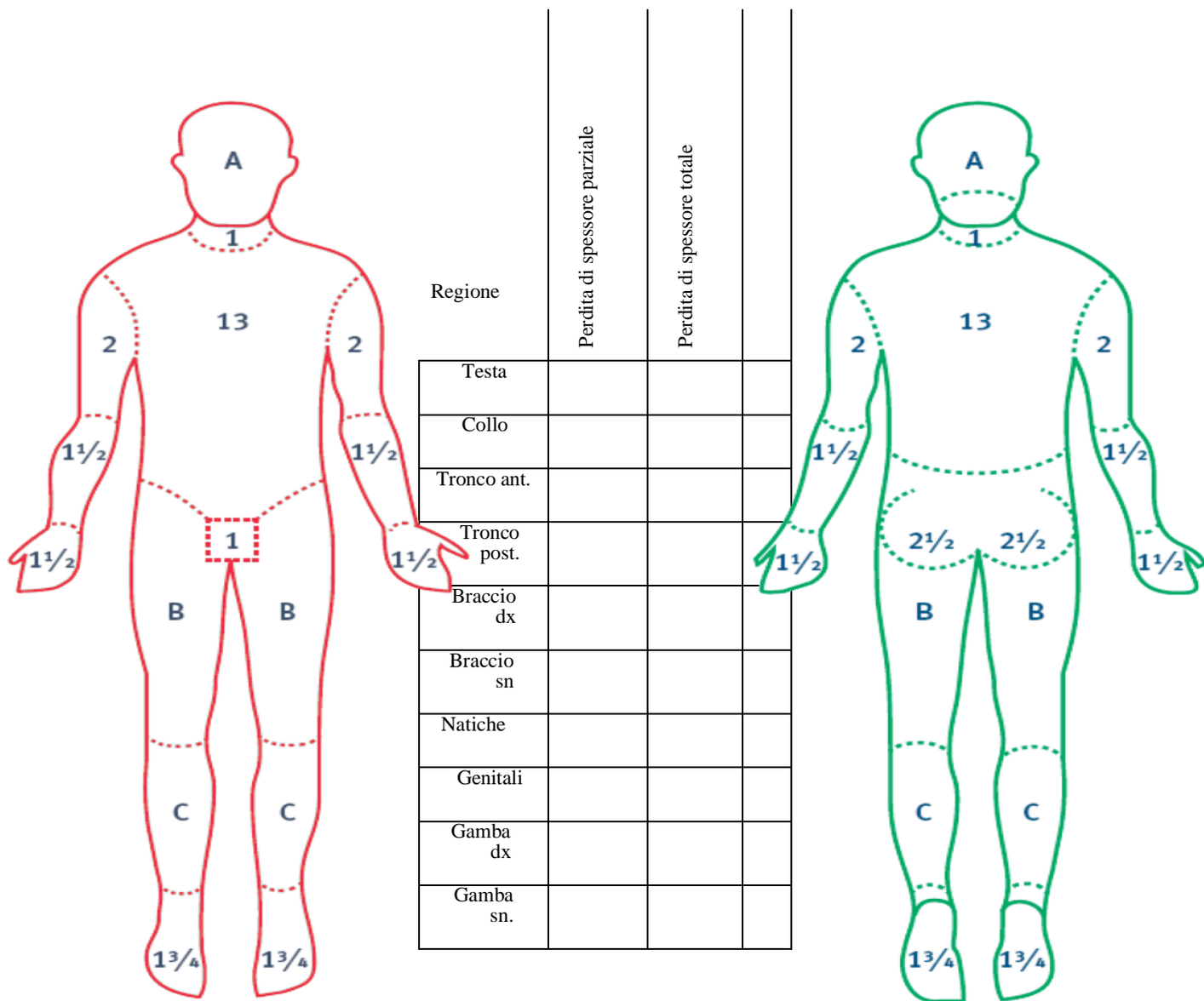
TABELLA 15 – ATTRIBUZIONE DEL CODICE DI PRIORITÀ IN RELAZIONE ALLA VALUTAZIONE DELLA FUNZIONE CIRCOLATORIA

FUNZIONE CIRCOLATORIA	Codice 1	Codice 2	Codice 3	Codice 4	Codice 5
Circolazione: agitazione, letargia, coma, (segni di ipoperfusione cerebrale).	Circolo assente. Significativa bradicardia	Circolo presente.	Circolo presente.	Circolo presente.	Circolo presente.
	Compromissione emodinamica severa: -polso periferico assente -cute pallida, sudata, fredda, marezzata -tachicardia significativa -emorragia massiva	Compromissione emodinamica moderata: -polso brachiale debole -cute pallida, fresca -tachicardia moderata	Compromissione emodinamica lieve: -polsi periferici palpabili -cute pallida, calda -tachicardia lieve	Nessuna compromissione: -polsi periferici palpabili -cute rosea, asciutta, calda	Nessuna compromissione: -polsi periferici palpabili -cute rosea, asciutta, calda

Modificata da: emergency triage education kit triage work book; table 8.2: paediatric physiological discriminators, 2009

TABELLA 16 – TOTAL BODY SURFACE AREA (TBSA)

Total Body Surface Area (TBSA)



Area	Età 0	1	5	10	15	Adulto
A = 1/2 della testa	9 1/2	8 1/2	6 1/2	5 1/2	4 1/2	3 1/2
B = 1/2 di una coscia	2 3/4	3 3/4	4	4 1/2	4 1/2	4 3/4
C = 1/2 di una gamba	2 1/2	2 1/2	2 3/4	3	3 1/4	3 1/2

27. BIBLIOGRAFIA PARTE GENERALE PEDIATRICA

- Gruppo TML (Triage Modello Lazio). Il triage ospedaliero. Lazio sanità, Agenzia di Sanità Pubblica, Regione Lazio, 2007
- CTAS Working Group. Canadian Triage and Acuity Scale, 2012
- Australasian College for Emergency Medicine. Guidelines on the Implementation of the ATS in Emergency Departments; 2016
- Mackway-Jones K, Marsden J, Windle J. Manchester triage system. CEA, 2017
- Agency of Healthcare Research and Quality. Emergency Severity Index (ESI). A triage tool for emergency department care; 2012
- *International Association for the Study of Pain (IASP), Subcommittee on Taxonomy. Pain terms: a list with definitions and notes on usage. Pain 1979; 6: 240-52*
- *Bona G et al. Perché è importante rilevare la pressione nei bambini. Pediatria Preventiva e Sociale, n.2-2022.*
- *Urbino AF. Pediatria d'urgenza. Biomedica editore. Settembre 2020.*
- *Falszewska A, Szajewska H, Dziechciarz P. Diagnostic accuracy of three clinical dehydration scales: a systematic review. Clinical Scales for Assessment of Dehydration in Children with Diarrhea. Arch Dis Child. 2018; 103:383-8.*
- *Da Dalt L, Brigadoi G. La disidratazione in corso di gastroenterite acuta. Area Ped 2022;23(2):54-62.*

**SCHEDE
SINTOMO/PROBLEMA
PEDIATRICHE**

28.1 ABUSO SESSUALE E MALTRATTAMENTO

I minori di 18 anni che subiscono un trauma non accidentale o una lesione fisica che minacci la loro salute fisica o mentale sono “maltrattati”. Si riconoscono maltrattamenti di vario tipo:

- violenza fisica;
- abuso sessuale;
- patologia delle cure, ossia incuria e discuria (negligenza e trascuratezza nell’occuparsi di un bambino, sia dal punto di vista fisico, educativo e relativo alle cure mediche) e ipercura (es Medical shopping per procura);
- violenza sulla sfera emotiva del bambino.

La diagnosi certa di bambino maltrattato è sempre il risultato di una collaborazione multidisciplinare, richiede cioè l’intervento di diverse competenze. Spesso però l’iter diagnostico parte proprio durante un accesso al PS; è quindi importante imparare a riconoscere alcuni “indizi” che possono far porre il sospetto diagnostico. Molti sono i fattori che possono indurre un genitore, o chi si occupa del bambino, a maltrattarlo. Qui di seguito vengono elencati alcuni indicatori di rischio di abuso.

Fattori di rischio

Famiglie a rischio: degrado morale, economico, culturale.

Genitori a rischio: depressi, aggressivi, non biologici, tossicodipendenti e alcolisti, a loro volta maltrattati.

Bambini a rischio: portatori di handicap, immaturi, neonati, figli non riconosciuti, iperattivi.

Eventi scatenanti: pianto inconsolabile, malattie ricorrenti, perdita del lavoro, decesso di un familiare, divorzio, separazione, uso di droghe.

Indicatori di rischio

- Incongruenze anamnestiche:
 - anamnesi che non spiega le cause delle lesioni o delle patologie rilevate
 - anamnesi incoerente sulla causa delle lesioni
 - anamnesi non compatibile con l’obiettività clinica rilevata
- Dichiarazione (degli accompagnatori del minore) di un sospetto abuso, violenze domestiche, molestie o violenze sessuali.
- Bambino esposto all’uso di sostanze stupefacenti.
- Storia di precedenti abusi o di violenze domestiche.
- Bambino in condizioni di abbandono o con genitori cui sia sospesa la responsabilità genitoriale.
- Grave trascuratezza fisica che provochi condizioni patologiche del minore (patologia delle cure).
- Evidente e grave mancanza di tempestività di cure mediche e/o mancato rispetto di cure mediche specificamente raccomandate, con pregiudizio per la salute di un minore.
- Ecchimosi inspiegabili, di aspetto atipico e/o con localizzazione anatomica atipica
- Ustioni inspiegabili o estese a più del 10% della superficie corporea, ustione da sigaretta, ustioni sui genitali.
- Evidenza di lesioni traumatiche multiple avvenute in tempi diversi (lesioni policrone), non

riconducibili alle consuete attività ludico-sportive, in particolare se sotto i 3 anni.

- Trauma cranico o fratture sotto l'anno di vita senza storia coerente.
- Annegamento, asfissie meccaniche violente.
- Precipitazione
- Comportamento atipico del bambino
- Particolare attenzione va posta se il bambino è un neonato.
- Interazione bambino-genitore inappropriata.
- Numerosi precedenti accessi in Pronto Soccorso/DEA.

A volte l'accesso al PS è motivato da una qualsiasi altra patologia e il sospetto di maltrattamento è assolutamente occasionale.

Valutazione immediata

Oltre ad eseguire la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta l'aspetto globale del paziente, il respiro, l'integrità della cute, lo stato di coscienza con l'AVPU, l'eventuale presenza di traumi e ferite.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- dinamica dell'eventuale trauma,
- patologie di base (es. disturbi di coagulazione, osteogenesi imperfetta, handicap, sindromi) che entrano in diagnosi differenziale o costituiscono fattori di rischio per il maltrattamento.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare PA, FC, FR, TC e SpO₂; pGCS/GCS se necessario; esaminare attentamente la cute per evidenziare segni di schiaffi, morsi, graffi o di percosse con vari oggetti; lividi di colori diversi ed in sedi atipiche rispetto a quelle dei traumi accidentali (es. addome, torace, regione retroauricolare); ustioni, soprattutto se a contorni netti ("a guanto", a stampo etc.) e in sedi atipiche (es. dorso della mano anziché palmo); fratture.

In caso di sospetto abuso sessuale avvenuto entro le 72 ore precedenti sarà opportuno conservare i vestiti del bambino ed evitare di lavare cute e mucose della bocca e della regione ano-genitale fino al momento in cui non saranno completati tutti gli esami.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

Assegnare sempre, a prescindere dalle condizioni cliniche del bambino, un codice ad alta priorità. Si ricorda l'obbligo di referto all'Autorità Giudiziaria anche nel solo sospetto di un delitto perseguibile d'ufficio, come l'abuso (Art. 334 C.P.P. obbligo di referto Art. 365 C.P. omissione di referto).

TRIAGE PEDIATRICO DELL'ABUSO/ MALTRATTAMENTO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Emorragia massiva in atto. Abuso sessuale conclamato.	Almeno 1 item positivo tra gli indicatori di rischio di abuso in uso.	Riferito maltrattamento in assenza di lesioni fisiche evidenti.	Non previsto	Non previsto
Sintomi/Segni associati					
Score specifici		Dolore	Dolore		
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività					
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati.				

Bibliografia essenziale

- World Health Organization 2013. Rapporto europeo sulla prevenzione del maltrattamento. Centro per la salute del Bambino – ONLUS, 2014
- SINPIA. Linee Guida in tema di abuso sui minori, 2007

28.2 ALTERAZIONE PSICOMOTORIA

L'eterogeneità delle manifestazioni cliniche dei disturbi psichiatrici in età pediatrica impone una valutazione attenta dei sintomi presentati dal paziente e l'attivazione di idonei percorsi diagnostici e di intervento, realizzabili in base alle condizioni del paziente.

Nell'attribuzione del codice di priorità deve essere tenuto in debita attenzione il problema del pericolo per la propria persona e per gli altri, presente in alcune patologie psichiatriche.

Le principali patologie che si possono riscontrare sono:

TENTATO SUICIDIO o IDEAZIONI SUICIDARIE: spesso i tentati suicidi sono messi in atto con scarsa intenzionalità autodistruttiva; tuttavia, poiché rappresentano una forte richiesta d'aiuto e per il potenziale rischio, va immediatamente attivata la consulenza NPS.

EPISODI MANIACALI E CRISI PSICOTICHE ACUTE: in questi casi è importante che l'infermiere sappia mantenere un atteggiamento fermo, calmo e comprensivo per permettere l'accettazione della terapia farmacologica necessaria.

STATI D'ANSIA: possono manifestarsi con disturbi somatici differenti (neurologici, cardiaci, respiratori, gastrointestinali, etc.).

DISTURBI ALIMENTARI: se le condizioni generali sono scadenti e/o i parametri vitali alterati, misurare peso e l'altezza, eseguire ECG (Posizionare un accesso venoso ed eseguire prelievo per EGA ed esami ematochimici se previsto da protocolli interni.)

AUTISMO: il bambino con disturbo dello spettro autistico ad alta funzionalità, ossia nelle forme lievi, non rappresenta un'urgenza in PS (codice 3); tuttavia, per la fragilità del paziente, devono essere messi in atto percorsi che abbrevino i tempi d'attesa. I bambini con autismo a bassa funzionalità devono poter accedere in tempi brevi (codice 2).

In tutti casi di patologie psichiatriche deve sempre essere esclusa una patologia organica o un'intossicazione.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta, l'aspetto globale del paziente, stato di coscienza con l'AVPU.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

Nella valutazione e nell'assegnazione del codice di priorità deve essere preso in considerazione se:

- il paziente è accompagnato dai genitori, proveniente da casa famiglia o condotto dal 118,
- è collaborante,
- affetto da patologia già nota e in terapia farmacologica,
- ha assunto alcool o sostanze stupefacenti,
- ha subito un recente trauma cranico,
- ha subito abuso fisico o sessuale,
- esiste la possibilità di eventi autolesivi o eterolesivi,
- vi è necessità di intervenire in urgenza con tranquillizzazione non farmacologica o farmacologica,
- necessita di sorveglianza per evitare che si allontani o compia atti autolesivi o eterolesivi

b) Valutazione oggettiva

Rilevazione dei parametri vitali e breve esame fisico

Ogni azione che può peggiorare il rapporto paziente-operatore, deve essere rinviata se non strettamente necessaria.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELL'ALTERAZIONE PSICO-MOTORIA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Tentato suicidio o ideazioni suicidarie. Aggressività verso sé o altri. Ansia severa (grave disagio e apprensione agitazione con tremori o tachicardia, scarsa collaborazione e impossibilità a calmarsi). Autolesionismo. Stato d'agitazione. Attacco di panico in atto. Allucinazioni.	Ansia moderata (disagio e apprensione, agitazione senza presenza di tremori o tachicardia, collaborazione e capacità a calmarsi solo temporanea). Disorientamento spazio-temporale. Depressione grave.	Ansia lieve (disagio, apprensione con possibilità di rassicurazione, irrequieto ma cooperativo, obbedisce ai comandi). Depressione lieve.		
Sintomi/Segni associati		Vomito, cefalea e febbre (sospetta encefalite)			
Score specifici	pGCS/GCS, Gorelick o CDS	pGCS /GCS, Gorelick o CDS	pGCS /GCS, Gorelick o CDS		
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Tranquillizzazione	Tranquillizzazione		
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale.			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni.	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato.		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati.				

Bibliografia

- Gruppo TML (Triage Modello Lazio). Il triage ospedaliero. Laziosanità, Agenzia di SanitàPubblica, Regione Lazio, 2007
- Zagardi T, Da Dalt L. Il triage pediatrico, PICCIN, 2008

28.3 ALTERAZIONE DELLA TEMPERATURA CORPOREA

La febbre è definita come un incremento della temperatura corporea centrale al di sopra dei limiti di normalità (36,5-37,5 WHO 1996). Essa costituisce uno dei più frequenti motivi di accesso al PS. Le cause sono per lo più le infezioni delle alte vie respiratorie, ma possono essere colpiti tutti gli apparati. Malgrado la febbre sia motivo di ansia per i genitori, anche patologie banali possono provocarla, senza costituire perciò priorità rispetto ad altri pazienti. Non è raccomandato, infatti, considerare l'entità della febbre come fattore isolato per valutare il rischio di infezione batterica grave, tranne in particolari circostanze (età inferiore ai 3 mesi e/o concomitante presenza di leucocitosi e/o incremento degli indici di flogosi e/o immunodepressione).

Occorre precisare che si parla di iperpiressia se la temperatura ha raggiunto i 41°C.

Si parla invece di ipotermia quando la TC è inferiore a 35°. Si definisce ipotermia lieve una temperatura tra 32 e 35°C, ipotermia moderata una temperatura tra 32 e 28°C, ipotermia grave una temperatura tra 28 e 24°C e ipotermia profonda una temperatura inferiore a 24°C. L'ipotermia determina effetti avversi sulle funzioni di molti organi e apparati (depressione centri respiratori, diminuita perfusione renale ed epatica, riduzione della gittata cardiaca, aritmie, coagulopatia, etc) ed è quindi una patologia grave sia per quanto riguarda la sopravvivenza che gli effetti invalidanti.

In ambito ospedaliero per i neonati si raccomanda la misurazione ascellare con termometro elettronico. Per i bambini oltre le 4 settimane si raccomanda la misurazione ascellare con termometro elettronico o quella timpanica con termometro a infrarossi.

L'uso combinato o alternato di paracetamolo e ibuprofene non è raccomandato sulla base delle scarse evidenze disponibili riguardo la sicurezza e l'efficacia rispetto alla terapia con singolo farmaco. L'impiego di ibuprofene è sconsigliato nei bambini con sindrome di Kawasaki in terapia con acido acetilsalicilico, nei bambini con varicella e in quelli disidratati.

I mezzi fisici (es ghiaccio) per abbassare la temperatura non sono utili, e possono essere dannosi. Rimangono invece consigliati in caso di ipertermia (colpo di calore).

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta l'aspetto globale del paziente, il colorito cutaneo, lo stato di coscienza con l'AVPU.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- età del paziente: il lattante di età < ai 3 mesi, e ancor di più il neonato, è a maggior rischio di avere un'infezione batterica e quindi di evolvere in sepsi. Un'attenzione particolare andrà rivolta al bambino ex prematuro, cioè nato con età gestazionale inferiore alle 37 settimane; particolare attenzione andrà posta allo stato generale del bambino, soprattutto del lattante. L'aspetto "settico" (cute pallida o marezzata o cianotica o grigiastria, bambino scarsamente rispondente agli stimoli esterni, soporoso o che non mantiene lo stato di veglia se risvegliato, con pianto flebile o lamentoso o inconsolabile, con aspetto "malato" in base alla valutazione di un professionista sanitario esperto) determina un'alta probabilità di

infezione invasiva.

- sintomi associati: cefalea e rigidità nucale devono far sospettare una meningite; pallore, scarsa reattività, presenza di petecchie possono essere spia di una sepsi o di una leucemia; vomito e diarrea possono provocare disidratazione, ipoglicemia, acidosi; la dispnea può indicare un'infezione polmonare, ...
- patologie di base: immunodeficienze congenite o acquisite, cardiopatie congenite, fibrosi cistica, malattia oncologica.

Questi fattori determinano un aumento di priorità di accesso alla visita a parità di codice; in particolare, è consigliabile assegnare un codice non inferiore a 2 ai lattanti febbrili < 1 mese, anche se asintomatici.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare: PA, FC FR, SpO₂, pGCS/GCS eventuale, osservare la cute (esantema, mazzatura, petecchie), valutare respiro, stato di idratazione, segni meningei, decubito, reattività.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

Per questa condizione vedere anche le schede dei sintomi eventualmente associati.

TRIAGE PEDIATRICO DELL'ALTERAZIONE DELLA TEMPERATURA CORPOREA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Età: <3m T ≤32 Rash petecchiale o purpurico con aspetto settico. Rigidità nucale, fontanella bombata. Stato soporoso. Convulsioni in atto.	Età: <3m T <36 °C o ≥ 38 °C	Età: <3m 37°C ≤ T <38°C		
	Età: 3-36m T ≤32 Rash petecchiale o purpurico con aspetto settico. Rigidità nucale, fontanella bombata. Stato soporoso. Convulsioni in atto.	Età: 3-36m T 32°C-35 °C T >38,5 °C in condizioni di immunodepressione (neutropenia, trapianto, uso di steroidi), patologie croniche (cardiopatie, fibrosi cistica, malattie metaboliche) o condizioni generali compromesse. Convulsioni recenti (< 3 ore).	Età: 3-36m T < 36 °C >38,5 °C con condizioni generali buone	Età: 3-36m T ≤ 38,5°C con condizioni generali buone	Età: 3-36m T ≤38,5°C con condizioni generali buone

	Età >36m T ≤32 Rash petecchiale o purpurico con aspetto settico. Rigidità nucale. Stato soporoso. Convulsioni in atto.	Età >36m T 32°C-35 °C T >38,5 °C in condizioni di immunodepressione (neutropenia, trapianto, uso di steroidi) patologie croniche (cardiopatie, fibrosi cistica, malattie metaboliche) o condizioni generali compromesse. Convulsioni recenti (< 3 ore).	Età >36m T < 36 °C >38,5 °C in condizioni generali buone	Età: >36m T ≤38,5°C in condizioni generali buone, con sintomi associati.	Età >36m T ≤38,5 °C in condizioni generali buone, senza sintomi associati.
Sintomi/Segni associati		Pianto flebile		Pianto consolabile	
Score specifici	GCS	Dolore, GCS, Gorelick o CDS	Dolore, GCS, Gorelick o CDS	Dolore, GCS, Gorelick o CDS	Dolore, GCS, Gorelick o CDS
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		HGT accesso venoso, esami ematochimici, o secondo protocollo locale.			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni.	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato.		
Altro	NB: Età: < 1m con qualunque temperatura è sempre codice 2. Vedere schede dei sintomi eventualmente associati per attribuire un codice quattro o cinque.				

BIBLIOGRAFIA ESSENZIALE

- SIP. Linee Guida Società di Pediatria
- IRC, SIMEUP. PALS Pediatric Advanced Life Support, Masson 2004

28.4 ALTERAZIONE PREGRESSA DELLO STATO DI COSCIENZA

Un'alterazione pregressa dello stato di coscienza rappresenta una frequente causa di accesso in PS in età pediatrica. Di solito è conseguente a episodi presincopali o sincopali di tipo vaso-vagale, già presenti nella storia del paziente.

In alcuni casi, tuttavia, può rappresentare il segno di una grave patologia, anche potenzialmente letale, che deve essere rapidamente inquadrata e trattata. Per tali motivi è essenziale un corretto approccio triagistico al fine di effettuare una stratificazione del rischio in: basso, intermedio, alto.

Valutazione immediata

Nella valutazione deve essere considerato lo stato generale del paziente, la presenza o meno di segni o sintomi neurologici, lo stato del sensorio utilizzando le scale AVPU e pGCS/GCS.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- Presenza di pregresse patologie quali: cardiopatie, aritmie, epilessia, disturbi coagulativi, disturbi psichiatrici.
- Recente trauma cranico.
- Segni di ipertensione endocranica (cefalea ingravescente, vomito notturno, disturbi del comportamento...).
- Esposizione a gas tossici, alcool o droghe o assunzione di farmaci che possano modificare lo stato di coscienza.
- Possibili fattori scatenanti riscontrabili nelle forme neuromediate (conseguenti a emicrania, dolore viscerale, vomito, doccia calda, procedure mediche...) e ortostatiche.
- Familiarità per morte improvvisa.

Questi fattori determinano un aumento di priorità di accesso alla visita.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare PA, FC, FR, TC, SpO₂, verificare e predisporre un ECG a 12 derivazioni.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELL'ALTERAZIONE PREGRESSA DELLO STATO DI COSCIENZA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Presenza di segni/sintomi neurologici.	Cefalea ingravescente. Esposizione a gas tossici/fumo. Dolore toracico. Assunzione di farmaci, alcool o droghe. Episodio avvenuto in corso di attività fisica.	Pregresse sincopi vaso- vagali.		
Sintomi/Segni associati					
Score specifici		Dolore, pGCS/GCS	Dolore, pGCS/GCS		
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		ECG. Accesso venoso. Esami mirati al sospetto diagnostico. Secondo protocollo locale.			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni.	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato.		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati				

Bibliografia essenziale

- Gruppo di lavoro SIP, SIMEUP, SICP, FMSI, AIAC, SIC Sport, FIMP, GSCP, GSMESPO, SINPIA, LICE,
- SINC, SINP. La Sincope in età pediatrica, Linee Guida. Prospettive in Pediatria luglio-settembre 2009, 39 (155):180-195

28.5 ANNEGAMENTO

La definizione di annegamento data nel 2002 dal *World Congress on Drowning* è la seguente: “deficit respiratorio causato dalla sommersione o immersione in un liquido” che può portare a morte del soggetto entro 24 ore, ad esiti permanenti sulla sua salute ma anche al pieno recupero di tutte le funzioni vitali. Secondo l'Oms ogni anno, in Europa, perdono la vita circa 5.000 bambini tra 1 e 4 anni e, in tutto il mondo, sono circa 175.000 i decessi dovuti all'annegamento tra 0-17 anni. Nei paesi industrializzati la maggior parte degli annegamenti e semi annegamenti che coinvolgono i bambini avvengono nelle minipiscine - piscine private e pubbliche.

La composizione del liquido inalato (acqua dolce, acqua salata, acqua contaminata) influenza il danno a carico delle vie respiratorie. Il risultato finale è in tutti i casi l'ipossiemia, che può essere seguita da ipossia cerebrale ed eventualmente dall'arresto cardiorespiratorio. La prognosi di questi pazienti, se soccorsi tempestivamente e adeguatamente, si associa spesso a un completo recupero, ma nel 10% dei sopravvissuti sono presenti deficit neurologici permanenti di grado variabile, correlati alla gravità dell'evento. Nei casi in cui siano state aspirate nei polmoni solo piccole quantità d'acqua, queste possono causare atelettasia, danno cellulare diretto, ed edema polmonare.

L'annegamento si può suddividere in tre fasi, ciascuna delle quali caratterizzata da una manifestazione clinica diversa: laringospasmo, inondazione bronco-alveolare e **arresto cardiocircolatorio**.

Laringospasmo

La sommersione prolungata in un soggetto cosciente determina la chiusura volontaria della glottide allo scopo di proteggere le vie aeree e impedire l'aspirazione del liquido. L'apnea protettiva che si verifica è seguita dalla diminuzione della FC, secondaria al *diving reflex* e, se l'apnea persiste, l'ipossia che ne consegue provoca un transitorio aumento della FC e della PA con iniziale acidosi. Dopo un tempo variabile tra 20 secondi e 2-5 minuti circa, l'apnea viene interrotta da un tentativo di respiro che provoca uno spasmo laringeo; la successiva apnea provoca movimenti respiratori involontari, con conseguente inalazione di acqua, fango e altro materiale eventualmente presente. La bradicardia e l'aritmia che ne conseguono anticipano l'arresto cardiaco. Il contatto delle vie aeree con liquidi freddi, inoltre, può dare origine ad uno spasmo laringeo riflesso che può essere transitorio, con successivo inondamento delle vie aeree, o persistente, che impedisce al liquido l'ingresso nei polmoni. La sommersione in un soggetto non cosciente può consentire, al contrario, l'immediata inondazione delle vie aeree.

Inondazione bronco-alveolare

L'ipossia e l'ipercapnia derivate dal transitorio arresto respiratorio stimolano i centri nervosi al fine di far riprendere la respirazione. Ne consegue un'improvvisa apertura della glottide con ingresso di notevole quantità d'acqua nei polmoni, impedimento degli scambi gassosi, alterazione del surfattante, collasso alveolare e sviluppo di atelettasie e shunts.

Arresto cardiocircolatorio

L'anossia, l'acidosi e gli squilibri elettrolitici ed emodinamici derivanti dall'asfissia determinano disturbi del ritmo fino all'arresto cardiaco. La disfunzione polmonare esita in distress respiratorio, mentre l'ipossia cerebrale determina l'alterazione della barriera ematoencefalica e sviluppo di edema cerebrale. Questo può condurre all'ingresso nel tessuto cerebrale di batteri patogeni e provocare ascessi che possono non manifestarsi anche per diversi mesi.

L'ipossia, la ridotta perfusione e l'emolisi possono portare a insufficienza renale acuta. Infine, periodi prolungati di ipossiemia e ipotensione possono condurre a ischemia e necrosi intestinale.

Oltre alla componente respiratoria, valutare l'eventuale presenza di altre alterazioni che vanno riconosciute e trattate (ipotermia, alterazioni elettrolitiche e traumi, in particolare del rachide). **A prescindere dalla sintomatologia all'ingresso, è sempre consigliabile un'osservazione clinica in ambito ospedaliero per almeno 12 ore o comunque per non meno di 4-6 ore durante le quali non si sia assistito a peggioramento delle condizioni cliniche.**

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta l'aspetto globale del paziente, il respiro, il colorito cutaneo, lo stato di coscienza con l'AVPU, l'eventuale presenza di traumi e ferite.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- Circostanze dell'annegamento
- Sintomi associati

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare PA, FC, FR, TC e SpO₂, pGCS/GCS; posizionare un collare cervicale se indicato; aspirazione oro-naso-faringea; rimuovere i vestiti bagnati e procedere a riscaldamento (coperte, lampade radianti), somministrare ossigeno se occorre.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELL'ANNEGAMENTO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Trauma maggiore. Emorragia massiva in atto. Convulsioni in atto. Assenza di coscienza. Ipotermia <32°C.	Pregressa perdita di coscienza. Irritabilità. Agitazione. Trauma minore. Ipotermia T 32-35°C. Secrezioni orali schiumose. Ipotensione.	Tosse severa.	Non previsto	Non previsto
Sintomi/segni associati					
Score specifici	pGCS/GCS	pGCS/GCS	pGCS/GCS		
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Aspirazione oro-nasofaringea, ossigenoterapia, posizionamento collare cervicale se indicato, riscaldamento se ipotermia, accesso venoso, monitoraggio PV.			
Attivazione consulenza		Superati i 60 min di attesa. Secondo protocollo locale			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato.		
Altro	Vedere schede dei sintomi associati				

Bibliografia essenziale

- IRC, SIMEUP. PALS Pediatric Advanced Life Support, Masson 2004
- Guastalla V, Facchina G, Vatta P. Semiannegamento: sempre meglio passare qualche ora in più in osservazione. Medico e bambino, 2014.
https://www.medicoebambino.com/?id=PSR1407_30.html
- Patano G, Gamalero L. Annegamento: Gestione Extraospedaliera ed in Pronto Soccorso. SIMEUP, 2016. <https://www.simeup.it/wp-content/uploads/2016/07/PILLOLA-ANNEGAMENTO.pdf>

28.6 APNEA

Per apnea si intende un episodio di assenza di respiro, tipicamente di durata > 20 sec che può essere accompagnato da bradicardia, desaturazione, cianosi/pallore, ipotonia/ipertonica, alterato livello di responsività. Si distingue qualitativamente in tre differenti tipi a seconda della presenza o meno di attività dei muscoli respiratori:

- centrale: pausa nella ventilazione alveolare da assenza di segnale dal sistema nervoso centrale ai muscoli respiratori (es immaturità dei centri di regolazione del respiro tipica del prematuro);
- ostruttiva: pausa nella ventilazione alveolare determinata da ostruzione delle vie aeree superiori, in particolare a livello faringeo;
- mista: pausa nella ventilazione alveolare da entrambe le componenti, sia centrale che ostruttiva; generalmente rappresenta circa il 50% degli episodi.

È un evento comune nel neonato, correlata all'età gestazionale e al basso peso alla nascita. Il picco di incidenza si verifica tra il 5° e 7° giorno di vita.

L'apnea è uno dei sintomi dell'ALTE (Apparent Life Threatening Event), termine ormai sostituito da quello di BRUE (Brief Resolved Unexplained Event), cioè episodio improvviso, breve (<1 minuto, solitamente 20-30 secondi), risolto, in un bambino di età inferiore a 1 anno, descritto da un osservatore. Il termine BRUE meglio riflette la natura transitoria dell'episodio e l'assenza di una chiara causa, ma soprattutto rimuove il concetto di evento "life threatening" (pericoloso per la vita) che aumenta considerevolmente il livello di ansia e preoccupazione dei genitori, spesso senza una vera giustificazione. Tuttavia, sulla base di una revisione della letteratura e delle linee guida dell'AAP (American Academy of Pediatrics), nel 2017 la SIP (Società Italiana di Pediatria) ha pubblicato le nuove linee guida italiane che raccomandano l'utilizzo del termine BRUE solo per descrivere episodi idiopatici a basso rischio mentre per quelli ad alto rischio (età < 60 gg; nato a < 32 sett; pregressi episodi di BRUE; episodio che ha richiesto rianimazione cardio-polmonare da parte di un operatore sanitario; dati anamnestici e obiettivi significativi) viene consigliato di mantenere il termine ALTE.

Principali cause

- Prematurità
- Patologie SNC
- Cardiopatie congenite, aritmie
- Cause infettive
- Cause metaboliche
- Reflusso gastro-esofageo
- Spasmi affettivi
- Ipertrofia adenoidea

Valutazione immediata

Valutare attività respiratoria, colorito cutaneo, vitalità.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- Circostanze dell'evento.
- Sintomi associati.
- Durata.
- Fattori predisponenti (età gestazionale, ritardo psico-motorio, ipertrofia adenoidea, sindromi malformative, obesità, etc.).

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare FC, FR, Sat O₂ PA, TC. L'esame fisico mira a rilevare la presenza di cianosi o pallore, rientramenti respiratori, tosse, stridore respiratorio, qualità del pianto.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELL'APNEA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	In atto	Episodio di apnea di durata ≥ 20 sec. Numerosi episodi nelle ultime 24 ore	Apnea ≤ 10 sec	Non previsto	Non previsto
Sintomi/Segni associati		Bradicardia, cianosi/pallore, ipertermia/ipotermia, desaturazione, alterazione dello stato di coscienza	Riferiti sintomi associati		
Score specifici					
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		ECG, accesso venoso, prelievi ematochimici mirati secondo protocollo locale.			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni.	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato.		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati.				

Bibliografia essenziale

- Tieder JS, Bonkowsky JL, Etzel RA, Franklin WH, Gremse DA, Herman B, Katz ES, Krilov LR, Merritt JL 2nd, Norlin C, Percelay J, Sapién RE, Shiffman RN, Smith MBet. Brief Resolved Unexplained Events (Formerly Apparent Life-Threatening Events) and Evaluation of Lower-Risk Infants. *Pediatrics*. 2016;137(5): e 20160590
- Piumelli R, Davanzo R, Nassi N et al. Apparent Life-Threatening Events (ALTE): Italian guidelines. *Ital J Pediatr* 2017;43(1):1-23.

28.7 AVVELENAMENTO/INTOSSICAZIONE

Avvelenamento e intossicazione sono usualmente considerati sinonimi; in realtà l'avvelenamento è l'introduzione nell'organismo di una sostanza dannosa, mentre l'intossicazione è l'introduzione nell'organismo di una sostanza divenuta dannosa perché introdotta in eccesso. Nei bambini sono spesso accidentali, con incidenza massima tra 1 e 3 anni.

L'avvelenamento/intossicazione può avvenire tramite:

- ingestione
- inalazione
- inoculazione
- contatto cutaneo o oculare
- via rettale

Come nell'adulto il problema va affrontato in tre fasi successive:

1. valutazione della potenziale tossicità della sostanza ingerita o inalata;
2. intervento volto a ridurre l'assorbimento della quantità di sostanza assunta (lavanda gastrica, carbone vegetale attivo, antidoti);
3. trattamento delle conseguenze della sostanza già assorbita. Avvalersi del Centro Anti Veleni (CAV) se necessario.

Nella valutazione del primo punto vanno prese in considerazione alcune peculiarità dell'età pediatrica poiché la tossicità di una sostanza è correlata all'età e al peso del bambino.

Per quanto riguarda l'età va considerato che:

- nei bambini inferiori ad un anno di età, ma principalmente in quelli di pochi mesi, la causa dell'avvelenamento/intossicazione è dovuta a un'errata somministrazione di farmaci; in questo caso le quantità ingerite sono riferite in modo preciso.
- i bambini tra 1 e 3 anni, nella cosiddetta "fase orale" della conoscenza, con una "sorsata" possono ingerire circa 4,5 ml o comunque 0,4-0,5 ml/Kg di un liquido.
- in epoca adolescenziale sono frequenti i casi di ingestione volontaria, di solito tentativi di suicidio a scopo dimostrativo.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta l'aspetto globale del paziente, il respiro, il colorito cutaneo, lo stato di coscienza con l'AVPU.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- il tipo di sostanza ingerita (chiedere se il genitore ha con sé la confezione) o inalata;
- a che ora è avvenuta l'ingestione o inalazione;
- la presunta quantità ingerita o, in caso d'inalazione il tempo di esposizione;
- età e peso del bambino;
- tempo intercorso dall'ultimo pasto;
- le condizioni cliniche del bambino prima dell'esposizione alla sostanza tossica;
- eventuali sintomi presentati fino all'arrivo in PS;
- eventuali tentativi terapeutici messi in atto dai genitori.

Tali informazioni dovranno essere riferite subito al medico responsabile.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare PA, FC, FR, TC e SpO₂ e calcolare il pGCS/GCS, valutare la reattività pupillare. Ispezionare il cavo orale per la presenza di eventuali lesioni.

Rimuovere vestiti se impregnati dal tossico; detergere cute e occhi se c'è stato contatto con il tossico. Non indurre il vomito.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELL'AVVELENAMENTO/INTOSSICAZIONE					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Severo distress respiratorio. Dolore toracico. Convulsioni in atto. Deficit acuità visiva. Colorito cianotico/grigiastro. Alterazione dello stato di coscienza.	Moderato distress respiratorio. Episodio convulsivo riferito. Episodi sincopali riferiti.	Lieve distress respiratorio. Anamnesi di ingestione/inalazione di tossico nelle ore antecedenti l'accesso.	Anamnesi per ingestione/inalazione di tossico >24 ore.	Non previsto
Sintomi/Segni associati					
Score specifici					
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		ECG. Accesso venoso. Esame urine per eventuale esame tossicologico.			
Attivazione consulenza		Superati i 60 min di attesa. Secondo protocollo locale			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni.	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato.		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati. Avvalersi del Centro Anti Veleni (CAV)				

Bibliografia essenziale

SIMEUP. Linee guida della Commissione permanente di tossicologia della SIMEUP.

28.8 CALO PONDERALE

Si tratta di una manifestazione molto frequente nel bambino, nella gran parte dei casi a gestione ambulatoriale. Tuttavia, in alcune situazioni ben delineate, soprattutto in età neonatale, può costituire un'urgenza ed essere espressione di una problematica grave. Tra le principali cause di queste condizioni, si segnalano:

Neonato e lattante

- Ipogalattia materna.
- Sepsi ed altre infezioni sistemiche (es. TBC).
- *Failure to thrive*.
- Infezione delle vie urinarie.
- Cardiopatie congenite.
- Allergie / intolleranze alimentari.
- Malassorbimento.
- Malattia da reflusso gastro-esofageo.
- Diabete insipido.
- Gengivostomatite.
- Gastroenterite ed altre cause di disidratazione.
- Malattie metaboliche.

Bambino ed adolescente

- Celiachia ed altre cause di malassorbimento.
- Gastroenterite ed altre cause di disidratazione.
- Gengivostomatite.
- Diabete insipido.
- Diabete mellito.
- Malattie infiammatorie croniche intestinali.
- Malattie autoimmuni.
- Disturbo del comportamento alimentare.
- Neoplasie.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, vanno valutati l'aspetto globale del paziente, il colorito cutaneo, lo stato di coscienza con l'AVPU.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- Età del paziente: il neonato con documentato calo ponderale è da considerare ad alto rischio.
- Peso precedente e tempo intercorso dall'esordio.
- Eventuali patologie di base.
- Sintomi associati (vomito, diarrea, aumento della salivazione o dolore al cavo orale, poliuria, polidipsia, manifestazioni psichiche o neurologiche, febbre, irritabilità o letargia).

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare: TC, PA, FC, FR, SpO₂, valutare la reattività e lo stato di idratazione con lo score di Gorelick o CDS, osservare la cute (pallore, marezatura).

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DEL CALO PONDERALE					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Neonato grigio, disidratato, letargico, marezzato.	Documentato calo ponderale in bambino 1-6 mesi. Febbre, vomito, diarrea in bambino di età < 1 anno.	Scialorrea con evidenti lesioni del cavo orale. Età < 1 anno, nessun sintomo associato, buone condizioni generali.	Età > 1 anno, nessun sintomo associato, buone condizioni generali.	Non previsto
Sintomi/Segni associati		Poliuria, polidipsia Riduzione di oltre il 50% dell'intake alimentare nelle 24 ore precedenti			
Score specifici	Gorelick o CDS, HGT	Gorelick o CDS, HGT	Gorelick o CDS, HGT	Gorelick o CDS, HGT	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Stick urine, accesso venoso Esami ematologici mirati al sospetto diagnostico, o secondo protocollo locale.			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati				

Bibliografia essenziale

Yildzdaş HY, Satar M, Tutak E, Narl N, Büyükçelik M, Ozlü F. May the best friend be an enemy if not recognized early: hypernatremic dehydration due to breastfeeding. *Pediatr Emerg Care*. 2005 Jul;21(7):445-8

28.9 CEFALEA

La cefalea è un sintomo molto frequente anche nei pazienti pediatrici ed è una causa comune di accesso al PS. Alcuni studi riportano che circa il 30 % dei bambini in età scolare ha avuto almeno un episodio di cefalea. Le cause sono per lo più benigne, ma esistono patologie severe e potenzialmente letali che possono presentarsi con cefalea. Rilevare questo sintomo è difficile nei primi anni di vita, quando il bambino manifesta qualunque dolore con irritabilità e pianto.

Le cefalee vengono classificate in:

Cefalea primarie, legate a una predisposizione genetica e distinte in:

- emicrania con o senza aura (è quella più frequente nel bambino fino all'adolescenza),
- cefalea tensiva (soprattutto in adolescenza),
- cefalea a grappolo (rara in età pediatrica).

Cefalea secondarie, legate a diverse malattie che possono essere anche severe (sinusiti, meningoencefaliti, processi espansivi cerebrali, complicanze di trauma cranico, ictus).

Segnali di pericolo:

- Insorgenza recente, improvvisa e violenta (soprattutto notturna o al risveglio).
- Modificazione importante del tono dell'umore con rapido peggioramento.
- Cefalea scatenata da cambi di postura o sforzo fisico.
- Cefalea associata a vomito (specie notturno o al risveglio) persistente e/o episodi confusionali.
- Cefalea unilaterale fissa o occipitale.
- Età < 3 anni.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta l'aspetto globale del paziente e lo stato di coscienza con l'AVPU.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- eventuali traumi cranici recenti;
- modalità di esordio;
- sede;
- intensità (lieve se il bambino continua a svolgere le normali attività quotidiane, moderata se non ci riesce, intensa se è anche accompagnata da sintomi associati);
- presenza di sintomi associati (febbre, nausea, vomito, disturbi visivi, sintomi neurologici);
- assunzione di farmaci, in particolare anticoagulanti;
- coagulopatie;
- precedenti interventi neurochirurgici.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare PA, FC, FR, TC, valutare lo stato di coscienza con il pGCS/GCS, valutare il dolore con le apposite scale, ricercare segni di traumi.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELLA CEFALEA

CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Stato soporoso, confusionale. Rigidità nucale o altri segni di compromissione meningea. Deficit focale motorio/sensoriale. Cefalea improvvisa, severa, ingravescente. Difficoltà di interazione. Incapacità ad eseguire comandi semplici. Disartria. Gravi disturbi visivi.	Cefalea acuta con score del dolore ≥ 7	Cefalea acuta con score del dolore < 7	Cefalea cronica o ricorrente. Nessun altro segno/sintomo di accompagnamento	
Sintomi/Segni associati	Convulsioni in atto, vomito in atto.	Vomito ripetuto. Convulsioni nelle ore antecedenti l'accesso	Saltuari episodi di vomito		
Score specifici		Dolore, pGCS/GCS	Dolore, pGCS/GCS	Dolore, pGCS/GCS	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Collare se trauma. Esami ematochimici secondo protocollo locale.			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati				

Bibliografia essenziale

- Kabbouche MA, Cleves C, Evaluation and management of children and adolescents presenting with an acute setting. *Semin Pediatr Neurol* 2010; 17(2). 105-108 (Review).
- SINPIA. *Giornale di Neuropsichiatria dell'età evolutiva*. Le cefalee nell'età evolutiva: approccio diagnostico e presa in carico. Aprile 2012; 32(1)
- Headache Classification Committee of the International Headache Society. The International Classification of Headache Disorders, 3rd edition (beta version). *Cephalalgia* 2013

28.10 CONVULSIONI

Le convulsioni possono essere generalizzate o focali e presentarsi con o senza febbre. In età pediatrica le convulsioni più frequenti sono quelle febbrili che colpiscono in genere bambini tra i 6 mesi e i 6 anni di età. Sono provocate per lo più da infezioni delle alte vie respiratorie, e possono essere semplici (ossia generalizzate, della durata di meno di 5 minuti e che non si ripetono nell'arco delle 24 ore successive), o complesse (cioè generalizzate o focali che durano più 5 minuti, bambini con patologie neurologiche). Sotto ai 6 mesi e sopra i 6 anni una convulsione è sempre da considerarsi complessa. Meno frequenti sono le convulsioni in corso di febbre causata da infezioni localizzate a livello cerebrale (meningiti, meningoencefaliti). Le convulsioni in assenza di febbre possono costituire l'esordio di una vera e propria epilessia, oppure essere causate da traumi cranici, squilibri elettrolitici e, sotto l'anno di vita, anche squilibri della glicemia), intossicazioni (da farmaci, da monossido di carbonio, da stupefacenti), malattie cerebrali degenerative o tumorali.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta l'aspetto globale del paziente e lo stato di coscienza con l'AVPU.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- modalità di esordio;
- durata;
- tipo di crisi;
- presenza o assenza di febbre;
- assunzione di antipiretici a domicilio;
- assunzione di altri farmaci/tossici;
- eventuali traumi cranici recenti;
- eventuali episodi convulsivi pregressi;
- patologie note e terapie assunte (epilessie in trattamento farmacologico, malattie metaboliche...);
- precedenti interventi

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare TC, FC, FR, SpO₂ valutare lo stato di coscienza con il pGCS/GCS, ricercare segni di traumi. Ricercare segni di meningite: rigidità nucale, fontanella anteriore tesa, vomito e nausea, cefalea.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELLE CONVULSIONI					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	In atto	Stato post-critico	Episodio risolto, livello di coscienza normale.		
Sintomi/Segni associati	Rigidità nucale, fontanella bombata. Altri segni o sintomi di meningite. Ipertono/ipotono				
Score specifici	pGCS/GCS	pGCS/GCS	pGCS/GCS	pGCS/GCS	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Aspirazione vie aeree, ossigeno, esami ematochimici (compreso dosaggio di eventuali antiepilettici) secondo protocollo locale. Controllo frequente temperatura corporea			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati.				

Bibliografia essenziale

- SINP (Società Italiana Neurologia Pediatrica). Linee Guida SINP, 2009
- SIP. Linee Guida sulle convulsioni febbrili. Pediatrics. 2011 Feb;127(2):389-94

28.11 DIARREA

La diarrea acuta è definita come una riduzione della consistenza delle feci e/o un aumento della frequenza delle evacuazioni (tipicamente più di 3 nelle 24 ore) della durata inferiore a 14 giorni. È caratterizzata da rapida insorgenza. Può essere accompagnata da altri sintomi, quali nausea, vomito, febbre, dolore addominale. Rappresenta una delle principali cause di valutazione medica in urgenza nei primi anni di vita ed è una delle principali cause di mortalità nei bambini con meno di 5 anni di età, soprattutto nei Paesi in via di sviluppo. In Europa è in genere una patologia a bassa mortalità ma ad alto tasso di ospedalizzazione, con un'incidenza stimata pari a 0,5-1,9 episodi per anno per bambini nei primi 3 anni di vita.

Il neonato e il bambino, a causa dell'elevato turnover di liquidi, più facilmente possono andare incontro a disidratazione e pertanto la valutazione in PS è mirata a stabilire se il bambino è disidratato e quantificare l'entità.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta l'aspetto globale del paziente e lo stato di coscienza con l'AVPU.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno raccogliere le seguenti informazioni:

- da quante ore o giorni il bambino presenta diarrea,
- quante sono le scariche al giorno e di quale entità,
- il peso prima dell'insorgenza della diarrea, qualora conosciuto,
- se vi sono altri casi analoghi in famiglia o a scuola,
- se nelle scariche è presente sangue o muco,
- se vi sono altri sintomi associati, in particolare il vomito,
- la frequenza e l'entità della diuresi,
- se vi sono altre patologie concomitanti.

In attesa della valutazione pediatrica, e in assenza di sintomatologia addominale di potenziale interesse chirurgico, al bambino può essere iniziata terapia reidratante per via orale che rappresenta il trattamento elettivo della diarrea acuta; essa consiste nella somministrazione di un'adeguata soluzione glucosalina al dosaggio di 50-100 ml/Kg nelle prime 4-6 ore, in base all'entità della disidratazione.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare: PA, FC FR, TC, valutare lo stato di idratazione con la scala di Gorelick o con la CDS e lo stato di coscienza con il pGCS/GCS.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELLA DIARREA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Stato di shock con letargia, compromissione dello stato di coscienza.	Disidratazione grave. Feci a “gelatina di ribes”	Disidratazione moderata. Diarrea ematica.	Disidratazione lieve. Rifiuto assunzione liquidi.	Diarrea cronica. Disidratazione assente.
Sintomi\Segni associati		Età < 3 mesi, patologie croniche (cardiopatia, fibrosi cistica, patologie epato-metaboliche, MICI, malnutrizione cronica), prematurità.	Vomito, dolore addominale. Età 3-12 mesi.		
Score specifici	Gorelick o CDS, HGT	Gorelick o CDS, HGT	Gorelick o CDS, HGT	Gorelick o CDS, HGT	Gorelick o CDS, HGT
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Accesso venoso. Prelievo per EGA ed esami ematochimici, multistix urine o secondo protocollo locale.	Soluzione reidratante per via orale a piccoli sorsi secondo protocollo locale.		
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni.	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato.		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati.				

Bibliografia essenziale

- Guarino A, Ashkenazi S, Gendrel D, Lo Vecchio A, Shamir R, Szajewska H. European Society for Paediatric Gastroenterology, Hepatology, and Nutrition/European Society for Paediatric Infectious Diseases Evidence-based Guidelines for the Management of Acute Gastroenteritis in Children in Europe: Update 2014. *J Pediatr Gastroenterol Nutr.* 2014 Jul;59(1):132-52.
- NICE. Diarrhoea and vomiting caused by gastroenteritis in under 5s: diagnosis and management NICE guidelines [CG84] Published date: April 2009.
- Guarino A, Vecchio A Lo, Dias JA et al. Universal recommendations for the management of acute diarrhea in non-malnourished children. *J Pediatr Gastroenterol Nutr* 2018; 67:586-93.

28.12 DISPNEA

La patologia respiratoria rappresenta una delle cause più comuni di accesso al PS, soprattutto nei primi anni di vita. Il rischio di compromissione respiratoria è tanto maggiore quanto minore è l'età del bambino, proprio per le dimensioni stesse delle vie aeree. Le cause più comuni di dispnea sono il laringospasmo e la laringotracheite acuta, la bronchiolite, l'asma bronchiale e la polmonite. Più rara, grazie alla vaccinazione anti-Hemophilus Influentiae e anti-Streptococcus Pneumoniae ma potenzialmente mortale, è l'epiglottite. Da non dimenticare, soprattutto sotto i 4 anni, l'ostruzione delle vie aeree da corpo estraneo.

Laringospasmo e laringotracheite acuta: Il primo può essere di origine allergica o secondario a reflusso gastroesofageo o angioneurotico; insorge improvvisamente, senza prodromi, durante tutti i periodi dell'anno. La laringotracheite è una patologia piuttosto frequente soprattutto in autunno e inverno, provocata per lo più da virus parainfluenzali, e colpisce bambini tra i 6 mesi e i 3 anni. Provoca edema delle corde vocali e del restringimento cricoideo con comparsa di raucedine, tosse secca e abbaiente, stridore inspiratorio fino a provocare difficoltà respiratoria. Insorgenza solitamente notturna.

Bronchiolite: è un'infezione dei bronchioli, provocata da virus, che colpisce i bambini fino all'anno di età. La bronchiolite provoca infiammazione ed edema dei bronchioli terminali e respiratori, con conseguente riduzione del diametro degli stessi e quindi difficoltoso flusso dell'aria. Inizia con rinite e tosse, a volte febbre, e dopo qualche giorno compaiono dispnea, tachipnea, alito delle pinne nasali e disidratazione. È più pericolosa nei prematuri con malattia polmonare cronica e nei neonati con cardiopatia congenita.

Asma: L'asma è una patologia infiammatoria cronica dell'apparato respiratorio caratterizzata da periodi più o meno lunghi di benessere intervallati da episodi di dispnea. Colpisce i bronchi intermedi ed è caratterizzata da edema della mucosa, ipersecrezione di muco e contrazione della muscolatura liscia peribronchiale (bronicospasmo).

L'ostruzione bronchiale nell'asma è sempre reversibile. La sintomatologia è caratterizzata da tosse secca e stizzosa, rientramenti toracici intercostali e del diaframma, sibili prevalentemente espiratori udibili anche a distanza, e nei casi gravi da cianosi e dolori addominali. Il **wheezing** dell'età prescolare ha una sintomatologia analoga.

Polmonite: per polmonite si intende un'infezione delle vie aeree inferiori che interessa il parenchima polmonare. L'età del bambino è importante per la diagnosi eziologica e la conseguente terapia. Secondo le Linee Guida la polmonite è definita da tre caratteristiche: 1) sintomi respiratori acuti (tosse, dispnea, rientramenti al giugulo e intercostali, dolore toracico); 2) infiltrato polmonare all'esame radiografico; 3) febbre $>37,5^{\circ}\text{C}$.

Epiglottite: è caratterizzata da febbre elevata con compromissione dello stato generale e stato tossico, stridore inspiratorio, faringodinia e scialorrea, causata dalla difficoltà a deglutire; la tosse e la raucedine sono rare o addirittura assenti. L'evoluzione può essere drammatica.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta l'aspetto globale del paziente, il colorito cutaneo, i segni di dispnea (rientramenti al giugulo, alitamento pinne nasali), l'eventuale presenza di scialorrea e lo stato di coscienza con l'AVPU.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- Modo di insorgenza e durata,
- Sintomi associati (tosse, dolore, emottisi),
- Difficoltà di alimentazione,
- Patologie polmonari preesistenti, cardiopatie congenite,
- Terapia farmacologica di fondo ed eventuali farmaci somministrati prima dell'accesso in PS.

Verificare la presenza delle seguenti condizioni patologiche che determinano un aumento di priorità di accesso alla visita a parità di codice:

- Ingestione di sostanza tossica.
- Patologia respiratoria cronica (asma, fibrosi cistica, ecc.).
- Malattie cardiache.
- Prematurità.

L'inalazione di fumo da incendio o di monossido di carbonio (CO) e il riferito episodio di soffocamento da inalazione di corpo estraneo (CE) identificano sempre un codice 1

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare FR, FC, PA, SPO₂, TC, valutare lo stato di coscienza con il pGCS/GCS.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

NB: Per l'inalazione di corpo estraneo si consulti scheda dedicata.

TRIAGE PEDIATRICO DELLA DISPNEA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Arresto respiratorio. Severo distress respiratorio. Disfagia, scialorrea, emottisi massiva. Dolore toracico.	Moderato distress respiratorio. Emottisi. Dolore toracico.	Lieve distress respiratorio. Dolore toracico.	Tosse persistente insorta acutamente.	Rinorrea, congestione nasale, tosse cronica.
Sintomi/segni associati	Riferito episodio di soffocamento da inalazione di corpo estraneo.				
Score specifici	pGCS/GCS	pGCS/GCS, Dolore	pGCS/GCS, Dolore	Dolore	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Lavaggio nasale (neonato/lattante), EGA, accesso venoso. Secondo protocollo locale			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati Per valutare il grado di distress respiratorio fare riferimento alla scheda specifica "funzione respiratoria".				

Bibliografia essenziale

- *Ralston SL, Lieberthal AS, Meissner HC, Alverson BK, Baley JE, Gadomski AM, Johnson DW, Light MJ, Maraga NF, Mendonca EA, Phelan KJ, Zorc JJ, Stanko-Lopp D, Brown MA, Nathanson I, Rosenblum E, Sayles S 3rd, Hernandez-Cancio S; American Academy of Pediatrics. Clinical practice guideline: the diagnosis, management, and prevention of bronchiolitis. Pediatrics. 2014 Nov;134(5):e1474-502*
- *Gruppo TML (Triage Modello Lazio). Il triage ospedaliero. Laziosanità, Agenzia di Sanità Pubblica, Regione Lazio, 2007*

28.13 DISTURBI OCULARI

L'urgenza in oftalmologia, intesa come immediata necessità di intervento di uno specialista al fine di evitare danni irreversibili alla funzione visiva, è rappresentata da un numero relativamente limitato di condizioni. I traumatismi che violano l'integrità del bulbo oculare, il contatto con agenti chimici e alcune patologie oculari specifiche, rappresentano la grande maggioranza di queste condizioni.

Valutazione immediata

La valutazione iniziale deve includere: la macroscopica presenza di lesioni di continuo del bulbo oculare o di corpo estraneo, le grossolane alterazioni di forma, il colore e/o visus rispetto alla norma o all'occhio controlaterale.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- Modalità di comparsa, durata;
- Sintomi associati (dolore, prurito, edema, fotofobia, lacrimazione, tipo di secrezione, cefalea, vomito etc.);
- Assunzione di sostanze potenzialmente allergizzanti;
- Contatto con sostanze chimiche/tossiche;
- Trauma;
- Esposizione a punture d'insetto;
- Farmaci (es ipratropio bromuro, colliri ecc.).

Le lesioni da sostanze chimiche o combustione identificano sempre un codice 1.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare TC e valutare la reattività e il diametro pupillare. Valutare l'intensità del dolore. L'esame fisico mira a confermare la presenza di lesioni evidenti e di eventuali manifestazioni associate.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DEI DISTURBI OCULARI					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Lesione penetrante. Rottura globo oculare.	Trauma oculare. Riduzione del visus. Anomalie delle pupille.	Diplopia acuta. Edema periorbitario associato a febbre. Emorragia congiuntivale	Secrezione purulenta dall'occhio. Diplopia cronica. Fotofobia.	Arrossamento lieve, prurito.
Sintomi/segni associati	Lesioni da sostanze chimiche o combustione.	Cefalea, vomito. Corpo estraneo evidente.			
Score specifici		Dolore	Dolore	Dolore	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Secondo protocollo locale			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati.				

Bibliografia essenziale

- Gruppo TML (Triage Modello Lazio). Il triage ospedaliero. Laziosanità, Agenzia di Sanità Pubblica, Regione Lazio, 2007
- Zagardi T, Da Dalt L. Il triage pediatrico, PICCIN, 2008

28.14 DOLORE ADDOMINALE ACUTO

Il dolore addominale acuto in età pediatrica dipende per lo più da patologie localizzate a livello dell'apparato gastroenterico vero e proprio, ma può essere anche conseguenza di una patologia localizzata nell'apparato genito-urinario o respiratorio. E' vero che la causa più comune è la gastroenterite acuta, ma va tenuto presente che un bambino affetto da una polmonite basale o un'infezione delle vie urinarie, può presentare come sintomo principale un dolore addominale che induce il genitore a recarsi al PS.

L'eziologia varia a seconda dell'età del bambino:

- nel lattante, la causa più frequente è la gastroenterite acuta, ma vanno escluse il volvolo, l'invaginazione, la perforazione di un viscere, l'ernia strozzata, l'infezione delle vie urinarie e il morbo di Hirschprung;
- nel bambino in età prescolare le cause più comuni sono la gastroenterite acuta, le infezioni delle vie urinarie, i traumi, l'appendicite, la polmonite, le crisi asmatiche, le sindromi virali, la stipsi e porpora di Schonlein Henoch;
- nel bambino in età scolare oltre alle precedenti, vanno considerate le patologie infiammatorie dell'intestino, quelle della pelvi e, nelle adolescenti, eventuali gravidanze extrauterine, dismenorrea e torsione ovarica.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta l'aspetto globale del paziente, la deambulazione, il dolore.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- Età del paziente
- Epoca e modalità di insorgenza della sintomatologia
- Tipo di dolore (fisso, intermittente etc.) ed eventuale irradiazione
- Sintomi associati (febbre, nausea, vomito, diarrea/alvo chiuso, disuria)
- Fase del ciclo mestruale nelle ragazze
- Farmaci assunti
- Storia di recente trauma o sforzo fisico

Verificare la presenza delle seguenti condizioni patologiche che determinano un aumento di priorità di accesso alla visita.

- Presenza di patologie addominali croniche
- Recenti interventi chirurgici sull'addome
- Presenza di derivazione V-P
- Trauma addominale <12 ore
- Anemia falciforme

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare FC, FR, PA, SpO₂, TC e valutare l'intensità del dolore con le scale apposite. Valutare lo stato di idratazione con la scala di Gorelick o CDS.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DEL DOLORE ADDOMINALE ACUTO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Ematemesi profusa in atto.	Vomito ematico-caffeano-biliare. Rettorragia, melena. Ingestione/inalazione di sostanze tossiche. Decubito obbligato. Vomito, alvo chiuso ai gas. Metrorragia	Diarrea ematica, vomito persistente. Feci scure, massa addominale visibile. Irritabilità inconsolabile nel lattante. Rash petecchiale o purpurico agli arti inferiori.	Stipsi cronica Irritabilità consolabile nel lattante Disuria	
Sintomi/segni associati	Distress respiratorio severo.	Distress respiratorio moderato. Ematuria, ittero severo. Cute pallida/occhi alonati e distensione addominale.	Distress respiratorio lieve.	Nessun distress. Dismenorrea in assenza di altri segni o sintomi.	
Score specifici		Dolore, Gorelick o CDS	Dolore, Gorelick o CDS	Dolore, Gorelick o CDS	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Accesso venoso, esami ematochimici, HGT, Beta-HCG nelle adolescenti con amenorrea, EGA, destrostic, stick urine o secondo protocollo locale			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato.		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati.				

Bibliografia essenziale

- Gruppo TML (Triage Modello Lazio). Il triage ospedaliero. Laziosanità, Agenzia di Sanità Pubblica, Regione Lazio, 2007

28.15 DOLORE ARTICOLARE NON TRAUMATICO

I dolori articolari sono un evento frequente in età pediatrica. Spesso, in età scolare i bambini manifestano dolori di una o più articolazioni, senza che siano presenti segni evidenti di infiammazione; in età adolescenziale non è inusuale il riscontro di dolori articolari legati ad attività sportiva.

Di frequente riscontro, specie tra 1 e 4 anni, è la sinovite reattiva dell'anca, una coxalgia legata ad infiammazione conseguente ad infezione virale. I classici sintomi di zoppia, dolore alla deambulazione e all'abduzione dell'arto interessato, a fronte di un buono stato generale, consentono di non attribuire un codice di elevata priorità.

Diversamente, un dolore articolare non traumatico può essere, specie nei bambini più piccoli, il sintomo di un'artrite settica e in questo caso saranno presenti la febbre e i segni della flogosi, oppure essere la spia di una malattia sistemica di tipo reumatologico od oncologico. Lo stato generale del bambino e i sintomi associati di una possibile patologia sistemica, rappresenteranno la guida nell'attribuzione del codice di triage.

Valutazione immediata

Nella valutazione deve essere considerato lo stato generale del paziente e la deambulazione.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- Da quanto tempo è insorto il dolore e sua tipologia
- Presenza di febbre o altri sintomi associati quale malessere, pallore, astenia
- Familiarità per patologie autoimmuni o recente episodio di infezione streptococcica
- Impotenza funzionale di una o più articolazioni
- Presenza dei segni di flogosi articolare
- Rigidità mattutina (cause infiammatorie)
- Morso di zecca (malattia di Lyme)
- Anemia falciforme
- Emofilia

Se età inferiore ai 12 mesi assegnare un codice non inferiore al codice 3.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare: PA, FC, FR, TC, valutare dolore e impotenza funzionale; tumefazioni visibili.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DEL DOLORE ARTICOLARE NON TRAUMATICO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 2	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale		Deficit motorio /sensoriale. Compromissione neuro-vascolare.	Presenza di segni di flogosi locale: tumefazione, impotenza funzionale, arrossamento, calore al termotatto.	Zoppia isolata	Riferito dolore non traumatico, al momento assente, insorto da più di una settimana.
Sintomi/segni associati		Astenia, pallore, febbre persistente.	Febbre. Rash petecchiale o purpurico degli arti inferiori		
Score specifici		Dolore	Dolore	Dolore	
PROCEDURE TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Accesso venoso, esami ematochimici o secondo protocollo locale.			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale.			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati				

Bibliografia essenziale

- *Gruppo TML (Triage Modello Lazio). Il triage ospedaliero. Laziosanità, Agenzia di Sanità Pubblica, Regione Lazio, 2007*
- *Zagardi T, Da Dalt L. Il triage pediatrico, PICCIN, 2008*

28.16 DOLORE INGUINO-SCROTALE

Il dolore inguino-scrotale rappresenta un sintomo frequente in età pediatrica e può, talora, costituire un'urgenza chirurgica. Due fasce di età sono a maggior rischio: i primi due anni di vita per possibili ernie strozzate e l'età post-puberale per torsione del testicolo.

Un'ernia inguinale può essere differenziata da un idrocele mediante transilluminazione; in epoca neonatale queste differenze possono essere meno evidenti.

In tutti i pazienti con dolore inguino-scrotale deve essere escluso un recente trauma e valutata la eventuale presenza di tumefazione della sede e/o la presenza di altri segni quali l'edema e il cambiamento del colore della cute sovrastante.

Il dolore intenso, spesso manifestato con pianto inconsolabile nel bambino più piccolo, associato a nausea e/o vomito deve costituire un campanello d'allarme.

Talora il dolore in sede inguino-scrotale è di natura riflessa, conseguente ad un'infezione coxo-femorale, la cui forma più frequente è rappresentata dalla sinovite reattiva dell'anca.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta l'aspetto globale del paziente, la deambulazione, il dolore.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- Età del paziente (particolare attenzione va rivolta ai ragazzi in età post-puberale e ai bambini < 24 mesi)
- Epoca e modalità di insorgenza della sintomatologia
- Tipo di dolore
- Storia di recente trauma o sforzo fisico

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare TC e valutare l'intensità del dolore con le scale apposite. L'esame fisico mira a rilevare la presenza di tumefazione in regione inguino-scrotale, l'aspetto della cute sovrastante e l'infezione dello spazio sottostante il prepuzio.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DEL DOLORE INGUINO-SCROTALE					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale		Tumefazione inguino-scrotale fissa/dolente. Edema importante del pene ed eritema scrotale. Comparsa improvvisa di dolore.	Tumefazione inguino-scrotale intermittente dolorosa. Edema moderato del pene	Dolore inguinale. Lieve edema del pene.	Non previsto
Sintomi/segni associati		Nausea e vomito Pianto inconsolabile		Zoppia	
Score specifici		Dolore	Dolore	Dolore	
PROCEDURE TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Accesso venoso, esami ematochimici Digiuno. Secondo protocollo locale.			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale.			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato.		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati.				

Bibliografia essenziale

- *Gruppo TML (Triage Modello Lazio). Il triage ospedaliero. Laziosanità, Agenzia di Sanità Pubblica, Regione Lazio, 2007*
- *Zagardi T, Da Dalt L. Il triage pediatrico, PICCIN, 2008*

28.17 DOLORE TORACICO NON TRAUMATICO

Il dolore toracico è un sintomo comune in età pediatrica e rappresenta frequentemente un motivo di richiesta di visita medica presso il PS. Le campagne di educazione pubblica sanitaria hanno enfatizzato tale sintomo come potenzialmente pericoloso tra gli adulti, creando un'eccessiva preoccupazione quando riguarda il bambino. Nei bambini, il dolore toracico è tipicamente benigno e autolimitante, non è frequentemente causato da una malattia organica ed è raramente di origine cardiaca. E' comunque un sintomo difficile da valutare sia per l'infermiere di Triage che per il medico d'urgenza.

Cause

- **Cardiaco:** aritmie, patologie cardiache acquisite (pericarditi, vasculiti, cardiomiopatie), patologie cardiache congenite, soprattutto dopo intervento chirurgico.
- **Respiratorio:** infezioni, patologie della pleura, asma, inalazione di corpo estraneo, pneumotorace o pneumomediastino, irritazione da inalanti, respiro disfunzionale, ad esempio da iperventilazione, neoplasia toracica.
- **Gastrointestinale:** reflusso gastroesofageo, esofagite, gastrite, spasmo esofageo, acalasia, corpo estraneo esofageo, pancreatite, ascesso sotto diaframmatico.
- **Muscoloscheletrico:** sindromi dolorose a carico delle coste e delle articolazioni (sindrome di Tietze, costocondrite, traumi, sindrome da scivolamento costale); a carico dello sterno; a carico della muscolatura toracica ed intercostale; a carico della colonna dorsale (traumi, tumori, infezioni etc.).
- **Psicogeno:** respiro disfunzionale.
- **Miscellanea:** dolore da sviluppo mammario. Da herpes zoster. "Precordial catch" o "fitta di Texidor", dolore ben localizzato e di breve durata che colpisce soprattutto bambini tra i 6 e 12 anni ed origina verosimilmente dalla pleura parietale o da uno spasmo muscolare; di solito non si irradia e peggiora con l'inspirazione profonda. Dolore puntorio (stitch), che si localizza nella parte inferiore del torace o al fianco durante un esercizio fisico effettuato a breve distanza da un pasto o dall'assunzione di liquidi.

Generalmente il più comune è il dolore idiopatico, seguito da quello muscolo-scheletrico. Il dolore toracico di natura cardiaca è il più raro.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si considera l'aspetto globale del paziente, lo stato di sofferenza, la deambulazione e posizione antalgica e l'eventuale presenza di segni e sintomi suggestivi di dolore cardiaco (vedi "caratteristiche del dolore")

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- Tipo di dolore, intensità e durata.
- Modalità di insorgenza.
- Sospetta ingestione di corpo estraneo
- Sede ed eventuali irradiazioni.
- Caratteristiche del dolore (dolore oppressivo/costrittivo con o senza irradiazione; irradiazione a collo, mandibola, spalle, braccia, dorso, epigastrio; dispnea, angoscia, pallore/cianosi, sudorazione algida, sincope, palpitazioni).
- Correlazione con i pasti, con gli atti respiratori, con il movimento, con lo sforzo fisico.

- Patologie di base; familiarità per malattie cardiovascolari.
- Terapie in atto.
- Uso di sostanze stimolanti o d'abuso.

La presenza di cardiopatie congenite/acquisite o di intossicazioni aumenta la priorità di accesso alla visita medica.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare PA, FC, FR, TC, SpO₂; valutare la simmetria dei polsi e l'intensità del dolore; valutare lo stato della cute (cianosi, pallore, sudorazione, marezatura, edemi).

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DEL DOLORE TORACICO NON TRAUMATICO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Severo distress respiratorio. Dolore con caratteristiche cardiache (vedi sintomi/segni associati).	Moderato distress respiratorio.	Lieve distress respiratorio.	Non previsto	Non previsto
Sintomi/segni associati	Dispnea, angoscia, pallore, cianosi, sudorazione algida. Sincope.	Sincope o Pre-sincope	Febbre, tosse		
Score specifici		Dolore	Dolore		
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Accesso venoso, prelievi (con enzimi cardiaci), ECG o secondo protocollo locale.			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati.				

Bibliografia essenziale

- Ives A, Daubeney P, Balfour-Lynn M. RECURRENT CHEST PAIN IN THE WELL CHILD. Arch Dis Child 2010 95:649-654 April 6 2010
- Evangelista JA, ParsonS M, Renneburg AK. Chest pain in children and adolescent: diagnosis through history and physical examination J Pediatr Health Care 2000 Jan-Feb;14(1):3-

28.18 ERUZIONE CUTANEA

La comparsa di un'eruzione cutanea transitoria ("rash") in un bambino è evento estremamente frequente. Attribuire un corretto codice di triage in questa condizione non è semplice, in quanto patologie dalle più banali alle più gravi possono manifestarsi inizialmente con la sola comparsa di eruzione cutanea. Infatti, è descritta in letteratura un'elevata incidenza sia di "over triage" che di "under triage" per questa condizione.

Inoltre, è compito dell'infermiere di triage individuare, tra i bambini con eruzione cutanea, quelli con sospetta malattia diffusiva e disporre un adeguato isolamento durante l'attesa.

Principali cause

- Malattie esantematiche.
- Sepsi.
- Porpora trombocitopenica.
- Altre cause di porpora.
- Orticaria.
- Anafilassi.
- Dermatite atopica.
- Altre dermatiti.
- Punture d'insetto.

Valutazione immediata

Valutare stato generale, stato di coscienza (AVPU), rigidità nucale, morfologia delle lesioni (in particolare se si tratta di rash petecchiale), colorito cutaneo.

N.B. il bambino va fatto spogliare per un'adeguata visualizzazione del rash.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- Modalità di comparsa, durata.
- Sintomi associati compatibili con anafilassi (prurito, sintomi respiratori o gastrointestinali, riduzione PA).
- Febbre.
- Stato generale.
- Deficit immunitari.
- Possibili contatti con soggetti affetti da patologie diffuse.
- Assunzione di alimenti potenzialmente allergizzanti.
- Esposizione a punture d'insetto.
- Anamnesi positiva per shock anafilattico

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare FC, FR, SpO₂, PA, TC. L'esame fisico mira a confermare la presenza di lesioni cutanee e darne una prima sommaria descrizione, e di eventuali manifestazioni associate (stato settico, distress respiratorio).

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELL'ERUZIONE CUTANEA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Rash petecchiale o purpurico con febbre alta e stato settico. Orticaria + altri sintomi compatibili con anafilassi. Edema della lingua e distress respiratorio	Orticaria in pz con pregressa reazione. Punture di imenotteri (vespe, api, calabroni) in pz con pregressa reazione.	Eruzione cutanea + febbre > 5 giorni. Reazione orticarioide ad insorgenza acuta dopo esposizione ad allergene, senza sintomi associati Rash purpurico agli arti inferiori.	Eruzione cutanea, sospetta malattia infettiva. Rash orticarioide pruriginoso.	Eruzione cutanea senza prurito. Punture d'insetto non associate ad altri sintomi. Lesioni dermatiti che senza altri sintomi. Riferita orticaria.
Sintomi/segni associati	Rigidità nucale	Distress respiratorio, sintomi gastroenterici acuti.			
Score specifici		Dolore	Dolore	Dolore	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Isolamento, accesso venoso.		Isolamento	
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati.				

Bibliografia essenziale

- Agency of Healthcare Research and Quality. Emergency Severity Index (ESI). A triage tool for emergency department care; 2012

28.19 ELETTROCUZIONE /FOLGORAZIONE

La folgorazione si verifica quando il corpo del bambino è attraversato da una forte quantità di corrente elettrica, riportando danni più o meno gravi.

Spesso avviene in ambiente domestico, quando il bambino tocca apparecchi elettrici o prese di corrente. In altri casi avviene all'aperto, ad esempio a causa di fulmini.

La gravità del danno dipende da:

- Tipo e intensità della corrente elettrica;
- Durata del passaggio della corrente elettrica;
- Punti del corpo entrati in contatto con la corrente.

Sintomi e lesioni:

- Ustioni cutanee nel punto di contatto della corrente elettrica (entrata e uscita)
- Arresto respiratorio (contrazione dei muscoli respiratori), lesioni degli organi di senso (vertigini, ecc.)
- Lesioni neurologiche del midollo spinale (paralisi temporanee, ecc.)
- Fibrillazione del muscolo cardiaco
- Arresto cardiaco
- Tetanizzazione (contrazione spasmodica dei muscoli) che possono anche impedire alla persona di staccarsi dalla fonte di elettricità.
- Traumi da spasmi muscolari o da caduta a terra.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta l'aspetto globale del paziente, l'integrità della cute, lo stato di coscienza con l'AVPU, l'eventuale presenza di traumi e ferite.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su: dinamica e tempi dell'evento, pregresso arresto cardiaco, perdita di coscienza, folgorazione da fulmine o folgorazione da alto voltaggio identificano sempre un codice 1.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare:

- PA, FC, FR, TC e SpO₂ dolore; pGCS/GCS se necessario;
- esaminare attentamente la cute, il cavo orale per valutare la presenza di ustioni
- valutare la presenza di lesioni traumatiche.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELL'ELETTROCUZIONE / FOLGORAZIONE					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Evidenti lesioni cutanee. Spessore parziale o totale della mano, piede, faccia o perineo. Edema facciale, coinvolgimento delle labbra	Ustione superficiale	Non previsto	Non previsto	Non previsto
Sintomi/segni associati	Trauma maggiore. Aritmia/polso periferico assente. Progresso arresto C-R o perdita di coscienza	Trauma			
Score specifici	pGCS/GCS.TBSA	Dolore. pGCS/GCS. TBSA			
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Togliere vestiti. Pulizia della ferita con soluzione fisiologica. Esame urine per mioglobinuria. Accesso venoso. Monitoraggio cardiaco. Secondo protocollo locale			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni			
Altro	Vedere anche scheda ustione				

Bibliografia

- *Gruppo TML (Triage Modello Lazio). Il triage ospedaliero. Laziosanità, Agenzia di Sanità Pubblica, Regione Lazio, 2007*
- *Zagardi T, Da Dalt L. Il triage pediatrico, PICCIN, 2008*

28.20 INALAZIONE DI CORPO ESTRANEO

L'aspirazione di un corpo estraneo rappresenta un'evenienza comune e potenzialmente fatale in età pediatrica. La maggior parte delle morti è conseguente ad asfissia dovuta all'ostruzione delle vie aeree superiori e accade nell'ambiente domestico. La fascia di età più a rischio è quella compresa tra 3 mesi e 6 anni con un picco a 14 mesi. In circa il 50% dei casi, i corpi estranei inalati sono rappresentati da materiale alimentare (pasta, pezzi di carne, vegetali duri, pane, arachidi, wurstel). Nei restanti casi si tratta di oggetti di diversa natura (parti di giocattoli di plastica, bottoni, monete, spille, sfere metalliche, palloncini.) Diversi fattori predispongono il bambino al rischio di inalazione, tra questi la scarsa coordinazione tra deglutizione e respiro, la suzione frequente, l'esposizione inappropriata ed imprudente a determinati cibi solidi durante lo svezzamento, la fase orale e la naturale curiosità del bambino verso gli oggetti nuovi. I sintomi dipendono dalla natura dell'oggetto, dalla localizzazione dal grado d'ostruzione delle vie respiratorie e possono simulare altre patologie come il crup e l'asma. Solitamente gli oggetti con diametro superiore ai 2 centimetri tendono ad arrestarsi in orofaringe mentre quelli con meno di 15 millimetri di diametro possono localizzarsi tra le corde vocali o scendere lungo la trachea fino alle diramazioni bronchiali. Possiamo quindi trovarci di fronte a un'ostruzione parziale (il bambino riesce a pronunciare qualche parola, tossisce, piange) o a un'ostruzione completa (il bambino non riesce a parlare, a piangere e a tossire e diventa rapidamente cianotico). Un bambino pertanto può manifestare un'inalazione in modi molto diversi che vanno dalla semplice tosse fino all'emergenza più grave con asfissia e arresto respiratorio. La tempestività della diagnosi e la scrupolosa pianificazione terapeutica sono gli elementi fondamentali per un trattamento efficace e sicuro.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale occorre valutare lo stato generale del bambino, colorito cutaneo, tosse, dispnea e stato di coscienza con l'AVPU.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- natura e dimensioni del CE,
- tempo e circostanze dell'inalazione,
- ora dell'ultimo pasto
- sintomi associati (tosse, stridore, dispnea, dolore, scialorrea, irrequietezza, disfagia, vomito),
- patologie di base

In caso di ritardo psico-motorio assegnare un codice non inferiore a 3.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare FR, FC, PA, SpO₂, pGCS/GCS. All'esame fisico andrà valutata l'eventuale presenza di CE in orofaringe; tosse, stridore, dispnea, cianosi.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELL'INALAZIONE DI CORPO ESTRANEO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Distress respiratorio. Stridore, raucedine, disfagia, scialorrea.	Tosse persistente. Cianosi pregressa. Enfisema sottocutaneo al collo (crepitii e/o iperemia della zona del collo) Anamnesi certa	No distress respiratorio. Tosse accessuale.	No distress respiratorio. No tosse in atto ma anamnesi sospetta per inalazione.	Non previsto
Sintomi/Segni associati					
Score specifici		Dolore, pGCS/GCS	Dolore, pGCS/GCS	Dolore, pGCS/GCS	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Secondo protocollo locale			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati. In caso di ritardo psico-motorio non assegnare un codice inferiore a 3.				

Bibliografia essenziale

- Hammer J. Acquired upper airway obstruction. Paediatric respiratory reviews (2004) 5, 25-33

28.21 INGESTIONE DI CORPO ESTRANEO

L'ingestione accidentale di corpi estranei (CE) rappresenta un rischio per il bambino, in particolare durante la prima infanzia. Anche il solo sospetto di ingestione di corpo estraneo deve essere in attenta considerazione per eventuale approfondimento diagnostico. Muovendo i primi passi alla scoperta dell'ambiente circostante, il bimbo può accidentalmente venire a contatto con gli oggetti più disparati che rappresentano, nella sua logica conoscitiva, novità "irresistibilmente attrattive". L'ingestione è la conseguenza dell'istinto, tipico di questa fase dello sviluppo, che induce il bambino a portare alla bocca qualunque oggetto o sostanza (fase orale dell'apprendimento).

In alcuni casi la tipologia o la sede di stazionamento del CE ingerito realizzano quadri clinici di sicura o potenziale gravità, tali da comportare la necessità di una sollecita rimozione del CE stesso. I corpi estranei più comuni sono rappresentati da:

- **alimenti:** boli carnei, grossi semi, bacche, lische di pesce
- **oggetti:** innocui (monete, palline di plastica) e vulneranti (appuntiti o contundenti)
- **contenitori tossici:** disk batteries, magneti, oggetti contenenti piombo o sostanze stupefacenti.

L'80% dei CE supera spontaneamente lo stomaco (di solito oggetti di dimensioni < 2 cm, tranne che in bambini molto piccoli); l'altro 20% richiede rimozione per via endoscopica (ad es. pile, oggetti vulneranti, ecc.).

L'ingestione, anche sospetta, di disk battery rappresenta un'emergenza poiché potenzialmente letale, per la quale deve essere assegnato un codice 1 di priorità; se confermata la presenza va attivato il trasporto all' Hub di competenza. Le pile a bottone possono causare ustioni ulcerative anche a due ore dall'ingestione. L'ingestione di due o più magneti, o di un magnete associato ad altro corpo metallico, può rappresentare un'urgenza per il rischio di perforazione intestinale in caso di adesione.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale occorre valutare lo stato generale del bambino, colorito cutaneo e stato di coscienza con l'AVPU.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- natura e dimensioni del CE,
- tempo e circostanze dell'ingestione,
- ora dell'ultimo pasto,
- sintomi associati (tosse, dispnea, dolore, scialorrea, irrequietezza, odinofagia, disfagia, vomito, emottisi, ematemesi, enterorragia),
- patologie di base.

In caso di:

- ritardo psicomotorio
- stenosi esofagee o sequele di interventi chirurgici esofago-gastrico-addominali;
- ingestione di magneti, oggetti di grosse dimensioni e/o appuntiti o taglienti, sostanze contenenti piombo;

assegnare un codice non inferiore a 2.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare FR, FC, PA, SpO₂, pGCS /GCS, scala del dolore. All'esame fisico andranno valutata la eventuale presenza di CE in faringe (es lisca di pesce), la presenza di dispnea (compressione laringotracheale); di enfisema sottocutaneo (crepitii alla palpazione del collo); l'addome va esaminato per valutare segni di occlusione o peritonite.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELL'INGESTIONE DI CORPO ESTRANEO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Cianosi, distress respiratorio, scialorrea, emorragia digestiva.	Stridore, raucedine, disfagia. Conati di vomito "ingombro sternale", enfisema sottocutaneo del collo (crepitii e/o iperemia della regione del collo). Cianosi pregressa. Corpo estraneo vulnerante, patologie di base (stenosi esofagee o sequele di interventi chirurgici esofago-gastrico-addominali).	Difficoltà alla deglutizione (rifiuto di alimentarsi) Rigurgiti. Forma smussa e dimensioni >2cm.	Forma smussa e dimensioni <2 cm: generalmente non problemi di progressione.	Non previsto
Sintomi/segni associati		Dolore	Dolore	Dolore	
Score specifici					
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività					
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati In caso di ingestione di disk battery o di un magnete assegnare rispettivamente codice 1 e codice 2				

Bibliografia essenziale

- SIGENP. Consensus statement sulle urgenze endoscopiche non emorragiche in età pediatrica. Progetto AIRONE 2008
- Mamula P, Sobol S, Ford C. Children Hospita of Philadelphia. Pathway for the evalutation/Treatment of the Child with Foreign Body Ingestion. Revised November 2018

28.22 ITTERO

Si definisce ittero una sindrome caratterizzata da colorazione gialla della cute, delle sclere, degli occhi e dei liquidi corporei. L'ittero si rende evidente quando il livello di bilirubina nel sangue raggiunge il valore di 3 mg%. Si riconosce più facilmente alla luce solare e non deve essere confuso con la colorazione gialla che può assumere la cute quando si ha un eccessivo consumo di carote o pomodoro. Infatti, in questo caso la cute è giallastra, ma le sclere sono bianche. Le manifestazioni d'ittero possono dipendere da varie cause che si differenziano **a seconda dell'età del paziente**:
In età neonatale (inferiore a 28 giorni) le cause di aumento della bilirubina indiretta o non coniugata possono essere:

Emolitiche:

- Emolisi massiva per Incompatibilità materno-fetale per il gruppo sanguigno.
- Anemie emolitiche congenite.
- Riassorbimento ematomi da parto e/o emorragie intrapartum.

Non emolitiche:

- Sindrome Crigler-Najjar tipo I e II.
- Ipotiroidismo.
- Setticemia e Sepsi delle vie urinarie.

Le cause di aumento della bilirubina diretta o coniugata possono essere:

- Malformazioni delle vie biliari
- Epatite neonatale.
- Epatite virale da virus epatotropi maggiori e minori
- Malattie metaboliche da accumulo e da alterazione enzimatica del metabolismo proteico.
- Difetti della sintesi degli acidi biliari.
- Malattie mitocondriali.
- Fibrosi cistica.

L'ittero fisiologico del neonato in 2a-4a giornata di vita scompare lentamente verso la 5a-7a giornata. Prevalentemente caratterizzato dall'aumento della bilirubina di tipo indiretto, è determinato da relativa e transitoria immaturità del fegato nello smaltire la bilirubina prodotta in eccesso per l'elevato catabolismo dell'emoglobina, fisiologicamente alta nel neonato.

In **età successiva**, le cause di aumento della bilirubina indiretta o non coniugata sono:

- Emolisi (deficit di G6PD e Favismo, talassemia, infezioni etc.).
- Sindrome di Gilbert.
- Allattamento al seno.

Le cause di aumento della bilirubina diretta o coniugata raggruppano un gran numero di eventi significativi di patologia epato-biliare:

- Epatiti Virali.
- Calcolosi.
- Epatopatie in corso di altre malattie.
- Intossicazione da farmaci (es. paracetamolo, farmaci neurologici etc.).
- Patologie su base autoimmunitarie.
- Epatopatia ad esordio acuto per patologie da accumulo di rame o ferro.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta l'aspetto globale del paziente, il colorito della cute e delle sclere.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- episodio infettivo nei giorni precedenti;
- e/o dolori addominali anche non specifici;
- assunzione nei 30 giorni precedenti di frutti di mare crudi o non perfettamente cotti, altri alimenti a rischio, assunzione cronica di medicinali;
- colorazione gialla o meno delle sclere;
- evacuazione di feci di colore giallo molto chiaro, quasi "bianche";
- emissione di urine color marsala;
- febbre e sintomi di malessere;
- vomito o nausea;
- petecchie o porpora;
- irritabilità e pianto inconsolabile;
- prurito;
- dolore addominale.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare TC. Ispezione della cute, mucose e sclere, valutare lo stato d'idratazione con la scala di Gorelick o CDS.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELL'ITTERO					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale		Insorgenza acuta Epatopatia nota Lattante < 3 mesi	Lattante >3 mesi		
Sintomi/Segni associati	Rash petecchiale o purpurico con febbre. Pallore. Urine scure.	Dolore e/o distensione addominale. Vomito. Irritabilità, pianto inconsolabile, letargia.	Feci acoliche.		
Score specifici		Gorelick o CDS, pGCS/GCS	Gorelick o CDS, pGCS/GCS		
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Posizionare ago cannula, prelievo, secondo protocollo locale.			
Attivazione consulenza		Attivare protocollo locale			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati.				

Bibliografia essenziale

- Bratlid D, Nakstad B, Hansen TWR. National guidelines for treatment of jaundice in the newborn. *Acta Paediatrica* 2011; 100: 499-505

28.23 OTALGIA e OTORREA/OTORRAGIA

L'otite media è la patologia di più frequente riscontro in età pediatrica: oltre l'80% dei bambini sotto ai 3 anni di vita presenta almeno un episodio di otite media acuta (OMA) e in circa un terzo dei soggetti si evidenzia una significativa ricorrenza degli episodi (Rovers 2004, Pelton 2005).

L'otalgia è una delle cause più frequenti di accesso al pronto soccorso pediatrico. L'otalgia può essere suddivisa in primaria, se insorge a causa di una malattia dell'orecchio, e secondaria se è invece conseguente ad altre problematiche.

Le cause di otalgia primaria sono:

- Otite media acuta.
- Otite esterna.
- Penetrazione di corpo estraneo nel condotto uditivo.
- Trauma.
- Tappo di cerume.
- Varicella o herpes zoster.
- Mastoidite.
- Problemi dermatologici del condotto uditivo esterno (es. psoriasi o eczema).
- Disfunzione della tuba di Eustachio

Le cause di otalgia secondaria sono:

- Faringite.
- Laringite
- Ascesso peritonsillare.
- Infezioni a livello del cavo orale (es. ascessi dentari, carie, gengiviti).
- Problematiche dell'articolazione temporo-mandibolare (ATM)

L'otorrea (fuoriuscita di liquido dall'orecchio) e l'otorragia (fuoriuscita di sangue dall'orecchio) possono complicare un'otite esterna o un'otite media con perforazione del timpano ma possono essere anche conseguenza di una frattura della rocca petrosa o della base cranica (in questo caso il liquido che fuoriesce è il liquido cerebrospinale e si parla di otoliquorrea). Le fratture della rocca petrosa interessano per lo più bambini di età inferiore a 6 anni e sono di solito dovute a incidenti stradali. I segni suggestivi di frattura dell'osso temporale sono:

- Segno di Battle (ecchimosi retro auricolare)
- Sanguinamento dall'orecchio

Le fuoriuscite di liquor cerebrospinale e la paralisi facciale sono due complicanze la cui corretta gestione iniziale è di fondamentale importanza.

Valutazione immediata

Effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- modalità e il tempo di insorgenza del sintomo,
- caratteristiche (es. se si modifica con la postura),
- l'eventuale assunzione di farmaci,

- traumi cranici o dell'orecchio recenti,
- sintomi associati (disturbi uditivi quali ipoacusia e/o acufeni, nausea, vomito, cefalea, febbre, vertigini),
- corpo estraneo,
- eritema, edema e secrezioni nel condotto uditivo esterno

In caso di disturbi della coagulazione o di storia inappropriata non assegnare codice inferiore a 3.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare, FC, FR, SpO₂, TC. All'esame fisico andranno ricercati anche eventuali asimmetrie della faccia, ispezione del condotto uditivo per corpo estraneo.

Decisione di Triage con attribuzione codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELL'OTALGIA E OTORREA/OTORRAGIA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Otorrea/otorragia secondaria a trauma cranico e/o dell'orecchio Asimmetria facciale	Trauma cranico e/o dell'orecchio ≤ 12 ore. Pianto inconsolabile Irritabilità/letargia	Trauma cranico e/o all'orecchio ≥12 ore. corpo estraneo nell'orecchio Vertigini	Otorrea/otorragia non traumatica. Perdita di udito improvvisa Ematoma auricolare	Otalgia pregressa. Perdita di udito progressiva
Sintomi/segni associati			Vomito persistente	Vertigini, nausea, Tinnito	
Score specifici		Dolore	Dolore	Dolore	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Secondo protocollo locale.			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati.				

Bibliografia essenziale

- SIP. Otite Media Acuta: dalla diagnosi alla prevenzione, 2012 [http://sip.it/formazione - aggiornamento/5200](http://sip.it/formazione-aggiornamento/5200)
- Manuale formativo di Triage Pediatrico, editore Biomedica, edizione 2009, IV ristampa novembre 2016.
- Il Triage Pediatrico, editore Piccin, edizione 2008, Piccin Nuova Libreria S.p.A., Padova

28.24 PIANTO INCONSOLABILE NEL NEONATO E LATTANTE

Il pianto è la maniera per un neonato o un lattante di esprimere qualunque disagio, dalla fame al desiderio di compagnia, fino a quello causato da vere patologie. Nella maggioranza dei casi il piccolo paziente è condotto al PS durante la notte, per pianto “inconsolabile” che dura da qualche ora; non vengono riferiti dai genitori altri sintomi.

La causa più comune del pianto insorto nel tardo pomeriggio o di sera, a partire dalla seconda-terza settimana di vita, accompagnato dalla flessione degli arti inferiori sull’addome, è rappresentata dalle cosiddette coliche addominali: possono causare crisi di pianto della durata anche di 3 ore, e protrarsi fino ai 3 mesi di vita. Per spiegare la loro insorgenza sono stati chiamati in causa l’allergia alle proteine del latte vaccino, l’immaturità del tratto gastrointestinale e del sistema nervoso centrale, la scarsa nutrizione, l’ansia dei genitori, il reflusso gastroesofageo, ma in realtà non si è ancora giunti a conclusioni definitive. Non necessariamente però il bambino piange per dolore o per una precisa causa: esiste, infatti, il cosiddetto periodo “purple crying” (pianto viola) che va dalla 2° settimana al 5°-6° mese di vita, con un picco al 2° mese, finestra temporale in cui i bambini piangono molto frequentemente e spesso in modo inconsolabile. Per questo motivo, l’età più a rischio per la Shaken Baby Syndrome (vedi capitolo abuso e maltrattamento) è proprio questa e per questo motivo nel 2016 la Società Italiana di Neonatologia in collaborazione con alcune onlus ha lanciato la campagna di informazione e sensibilizzazione “Coccolalo, ma non scuoterlo”.

Ma molte possono essere le motivazioni alla base di un pianto inconsolabile, ad esempio tutte quelle patologie che provocano dolore in diverse sedi, e che ovviamente il piccolo paziente non è in grado di comunicare:

- CUTE: ustioni, traumi;
- APPARATO MUSCOLO-SCHELETRICO: dolori o vere e proprie fratture causate da cadute accidentali o maltrattamenti;
- TESTA E COLLO: otite, meningite, frattura per trauma cranico, abrasione corneale o corpo estraneo nell’occhio;
- CUORE: tachicardia sopraventricolare, cardiopatie congenite;
- APPARATO GASTROENTERICO: gastroenterite, invaginazione intestinale, reflusso gastroesofageo, ragade anale;
- APPARATO GENITOURINARIO: torsione del testicolo, ernia incarcerata, infezione delle vie urinarie;
- ALTERAZIONI METABOLICHE: acidosi metabolica, squilibri elettrolitici;
- REAZIONI A VACCINI O A FARMACI.

Se alla prima valutazione il bambino mostrerà anche febbre o dispnea, le cause da considerare saranno ovviamente di tipo infettivo o respiratorio.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta l'aspetto globale del paziente, la reattività, il tipo di pianto, il colorito cutaneo, lo stato di coscienza con l'AVPU.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- Episodi pregressi,
- Patologie di base,
- Sintomi associati (rinite, febbre, vomito, diarrea ...),
- Traumi,
- Vaccini nelle 36 ore precedenti.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare: PA, FC FR, SpO2, TC, osservare la cute (esantema, marezzeria, petecchie), valutare respiro, stato di idratazione, segni meningei, decubito, reattività.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

Per questa condizione vedere anche le schede dei sintomi eventualmente associati.

NB: si suggerisce di consultare il sito <http://purplecrying.info/what-is-the-period-of-purple-crying.php> dedicato al "Purple Period Crying", che tende a superare il concetto di coliche gassose. Il Purple period e la Shaken Baby Sindrome sono fenomeni correlati ed è importante sensibilizzare i professionisti sanitari e i triagisti, al fine di sostenere i genitori.

TRIAGE PEDIATRICO DEL PIANTO INCONSOLABILE					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Rash petecchiale o purpurico. Rigidità nucale e/o fontanella bombata.	Floppy baby. Riferita perdita di coscienza. Pianto flebile e inconsolabile Pianto in neonato	Ridotto introito alimentare. Comportamento atipico Pianto in lattante ≤3 m	Bambino irritabile ma consolabile.	Non previsto
Sintomi/segni associati					
Score specifici		Dolore	Dolore	Dolore	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Accesso venoso, HGT o secondo protocollo locale			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Vedere schede dei sintomi associati				

Bibliografia essenziale

- Gruppo TML (Triage Modello Lazio). Il triage ospedaliero. Laziosanità, Agenzia di Sanità Pubblica, Regione Lazio, 2007

28.25 SINCOPE

La sincope è definita come una forma di perdita di coscienza transitoria con o senza prodromi, improvvisa, spontanea (non secondaria a trauma), di breve durata, con perdita del tono posturale e con ripresa spontanea e completa della coscienza. Il meccanismo fisiopatologico è da ricercare, in primo luogo, in un'alterazione della funzione cerebrale dovuta a ipoperfusione transitoria globale. In alcuni soggetti può essere preceduta da prodromi con sintomi aspecifici quali scotomi, nausea, sudorazione, debolezza muscolare, offuscamento del visus.

La pre-sincope è invece caratterizzata da una sensazione di malessere con restringimento dello stato di coscienza tale che il soggetto percepisce l'incombente della perdita di coscienza; i sintomi sono aspecifici e spesso si sovrappongono a quelli associati alla fase prodromica della sincope.

Il termine lipotimia, ancora utilizzato per indicare una breve e parziale compromissione dello stato di coscienza, è obsoleto e quindi da abolire dalla terminologia medica.

La sincope può essere dovuta a cause sia cardiache sia extra-cardiache.

Le sincope e le presincope rappresentano lo 0.4 – 1% dei ricorsi al Pronto Soccorso degli ospedali pediatrici e il 3 - 4% delle consulenze cardiologiche ospedaliere. I pazienti che vengono ricoverati hanno una degenza media di circa 3 giorni, per un totale di circa 12.000 giornate di degenza annue. La maggior parte degli episodi nella popolazione pediatrica è da riferire a una reazione vaso-vagale usualmente benigna. Tuttavia, la sincope può essere la manifestazione di alcune condizioni cardiache potenzialmente fatali (valvulopatie, dissecazione aortica, malattie del pericardio, embolia polmonare, anomalie coronariche congenite e acquisite, aritmie). Inoltre, il paziente può essere a rischio di importanti traumatismi secondari alla caduta improvvisa.

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta l'aspetto globale del paziente, se è in grado di deambulare, di parlare e di relazionarsi con l'ambiente.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- La perdita di coscienza: accertarsi se il paziente ha perso conoscenza o meno e se ci sono stati sintomi prodromici (la perdita di coscienza senza prodromi ha più spesso eziologia grave). Durata dell'episodio. Traumi secondari. Convulsioni (intervistare i testimoni dell'evento).
- Eventuali episodi pregressi di perdita di coscienza.
- Fattori concomitanti: dolore, spavento, stress emotivo, etc.
- Sintomi associati: dispnea, dolore toracico, dolore addominale, emorragie etc.
- Patologie di base: cardiopatie, aritmie, epilessie, diabete, disturbi della coagulazione, trauma cranico recente.
- Recente doccia gessata agli arti inferiori, interventi chirurgici.
- Farmaci, sostanze di abuso.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare PA, FC, FR, SpO₂, calcolare il pGCS/GCS, ricercare eventuali deficit neurologici e lesioni traumatiche.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELLA SINCOPE					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale		Disritmie di nuova insorgenza. Cardiopatie congenite. Polso irregolare. Sospetta o accertata intossicazione. Assenza di sintomi prodromici. Comparsa durante lo sforzo. Trauma recente (cranico-toracico-addominale)	Con sintomi prodromici. Da cambio improvviso di posizione. Iperventilazione.	Sintomi risolti da <24 ore.	Sintomi risolti da >24 ore.
Sintomi/segni associati		Dolore toracico. Dolore addominale. Sintomatologia neurologica in atto.			
Score specifici	pGCS/GCS	pGCS/GCS	pGCS/GCS		
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		ECG, HGT, accesso venoso, monitoraggio PV. Secondo protocollo locale.			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale (cardiologo, neurologo)			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni.	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato.		
Altro	Vedere schede dei sintomi eventualmente associati. Consultare tabella funzione circolatoria.				

Bibliografia essenziale

- Raucci U, Scateni S, Tozzi AE, Drago F, Giordano U, Marcias M, Faa F, Reale A. The availability and the adherence to pediatric guidelines for the management of syncope in the Emergency Department. *J Pediatr.* 2014 Nov;165(5):967-72

28.26 TRAUMA CRANICO NEL BAMBINO

Nei Paesi sviluppati il trauma cranico rappresenta la principale causa di morte e disabilità nei bambini di età > 1 anno; tuttavia, oltre il 95% dei traumi cranici del bambino sono di lieve entità e non portano a conseguenze. Nel bambino sotto ai 5 anni, le cadute ed il maltrattamento costituiscono le cause più frequenti di trauma cranico; in particolare, nel bambino < 2 anni i traumi non accidentali sono relativamente frequenti.

Nel bambino più grande prevalgono invece i traumi causati da attività sportiva o da incidenti stradali. Rispetto all'adulto, il cervello del bambino è più vulnerabile per la ridotta consistenza della scatola cranica, il ridotto sviluppo della muscolatura del collo, la relativa grossa dimensione del capo rispetto al resto del corpo.

Gli elementi più importanti di cui tenere conto nell'individuare i bambini a rischio di morte e di sequele invalidanti sono il livello di coscienza, la dinamica del trauma e le seguenti manifestazioni post-traumatiche:

- Dinamica ad alta energia
- Perdita di coscienza prolungata (> 20-30 secondi)
- Cefalea prolungata e/o ingravescente
- Sonnolenza persistente
- Alterazione dello stato di coscienza
- Deficit neurologici focali
- Segni clinici di frattura dello scalpo o della base cranica
- Crisi convulsive
- Vomito ripetuto a distanza dal trauma.

TABELLA 1: DINAMICA AD ALTA ENERGIA	
Incidente stradale:	<ul style="list-style-type: none">• espulsione• rotolamento del mezzo• morte di un passeggero• ciclista senza casco• pedone investito
Caduta:	<ul style="list-style-type: none">• ≥ 90 cm per bambini di età inferiore a 2 anni• ≥1,5 m per bambini > 2 anni.
Impatto contro corpo contundente ad alta velocità	

Valutazione immediata

Andrà valutata la sequenza ABC, eseguito AVPU e valutata la presenza di grossolani deficit neurologici. In caso di trauma cervicale andrà applicato il collare.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

Vanno richieste informazioni su:

- Modalità del trauma, tempo intercorso.
- Sintomatologia successiva al trauma (compresa eventuale amnesia)
- Possibili patologie o assunzione di farmaci predisponenti a sanguinamenti (piastrinopenia, emofilia, assunzione di aspirina o anticoagulanti).
- Pregressi interventi neurochirurgici.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare FC, FR, SatO₂, PA, TC, dolore e calcolare il pGCS/GCS.

All'esame fisico andranno ricercati depressioni, ferite penetranti o sanguinanti, schegge, tumefazioni fluttuanti, oto o rinoliquorrea, ecchimosi periorbitarie o retro auricolari, e la stabilità della dentizione e delle ossa facciali.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DEL TRAUMA CRANICO

CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Dinamica ad alta energia. Sopore. Difficoltà al risveglio e/o nell'eloquio. Deficit motori e/o sensoriali. Anisocoria o pupille non reagenti. Sanguinamento pulsante dallo scalpo. Oto-rinoliqorrea. Frattura della base (ecchimosi retroauricolari o periorbitarie)/frattura esposta.	Riferita perdita di coscienza. Vomito in atto o persistente > 2 ore dall'evento. Pianto inconsolabile, irritabilità. Cefalea severa. Amnesia. Deficit visivi. Vertigini. Convulsione recente. Ferite/lacerazioni multiple, severi avvallamenti teca cranica.	Cefalea, lieve irritabilità 1 – 2 episodi di vomito. Ferite/lacerazioni localizzate.	Trauma cranico minore, senza perdita di coscienza o vomito. Sensorio integro, non deficit neurologici. Ferite "minori".	
Sintomi / segni associati	Derivazione V-P e/o disturbi coagulazione (piastrinopenia, emofilia o altra coagulopatia)	Età < 6 mesi. Storia inappropriata. Dinamica maggiore.			
Score specifici	pGCS/GCS	pGCS/GCS Dolore	pGCS/GCS Dolore	pGCS/GCS Dolore	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Accesso venoso, esami ematochimici, secondo protocollo locale			
Attivazione consulenza		erati i 60 minuti di attesa secondo protocollo			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni.	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato.		
Altro	Vedere schede dei sintomi associati				

Bibliografia essenziale

- Gruppo TML (Triage Modello Lazio). Il triage ospedaliero. Lazio sanità, Agenzia di Sanità Pubblica, Regione Lazio, 2007
- NICE. Head injury: assessment and early management. NICE guidelines [CG176], January 2014
- SIP. Approccio in Pronto Soccorso al bambino con trauma cranico. Linea Guida basata sull'evidenza a cura della Società Italiana di Medicina di Emergenza-Urgenza Pediatrica e della Società Italiana di Pediatria. Rivista di Emergenza ed Urgenza Pediatrica, ottobre 2015
- Da Dalt L, Parri N, Amigoni A, Nocerino A, Selmin F, Manara R, Perretta P, Vardeu MP, Bressan S. Italian guidelines on the assessment and management of pediatric head injury in the emergency department. Italian Journal of Pediatrics, 2018:44-7
- PECARN, Kupperman et al. Lancet 2009.

28.27 TRAUMA PEDIATRICO

Oggetto di questa sezione è qualsiasi individuo, in età pediatrica, che abbia subito un trauma, chiuso o aperto, con il coinvolgimento di uno o più distretti. Vengono quindi compresi tutti i livelli di gravità, dal più semplice al più complesso, che il trauma possa aver determinato.

Il trauma rappresenta, nei Paesi avanzati, la principale causa di morte e di sequele invalidanti nel bambino dopo il primo anno di vita.

Nel bambino < 5 anni le cadute ed i maltrattamenti ne costituiscono le cause principali, mentre nel bambino più grande prevalgono i traumatismi stradali e quelli conseguenti ad attività sportiva.

Il trauma cranico, a causa delle sue peculiarità, è trattato in una scheda a sé stante.

La gravità del quadro clinico dipende essenzialmente dall'entità dell'interessamento del SNC, dalla compromissione respiratoria e dall'entità delle perdite ematiche.

A causa delle sue peculiarità anatomico-fisiologiche, il trauma nel bambino presenta alcune importanti differenze rispetto all'adulto:

- La testa è coinvolta nell'80% dei casi di politrauma, essendo in proporzione più grande e più pesante;
- Le lesioni a carico degli organi interni, anche in assenza di evidenti lesioni esterne, sono più frequenti, a causa della ridotta massa muscolare, della ridotta calcificazione ossea, la ridotta quantità di grasso corporeo, la vicinanza degli organi interni con la superficie esterna;
- L'elevata elasticità della gabbia toracica fa sì che siano relativamente più frequenti le contusioni polmonari anche in assenza di fratture costali. La presenza di queste ultime, peraltro, è indice di gravità maggiore del quadro;
- È più frequente il coinvolgimento delle vie aeree e respiratorio che quello circolatorio, a differenza dell'adulto;

Così come nell'adulto, nei traumi gravi la tempestività (*golden hour*) e la qualità dell'assistenza nelle prime fasi dopo il trauma sono decisivi nel ridurre la mortalità e morbilità a lungo termine.

Definizioni

Evento traumatico maggiore

Il trauma maggiore è individuato sulla base di criteri fisiopatologici, anatomici e dinamici come di seguito definiti.

Criteri fisiologici

- Pediatric Glasgow Coma Scale/Glasgow Coma Scale ≤ 13 .
- PAS inferiore ai limiti minimi per età.
- FC o FR alterate, o necessità di supporto ventilatorio.

Criteri anatomici

- Tutte le ferite penetranti (tranne quelle distali a gomito e ginocchio),
- Instabilità o deformità della parete toracica (lembo mobile),
- ≥ 2 fratture di ossa lunghe prossimali,
- estremità maciullate o con polso non apprezzabile,
- amputazione prossimale a polso o caviglia,
- fratture pelviche,
- fratture craniche aperte o depresse,
- paralisi.

Criteria dinamici

- caduta da altezza > 1,5 metri o > 2-3 volte l'altezza del bambino.
- incidente automobilistico ad alto rischio:
 1. intrusione (compreso il tetto dell'auto); > 30 cm per il posto dell'occupante, > 45 cm per qualunque parte dell'automobile) estrusione (parziale o completa) dall'automobile, decesso di un altro passeggero nella stessa automobile.
 2. velocità dei veicoli coinvolti compatibile con trauma ad alto rischio.
- investimento da parte di automobile di un pedone o ciclista, con impatto > 30km/h e/ o sbalzamento dell'investito dal punto di impatto;
- incidente motociclistico a velocità > 50km/h.

Criteria speciali

- disordini della coagulazione o pazienti in trattamento con anticoagulanti

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, si valuta lo stato di coscienza con l'AVPU, l'aspetto globale del paziente, se è in grado di deambulare, la presenza di sanguinamenti in atto, di amputazioni o evidenti deformità, la modalità di accesso.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

Informazioni da rilevare dal genitore/accompagnatore e dal paziente (in base all'età):

- Tipologia e modalità di evento
- Mezzo di protezione (casco, seggiolino, cintura di sicurezza...)
- Presenza di dolore
- Perdita di coscienza, ricordo dell'evento
- Parestesie, deficit motori, disturbi visivi
- Vertigini, vomito
- Patologie predisponenti a sanguinamenti (emofilia, piastrinopenia) o interventi chirurgici (in particolare neurochirurgici, derivazione ventricolare).
- Farmaci (*anticoagulanti, antiaggreganti, antiepilettici, sostanze d'abuso, alcool*)
- Allergie

Informazioni da richiedere agli accompagnatori/soccorritori (è necessario ottenere sempre queste informazioni nei traumi a dinamica complessa perché, anche se il paziente è attendibile, potrebbe non conoscere la reale dinamica e le conseguenze dell'evento)

- Descrizione della dinamica dell'evento
- Scenario conseguente all'evento, con particolare riguardo alla presenza di criteri per il trauma maggiore
- Tempo intercorso dall'evento
- Trattamenti eseguiti durante la fase pre-ospedaliera ed evoluzione dei parametri clinici e del quadro clinico

b) Valutazione oggettiva

Da rilevare sempre nel trauma maggiore (anche se presenti nella scheda di soccorso dell'ambulanza 118): PA, FC, FR, pGCS/GCS, TC, SpO2, livello di dolore. Nel trauma minore è a discrezione dell'operatore di triage. Valutare inoltre:

- la pervietà delle vie aeree (scialorrea, disfagia, emorragie o corpi estranei del cavo orale).
- la protezione del rachide cervicale o controllo del corretto posizionamento se già applicato.
- la presenza di lembo mobile, deformazione gabbia toracica.
- la presenza di emorragie esterne, pallore cutaneo e sudorazione.
- eventuali deficit motori.
- eventuali ferite e/o deformità (rapida valutazione testa-piedi).

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DEL TRAUMA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri vitali	Da codice 1	Da codice 2	Da codice 3	Da codice 4	Da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Evento traumatico maggiore. Emorragia esterna massiva in atto (compresa epistassi). Pallore intenso. Letargia	Pallore, ittero apatia (bambino > 2 anni). Insonnia, irritabilità (lattante). Vertigini, sincope.		Dinamica minore, avvenuto <12 ore, con parametri vitali nella norma, sensorio integro, asintomatico.	Dinamica minore, avvenuto > 12 ore, con parametri vitali nella norma, sensorio integro, asintomatiche abrasioni, escoriazioni, senza altri sintomi
Faccia /Collo	Ferita penetrante del globo oculare. Deficit motori/sensitivi. Deviazione della trachea. Trauma cervicale con sintomi mielici. Rinoliworrea in atto.	Trauma cervicale con sintomi neurologici. Ferita globo oculare. Trauma facciale con alterazione della fisionomia. Ferita del naso con epistassi massiva. Amputazione del padiglione auricolare. Ematoma orbitario. Rinoliworrea riferita.	Ferita del naso con modesta epistassi.	Ferita superficiale Segni da contrattura	
Torace – addome- pelvi	Ferita penetrante Emottisi massiva Trauma spinale con sintomi mielici Traumi del perineo, vulva, vagina con sospetto di abuso sessuale	Segni di frattura di coste scapole. Crepito sottocutaneo alla palpazione (collo, torace, zona clavicolare). Addome disteso, rigido, dolente, prova del salto positiva. Vomito biliare, ematico, caffeano. Ematuria Rettorragia, sangue macroscopico nelle feci. Distress respiratorio moderato. Emottisi, ematemesi.	Distress Respiratorio lieve Striature di sangue nelle feci. Trauma toracico o addominale senza sintomi. Vomito Trauma del perineo, vulva, vagina in assenza di criteri per codice superiore	Ferite superficiali	

Arti	Amputazioni maggiori. Ferita da scoppio delle mani. Assenza di polso. Frattura esposta. Fratture multiple.	Frattura unica ossa lunghe Lussazione grande articolazione. Ferita penetrante degli arti. Polsi periferici deboli. Amputazione falange.	Dolore alla palpazione di arti. Sospetta frattura ossa piccole. Lussazione piccola articolazione.	Ferite superficiali	Escoriazione e abrasione
Cute	Morso di animale velenoso potenzialmente mortale (es. vipera)	Ampia perdita di sostanza Morso di animale velenoso (es. pesce ragno e meduse)	Morso di animale (non velenoso) o umano con perdita di sostanza.	Morso di animale (non velenoso) o umano senza perdita di sostanza.	
Sintomi/segni associati	Disturbi coagulazione (piastrinopenia, emofilia)	Età < 6 mesi Sospetto o accertato maltrattamento			
Score specifici:	pGCS/GCS Trauma score	pGCS/GCS Trauma score Dolore	pGCS/GCS Trauma score Dolore	pGCS/GCS Trauma score Dolore	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Collare cervicale, barella spinale, agocannula, esami ematochimici, stick urine. Secondo protocollo locale			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa secondo protocollo (Chirurgo, ortopedico, neurochirurgico)			
Terapia del Dolore		Secondo Protocollo Locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni.	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato.		
Altro					

Bibliografia essenziale

- *Gruppo TML (Triage Modello Lazio). Il triage ospedaliero. Laziosanità, Agenzia di Sanità Pubblica, Regione Lazio, 2007*
- *Zagardi T, Da Dalt L. Il triage pediatrico, PICCIN, 2008*

28.28 USTIONE

L'ustione è una patologia traumatica acuta causata dall'esposizione della cute e dei suoi componenti a fonti di origine termica, chimica, elettrica o radiante.

L'insulto termico provoca una serie di alterazioni istopatologiche e biochimiche che sono localizzate non solo nell'area della lesione, ma possono coinvolgere tutto l'organismo. Il danno tissutale è direttamente proporzionale alla durata del contatto e alla temperatura dell'agente ustionante. Il danno maggiore interessa generalmente la zona centrale dell'area colpita e tende a diminuire d'intensità in senso centrifugo.

Classificazione delle ustioni

Sono classificate in base ai seguenti criteri:

- **Profondità**

“L'ustione è una lesione in evoluzione e solitamente la sua profondità viene sottostimata a un esame precoce rendendone necessaria una rivalutazione a distanza di tempo”.

Tradizionalmente classificate in ustioni di primo, secondo, terzo grado, oggi si predilige la distinzione tra ustioni superficiali e profonde, dando maggiore importanza alla localizzazione del danno tissutale.

Le **ustioni superficiali** comprendono le ustioni di **primo** e **secondo grado superficiali**. Si manifestano clinicamente con il solo eritema, sono in genere molto dolorose e non presentano la formazione di vesciche/bolle.

Quando coinvolgono anche il derma papillare (secondo grado superficiale) sono caratterizzate da un distacco dermo-epidermico con la formazione di vesciche/bolle.

Le **ustioni profonde** comprendono le ustioni di **secondo grado profondo** e quelle di **terzo grado** o a tutto spessore, la cui lesione tipica è l'escara cutanea, che non guarisce spontaneamente.

Le ustioni dermiche profonde coinvolgono il derma reticolare, possono presentare lesioni bollose, generalmente l'area interessata appare disepitelizzata con colorito biancastro-roseo. Le ustioni a tutto spessore (terzo grado) interessano il derma in toto e si estendono al tessuto sottocutaneo, ai muscoli e talvolta alle strutture ossee.

- **Estensione**

È fondamentale un'accurata valutazione e registrazione della superficie corporea interessata dalle ustioni, poiché fornisce indicazioni circa la loro probabile gravità.

È essenziale che tutta l'area ustionata sia esposta e valutata. L'eritema non dovrebbe essere incluso nella valutazione. La pratica di usare la dimensione della mano di una persona per misurare l'1% dell'area corporea dovrebbe essere usata con cautela.

La carta di Lund e Browder è più accurata per la valutazione rispetto alla Total Body Surface Area (TBSA).

Dal punto di vista clinico-assistenziale e prognostico le ustioni vengono distinte in maggiori, intermedie e minori.

Ustioni Maggiori

Si definiscono “maggiori”:

- quando coinvolgono più del 15% della superficie cutanea nel bambino,
- quando le lesioni di terzo grado superano il 10%,

- quando interessano sedi critiche come capo, mani, piedi, perineo e genitali,
- quando vi è un danno da inalazione o si tratta di ustioni elettriche ad alto voltaggio o chimiche.

Ustioni Intermedie

Si definiscono “intermedie”:

- quando coinvolgono dal 10 al 15% della superficie cutanea,
- quando le lesioni di terzo grado interessano un’area tra il 3 e il 10%,
- quando sono interessate sedi critiche,
- in caso di traumi e/o di sospetto abuso su minori.

Ustioni Minori

Si definiscono “minori” le ustioni che coinvolgono meno del 10% della superficie cutanea in sedi non critiche.

- **Eziologia**

Ustioni da liquidi bollenti

Sono le più frequenti nei bambini.

Ustioni da fiamma

Più frequenti nell’adulto.

Ustione da contatto

Avvengono per contatto con una superficie rovente, possono associarsi a traumi, e coinvolgono più facilmente le estremità (mani, piedi).

Ustioni chimiche

Può derivare da esposizione a prodotti acidi, (acido cloridrico, solforico, fenoli) alcalini (soda caustica, idrossido di calcio, calce etc.) o di petrolio.

Ustioni da alcalini tendono ad essere più profonde e più gravi delle ustioni da acido.

Ustioni elettriche

Sono spesso più gravi di quanto non appaiano in superficie.

Ustioni da radiazioni

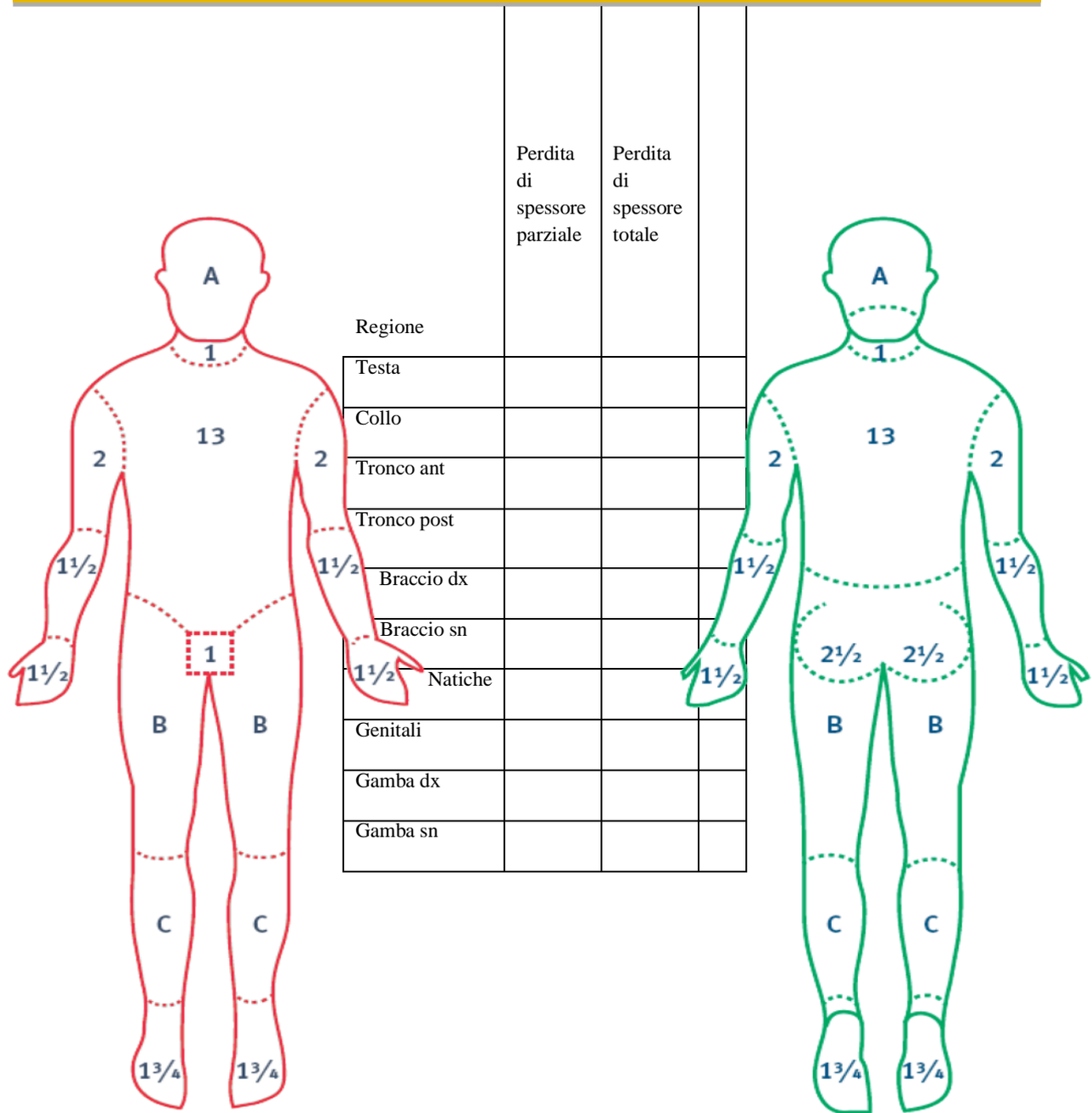
Sono da considerarsi ustioni termiche che possono derivare, per esempio, da esposizione ai raggi solari, alla radioterapia, etc.

Ustione da freddo

Più frequenti nell’adulto.

TABELLA 16 – TOTAL BODY SURFACE AREA (TBSA)

Total Body Surface Area (TBSA)



Area	Età 0	1	5	10	15	Adulto
A = 1/2 della testa	9½	8½	6½	5½	4½	3½
B = 1/2 di una coscia	2¾	3¾	4	4½	4½	4¾
C = 1/2 di una gamba	2½	2½	2¾	3	3¾	3½

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale vanno presi in considerazione i seguenti fattori:

- osservazione dello stato degli indumenti,
- modalità di arrivo al PS.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

Informazioni da rilevare dal genitore/accompagnatore e dal paziente (in base all'età):

- tipo di agente ustionante,
- luogo e tempi dell'evento,
- trattamento d'emergenza,
- copertura vaccinale,
- patologie preesistenti.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare:

- FC, FR, SpO₂, PA, TC, pGCS/GCS, dolore,
- estensione, sede e profondità dell'ustione (svestire il bambino per una valutazione complessiva, coprirlo e riscaldarlo per evitare l'ipotermia),
- vibrisse bruciate, escreato carbonaceo o particelle di carbone nell'orofaringe,
- presenza di lesioni associate,
- lesioni sospette (maltrattamento).

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELL'USTIONE					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	>15 % della superficie del corpo TBSA Spessore totale \geq 10%. Spessore parziale o totale di mano, piede, faccia o perineo. Edema facciale, coinvolgimento delle labbra, "eyesplash" con sostanza chimica.	Ustione superficiale di I o II grado 10-15% TBSA Tra il 3 % e 10 % se ustione a spessore profondo.	< 10 % TBSA	Infiammazione locale gonfiore e arrossamento limitato ad una piccola area.	Ustione in trattamento
Sintomi/segni associati	Fuliggine intorno alla bocca-narici. Tosse con espettorato brunastro (inalazione di fumo).	Ustione da sostanza chimica, elettricit�, freddo Storia inappropriata			
Score specifici		Dolore, pGCS/GCS, TBSA, Gorelick o CDS.	Dolore, Gorelick o CDS, pGCS /GCS, TBSA.	Dolore, TBSA	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attivit�		Lavare per 20 minuti la zona con H ₂ O fredda se trascorso meno di 3 ore. Tamponare la zona in presenza di sostanze caustiche o spazzolare via prima di lavare. Accesso venoso secondo protocollo			
Attivazione		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video- mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato		
Altro	Vedere schede dei sintomi associati				

Bibliografia essenziale

- Caminati G, Peghetti A. “Le ferite acute” Assistenza e management delle ustioni, delle ferite post- traumatiche e chirurgiche. Mc Graw Hill Milano 2012.

28.29 VERTIGINI

Per vertigine si intende la sensazione di alterato orientamento nello spazio. I bambini più piccoli hanno difficoltà a spiegare questo sintomo, che può manifestarsi con facilità ad inciampare e cadere, e goffaggine nel movimento. La sintomatologia vertiginosa è relativamente frequente in età pediatrica (prevalenza del 5,7% in bambini di 10 anni). La causa più frequente in età scolare è una patologia dell'orecchio medio, mentre in adolescenza prevalgono le forme psicosomatiche.

Possibili cause di vertigini sono patologie:

- Auricolari (labirintite, vertigine parossistica benigna).
- Neurologiche (emicrania, encefalite, atassia, tumori SNC, patologie vascolari, esiti di trauma cranico).
- Cardiologiche (ipertensione o ipotensione arteriosa, aritmie, cardiopatie).
- Psichiatriche e psicosomatiche.
- Varie (effetti collaterali di farmaci, sostanze d'abuso, reazione avverse ad alimenti, gravidanza, ipoglicemia, anemia, cinetosi).

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale, va ricercata la presenza di difficoltà alla deambulazione o di vomito.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- modalità e il tempo di insorgenza del sintomo,
- caratteristiche (es se si modifica con la postura,)
- l'eventuale assunzione di farmaci,
- traumi cranici recenti,
- sintomi associati (disturbi uditivi quali ipoacusia e/o acufeni, nausea, vomito, cefalea),
- patologie cardiache o neurologiche.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare PA, FC, FR, SpO2, TC, pGCS/GCS. All'esame fisico andranno ricercati anche eventuali deviazioni dello sguardo, deficit motori o atassia.

Decisione di triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELLE VERTIGINI					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale		Disturbi del visus. Disfonia/disfagia. Vomito ripetuto. Cefalea intensa. Deficit motori. Deficit neurologici focali.	Vomito. Cefalea lieve-moderata. Disturbi dell'udito associati (ipoacusia, acufeni).	Vertigine pregressa senza sintomi associati. Frequente ma non in atto	Non previsto
Sintomi/segni associati		Trauma cranico recente. Patologia cerebrale nota (es. tumore cerebrale, derivazione V-P) Malattie neurologiche Assunzione di farmaci/tossici/alcool.	Recente otite, Patologia ORL nota (labirintite, otosclerosi) Assunzione di farmaci ototossici (antibiotici, chemioterapici).		
Score specifici	pGCS/GCS	pGCS/GCS Dolore	pGCS/GCS Dolore	pGCS/GCS	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Accesso venoso, HGT, secondo protocollo locale.			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato.		
Altro	Vedere schede dei sintomi associati				

Bibliografia essenziale

- Gruppo TML (Triage Modello Lazio). Il triage ospedaliero. Laziosanità, Agenzia di Sanità Pubblica, Regione Lazio, 2007
- Jahn K, et al. Vertigo and dizziness in childhood—update on diagnosis and management, *Neuropediatrics* 42:129–1342011

28.30 VOMITO

Il vomito è un frequente sintomo in età pediatrica, spesso conseguente a virosi o disordini alimentari. In alcuni casi, tuttavia, si riscontra in corso di gravi patologie mediche o di natura chirurgica.

Il neonato ed il bambino, a causa dell'elevato turnover di liquidi, più facilmente possono andare incontro a disidratazione; pertanto, la valutazione in PS è mirata a stabilire se il bambino presenta già segni di disidratazione in atto o è a rischio di rapida evoluzione.

Valutazione immediata

Nella valutazione deve essere considerato lo stato generale del paziente e le condizioni neurologiche, utilizzando scale quali la AVPU.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- l'età del bambino; alcune patologie di interesse chirurgico sono più specifiche per determinate fasce d'età: stenosi del piloro, ernia inguinale strozzata, invaginazione intestinale....
- da quante ore o giorni il bambino presenta episodi di vomito e il numero degli episodi stessi
- se il vomito ha un aspetto ematico o biliare
- se è associato a diarrea, febbre o dolori addominali
- se vi sono altre patologie concomitanti

In caso di malattie croniche (patologie metaboliche, fibrosi cistica, cardiopatie, disturbi della coagulazione) non assegnare un codice inferiore a 3.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare PA, FC, FR, TC, valutare lo stato di idratazione con la scala di Gorelick e lo stato di coscienza con il pGCS/GCS.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

Per questa condizione vedere anche le schede dei sintomi eventualmente associati.

TRIAGE PEDIATRICO DEL VOMITO

CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale	Stato di shock con letargia, compromissione dello stato di coscienza.	Disidratazione grave. Vomito caffeano o biliare, o melena in atto. Ematemesi. Vomito in atto o persistente > 2 ore da un evento traumatico.	Disidratazione moderata. Vomito caffeano o melena riferiti. 1 – 2 episodi di vomito dopo evento traumatico.	Lieve disidratazione. Diarrea associata. Rifiuto assunzione liquidi.	Vomito ricorrente. Disidratazione assente.
Sintomi/segni associati		Cefalea ingravescente. Dolore addominale ingravescente.	Cefalea moderata. Diarrea. Età < 12 mesi	Diarrea Età < 24 mesi	
Score specifici	Gorelick o CDS, HGT, pGCS/GCS	Gorelick o CDS, HGT, pGCS/GCS	Gorelick o CDS, HGT, pGCS/GCS	Gorelick o CDS, HGT, pGCS/GCS	Gorelick o CDS, pGCS/GCS
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Accesso venoso. Prelievo per EGA ed esami ematochimici secondo protocollo locale.			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni.	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato.		
Altro	Vedere schede dei sintomi associati				

Bibliografia essenziale

- Guarino A, Ashkenazi S, Gendrel D, Lo Vecchio A, Shamir R, Szajewska H. European Society for Paediatric Gastroenterology, Hepatology, and Nutrition/European Society for Paediatric Infectious Diseases Evidence-based Guidelines for the Management of Acute Gastroenteritis in Children in Europe: Update 2014. *J Pediatr Gastroenterol Nutr.* 2014 Jul;59(1):132-52
- NICE. Diarrhoea and vomiting caused by gastroenteritis in under 5s: diagnosis and management NICE guidelines [CG84] Published date: April 2009

28.31 ZOPPIA

Per zoppia si intende un disturbo della deambulazione, dovuta a una differente condizione anatomica o funzionale dei due arti inferiori.

La zoppia può essere antalgica o non dolorosa; quest'ultima di solito è causata da un problema neuromuscolare o da instabilità dell'anca.

Il più delle volte è dovuta a cause non gravi, ma a volte può essere la prima manifestazione di una condizione severa (tumore, artrite settica).

Tra le cause di zoppia vanno citate:

- Displasia congenita d'anca, dismetria arti inferiori, altre malformazioni congenite arti inferiori.
- Problemi neurologici e neuromuscolari.
- Zoppie post traumatiche (fratture, contusioni, distrazioni muscolari, anche non accidentali).
- Artrite, osteomielite.
- Problemi ortopedici (sinovite transitoria dell'anca, necrosi asettica dell'anca, spondilodiscite).
- Problemi reumatologici.
- Neoplasie primarie e secondarie dell'osso.
- Cause non ortopediche (ernia inguinale, torsione testicolare, appendicite).

Valutazione immediata

Oltre ad effettuare la valutazione indicata nella metodologia generale andrà valutata la presenza di grossolani deficit neurologici e neurovascolari.

Valutazione soggettiva e oggettiva

a) Valutazione soggettiva

È opportuno avere informazioni su:

- Modalità di insorgenza, tempo intercorso.
- Eventuali traumi ad arti inferiori o rachide.
- Possibili patologie di base (malformative, neurologiche, ortopediche, ematologiche).
- Sintomi associati (febbre, dolore locale o inguinale o addominale).

In caso di immunodeficit, anemia drepanocitica, emofilia, assegnare un codice non inferiore a 2.

b) Valutazione oggettiva

È necessario rilevare FC, PA, TC. All'esame fisico andranno valutate la presenza di grossolane alterazioni degli arti inferiori o deficit neurologici, dismetrie, tumefazioni inguinali.

Decisione di Triage con attribuzione del codice di priorità

TRIAGE PEDIATRICO DELLA ZOPPIA					
CODICE TRIAGE	1	2	3	4	5
Parametri Vitali	da codice 1	da codice 2	da codice 3	da codice 4	da codice 5
Caratteristiche del sintomo/segno principale		Deficit motorio / sensoriale. Compromissione neuro-vascolare.	Anamnesi di trauma. Tumefazione, dolore alla palpazione arti inferiori, limitazione dei movimenti. Anamnesi di corpo estraneo cutaneo. Storia di recente virosi, dolore alla mobilizzazione dell'anca.	Recente attività sportiva, senza segni associati. Deformità pregresse. Storia di Displasia congenita dell'anca, senza sintomi associati.	Patologia a carico delle unghie.
Sintomi/segni associati		Tumefazione inguino-scrotale, Blumberg +.	Febbre, tumefazione arto inferiore, segni di infiammazione locale.		
Score specifici		Dolore	Dolore	Dolore	
PROCEDURE DI TRIAGE	1	2	3	4	5
Attività		Esami ematochimici, eventuale accesso venoso. Secondo protocollo locale.			
Attivazione consulenza		Superati i 60 minuti di attesa. Secondo protocollo locale.			
Terapia del dolore		Secondo protocollo locale			
Rivalutazione		Osservazione diretta o video-mediata con monitoraggio costante delle condizioni.	Ripetizione di parte o tutte le fasi di valutazione su decisione del triagista, a richiesta del paziente, una volta trascorso il tempo di attesa massimo raccomandato.		
Altro		Vedere schede dei sintomi associati			

Bibliografia Essenziale

- Nemeth B: The diagnosis and management of common childhood orthopaedic disorders, *CurrProblPediatrAdolesc Health Care* 41(1):2–28, 2011
- Perry DC, Bruce C: Evaluating the child who presents with an acute limp, *BMJ*341:444–449, 2010

