

Regione Emilia-Romagna - Requisiti specifici Accreditemento D.G.R. 327/04

Struttura: LABORATORIO (Str. Sanitarie)

Data Inizio:

Indirizzo: ESTRAZIONE PER DISCIPLINA

03/09/2014

Disciplina: Med di lab -Pat clinica e Microbiolog- Rev 01

Data Fine:

03/09/2014

Firma Responsabile Struttura _____

Firma Team Leader _____

Note del Valutatore

15241	Requisiti Strutturali di base	SI	si	no	NO	N.A.
La struttura possiede almeno: uno spazio per attività amministrative e di segreteria anche condiviso•		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15242	Requisiti Strutturali di base	SI	si	no	NO	N.A.
La struttura possiede almeno: Spazio/locale archivio•		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15243	Requisiti Strutturali di base	SI	si	no	NO	N.A.
La struttura possiede almeno: uno spazio, anche condiviso, per l'accettazione dei campioni separato dagli spazi destinati alla produzione analitica		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15244	Requisiti Strutturali di base	SI	si	no	NO	N.A.
La microbiologia possiede inoltre locali/spazi definiti per le seguenti attività, qualora condotte: preparazione terreni•		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15245	Requisiti Strutturali di base	SI	si	no	NO	N.A.
La microbiologia possiede inoltre locali/spazi definiti per le seguenti attività, qualora condotte: analisi molecolari		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15246	Requisiti Strutturali di base	SI	si	no	NO	N.A.
La Microbiologia dispone di una zona filtro fra l'area analitica e l'area amministrativa (nei casi in cui siano ricercati agenti patogeni respiratori ed ambientali e/o effettuate indagini di biologia molecolare)		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15247	Requisiti Tecnologici di base	SI	si	no	NO	N.A.
La dotazione strumentale del Laboratorio, in coerenza con i livelli di sicurezza negli ambienti di lavoro previsti dalla normativa vigente, è adeguata: al carico di lavoro•		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15248	Requisiti Tecnologici di base	SI	si	no	NO	N.A.
La dotazione strumentale del Laboratorio, in coerenza con i livelli di sicurezza negli ambienti di lavoro previsti dalla normativa vigente, è adeguata: alla tipologia delle analisi eseguite•		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

15249	Requisiti Tecnologici di base	SI	si	no	NO	N.A.
	La dotazione strumentale del Laboratorio, in coerenza con i livelli di sicurezza negli ambienti di lavoro previsti dalla normativa vigente, è adeguata: ai settori specialistici presenti*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15250	Requisiti Tecnologici di base	SI	si	no	NO	N.A.
	La dotazione strumentale del Laboratorio, in coerenza con i livelli di sicurezza negli ambienti di lavoro previsti dalla normativa vigente, è adeguata: a fornire risultati attendibili per tutte le prestazioni definite nello Standard di Prodotto del Laboratorio	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15251	Requisiti Tecnologici di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Sono disponibili: termostati, bagni ad acqua, stufe*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15252	Requisiti Tecnologici di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Sono disponibili: frigoriferi, congelatori e ove presenti celle termostate, per la conservazione di materiale biologico e reagenti, con il monitoraggio della temperatura	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15253	Requisiti Tecnologici di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Per i servizi di Emergenza/Urgenza le dotazioni strumentali garantiscono gli esami "salva vita"	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15254	Requisiti Tecnologici di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Esiste un sistema di continuità per la parte elettrica, relativa alla fase analitica ed informatica (Per le strutture che erogano prestazioni in Emergenza/urgenza)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15255	Requisiti Tecnologici di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Il laboratorio centralizzato controlla le prestazioni degli strumenti delocalizzati (POCT)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15256	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	La presentazione delle attività del laboratorio descrive: -le modalità di prelievo -le raccomandazioni preanalitiche -le metodiche di analisi -le tipologie di contenitori per tipo di analisi -i tempi di risposta relativi alla tipologia della richiesta	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15257	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Sono concordati con le strutture invianti e formalizzati i tempi di refertazione per gli esami disponibili in urgenza nelle 24 ore 7 giorni/7 e per quelli eseguibili in via ordinaria	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15258	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	La struttura di Microbiologia da evidenza di modalità organizzative per avviare tempestivamente l'incubazione dei flaconi per emocolture con l'obiettivo di evitare ritardi nel processo analitico, nelle 24 ore 7 giorni/7.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

15259	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	La struttura di Microbiologia garantisce il processo analitico dei campioni a maggiore criticità clinica (es. esami colturali, identificazioni batteriche e test di antibiotico sensibilità su campioni ematici, liquor, lavaggi broncheo-alveolari) 7 giorni/7 in proprio o attraverso altre modalità organizzative o accordi formalizzati con altro laboratorio accreditato	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15260	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Esistono protocolli/procedure e documenti di livello aziendale e/o di livello dipartimentale e/o eventualmente di Direzione di Laboratorio per: assicurare che reagenti e materiali acquisiti da fornitori esterni siano controllati, al ricevimento, e siano immagazzinati secondo le modalità previste per lo specifico prodotto e utilizzati entro la data di scadenza•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15261	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Esistono protocolli/procedure e documenti di livello aziendale e/o di livello dipartimentale e/o eventualmente di Direzione di Laboratorio per: la gestione dei reagenti che preveda le regole di etichettatura e il mantenimento della tracciabilità•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15262	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Esistono protocolli/procedure e documenti di livello aziendale e/o di livello dipartimentale e/o eventualmente di Direzione di Laboratorio per: la garanzia e l'assicurazione che gli eventuali laboratori esterni utilizzati partecipino a programmi di Controlli Interni e Valutazione Esterna di Qualità•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15263	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Esistono protocolli/procedure e documenti di livello aziendale e/o di livello dipartimentale e/o eventualmente di Direzione di Laboratorio per: la definizione, nel rispetto delle norme di sicurezza, delle condizioni e delle modalità di trasporto di campioni tra centri prelievo e/o laboratori o tra laboratori, in modo da mantenere l'integrità e le caratteristiche biologiche del campione, relativamente alle analisi da effettuarsi	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15264	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	E' mantenuta registrazione di tutte le analisi inviate a laboratori esterni e dei referti ricevuti e conservata per il periodo indicato dalla normativa vigente	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15265	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	I referti indicano chiaramente se le analisi e le interpretazioni provengono da laboratori esterni rispetto a quello che redige i referti (in tal caso sono mantenuti tutti gli elementi essenziali del risultato delle analisi, senza modificazioni che possono alterarne l'interpretazione)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15266	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Il Laboratorio da evidenza di: promuovere l'appropriatezza della richiesta degli esami e applicare i percorsi clinico assistenziali definiti a livello regionale, nazionale, internazionale •	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15267	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Il Laboratorio da evidenza di: promuovere la best practice •	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

15268	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Il Laboratorio da evidenza di: assicurare la consulenza relativa alle analisi effettuate e, quando necessario, contribuire all'interpretazione dei risultati•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15269	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Il Laboratorio da evidenza di: incontrare periodicamente i clinici per concordare e, quando necessario, aggiornare i percorsi diagnostico terapeutici•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15270	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Il Laboratorio da evidenza di: aggiornare e standardizzare il referto•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15271	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Il Laboratorio da evidenza di: valutare l'appropriatezza delle prestazioni erogate, attraverso audit clinici strutturati e concordati con i dipartimenti interessati o altre modalità documentate	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15272	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Il Laboratorio con sistema di gestione informatica ha predisposto procedure: per l'uso corretto del sistema che comprende anche le modalità di risoluzione dei guasti temporanei e la gestione dell'attività durante l'interruzione del funzionamento •	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15273	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Il Laboratorio con sistema di gestione informatica ha predisposto procedure: di Disaster Recovery ((ove la complessità della struttura lo richieda (esempio area vasta e metropolitana))	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15274	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Il laboratorio ha definito le modalità di gestione dell'attività amministrativa	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15275	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Personale: La dotazione del personale è rapportata al carico di lavoro, alla tipologia ed al volume delle prestazioni erogate, alla complessità organizzativa e ai settori specialistici presenti•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15276	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Personale: Sono individuati indicatori utili a verificare l'adeguato rapporto personale/carichi di lavoro•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15277	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Personale: Il personale che opera nella struttura è in possesso dei requisiti previsti dalle leggi vigenti •	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

15278	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Personale: La dotazione del personale è esplicitata in un documento che dichiara le competenze, i compiti, le responsabilità assegnate e la sua distribuzione in riferimento alle attività programmate•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15279	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Personale: E' previsto personale qualificato ed abilitato secondo le normative vigenti per l'esecuzione dei prelievi e per altre attività di specifica e specialistica competenza	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15280	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Requisiti minimi di attività I laboratori analisi garantiscono l'esecuzione di circa 150.000 esami refertati/anno (ad esempio considerando la somma laboratorio hub e laboratori spoke), prodotti in sede, fatto salva la diagnostica di laboratorio ad alta specializzazione	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15281	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Requisiti minimi di attività I laboratori esclusivamente a supporto delle attività di degenza garantiscono almeno 100.000 esami/anno	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15282	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Analisi Molecolari Il settore nel quale vengono svolte le analisi molecolari adotta soluzioni per rendere minimo il rischio di contaminazione crociata dove questa può assumere rilevanza sulla tipologia e risultato dell'analisi eseguita	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15283	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Analisi Molecolari Il settore in cui vengono eseguiti i test molecolari ha in dotazione materiali dedicati quali pipette, puntali, centrifughe, provette ecc.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15284	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Analisi Molecolari Nel laboratorio è indossato un abbigliamento appropriato alla tipologia analitica da eseguire che viene dismesso prima di abbandonare l'area di lavoro.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15285	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Analisi Molecolari Sono definite modalità di: esecuzione di tecniche di estrazione, amplificazione, separazione, ibridazione e rilevazione di acidi nucleici •	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15286	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Analisi Molecolari Sono definite modalità di: validazione tecnica dei risultati •	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15287	Requisiti Organizzativi di base	SI	si	no	NO	N.A.
	Analisi Molecolari Sono definite modalità di: refertazione	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

15288	Requisiti POCT	SI	si	no	NO	N.A.
La Direzione del Laboratorio di riferimento concorda la necessità, la tipologia e la scelta dei dispositivi e dei reagenti da utilizzare.		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15289	Requisiti POCT	SI	si	no	NO	N.A.
La Direzione del Laboratorio è responsabile: della formazione degli operatori che utilizzano tali dispositivi*		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15290	Requisiti POCT	SI	si	no	NO	N.A.
La Direzione del Laboratorio è responsabile: della verifica della manutenzione*		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15291	Requisiti POCT	SI	si	no	NO	N.A.
La Direzione del Laboratorio è responsabile: della gestione del controllo di qualità da effettuare secondo istruzioni operative scritte*		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15292	Requisiti POCT	SI	si	no	NO	N.A.
La Direzione del Laboratorio è responsabile: della correlazione esistente fra i risultati ottenuti dal POCT e quelli ottenuti dagli strumenti presenti in Laboratorio		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15293	Requisiti POCT	SI	si	no	NO	N.A.
La valutazione dell'appropriatezza del POCT nel caso di bisogni di acquisto è effettuata in modo multidisciplinare con i professionisti delle strutture interessate e il coinvolgimento della direzione sanitaria		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15294	Requisiti POCT	SI	si	no	NO	N.A.
E' svolta una verifica annuale dell'appropriatezza dell'utilizzo e dei risultati ottenuti, anche rispetto alle decisioni cliniche		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15295	Requisiti POCT	SI	si	no	NO	N.A.
Sono definite le tipologie di analisi che possono essere eseguite con il sistema POCT		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15296	Requisiti POCT	SI	si	no	NO	N.A.
Sono definite le modalità per la connessione telematica dei POCT al laboratorio di riferimento		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15297	Requisiti POCT	SI	si	no	NO	N.A.
E' presente un registro dei POCT che fanno parte della rete aziendale per la diagnostica decentrata		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15298	Requisiti POCT	SI	si	no	NO	N.A.
Sono definiti i criteri per gli interventi in caso di prestazioni insoddisfacenti e uso inappropriato (che possono/devono arrivare al ritiro del dispositivo)		<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

15299	Requisiti POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	Il laboratorio verifica l'allineamento dei sistemi POCT con gli analizzatori del laboratorio di riferimento almeno 2 volte l'anno	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15300	Requisiti Organizzativi Laboratorio per il POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	E' identificata la figura di referente del sistema POCT	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15301	Requisiti Organizzativi Laboratorio per il POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	Il laboratorio programma e realizza anche sui singoli sistemi POCT le verifiche e i controlli in coerenza con quanto viene realizzato a livello centrale	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15302	Requisiti Organizzativi Laboratorio per il POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	E' pianificato e verificato l'addestramento del personale utilizzatore	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15303	Requisiti Organizzativi Laboratorio per il POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	Per la Revisione periodica delle prestazioni analitiche del sistema è svolta: verifica delle prestazioni dei sistemi analitici e convalida dei risultati prima dell'uso di routine•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15304	Requisiti Organizzativi Laboratorio per il POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	Per la Revisione periodica delle prestazioni analitiche del sistema è svolta: verifica dell'allineamento dei risultati tra POCT e laboratorio di riferimento•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15305	Requisiti Organizzativi Laboratorio per il POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	Per la Revisione periodica delle prestazioni analitiche del sistema è svolta: pianificazione della frequenza e tipologia dei Controlli di Qualità Interni (CQI) e, se disponibili, adesione ai programmi di Valutazione Esterna della Qualità (VEQ)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15306	Requisiti Organizzativi Laboratorio per il POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	Sono presenti le procedure/istruzioni operative per l'utilizzo dei POCT pre- e post-analitiche, comprensive delle indicazioni relative a: tipologia e frequenza della manutenzione ordinaria effettuata dagli utilizzatori•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15307	Requisiti Organizzativi Laboratorio per il POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	Sono presenti le procedure/istruzioni operative per l'utilizzo dei POCT pre- e post-analitiche, comprensive delle indicazioni relative a: modalità di registrazione dei dati necessari	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15308	Requisiti Organizzativi Laboratorio per il POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	Sono definite e documentate le azioni correttive intraprese per (CQI) al di fuori dell'intervallo di accettabilità	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15309	Requisiti Organizzativi Laboratorio per il POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	E' garantita la tracciabilità degli operatori	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

15310	Requisiti Organizzativi Laboratorio per il POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	Sono pianificati gli interventi di manutenzione programmata e le modalità di attivazione della manutenzione straordinaria dei sistemi.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15311	Requisiti Organizzativi Laboratorio per il POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	E' definita la modalità di archiviazione dei risultati dei pazienti	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15312	Requisiti Organizzativi Laboratorio per il POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	I risultati ottenuti con il POCT archiviati nel LIS (se il caso) sono distinti e distinguibili da quelli ottenuti con gli analizzatori del laboratorio di riferimento	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15313	Requisiti Organizzativi Utilizzatori del POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	Sono individuati il referente clinico ed infermieristico del sistema.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15314	Requisiti Organizzativi Utilizzatori del POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	Sono identificati gli operatori autorizzati all'utilizzo del sistema	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15315	Requisiti Organizzativi Utilizzatori del POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	Gli operatori: seguono le procedure approvate dal laboratorio di riferimento anche relativamente alla registrazione dei dati indicati nelle stesse•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15316	Requisiti Organizzativi Utilizzatori del POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	Gli operatori: sono addestrati all'uso della strumentazione.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15317	Requisiti Organizzativi Utilizzatori del POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	Gli utilizzatori sono responsabili della manutenzione ordinaria prevista dalle procedure e ne registrano l'effettuazione	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15318	Requisiti Organizzativi Utilizzatori del POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	E' definita la modalità per garantire la tracciabilità degli operatori utilizzatori, le modalità e la responsabilità del rilascio dei risultati e della loro archiviazione	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15319	Requisiti Organizzativi Utilizzatori del POCT	SI	si	no	NO	N.A.
	E' utilizzato il sistema di segnalazione di eventi avversi POCT	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15320	Acquisizione Servizi	SI	si	no	NO	N.A.
	Sono predisposte ed applicate le procedure che consentono la valutazione dei fornitori di beni e/o servizi esterni ritenuti "critici", (ad esempio, apparecchiature diagnostiche, reagenti, trasporto dei campioni biologici ecc. comprese le attività di igienizzazione ambientale e/o lavanolo) che hanno diretta influenza sulla qualità del prodotto	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

15321	Acquisizione Servizi	SI	si	no	NO	N.A.
	Per gli esami eseguiti da laboratori esterni alla struttura: sono utilizzati laboratori accreditati*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15322	Acquisizione Servizi	SI	si	no	NO	N.A.
	Per gli esami eseguiti da laboratori esterni alla struttura: sono presenti formali accordi sulle modalità di trasporto, consegna dei campioni e dei referti e tempi di risposta, consulenze interpretative del referto*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15323	Acquisizione Servizi	SI	si	no	NO	N.A.
	Per gli esami eseguiti da laboratori esterni alla struttura: sono documentati i controlli di qualità esterni (VEQ) ove disponibili	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15324	Acquisizione Servizi	SI	si	no	NO	N.A.
	I programmi di VEQ sono gestiti da enti che presentano un board in cui sono rappresentati professionisti del settore e/o società scientifiche	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15325	Acquisizione Servizi	SI	si	no	NO	N.A.
	L'ente terzo che gestisce i programmi di VEQ è diverso da colui che fornisce al laboratorio i reagenti/strumentazioni impiegati per le relative analisi	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15326	Clinical Competence e Formazione	SI	si	no	NO	N.A.
	Il responsabile dell'U.O. all'atto dell'immissione in servizio del personale: verifica e documenta il livello di competenza*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15327	Clinical Competence e Formazione	SI	si	no	NO	N.A.
	Il responsabile dell'U.O. all'atto dell'immissione in servizio del personale: prevede, ad integrazione delle conoscenze possedute, un percorso formativo strutturato che renda possibile l'assegnazione di compiti di complessità progressivamente crescente che potrà svolgere in autonomia	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15328	Clinical Competence e Formazione	SI	si	no	NO	N.A.
	Il responsabile dell'U.O. si è dotato di strumenti oggettivi atti a verificare che gli operatori sanitari abbiano le conoscenze e le competenze necessarie ad erogare le prestazioni previste nel rispetto di standard operativi definiti ed in ragione dei livelli tecnico-assistenziali che deve garantire	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15329	Clinical Competence e Formazione	SI	si	no	NO	N.A.
	Ogni anno il responsabile della struttura valuta il livello di competenza del personale ad essa appartenente in riferimento a ciascuno dei requisiti/elementi presenti nell'allegato tecnico	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15330	Clinical Competence e Formazione	SI	si	no	NO	N.A.
	Il responsabile dell'U.O. programma lo sviluppo di competenze e conoscenze attraverso: la partecipazione del personale del laboratorio ad incontri interni sull'attività professionale e, ove sia possibile e secondo le competenze di ciascuno, ad attività di insegnamento, di ricerca, a gruppi di lavoro di società scientifiche o professionali*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

15331 Clinical Competence e Formazione	SI	si	no	NO	N.A.
Il responsabile dell'U.O. programma lo sviluppo di competenze e conoscenze attraverso: la partecipazione a percorsi diagnostici con i colleghi clinici anche ai fini della definizione della appropriatezza prescrittiva e della valutazione della variabilità prescrittiva	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15332 Clinical Competence e Formazione	SI	si	no	NO	N.A.
Il Responsabile di struttura organizzativa complessa possiede una formazione per l'acquisizione di competenze di tipo manageriale e per la valutazione della variabilità prescrittiva	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15333 Clinical Competence e Formazione	SI	si	no	NO	N.A.
Il Responsabile di struttura organizzativa semplice possiede una formazione per l'acquisizione di competenze di tipo manageriale e per la valutazione della variabilità prescrittiva	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15334 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Fase preanalitica - Accettazione Sono date informazioni agli utenti sulle modalità specifiche di preparazione del paziente e di raccolta di campioni biologici	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15335 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Fase preanalitica Il laboratorio ha predisposto istruzioni che prevedono: la definizione del materiale più idoneo alle analisi da eseguire •	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15336 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Fase preanalitica Il laboratorio ha predisposto istruzioni che prevedono: le modalità di prelievo raccomandate o consigliate •	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15337 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Fase preanalitica Il laboratorio ha predisposto istruzioni che prevedono: i tempi e le condizioni di trasporto dei campioni in laboratorio •	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15338 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Fase preanalitica Il laboratorio ha predisposto istruzioni che prevedono: la lista di analisi per le quali è necessario una particolare procedura di trasporto e di manipolazione del campione (temperatura massima, protezione dalla luce, ritardo ammesso prima del trattamento, altre condizioni)•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15339 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Fase preanalitica Il laboratorio ha predisposto istruzioni che prevedono: i tempi di conservazione del campione all'interno del Laboratorio al fine di soddisfare eventuali richieste di ripetizioni e/o di analisi aggiuntive•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

15340	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Fase preanalitica	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	Il laboratorio ha predisposto istruzioni che prevedono: l'elenco degli esami effettuabili presso il Laboratorio, ed eventualmente la lista di esami effettuabili presso altre strutture qualificate					
15341	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	La lista degli esami effettuabili presso il Laboratorio prevede differenziazioni degli esami richiedibili in urgenza (tempi e modalità)					
15342	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Tutti i campioni biologici pervengono in Laboratorio accompagnati da una richiesta (cartacea e/o informatica) rispetto alla quale sono rintracciabili/identificabili					
15343	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Le richieste siano esse interne o esterne, di routine o urgenti, contengono le informazioni essenziali per la corretta esecuzione delle indagini richieste e gli elementi per garantire la catena di rintracciabilità/identificazione "paziente-richiesta-campione-referto"					
15344	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Ai fini della rintracciabilità le informazioni minime presenti sulla richiesta sono: -Data di prelievo del campione e ora quando clinicamente necessario -Nome Cognome e data di nascita del paziente e genere -Provenienza del campione (medico / reparto/ centro prelievi) -Tipologia di campione biologico -Codice identificativo paziente/campione					
15345	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	In fase di accettazione: avviene la registrazione dei campioni all'ingresso del laboratorio sia essa cartacea o informatica che contiene gli elementi anagrafici indispensabili all'identificazione: codice identificativo e data*					
15346	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	In fase di accettazione: sono utilizzati i criteri di accettazione o rifiuto dei campioni pervenuti con lo scopo di garantire che vengano analizzati solo campioni idonei*					
15347	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	In fase di accettazione: applicate modalità e criteri di conservazione del materiale biologico in attesa di essere analizzati in base alla stabilità dei singoli analiti e per la microbiologia devono essere conservati in condizioni idonee per ridurre al minimo qualsiasi tipo di modificazione delle popolazione microbica presente*					
15348	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	In fase di accettazione: la catena della rintracciabilità iniziata con l'identificazione della richiesta deve continuare lungo tutto il processo					

15349 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Il laboratorio effettua la registrazione dei campioni non accettati ed ha definito le relative modalità di gestione	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15350 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Fase Analitica Sono presenti procedure analitiche attraverso le quali il Laboratorio svolge le proprie attività, approvate dalla Direzione del laboratorio in accordo con i riferimenti di Società Scientifiche e Organizzazioni professionali, che soddisfino le esigenze finali degli utilizzatori	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15351 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Strumentazione – manutenzione, calibrazione e verifica di prestazione Il Laboratorio dispone di un elenco della strumentazione (sia pre analitica che analitica) che abbia un diretto impatto sulle qualità delle prestazioni erogate.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15352 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Strumentazione – manutenzione, calibrazione e verifica di prestazione L'identificazione e la catalogazione della strumentazione riguarda gli strumenti di misura e di produzione nonché per quelli di conservazione del materiale biologico (frigoriferi e congelatori)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15353 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Strumentazione – manutenzione, calibrazione e verifica di prestazione E' evidente la sistematica esecuzione della taratura/calibrazione se prevista	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15354 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Strumentazione – manutenzione, calibrazione e verifica di prestazione Sono monitorate e conservate le registrazioni delle temperature della strumentazione utilizzata per la conservazione del materiale biologico e dei reagenti e/o l'esecuzione delle prove (es. termostati, bagnomaria)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15355 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Strumentazione – manutenzione, calibrazione e verifica di prestazione Le autoclavi utilizzate sono in grado di rispettare tempi, temperature e pressione, in rapporto al materiale sottoposto a sterilizzazione	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15356 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Strumentazione – manutenzione, calibrazione e verifica di prestazione Per le analisi svolte utilizzando più strumenti e/o sedi differenti vi è evidenza della verifica dell'allineamento di tutti gli strumenti	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15357 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Strumentazione – manutenzione, calibrazione e verifica di prestazione Per l'introduzione nel laboratorio di nuove metodologie analitiche vi è evidenza della valutazione delle performance (validazione diretta e/o tramite letteratura scientifica) e viene verificata la riproducibilità analitica	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

15358 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Strumentazione – manutenzione, calibrazione e verifica di prestazione Sono definiti, laddove necessario frequenza e metodi di calibrazione, e ove possibile, riferibilità allo standard primario. (L'evidenza documentale è conservata per un periodo di tempo di almeno un anno)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15359 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Strumentazione – manutenzione, calibrazione e verifica di prestazione Il Laboratorio ha definito criteri che descrivono l'accettabilità tecnica del dato analitico e le relative responsabilità	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15360 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Strumentazione – manutenzione, calibrazione e verifica di prestazione I risultati delle analisi sono validati: secondo procedure definite•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15361 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Strumentazione – manutenzione, calibrazione e verifica di prestazione I risultati delle analisi sono validati: da personale designato dalla Direzione del laboratorio, anche per gli esami in urgenza/emergenza	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15362 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Controllo idoneità dei materiali biologici da sottoporre ad indagine La struttura: ha definito e tiene sotto controllo le condizioni di trasporto dei campioni primari o secondari•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15363 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Controllo idoneità dei materiali biologici da sottoporre ad indagine La struttura: verifica al ricevimento l'idoneità alla lavorazione secondo quanto definito nei propri standard di prodotto o manuali delle prestazioni	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15364 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Controllo idoneità dei materiali biologici da sottoporre ad indagine Il vettore che provvede al trasporto all'interno della rete laboratoristica servita garantisce durante l'intero tragitto il rispetto delle condizioni di temperatura controllata dei campioni biologici	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15365 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Reagenti e terreni di coltura Il Laboratorio ha definito: la metodologia di approvvigionamento e modalità di consegna •	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15366 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Reagenti e terreni di coltura Il Laboratorio ha definito: la procedura di controllo al ricevimento •	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15367 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Reagenti e terreni di coltura Il Laboratorio ha definito: la modalità di conservazione e utilizzo entro la data di scadenza del prodotto	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

15368 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Reagenti e terreni di coltura Nel laboratorio di patologia clinica i reagenti e i materiali preparati all'interno: sono facilmente identificabili•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15369 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Reagenti e terreni di coltura Nel laboratorio di patologia clinica i reagenti e i materiali preparati all'interno: riportano la descrizione del prodotto, la concentrazione, la data di preparazione e di scadenza, le indicazioni di pericolo, l'eventuale nome del preparatore	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15370 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Assicurazione della qualità del risultato / controllo di qualità Il Laboratorio ha un Sistema di Controllo che soddisfa la necessità di individuare gli errori in fase analitica ai fini del risultato.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15371 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Assicurazione della qualità del risultato / controllo di qualità Il Sistema prevede un controllo di qualità interno (CQI) e un controllo di qualità esterno (VEQ).	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15372 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Assicurazione della qualità del risultato / controllo di qualità Il CQI è eseguito, se disponibile, per tutti gli analiti e sono definiti la frequenza di esecuzione, le concentrazioni del controllo, i modelli di elaborazione e di validazione correlati alla complessità, alla tipologia e al volume delle analisi, secondo le linee guida/procedure in uso, nonché i "traguardi analitici" da raggiungere	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15373 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Assicurazione della qualità del risultato / controllo di qualità Esiste la registrazione documentata dell'effettiva esecuzione e validazione dei risultati.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15374 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Assicurazione della qualità del risultato / controllo di qualità Esiste evidenza di programmi di VEQ eseguiti per gli analiti per i quali sono disponibili e di valutazione attuate con eventuali azioni correttive	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15375 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
Strutture di microbiologia Incertezza della misura Le componenti singole dell'incertezza (stabilità e preparazione del campione, diluizione con pipette, pesatura, tempo e temperatura di incubazione,) sono conosciute e sotto controllo per quanto concerne la variabilità del risultato	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

<p>15376 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali</p> <p>Strutture di microbiologia Incertezza della misura Le strutture di Microbiologia garantiscono che la qualità dei reagenti utilizzati è appropriata alle caratteristiche delle prove effettuate attraverso: condizioni di fornitura che esplicitino garanzie di produzione (composizione dei terreni, effettuazione dei controlli di qualità, marchio CE, IVD) garanzie di consegna garanzie di specifiche informative (Nome del terreno e componenti, inclusi i supplementi/additivi, Periodo di scadenza, Condizioni di conservazione, Data di emissione delle specifiche)•</p>	<p>SI si no NO N.A.</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>
<p>15377 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali</p> <p>Strutture di microbiologia Incertezza della misura Le strutture di Microbiologia garantiscono che la qualità dei reagenti utilizzati è appropriata alle caratteristiche delle prove effettuate attraverso: tempo e modalità di conservazione dei reattivi conformi alle indicazioni delle ditte produttrici.</p>	<p>SI si no NO N.A.</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>
<p>15378 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali</p> <p>Strutture di microbiologia Incertezza della misura Per la preparazione di terreni colturali, diluenti ed altre sospensioni in fase liquida è data evidenza di: sistematica verifica di qualità inerente l'isolamento e la crescita dei microrganismi oggetto delle analisi•</p>	<p>SI si no NO N.A.</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>
<p>15379 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali</p> <p>Strutture di microbiologia Incertezza della misura Per la preparazione di terreni colturali, diluenti ed altre sospensioni in fase liquida è data evidenza di: preparazione di quantitativi di materiale proporzionati ai consumi e sempre prima dell'esaurimento delle scorte, per poterne verificare la qualità prima dell'uso</p>	<p>SI si no NO N.A.</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>
<p>15380 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali</p> <p>Strutture di microbiologia Incertezza della misura I lotti dei terreni, acquistati pronti o prodotti in laboratorio di microbiologia, sono identificabili attraverso codici alfanumerici o data di produzione, scadenza e nome del preparatore</p>	<p>SI si no NO N.A.</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>
<p>15381 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali</p> <p>Strutture di microbiologia Necessità di lavorare in sterilità La struttura di microbiologia utilizza modalità atte ad evitare contaminazione crociata di origine strumentale</p>	<p>SI si no NO N.A.</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>
<p>15382 Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali</p> <p>Strutture di microbiologia Necessità di lavorare in sterilità La manutenzione della strumentazione essenziale è eseguita ad intervalli specifici predeterminati in funzione della tipologia e dell'entità dell'uso</p>	<p>SI si no NO N.A.</p> <p><input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/> <input type="checkbox"/></p>

15383	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Strutture di microbiologia	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	Necessità di lavorare in sterilità					
	La struttura di microbiologia ha identificato le strumentazioni e i materiali da sottoporre a disinfezione e sterilizzazione condotte secondo le indicazioni aziendali e regionali					
15384	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Fase Post-analitica	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	Referto					
	La direzione del laboratorio ha definito le modalità con cui viene rilasciato il referto comprese le modalità di firma					
15385	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Referto	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	I referti: sono compilati in maniera tale da essere facilmente comprensibili e interpretabili•					
15386	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Referto	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	I referti: contengono tutte le informazioni necessarie					
	-identificazione anagrafica del paziente/utente					
	-identificazione del laboratorio con nome, indirizzo dell'ente e direttore del laboratorio					
	-data di ricevimento del campione in laboratorio e data della refertazione					
	-denominazione dell'analisi					
	-risultato qualitativo o quantitativo					
	-unità di misura					
	-intervallo di riferimento ove previsto					
	-uno spazio per eventuali note esplicative che facilitino l'interpretazione dei risultati					
	-la firma secondo le modalità definite					
15387	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Referto	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	Per gli esami contenuti nel referto eseguiti in laboratori diversi, i relativi risultati sono riferibili ai laboratori di esecuzione					
15388	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Referto	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	Nel caso il referto necessiti di correzione, il nuovo fa riferimento a quello originale con una nota che segnala che il referto precedente è stato modificato					
15389	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Referto	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	E' definita la modalità con cui il richiedente viene informato della modifica.					
15390	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Referto	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	E' conservato il referto originale e/o è tracciato l'intervento eseguito					
15391	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Referto	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	Sono definiti i valori critici e le modalità di comunicazione					

15392	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Referto E' garantito un servizio di informazione e consulenza per l'utenza	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15393	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Controllo del processo Al fine di assicurare il controllo su tutto il processo la Direzione del Laboratorio dà evidenza di: momenti sistematici di analisi e di revisione dell'intero processo, attraverso l'utilizzo di dati/indicatori e informazioni raccolte allo scopo di proporre azioni di "miglioramento sistematico"•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15394	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Controllo del processo Al fine di assicurare il controllo su tutto il processo la Direzione del Laboratorio dà evidenza di: partecipazione al programma regionale di incident reporting e gestione del rischio•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15395	Qualificazione percorsi diagn.terap.assistenziali	SI	si	no	NO	N.A.
	Controllo del processo Al fine di assicurare il controllo su tutto il processo la Direzione del Laboratorio dà evidenza di: promozione e controllo dell'appropriatezza dell'attività del laboratorio: -iniziative di colloquio con i clinici -adozione e implementazione delle indicazioni regionali e/o linee guida	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15396	Indicatori	SI	si	no	NO	N.A.
	E' monitorato l'indicatore: N° esami richiesti e non eseguiti per cause esterne al laboratorio / N° totale esami richiesti*100•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15397	Indicatori	SI	si	no	NO	N.A.
	E' monitorato l'indicatore: N° esami richiesti e non eseguiti per cause interne al laboratorio / N° totale esami richiesti*100•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15398	Indicatori	SI	si	no	NO	N.A.
	E' monitorato l'indicatore: N° risultati resi disponibili nei tempi dichiarati/N° totale degli esami richiesti *100•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15399	Indicatori	SI	si	no	NO	N.A.
	E' monitorato l'indicatore: N° risultati VEQ corretti (accettabili) /N° VEQ eseguite•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15400	Indicatori	SI	si	no	NO	N.A.
	E' monitorato l'indicatore: Rapporto FT4/TSH e FT3/TSH	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15401	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening tumore del colon-retto: L'applicativo di laboratorio gestisce le informazioni relative alla identificazione anagrafica dell'utente, punto di consegna del kit, data di accettazione del kit, data e luogo di esecuzione dell'esame•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

15402	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening tumore del colon-retto: L'archiviazione dei dati fornisce estrazioni affidabili al sistema gestionale del programma di screening	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15403	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening tumore del colon-retto Requisiti pre-analitici E' rispettato il protocollo regionale ed in particolare: Il sistema di approvvigionamento e di distribuzione del kit garantisce un meccanismo di controllo sul rispetto della data di scadenza (stampata sulla etichetta del kit).•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15404	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening tumore del colon-retto Requisiti pre-analitici E' rispettato il protocollo regionale ed in particolare: La consegna all'utente del kit è accompagnata da adeguate informazioni relativamente a: preparazione, conservazione del campione, luogo e orari di riconsegna •	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15405	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening tumore del colon-retto Requisiti pre-analitici E' rispettato il protocollo regionale ed in particolare: Sono definite ed applicate le modalità di ritiro, trasporto e consegna del campione al laboratorio analisi, al fine di garantirne la stabilità (tempo e temperatura), secondo quanto indicato dal protocollo. •	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15406	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening tumore del colon-retto Requisiti pre-analitici E' rispettato il protocollo regionale ed in particolare: Sono definite ed applicate le modalità adottate per assicurare l'identificazione univoca dell'utente invitato e del campione	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15407	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening tumore del colon-retto Requisiti analitici La ricerca del sangue occulto nelle feci è eseguita con metodo immunologico quantitativo su un unico campione ed utilizzando strumentazione automatizzata che risponde agli standard qualitativi richiesti dal protocollo diagnostico-terapeutico	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15408	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening tumore del colon-retto Requisiti post analitici: Il dosaggio quantitativo della presenza di sangue occulto nelle feci è registrato e conservato dal laboratorio•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15409	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening tumore del colon-retto Requisiti post analitici: Il tempo di refertazione dell'esame è formalmente dichiarato•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15410	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening tumore del colon-retto Requisiti post analitici: Gli esiti dei test processati dal laboratorio di riferimento vengono inviati per via informatica al Centro screening •	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

15411	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening tumore del colon-retto Requisiti post analitici: L'esito all'utente è espresso in forma qualitativa	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15412	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening tumore del colon-retto 1° livello è monitorato l'indicatore N. campioni di screening non correttamente identificati/N. campioni di screening processati dal laboratorio*100	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15413	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening Prevenzione e diagnosi precoce del tumore cervice uterina il laboratorio che si occupa di citologia cervico-vaginale di screening opera in stretta collaborazione con le unità che si occupano di istopatologia	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15414	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening Prevenzione e diagnosi precoce del tumore cervice uterina: - Sono garantite modalità standardizzate di allestimento e colorazione dei preparati ed è documentato il periodico controllo - E' identificato il referente della lettura citologica in ambito di screening - Le varie fasi dell'iter di produzione dell'esame sono supportate da un sistema di gestione dei dati che permette di comunicare col Centro screening e fornisce estrazioni affidabili per il sistema di sorveglianza regionale - Il laboratorio, qualora non effettui test molecolari, si avvale di una struttura di riferimento accreditata, interna o esterna, nel caso si renda necessaria la ricerca di HPV ad alto rischio come previsto dal protocollo diagnostico-terapeutico regionale	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15415	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening Prevenzione e diagnosi precoce del tumore cervice uterina Processi e procedure: I laboratori che partecipano allo screening regionale utilizzano il Sistema Bethesda 2001 per la refertazione.*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15416	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening Prevenzione e diagnosi precoce del tumore cervice uterina Processi e procedure: Sono garantite procedure affinché il sistema di archiviazione dei dati permetta di effettuare valutazioni comparate cito-istologiche per effettuare correlazioni e stime della predittività delle diverse classi citologiche*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15417	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening Prevenzione e diagnosi precoce del tumore cervice uterina Processi e procedure: Sono garantite procedure di archiviazione e conservazione dei vetrini letti e di rintracciabilità degli stessi per almeno 20 anni	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15418	Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
	Screening Prevenzione e diagnosi precoce del tumore cervice uterina Competenza clinica degli operatori addetti: I tecnici incaricati della lettura, oltre al possesso dei necessari titoli di studio, hanno effettuato uno specifico addestramento alla scansione dei preparati e dispongono della supervisione di un medico o biologo esperto*	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

15419 Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
Screening Prevenzione e diagnosi precoce del tumore cervice uterina Competenza clinica degli operatori addetti: Per la verifica della competenza del citolettore è previsto un sistema di controllo di qualità della lettura citologica individuale annuale.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15420 Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
Screening Prevenzione e diagnosi precoce del tumore cervice uterina Competenza clinica della Struttura: La struttura promuove la partecipazione dei professionisti interessati alle attività formative e ai programmi di valutazione della qualità attivati a livello regionale•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15421 Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
Screening Prevenzione e diagnosi precoce del tumore cervice uterina Competenza clinica della Struttura: La struttura partecipa ad attività di controllo di qualità e di scambio interlaboratorio•	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
15422 Strutture di riferimento per gli screening	SI	si	no	NO	N.A.
Screening Prevenzione e diagnosi precoce del tumore cervice uterina Competenza clinica della Struttura: La struttura valuta almeno 25.000 Pap-test annui (tale entità numerica può essere ottenuta anche nel contesto del coordinamento di più laboratori che effettuino ciascuno la refertazione di almeno 12.000 Pap-test). Tali valori potranno variare a seguito della introduzione dell'HPV test, come test di I livello	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>