

**Verbale della seduta del Comitato di Partecipazione della SdS Valdinievole  
di giovedì 2 ottobre 2025**

Oggi giovedì 2 ottobre 2025 alle ore 15.00, nella sala delle riunioni della SdS Valdinievole si è riunito, in modalità mista, presenza/videoconferenza, il Comitato di Partecipazione della SdS Valdinievole con il seguente ordine del giorno:

1. Il piano di potenziamento delle Cure palliative e terapia del dolore.
2. Disposizioni per la promozione ed il riconoscimento della figura del Caregiver familiare (L.55/2025).
3. Varie e eventuali

Presiede l'incontro la Coordinatrice del Comitato, Rita Gargiulo.

**Sono presenti le sottoindicate Associazioni:**

ALBATROS ODV – Rita Gargiulo – Jean Smalley

ANTEAS VALDINIEVOLE ODV- Annamaria Puccinelli

ASSOCIAZIONE SPALTI APS – Patrizia Rosati

CNA SOCIALE – Monica Pacini

**Sono collegate in videoconferenza le sotto indicate Associazioni:**

AIL PISTOIA ODV – Elisabetta Meacci

AISLA PISTOIA – Daniela Morandi

CITTADINANZATTIVA TOSCANA APS – Rossella Aiardi

LA FORZA DI NEMO- UILDM SEZIONE DI MONTECATINI TERME – Simona Miniati

**Assenti le Associazioni sottoindicate:**

A.S.TOS. ASSOCIAZIONE STOMIZZATI TOSCANI

AUSER VALDINIEVOLE CENTRO ODV

FEDERCONSUMATORI UTENTI TOSCANA

IL SOLE A.D.P. ASSOCIAZIONE DOWN PISTOIA ODV-ETS

Sono presenti inoltre la dott.ssa Sabrina Pientini, Responsabile della UFS Cure Palliative e Hospice Prato e Pistoia dell'AUSL Toscana Centro, la dott.ssa Patrizia Giardina e la Dott.ssa Erika Velasquez, Medici esperti in cure palliative, in servizio presso l'Hospice di Spicchio e la Dott.ssa Daniela Peccianti Responsabile U.F Zona Valdinievole AUSL TC e dell'A.F. Socio Assistenziale della SdS Valdinievole.

Alle ore 15,20 ha inizio la seduta.

La Coordinatrice informa che si affronterà solo il 1° punto all'ordine del giorno, in quanto il secondo punto verrà preso in esame più avanti.

La Coordinatrice del comitato dà la parola alla dott.ssa Pientini per relazione in merito al 1° punto all'odg “Il piano di potenziamento delle Cure palliative e terapia del dolore”.

La dott.ssa Pientini illustra il servizio delle Cure Palliative, soffermandosi sul funzionamento dell'Hospice e sulla disponibilità di un servizio di assistenza telefonica attivo 24 ore su 24. La dott.ssa Giardina in genere si occupa dei pazienti in ospedale, mentre la dott.ssa Velasquez opera sul territorio. Viene spiegato che i pazienti che necessitano di cure palliative devono essere presi in carico attraverso un percorso condiviso: le cure vengono sempre concordate con il paziente e con la famiglia, in base ai bisogni clinici e assistenziali.

La terapia del dolore per i pazienti oncologici è garantita per tutto il percorso di malattia ed inizia generalmente in ambulatorio. In questi percorsi, il lavoro di équipe dello staff è fondamentale.

La dott.ssa Giardina ribadisce che l'obiettivo principale è garantire al paziente la miglior qualità di vita

possibile, e sottolinea l'importanza di fornire una corretta formazione a chi si prende cura del paziente. È stato evidenziato che per la presa in carico in secondo livello, sia essenziale la presenza di un caregiver h24. Oggi, infatti, le famiglie sono più piccole e con meno figure di riferimento, ciò rappresenta una vera emergenza sociale.

Per accedere alle cure palliative è sufficiente che il medico di famiglia invii una e-mail al servizio competente. In base alla richiesta verrà valutata l'immediata presa in carico o la necessità di restare in attesa. Il contatto con il servizio è in genere rapido.

Per quanto riguarda la terapia del dolore non oncologico, questa deve viene gestita dagli algologi in genere anestesiisti; se si tratta di malati che sono in condizione di fine vita il medico palliativista si occupa anche del sintomo dolore.

*Durante l'incontro sono state anche fornite informazioni sulle DAT (Disposizioni Anticipate di Trattamento).*

In merito al 2° punto all'odg “Disposizioni per la promozione ed il riconoscimento della figura del Caregiver familiare (L.55/2025)”, la dott.ssa Daniela Peccianti ha successivamente illustrato gli aspetti relativi alla legge 55/2025, con particolare riferimento al riconoscimento del caregiver familiare e al ruolo fondamentale che questa figura svolge nel rapporto con i medici e nel percorso di cura del paziente. La Dott.ssa Peccianti ha informato il Comitato sul Centro di ascolto regionale (ascolto.caregiver@regione.toscana.it) e sulle modalità di accesso e consulenza che il Centro di ascolto offre per varie tipologie di caregiver.

Alle ore 17,00, circa, la riunione ha termine.

**La Coordinatrice**

Rita Gargiulo

**La Verbalizzante**

Patrizia Rosati