

# CLAUD·IT



## **Ανάπτυξη και εφαρμογή μεθοδολογίας κλινικού ελέγχου για την ακτινολογία και την πυρηνική ιατρική στα κράτη μέλη της ΕΕ**

### **CLAUD-IT**

#### **Στοιχεία και αριθμοί**

- **Συντονιστής:** Ευρωπαϊκό Ινστιτούτο Έρευνας Βιοϊατρικής Απεικόνισης (EIBIR)
- **Αριθμός εταίρων:** 14 (13 δικαιούχοι, 1 συνδεδεμένη οντότητα)
- **Ημερομηνία έναρξης:** 1η Σεπτεμβρίου 2024
- **Ημερομηνία λήξης:** 31 Αυγούστου 2027
- **Συνολικό ποσό επιχορήγησης:** 981.055,18€
- **Χρηματοδότηση ΕΕ:** 784.844,15€
- **Πρόγραμμα:** Συγχρηματοδοτείται στο πλαίσιο του Προγράμματος EU4Health 2021–2027 (Συμφωνία Επιχορήγησης Αρ. 101160903)

Χρηματοδοτείται από την Ευρωπαϊκή Ένωση. Οι απόψεις και οι γνώμες που εκφράζονται είναι αποκλειστικά εκείνες του/των συγγραφέα(ων) και δεν αντικατοπτρίζουν κατ' ανάγκη τις απόψεις της Ευρωπαϊκής Ένωσης ή της Ευρωπαϊκής Εκτελεστικής Υπηρεσίας Υγείας και Ψηφιακών Τεχνολογιών. Ούτε η Ευρωπαϊκή Ένωση ούτε η αρμόδια αρχή επιχορήγησης μπορούν να θεωρηθούν υπεύθυνες για αυτές.

Το έργο CLAUD-IT υποστηρίζει τα κράτη μέλη της ΕΕ στην εφαρμογή κλινικών ελέγχων στην ακτινολογία και την πυρηνική ιατρική για τη βελτίωση της ποιότητας και της ασφάλειας της υγειονομικής περίθαλψης. Θα ξεκινήσει πιλοτικούς κλινικούς ελέγχους σε 9 κράτη μέλη της ΕΕ, ξεκινώντας από 11 νοσοκομεία και στη συνέχεια επεκτείνοντας την κάλυψη σε ακόμη 3-6 ιδρύματα σε κάθε συμμετέχουσα χώρα. Το έργο, με τη στήριξη της Ευρωπαϊκής Εταιρείας Ακτινολογίας και της Ευρωπαϊκής Ένωσης Πυρηνικής Ιατρικής, θα ακολουθήσει μια σταδιακή προσέγγιση και θα εκπαιδεύσει πάνω από 250 επαγγελματίες μέσω ενός μοντέλου «εκπαίδευσης εκπαιδευτών» για να εξασφαλίσει περαιτέρω εφαρμογή κλινικών ελέγχων στην Ευρώπη. Το CLAUD-IT θα αναπτύξει επίσης κατευθυντήριες γραμμές για την πυρηνική ιατρική και θα επεκτείνει τις υπάρχουσες κατευθυντήριες γραμμές για την ακτινολογία, βασισμένες στον οδηγό ESPERANTO της Ευρωπαϊκής Εταιρείας Ακτινολογίας. Όλα τα υλικά θα είναι διαθέσιμα μέσω ηλεκτρονικού καταθετήριου, προσφέροντας μια ενιαία πλατφόρμα ανοιχτής πρόσβασης για πόρους κλινικών ελέγχων στην ακτινολογία και την πυρηνική ιατρική.

### **CLAUD-IT: Στόχοι**

1. Αξιολόγηση της τρέχουσας κατάστασης σε όλα τα 9 συμμετέχοντα κράτη μέλη για τον εντοπισμό νέων εξελίξεων από την ολοκλήρωση του έργου QuADRANT, καθώς και για την αποτύπωση των υφιστάμενων υποδομών και των ενδιαφερόμενων φορέων.
2. Προετοιμασία πρακτικού, συνοπτικού και τεκμηριωμένου υλικού ελέγχου και συναφούς εκπαιδευτικού υλικού για την ακτινολογία και την πυρηνική ιατρική και διάθεσή τους σε μια κεντρική αποθήκη, παρέχοντας έναν «ενιαίο χώρο» για τους ενδιαφερόμενους φορείς.
3. Διεξαγωγή πρακτικής εκπαίδευσης των ενδιαφερομένων για την πραγματοποίηση κλινικών ελέγχων υπό εξωτερική καθοδήγηση.
4. Ενίσχυση της ευαισθητοποίησης για τη σημασία του κλινικού ελέγχου με επικοινωνία του υποχρεωτικού του χαρακτήρα, όπως ορίζεται στην Οδηγία BSSD, και εξήγηση της μεγάλης επίδρασής του στην καθημερινή επαγγελματική πρακτική καθώς και της συμβολής του στην υψηλότερη ποιότητα φροντίδας και στην ασφάλεια των ασθενών. Σύγκληση των ενδιαφερόμενων φορέων για την ανάπτυξη στρατηγικών και εκστρατειών κλινικού ελέγχου.

### **CLAUD-IT: Πακέτα Εργασίας**

- **WP1:** Διαχείριση έργου και συντονισμός
- **WP2:** Διάδοση
- **WP3:** Αξιολόγηση

- **WP4:** Ανάπτυξη υλικού κλινικού ελέγχου, προτύπων, κεντρικού καταθετήριου και διαδικτυακών εργαλείων
- **WP5:** Προετοιμασία υλικού κλινικού ελέγχου και συναφούς εκπαίδευσης και κατάρτισης, ακολουθούμενη από τον πρώτο κύκλο ελέγχου
- **WP6:** Εκστρατείες κλινικού ελέγχου σε νοσοκομεία σε όλη την Ευρώπη