

Lista di verifica REQUISITI MINIMI SPECIFICI E DI QUALITA' PER L'ACCREDITAMENTO

MEDICINA DI LABORATORIO

Codice	N° progressivo requisito AU o AC / N° progressivo requisito all'interno di ciascuna area Esplicitazione requisito	Elementi Indicatori di risultato	Auto valutazione	Verifica valutatori	Note
--------	--	-------------------------------------	---------------------	------------------------	------

1 MEDICINA DI LABORATORIO - FASE PREANALITICA

LABANA.XX.1.1

Accesso al prelievo

LABANA.AC.1.1.1

Nella documentazione informativa per i pazienti e per gli operatori sanitari, che descrive le modalità di accesso e i diritti tutelati, sono presenti almeno i requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della distribuzione del documento nelle sedi di pertinenza e presso gli operatori implicati (presenza del documento o di estratti flow-chart, checklist inseriti comunque a sistema qualità)
Evidenza che le informazioni sono reperibili anche nel sito WEB aziendale (se disponibile)

LABANA.XX.1.2

Elenco delle prestazioni

LABANA.AC.1.2.1

Nella documentazione informativa per i pazienti e per gli operatori sanitari sono presenti almeno i requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della distribuzione del documento nelle sedi di pertinenza e presso gli operatori implicati (presenza del documento o di estratti flow-chart, checklist inseriti comunque a sistema qualità)
Evidenza che le informazioni sono reperibili anche nel sito WEB aziendale (se disponibile)
Evidenza che il servizio effettua periodici controlli per valutare la corrispondenza tra tempi effettivi di risposta dei referti ed i tempi dichiarati nel documento

Lista di verifica REQUISITI MINIMI SPECIFICI E DI QUALITA' PER L'ACCREDITAMENTO

MEDICINA DI LABORATORIO

Codice	N° progressivo requisito AU o AC / N° progressivo requisito all'interno di ciascuna area Esplicitazione requisito	Elementi Indicatori di risultato	Auto valutazione	Verifica valutatori	Note
--------	--	-------------------------------------	---------------------	------------------------	------

1 MEDICINA DI LABORATORIO - FASE PREANALITICA

LABANA.XX.1.3 **Richiesta degli esami**

LABANA.AC.1.3.1 Nella documentazione informativa per gli operatori, che descrive le modalità di richiesta degli esami differenziando dove necessario interni ed esterni, sono presenti almeno i requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della distribuzione del documento nelle sedi di pertinenza e presso gli operatori implicati (presenza del documento o di estratti flow-chart, checklist inseriti comunque a sistema qualità)

LABANA.XX.1.4 **Preparazione all'esame e raccolta del campione**

LABANA.AC.1.4.1 Nella documentazione informativa per gli operatori, che descrive le modalità per la preparazione del paziente, la raccolta e il trattamento dei campioni primari, sono presenti almeno i requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della distribuzione del documento nelle sedi di pertinenza e presso gli operatori implicati (presenza del documento o di estratti flow-chart, checklist inseriti comunque a sistema qualità)

LABANA.XX.1.5 **Tracciabilità del campione**

Lista di verifica REQUISITI MINIMI SPECIFICI E DI QUALITA' PER L'ACCREDITAMENTO

MEDICINA DI LABORATORIO

Codice	N° progressivo requisito AU o AC / N° progressivo requisito all'interno di ciascuna area Esplicitazione requisito	Elementi Indicatori di risultato	Auto valutazione	Verifica valutatori	Note
--------	--	-------------------------------------	---------------------	------------------------	------

1 MEDICINA DI LABORATORIO - FASE PREANALITICA

LABANA.AC.1.5.1 È disponibile una procedura di identificazione e rintracciabilità dei campioni nella quale sono presenti almeno i requisiti elencati nell'allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della distribuzione del documento nelle sedi di pertinenza e presso gli operatori implicati (presenza del documento o di estratti flow-chart, checklist inseriti comunque a sistema qualità)

LABANA.XX.1.6 **Trasporto e conservazione dei materiali biologici**

LABANA.AC.1.6.1 Nella documentazione informativa per il trasporto dei campioni che deve avvenire con modalità che rispettino la conservazione delle caratteristiche degli stessi e la sicurezza del personale addetto al trasporto ed al ricevimento dei campioni, sono presenti almeno i requisiti elencati nell'allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della distribuzione del documento nelle sedi di pertinenza e presso gli operatori implicati (presenza del documento o di estratti flow-chart, checklist inseriti comunque a sistema qualità)

LABANA.XX.1.7 **Revisioni**

LABANA.AC.1.7.1 È disponibile una procedura che definisce la periodicità e le modalità di revisione della fase preanalitica

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della periodicità di revisione del documento (revisione almeno ogni tre anni)

Lista di verifica REQUISITI MINIMI SPECIFICI E DI QUALITA' PER L'ACCREDITAMENTO

MEDICINA DI LABORATORIO

Codice	N° progressivo requisito AU o AC / N° progressivo requisito all'interno di ciascuna area Esplicitazione requisito	Elementi Indicatori di risultato	Auto valutazione	Verifica valutatori	Note
--------	--	-------------------------------------	---------------------	------------------------	------

2 MEDICINA DI LABORATORIO - FASE ANALITICA

LABANA.XX.2.1

Approvvigionamento delle attrezzature e dei reagenti

LABANA.AC.2.1.1

Nella documentazione informativa per gli operatori, che descrive le modalità di approvvigionamento dei dispositivi per la diagnostica in vitro, dei sistemi informatici e dei reagenti, sono presenti almeno i requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della distribuzione del documento nelle sedi di pertinenza e presso gli operatori implicati (presenza del documento o di estratti flow-chart, checklist inseriti comunque a sistema qualità)
Esistenza di specifiche procedure di programmazione degli acquisti delle apparecchiature biomediche e dei dispositivi medici
Esistenza di documentazione relativa all'effettuazione di un periodo adeguato di controllo tra vecchia e nuova strumentazione e/o reagente, dove rilevante

LABANA.XX.2.2

Idoneità dei campioni

LABANA.AC.2.2.1

Nella documentazione informativa per gli operatori, che descrive la procedura per valutare l'idoneità dei campioni, sono presenti almeno i requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della distribuzione del documento nelle sedi di pertinenza e presso gli operatori implicati (presenza del documento o di estratti flow-chart, checklist inseriti comunque a sistema qualità)

Lista di verifica REQUISITI MINIMI SPECIFICI E DI QUALITA' PER L'ACCREDITAMENTO

MEDICINA DI LABORATORIO

Codice	N° progressivo requisito AU o AC / N° progressivo requisito all'interno di ciascuna area Esplicitazione requisito	Elementi Indicatori di risultato	Auto valutazione	Verifica valutatori	Note
--------	--	-------------------------------------	---------------------	------------------------	------

2 MEDICINA DI LABORATORIO - FASE ANALITICA

LABANA.XX.2.3

Procedure analitiche

LABANA.AC.2.3.1

Nella documentazione informativa per gli operatori, che descrive le procedure operative in uso, sono presenti almeno i requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della distribuzione del documento nelle sedi di pertinenza e presso gli operatori implicati (presenza del documento o di estratti flow-chart, checklist inseriti comunque a sistema qualità)
 Possono essere utilizzate le istruzioni degli analizzatori e gli inserti delle metodiche fornite dal produttore se soddisfano i requisiti

LABANA.XX.2.4

Manutenzione

LABANA.AC.2.4.1

Nella documentazione informativa per gli operatori, che descrive le procedure di manutenzione delle apparecchiature, sono presenti almeno i requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della distribuzione del documento nelle sedi di pertinenza e presso gli operatori implicati (presenza del documento o di estratti flow-chart, checklist inseriti comunque a sistema qualità)
 Evidenza della modalità di segregazione di dispositivi per diagnostica in vitro non idonei all'impiego.

Lista di verifica REQUISITI MINIMI SPECIFICI E DI QUALITA' PER L'ACCREDITAMENTO

MEDICINA DI LABORATORIO

Codice	N° progressivo requisito AU o AC / N° progressivo requisito all'interno di ciascuna area Esplicitazione requisito	Elementi Indicatori di risultato	Auto valutazione	Verifica valutatori	Note
--------	--	-------------------------------------	---------------------	------------------------	------

2 MEDICINA DI LABORATORIO - FASE ANALITICA

LABANA.XX.2.5

Controllo di qualità interno

LABANA.AC.2.5.1

Nella documentazione informativa per gli operatori, che descrive il sistema di controllo per tutte le analisi, sono presenti almeno i requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della distribuzione del documento nelle sedi di pertinenza e presso gli operatori implicati (presenza del documento o di estratti flow-chart, checklist inseriti comunque a sistema qualità)

LABANA.XX.2.6

Verifica esterna di qualità

LABANA.AC.2.6.1

Nella documentazione informativa per gli operatori, che descrive le procedure per la verifica esterna di qualità, dove applicabile, sono presenti almeno i requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della distribuzione del documento nelle sedi di pertinenza e presso gli operatori implicati (presenza del documento o di estratti flow-chart, checklist inseriti comunque a sistema qualità)
 Ai fini dell'accreditamento sono accettabili i programmi promossi dalla Regione, i programmi validati a livello nazionale o internazionale, i programmi accreditati e patrocinati dalle Società Scientifiche

Lista di verifica REQUISITI MINIMI SPECIFICI E DI QUALITA' PER L'ACCREDITAMENTO

MEDICINA DI LABORATORIO

Codice	N° progressivo requisito AU o AC / N° progressivo requisito all'interno di ciascuna area Esplicitazione requisito	Elementi Indicatori di risultato	Auto valutazione	Verifica valutatori	Note
--------	--	-------------------------------------	---------------------	------------------------	------

2 MEDICINA DI LABORATORIO - FASE ANALITICA

LABANA.XX.2.7

Rintracciabilità

LABANA.AC.2.7.1

Nella documentazione informativa per gli operatori, che descrive la rintracciabilità dei campioni e dei consumabili per diagnostica in vitro, sono presenti almeno i requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della distribuzione del documento nelle sedi di pertinenza e presso gli operatori implicati (presenza del documento o di estratti flow-chart, checklist inseriti comunque a sistema qualità)
Evidenza di modalità di segregazione di consumabili per diagnostica in vitro non idonei all'impiego
Indicazione della scorta minima di consumabili, in particolare per le prestazioni con esecuzione non differibile, e della modalità di riordino del materiale diagnostico

LABANA.XX.2.8

Validazione

LABANA.AC.2.8.1

Nella documentazione informativa per gli operatori, che descrive le procedure per la validazione dei risultati strumentali, sono presenti almeno i requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Aderenza del documento ai requisiti elencati (numero di requisiti rispettati)
Evidenza della distribuzione del documento nelle sedi di pertinenza e presso gli operatori implicati (presenza del documento o di estratti flow-chart, checklist inseriti comunque a sistema qualità)

Lista di verifica REQUISITI MINIMI SPECIFICI E DI QUALITA' PER L'ACCREDITAMENTO

MEDICINA DI LABORATORIO

Codice	N° progressivo requisito AU o AC / N° progressivo requisito all'interno di ciascuna area Esplicitazione requisito	Elementi Indicatori di risultato	Auto valutazione	Verifica valutatori	Note
--------	--	-------------------------------------	---------------------	------------------------	------

2 MEDICINA DI LABORATORIO - FASE ANALITICA

LABANA.XX.2.9

Analisi decentrate

LABANA.AC.2.9.1 Nella documentazione informativa per gli operatori, che descrive le procedure per l'esecuzione di analisi decentrate, dove applicabile, sono presenti almeno i requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della distribuzione del documento nelle sedi di pertinenza e presso gli operatori implicati (presenza del documento o di estratti flow-chart, checklist inseriti comunque a sistema qualità)

LABANA.XX.2.10

Revisioni

LABANA.AC.2.10.1 È disponibile una procedura che definisce la periodicità e le modalità di revisione della fase analitica

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della periodicità di revisione del documento (revisione almeno ogni tre anni)

3 MEDICINA DI LABORATORIO - FASE POSTANALITICA

LABANA.XX.3.1

Il referto

Lista di verifica REQUISITI MINIMI SPECIFICI E DI QUALITA' PER L'ACCREDITAMENTO

MEDICINA DI LABORATORIO

Codice	N° progressivo requisito AU o AC / N° progressivo requisito all'interno di ciascuna area Esplicitazione requisito	Elementi Indicatori di risultato	Auto valutazione	Verifica valutatori	Note
--------	--	-------------------------------------	---------------------	------------------------	------

3 MEDICINA DI LABORATORIO - FASE POSTANALITICA

LABANA.AC.3.1.1	La documentazione che descrive le modalità con cui il referto viene prodotto e trasferito al richiedente contiene almeno i requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006		<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	
-----------------	---	--	--	--	--

LABANA.AC.3.1.2	Esiste documentazione relativa alla comunicazione telematica dei risultati che comprende indicazioni contiene almeno i requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006		<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	
-----------------	---	--	--	--	--

LABANA.AC.3.1.3	È stata definita una tabella dei valori critici dei risultati oltre i quali essi sono trasmessi tempestivamente a chi ha richiesto gli esami	<hr/> <p>Presenza di documentazione che contenga i requisiti</p>	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	
-----------------	--	---	--	--	--

LABANA.AC.3.1.4	Esiste documentazione che indica come i risultati che superano i limiti critici sono trasmessi tempestivamente a chi ha richiesto gli esami	<hr/> <p>Presenza di un documento che contenga i requisiti</p>	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	
-----------------	---	---	--	--	--

LABANA.AC.3.1.5	Esiste evidenza che nel caso di esami inviati "in service" il laboratorio allega il referto originale o indica la sede in cui l'esame è stato eseguito "in service"	<hr/> <p>Presenza di documentazione che contenga i requisiti</p>	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	
-----------------	---	---	--	--	--

LABANA.XX.3.2	Correzioni				
---------------	-------------------	--	--	--	--

Lista di verifica REQUISITI MINIMI SPECIFICI E DI QUALITA' PER L'ACCREDITAMENTO

MEDICINA DI LABORATORIO

Codice	N° progressivo requisito AU o AC / N° progressivo requisito all'interno di ciascuna area Esplicitazione requisito	Elementi Indicatori di risultato	Auto valutazione	Verifica valutatori	Note
--------	--	-------------------------------------	---------------------	------------------------	------

3 MEDICINA DI LABORATORIO - FASE POSTANALITICA

LABANA.AC.3.2.1	Esiste documentazione relativa alla emissione di referti corretti che comprende almeno i requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006		<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	
-----------------	---	--	--	--	--

LABANA.XX.3.3	Turn around time (TAT)				
---------------	-------------------------------	--	--	--	--

LABANA.AC.3.3.1	Esiste documentazione che descrive come è monitorato il Turnaround (TAT) degli esami più significativi Il TAT ideale è il tempo compreso tra la richiesta dell'esame da parte del medico o del reparto ed il ricevimento del referto da parte di questi. Tuttavia, quando applicabile, possono essere accettati, se misurabili in modo preciso, altri intervalli	Presenza di un documento che contenga i requisiti indicati	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	
-----------------	---	---	--	--	--

LABANA.AC.3.3.2	Esiste documentazione che descrive come sono comunicati i ritardi del TAT degli esami più significativi	Presenza di un documento che contenga i requisiti	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	
-----------------	---	--	--	--	--

È importante che siano comunicati ritardi che possono incidere sulla qualità dell'assistenza del paziente o del cittadino

LABANA.XX.3.4	Intervalli di riferimento				
---------------	----------------------------------	--	--	--	--

Lista di verifica REQUISITI MINIMI SPECIFICI E DI QUALITA' PER L'ACCREDITAMENTO

MEDICINA DI LABORATORIO

Codice	N° progressivo requisito AU o AC / N° progressivo requisito all'interno di ciascuna area Esplicitazione requisito	Elementi Indicatori di risultato	Auto valutazione	Verifica valutatori	Note
--------	--	-------------------------------------	---------------------	------------------------	------

3 MEDICINA DI LABORATORIO - FASE POSTANALITICA

LABANA.AC.3.4.1	Esiste documentazione che descrive come sono stati ottenuti gli intervalli di riferimento		<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	
		Presenza di un documento che contenga i requisiti			

LABANA.AC.3.4.2	Gli intervalli di riferimento sono stati ottenuti con una delle modalità dei requisiti elencati nell' allegato A alla DGR n. 3484 del 7/11/2006		<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	
		Presenza di un documento che contenga i requisiti			

LABANA.AC.3.4.3	Esiste documentazione che il laboratorio sottopone a "manutenzione" gli intervalli di riferimento adottati		<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	
		Presenza di un documento che contenga i requisiti			
		Verificare se negli ultimi tre anni è stato sottoposto a "manutenzione" (valutazione interna al laboratorio, revisione della letteratura, informazioni del produttore) almeno un intervallo di riferimento			

LABANA.XX.3.5 **Interpretazione e consulenza**

LABANA.AC.3.5.1	È assicurata l'attività di consulenza per l'interpretazione dei risultati delle analisi al fine di rispondere alle necessità ed alle richieste degli utenti in una fascia oraria definita dal Laboratorio		<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	
		Presenza di un documento che contenga i requisiti			

Lista di verifica REQUISITI MINIMI SPECIFICI E DI QUALITA' PER L'ACCREDITAMENTO

MEDICINA DI LABORATORIO

Codice	N° progressivo requisito AU o AC / N° progressivo requisito all'interno di ciascuna area Esplicitazione requisito	Elementi Indicatori di risultato	Auto valutazione	Verifica valutatori	Note
--------	--	-------------------------------------	---------------------	------------------------	------

3 MEDICINA DI LABORATORIO - FASE POSTANALITICA

LABANA.AC.3.5.2	Esiste documentazione che il personale che fornisce la consulenza clinica e predisponde commenti interpretativi possiede una preparazione adeguata e si tiene aggiornato	<p>Presenza di un documento che contenga i requisiti</p>	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	
-----------------	--	---	--	--	--

LABANA.AC.3.5.3	Esiste evidenza che è stata applicata (anche parzialmente) almeno una Linea guida predisposta da Società scientifiche o da gruppi di esperti per la richiesta degli esami	<p>Presenza di un documento che contenga i requisiti Verificare se nei tre anni precedenti è stata svolta tale attività</p>	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	
-----------------	---	--	--	--	--

LABANA.AC.3.5.4	Esiste evidenza che la Direzione del laboratorio, allo scopo di migliorare l'appropriatezza della richiesta, ha promosso (anche coordinata con altri laboratori) incontri di formazione e aggiornamento con i medici richiedenti, volti ad individuare percorsi diagnostici efficaci, nel rispetto di linee guida e raccomandazioni delle Società Scientifiche	<p>Presenza di un documento che contenga i requisiti Verificare se nei tre anni precedenti è stata svolta tale attività</p>	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	
-----------------	--	--	--	--	--

LABANA.XX.3.6	Monitoraggio della soddisfazione dell'utente				
---------------	---	--	--	--	--

LABANA.AC.3.6.1	Esiste un documento che descrive come viene monitorata la soddisfazione degli utenti all'interno ed all'esterno dell'organizzazione		<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 0% <input type="checkbox"/> 60% <input type="checkbox"/> 100%	
-----------------	---	--	--	--	--

Lista di verifica REQUISITI MINIMI SPECIFICI E DI QUALITA' PER L'ACCREDITAMENTO

MEDICINA DI LABORATORIO

Codice	N° progressivo requisito AU o AC / N° progressivo requisito all'interno di ciascuna area Esplicitazione requisito	Elementi Indicatori di risultato	Auto valutazione	Verifica valutatori	Note
--------	--	-------------------------------------	---------------------	------------------------	------

3 MEDICINA DI LABORATORIO - FASE POSTANALITICA

LABANA.AC.3.6.2 Esiste evidenza che i risultati di tale monitoraggio vengono comunicati e discussi periodicamente con gli utenti (compresi i medici prescrittori)

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Presenza di documentazione che contenga i requisiti, quando appropriato

LABANA.XX.3.7 **Revisioni**

LABANA.AC.3.7.1 È disponibile una procedura che definisce la periodicità e le modalità di revisione della fase postanalitica

<input type="checkbox"/> 0%	<input type="checkbox"/> 0%
<input type="checkbox"/> 60%	<input type="checkbox"/> 60%
<input type="checkbox"/> 100%	<input type="checkbox"/> 100%

Evidenza della periodicità di revisione del documento (revisione almeno ogni tre anni)