

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

Oggetto: **Richiesta di parere alla Commissione assembleare competente sullo schema di deliberazione concernente “LR n. 21/2016 art. 3, comma 1, lett. b) – Aggiornamento del Manuale di Autorizzazione delle Strutture Ospedaliere approvato con DGR 1669/2019”.**

LA GIUNTA REGIONALE

VISTO il documento istruttorio riportato in calce alla presente deliberazione predisposto dal Settore Autorizzazioni e Accreditamenti dal quale si rileva la necessità di adottare il presente atto;

RITENUTO, per motivi riportati nel predetto documento istruttorio e che vengono condivisi, di deliberare in merito;

VISTO il parere favorevole di cui all’articolo 4, comma 5, della legge regionale 30 luglio 2021, n. 18, sotto il profilo della legittimità e della regolarità tecnica, del dirigente del Settore Autorizzazioni e Accreditamenti e l’attestazione dello stesso che dalla presente deliberazione non deriva né può comunque derivare un impegno di spesa a carico del bilancio regionale;

CONSIDERATO il “Visto” del dirigente della Direzione Sanità ed Integrazione Sociosanitaria;

VISTA la proposta del Direttore del Dipartimento Salute;

VISTO l’articolo 28 dello Statuto della Regione;

Con la votazione, resa in forma palese, riportata nell’allegato “Verbale di seduta”

DELIBERA

- di trasmettere alla Presidenza del Consiglio-Assemblea legislativa regionale, al fine dell’acquisizione del parere della Commissione Assembleare competente, lo schema di deliberazione in Allegato 1 concernente: *“L.R. n. 21/2016 art. 3, comma 1, lett. b) – Aggiornamento del Manuale di Autorizzazione delle Strutture Ospedaliere approvato con DGR 1669/2019”.*

IL SEGRETARIO DELLA GIUNTA
Francesco Maria Nocelli

Documento informatico firmato digitalmente

IL PRESIDENTE DELLA GIUNTA
Francesco Acquaroli

Documento informatico firmato digitalmente



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

DOCUMENTO ISTRUTTORIO

Questo Settore ha predisposto l'allegato schema di deliberazione concernente:
"L.R. n. 21/2016 art. 3, comma 1, lett. b) – Aggiornamento del Manuale di Autorizzazione delle Strutture Ospedaliere approvato con DGR 1669/2019".

La Giunta, per poter deliberare in merito, deve acquisire il parere della Commissione assembleare competente ai sensi dell'art.3 comma 2 della L.R. 21/2016.

Con la presente deliberazione si chiede, pertanto, che la Giunta si pronunci in merito alla richiesta del suddetto parere.

Il sottoscritto, in relazione alla presente deliberazione, dichiara, ai sensi dell'art. 47 D.P.R. 445/2000, di non trovarsi in situazioni anche potenziali di conflitto di interesse ai sensi dell'art. 6 bis della L. 241/1990 e degli artt. 6 e 7 del D.P.R. 62/2013 e della DGR 64/2014.

Il responsabile del procedimento
Roberto Sagrati

Documento informatico firmato digitalmente



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

PARERE DEL DIRIGENTE DEL SETTORE AUTORIZZAZIONI E ACCREDITAMENTI

Il sottoscritto, considerata la motivazione espressa nell'atto, esprime parere favorevole sotto il profilo della legittimità e della regolarità tecnica della presente deliberazione.

Attesta, altresì, che dalla presente deliberazione non deriva né può derivare alcun impegno di spesa a carico del bilancio regionale.

Il sottoscritto, in relazione alla presente deliberazione, dichiara, ai sensi dell'art. 47 D.P.R. 445/2000, di non trovarsi in situazioni anche potenziali di conflitto di interesse ai sensi dell'art. 6 bis della L. 241/1990 e degli artt. 6 e 7 del D.P.R. 62/2013 e della DGR 64/2014.

Il dirigente del Settore
Marco Nocchi

Documento informatico firmato digitalmente

VISTO DEL DIRIGENTE DELLA DIREZIONE SANITA' E INTEGRAZIONE SOCIOSANITARIA

Il sottoscritto, considerato il documento istruttorio e il parere reso dal dirigente del Settore Autorizzazioni e Accreditamenti, ai sensi dell'articolo 4, comma 5, della LR n. 18/2021, appone il proprio "Visto".

Il dirigente della Direzione
Filippo Masera

Documento informatico firmato digitalmente

PROPOSTA DEL DIRETTORE DEL DIPARTIMENTO SALUTE

Il sottoscritto propone alla Giunta regionale l'adozione della presente deliberazione.

Dichiara, altresì, ai sensi dell'art. 47 D.P.R. 445/2000, di non trovarsi in situazioni anche potenziali di conflitto di interesse ai sensi dell'art. 6 bis della L. 241/1990 e degli artt. 6 e 7 del D.P.R. 62/2013 e della DGR 64/2014.

Il direttore del Dipartimento
Antonio Draisci

Documento informatico firmato digitalmente



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

ALLEGATI

Allegato 1: schema di deliberazione concernente *“L.R. n. 21/2016 art. 3, comma 1, lett. b) – Aggiornamento del Manuale di Autorizzazione delle Strutture Ospedaliere approvato con DGR 1669/2019”*.



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

ALLEGATO 1

Oggetto: **LR n. 21/2016 art. 3 comma 1 lett. b) – Aggiornamento del Manuale di Autorizzazione delle Strutture Ospedaliere approvato con DGR 1669/2019.**

LA GIUNTA REGIONALE

VISTO il documento istruttorio, riportato in calce alla presente deliberazione, predisposto dal Dirigente del Settore Autorizzazioni e accreditamenti, dal quale si rileva la necessità di adottare il presente atto;

RITENUTO necessario, per i motivi riportati nel predetto documento istruttorio e che vengono condivisi, di deliberare in merito;

VISTO il parere favorevole di cui all'articolo 4, comma 5, della legge regionale 30 luglio 2021, n. 18, sotto il profilo della legittimità e della regolarità tecnica, del dirigente del Settore Autorizzazioni e Accreditamenti e l'attestazione dello stesso che dalla presente deliberazione non deriva né può comunque derivare un impegno di spesa a carico del bilancio Regionale;

CONSIDERATO il "Visto" del dirigente della Direzione Sanità e Integrazione Socio-sanitaria;

VISTA la proposta del direttore del Dipartimento Salute;

VISTO l'articolo 28 dello Statuto della Regione;

Con la votazione, resa in forma palese, riportata nell'allegato "Verbale di seduta";

DELIBERA

1. di approvare l'aggiornamento del Manuale di Autorizzazione delle Strutture Ospedaliere di cui all'Allegato A al presente atto, parte integrante e sostanziale, che sostituisce il Manuale approvato con DGR 1669/2019.

IL SEGRETARIO DELLA GIUNTA
Francesco Maria Nocelli

Documento informatico firmato digitalmente

IL PRESIDENTE DELLA GIUNTA
Francesco Acquaroli

Documento informatico firmato digitalmente

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

DOCUMENTO ISTRUTTORIO

Normativa di riferimento

- D.Lgs. n. 502 del 30/12/92 e ss.mm.ii. – “Riordino della disciplina in materia sanitaria, a norma dell’art. I della legge 23 ottobre 1992 n. 421”.
- LEGGE 26 ottobre 1995 n. 447: Legge quadro sull’inquinamento acustico.
- DPR 14/01/1997 “Approvazione dell’Atto di indirizzo e coordinamento alle Regioni e alle P.A. di Trento e Bolzano, in materia di requisiti strutturali, tecnici e organizzativi minimi per l’esercizio delle attività sanitarie da parte delle strutture pubbliche e private”.
- DPCM 14 novembre 1997: Determinazione dei valori limite delle sorgenti sonore.
- DM 16 marzo 1998: Tecniche di rilevamento e di misurazione dell’inquinamento acustico.
- DGR n. 2200 del 24/10/2000 “L.R. 20/2000 art.6 – determinazioni dei requisiti minimi richiesti per l’autorizzazione alla realizzazione e all’esercizio di strutture sanitarie e socio-sanitarie”.
- Legge Regionale 14 novembre 2001 n. 28: Norme per la tutela dell’ambiente esterno e dell’ambiente abitativo dall’inquinamento acustico nella Regione Marche.
- DGR 896 del 24/06/2003: “Legge quadro sull’inquinamento acustico” e LR n. 28/2001 “Norme per la tutela dell’ambiente esterno e dell’ambiente abitativo dall’inquinamento acustico nella Regione Marche”;
- D. Lgs 20/12/2007, n. 261 Revisione del D.Lgs 19/8/2005, n. 191, recante attuazione della direttiva 2002/98/CE che stabilisce norme di qualita' e di sicurezza per la raccolta, il controllo, la lavorazione, la conservazione e la distribuzione del sangue umano e dei suoi componenti.
- DPR 19/10/2011 n. 227: Semplificazione relazioni impatto acustico.
- D.M. n. 70 del 02/04/2015 “Regolamento recante definizione degli standard qualitativi, strutturali, tecnologici e quantitativi relativi all’assistenza ospedaliera”.
- D.M. del 02/11/2015 “Disposizioni relative ai requisiti di qualita' e sicurezza del sangue e degli emocomponenti”.
- DGR n. 541 del 15/07/2015 “Recepimento Decreto Ministero della Salute 2 aprile 2015, n.70: “Regolamento recante definizione degli standard qualitativi, strutturali, tecnologici e quantitativi relativi all’assistenza ospedaliera”.
- L.R. n. 21 del 30/09/2016 – “Autorizzazioni e accreditamento istituzionale delle strutture e dei servizi sanitari, socio-sanitari e sociali pubblici e privati e disciplina degli accordi contrattuali delle strutture e dei servizi sanitari, socio-sanitari e sociali pubblici e privati”.

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

- D.P.C.M. del 12/01/2017 – “Definizione e aggiornamento dei livelli essenziali di assistenza, di cui all’articolo 1, comma 7, del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502”.
- D.Lgs 17 febbraio 2017 n. 42: Disposizioni in materia di armonizzazione della normativa nazionale in materia di inquinamento acustico, a norma dell’articolo 19, comma 2, lettere a), b), c), d), e), f) e h) della legge 30 ottobre 2014, n. 161.
- L.R. n. 7 del 14/03/2017 - Modifiche della legge regionale 30 settembre 2016, n. 21 “Autorizzazioni e accreditamento istituzionale delle strutture e dei servizi sanitari, socio-sanitari e sociali pubblici e privati e disciplina degli accordi contrattuali delle strutture e dei servizi sanitari, socio-sanitari e sociali pubblici e privati”.
- Regolamento Regionale n. 1 del 01/02/2018 “Definizione delle tipologie delle strutture e dei servizi sanitari, socio-sanitari e sociali pubblici e privati ai sensi dell’articolo 7, comma 3, della legge regionale 30 settembre 2016, n. 21 (Autorizzazioni e accreditamento istituzionale delle strutture e dei servizi sanitari, socio-sanitari e sociali pubblici e privati e disciplina degli accordi contrattuali delle strutture e dei servizi sanitari, socio-sanitari e sociali pubblici e privati)”, approvato con Delibera di Consiglio Regionale n.69 del 30.01.2018.
- DGR 1121 del 06/08/2018: Attuazione DGR 422/2017 - Approvazione "Progetto di fattibilità per la realizzazione del polo unico per la centralizzazione delle funzioni produttive in Medicina Trasfusionale in ambito regionale".
- D.G.R. n. 1669 del 30/12/2019 “LR n. 21/2016 art. 3 comma 1 lett. b) – Manuale di Autorizzazione delle Strutture Ospedaliere (parte A)”.
- D.Lgs 31 luglio 2020, n. 101 concernente l’attuazione della direttiva 2013/59/Euratom, che stabilisce norme fondamentali di sicurezza relative alla protezione contro i pericoli derivanti dall’esposizione alle radiazioni ionizzanti;
- Accordo Stato-Regioni Repertorio atti n. 29/CSR del 25/03/2021 – “Accordo, ai sensi dell’articolo 2, comma 1-bis del decreto legislativo 9 novembre 2007, n. 208, così come aggiunto dall’articolo 1, comma 1, lett. b), del decreto legislativo 19 marzo 2018, n. 19, tra il Governo, le Regioni e Province autonome di Trento e Bolzano, concernente “Aggiornamento e revisione dell’Accordo Stato-Regioni 16 dicembre 2010 (rep. atti n. 242/CSR) sui requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti e sul modello per le visite di verifica””.
- Accordo Stato-Regioni Repertorio atti n. 49/CSR del 05/05/2021 – “Accordo, ai sensi dell’articolo 4, comma 1, del decreto legislativo 28 agosto 1997, n. 281, sul documento recante “Revisione dell’Accordo Stato Regioni 10 luglio 2003 (Rep. Atti 1770/CSR), in attuazione dell’articolo 6, comma 1, del decreto legislativo 6 novembre 2007, n. 191, per la definizione dei requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici e delle linee guida di accreditamento delle strutture afferenti al programma di trapianto di cellule staminali emopoietiche (CSE)””.

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

- DGR n. 1123 del 20/09/2021: “Recepimento Accordo Stato Regioni concernente “Aggiornamento e revisione dell'Accordo Stato-Regioni 16 dicembre 2010 (rep. atti n. 242/CSR) sui requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici dei servizi trasfusionali e delle unità di raccolta del sangue e degli emocomponenti e sul modello per le visite di verifica” (Rep. Atti n. 29/CSR del 25 marzo 2021). Modifica ed integrazione della DGR. n.1369 del 17/10/2011”.
- DGR n. 1270 del 25/11/2021: Recepimento Accordo Stato-Regioni del 5 maggio 2021 concernente i requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici delle strutture afferenti al programma di trapianto di cellule staminali emopoietiche.
- DGR 1165 4 OTTOBRE 2021 Oggetto: Art. 3 decreto Ministero della Salute 30 giugno 2021, indicazioni operative per la certificazione dei requisiti di idoneità al fine di operare nelle reti pubbliche o private accreditate dedicate alle cure palliative
- Accordo Stato-Regioni Repertorio atti n. 231/CSR del 18/11/2021 concernente le “Indicazioni nazionali per l'erogazione di prestazioni e servizi di teleriabilitazione da parte delle professioni sanitarie”.
- Decreto Ministero della Salute 23 maggio 2022, n. 77 – “Regolamento recante la definizione di modelli e standard per lo sviluppo dell'assistenza territoriale nel Servizio sanitario nazionale”.

Motivazioni ed esito

La Legge Regionale n. 21/2016 “*Autorizzazioni ed accreditamento istituzionale delle strutture e dei servizi sanitari, socio-sanitari e sociali pubblici e privati e disciplina degli accordi contrattuali delle strutture e dei servizi sanitari, socio-sanitari e sociali pubblici e privati*”, esplicita, all'art. 2, che si intendono per autorizzazioni i provvedimenti che consentono:

- la realizzazione, l'ampliamento, la trasformazione o il trasferimento di strutture sanitarie, socio-sanitarie e sociali da parte di soggetti pubblici e privati;
- l'esercizio di attività sanitarie, socio-sanitarie e sociali da parte di soggetti pubblici e privati;
- la realizzazione: la costruzione di nuove strutture, l'adattamento di strutture già esistenti o la loro diversa utilizzazione, l'acquisto o l'affitto di immobile da adibire agli usi disciplinati da questa legge;
- l'ampliamento: l'ampliamento strutturale, l'incremento dei posti letto, dei punti di cura e delle funzioni;
- la trasformazione: la modifica delle funzioni esercitate da parte delle strutture già autorizzate o il cambio di destinazione d'uso degli edifici destinati a nuove funzioni, qualora ciò comporti la variazione dei requisiti di autorizzazione;
- trasferimento: lo spostamento in altra sede di strutture o attività già autorizzate.

Sono subordinati ad autorizzazione alla realizzazione e all'esercizio, come da art.7 comma 1 della LR 21/2016:

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

- a) le strutture che erogano prestazioni in regime di ricovero ospedaliero a ciclo continuativo o diurno per acuti;
- b) le strutture ospedaliere ed extra-ospedaliere che erogano prestazioni in regime ambulatoriale;
- c) le strutture sanitarie extra-ospedaliere intensive e estensive, le strutture socio-sanitarie di lungo-assistenza o mantenimento e protezione e le strutture sociali di tutela e accoglienza che erogano prestazioni in regime residenziale e semiresidenziale, a favore delle categorie di destinatari previste dalla normativa statale e regionale vigente;
- d) gli stabilimenti termali;

Sono subordinati ad autorizzazione all'esercizio le strutture di cui all'art.7 della LR 21/2016 comma 2: gli studi odontoiatrici, altri studi medici o di altre professioni sanitarie, se attrezzati per erogare prestazioni di chirurgia ambulatoriale ovvero procedure diagnostiche e terapeutiche invasive, di particolare complessità organizzativa e tecnologica o che comportano un rischio per la sicurezza del paziente, nonché strutture esclusivamente dedicate ad attività diagnostiche e gli studi o le strutture dove si esegue attività di diagnosi dei disturbi specifici dell'apprendimento.

Non sono soggetti ad autorizzazione gli studi professionali e i locali destinati all'esercizio delle professioni sanitarie in modo singolo o associato, che non rientrano in una delle tipologie di cui al comma 2 dell'art.7 della L.R. 21/2016.

Le autorizzazioni, rilasciate dai Comuni, indicano in particolare:

- a) i dati anagrafici del richiedente se persona fisica, ovvero la sede e la ragione sociale se società, ovvero la sede e la denominazione se soggetto pubblico;
- b) la tipologia delle strutture e dei servizi, nonché delle relative prestazioni;
- c) le eventuali prescrizioni volte a garantire l'effettivo rispetto dei requisiti minimi di cui all'art. 3, comma 1, lettera b) della legge n. 21/2016;
- d) il nome ed i titoli di studio e professionali del direttore o responsabile, limitatamente all'autorizzazione all'esercizio.

Le autorizzazioni possono essere rilasciate anche con prescrizioni, se le difformità riscontrate non riguardano requisiti che incidono sulla sicurezza di utenti e operatori. In tale caso il provvedimento stabilisce il termine entro il quale si provvede alla verifica.

L'autorizzazione rilasciata è trasmessa dal Comune alla struttura organizzativa regionale competente.

Con Regolamento Regionale n. 1 del 1/02/2018, approvato con Delibera di Consiglio Regionale n.69 del 30/01/2018, sono state definite le tipologie delle strutture e dei servizi sanitari, socio-sanitari e sociali pubblici e privati ai sensi dell'art. 7, comma 3, della legge regionale 30/09/2016, n. 21.

L'art. 3 della medesima legge, al comma 1, stabilisce che la Giunta regionale "*stabilisce e aggiorna periodicamente i requisiti per il rilascio delle autorizzazioni e per l'accreditamento*

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

istituzionale e disciplina i relativi procedimenti” e specifica che tale disposizione è adottata dalla Giunta regionale sentita la competente commissione consiliare.

Con Delibera di Giunta Regionale n. 1669/2019 è stato definito il manuale di autorizzazione delle strutture ospedaliere (PARTE A). Con Delibera di Giunta Regionale n. 1571/2019 è stato definito il Manuale di Autorizzazione delle Strutture ospedaliere ed extraospedaliere che erogano prestazioni in regime ambulatoriale, degli stabilimenti termali e degli studi professionali di cui al comma 2 dell'art.7 della L.R. 21/2016 (PARTE B).

Dopo tre anni dall'emanazione, l'evoluzione normativa di settore e delle conoscenze in ambito strutturale, tecnologico ed organizzativo rende necessaria una revisione/aggiornamento dei requisiti indicati nei manuali.

Sul manuale si è aperto un ampio confronto con i principali portatori di interesse che hanno contribuito in modo significativo a redigere in maniera partecipata il documento prodotto, oggetto del presente atto, grazie a rilievi, proposte e suggerimenti qualificati.

In particolare, per l'aggiornamento sono stati consultati i tecnici delle discipline oggetto di modifica/integrazione in servizio presso gli enti del SSR: Aziende Sanitarie Territoriali (AST), Azienda ospedaliero-universitaria delle Marche, INRCA. Hanno collaborato alcuni esperti del Gruppo per l'Autorizzazione e Accreditamento Regionale (GAAR), ingegneri, medici specialisti in igiene, tecnici prevenzione, tecnici di laboratorio, fisici sanitari, medici specialisti di settore, infermieri.

In base alle proposte di modifica presentate e in base alla evoluzione normativa e tecnologica di settore, con il presente atto si propone di aggiornare il Manuale autorizzativo di cui alla DGR n. 1669/2019. Le principali modifiche/integrazioni sono le seguenti:

- soppressione del paragrafo:
 - EMO RI CI (EMOdinamica / Radiologia Interventistica /Cardiologia Interventistica)

A seguito del confronto con gli operatori del settore, al fine di rendere i requisiti più specifici rispetto alla tipologia di attività, si è ritenuto opportuno sostituire il paragrafo con le seguenti schede dedicate: EF – EMO CI – RI (ElettroFisiologia - EMOdinamica/Cardiologia Interventistica - Radiologia Interventistica);
- inserimento dei nuovi paragrafi:
 - EF (ElettroFisiologia)
 - EMO CI (EMOdinamica/Cardiologia Interventistica)
 - RI (Radiologia Interventistica)
 - PUFPCQB (Polo Unico Funzione Produttiva e Qualificazione Biologica) in attuazione del "Progetto di fattibilità per la realizzazione del polo unico per la centralizzazione delle funzioni produttive in Medicina Trasfusionale in ambito regionale"
 - PTCSE (Programma Trapianti – Cellule Staminali Emopoietiche, in recepimento dell'Intesa Stato-Regioni n. 49/CSR del 5 maggio 2021.
 - FM (Fisica Medica/sanitaria), paragrafo mancante nel vigente manuale.
 - CRRTDCPP centro di riferimento regionale terapia del dolore e cure palliative pediatriche (paragrafo mancante nel vigente manuale);

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

- ampia revisione dei seguenti paragrafi:
 - ST servizi trasfusionali
 - STPCAEUNT servizi trasfusionali per preparazione, conservazione e applicazione di emocomponenti per uso non trasfusionale

Si propongono inoltre le seguenti modifiche:

PARAGRAFO E NUMERO DEL REQUISITO	TESTO DGR 1669/2019	PROPOSTA DI MODIFICA
RGA 1	Caratteristiche ambientali di accessibilità	Caratteristiche di accessibilità e assenza di barriere architettoniche <i>Nota: da intendersi dall'ingresso principale dello stabile ai singoli locali</i>
RGA 2	Protezione antisismica	Protezione antisismica <i>Nota: quale garanzia di pubblica incolumità ai fini sismici</i>
RGA 3	Protezione antincendio	Protezione antincendio <i>Nota: quale garanzia di sicurezza antincendio</i>
RGA 4	Protezione acustica	Protezione acustica <i>Nota: intesa come conformità alla normativa vigente in materia acustica e inquinamento acustico</i>
RGA 7	Assenza di barriere architettoniche	REQUISITO SOPPRESSO (inserito nel requisito RGA 1)
RGA (REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI GENERALI)	La struttura, in relazione all'attività svolta, è in possesso dei requisiti previsti dalle vigenti leggi e norme in materia di:	La struttura, in relazione alla destinazione d'uso dei singoli locali, è in possesso dei requisiti previsti dalle vigenti leggi e norme in materia di:
RGA 10	condizioni microclimatiche	Condizioni microclimatiche (temperatura e umidità) e condizioni di qualità dell'aria
RGA 15	inquinamento acustico	REQUISITO SOPPRESSO
RGA 16	Inventario tecnico/elenco degli impianti tecnologici, delle apparecchiature biomediche e dei sistemi informatici in dotazione, comprendente le informazioni sul loro ciclo di vita	REQUISITO SOPPRESSO
RGA 17	Tracciabilità delle attività di manutenzione: collaudi e controlli di sicurezza effettuati sugli immobili collaudi e controlli di sicurezza sugli impianti tecnologici	REQUISITO SOPPRESSO
RGA 18	Tracciabilità delle attività tecniche (ad es. collaudi, formazione all'utilizzo, controlli di sicurezza e funzionalità, manutenzioni, configurazioni, dismissioni...) relative al ciclo di vita di ciascuna apparecchiatura biomedica e sistema informatico	REQUISITO SOPPRESSO

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

RGA 19	Disponibilità di documentazione tecnica e manuali d'uso in lingua italiana per ciascun impianto tecnologico, apparecchiatura biomedica e sistema informatico al fine di facilitarne la gestione tecnica e l'utilizzo	REQUISITO SOPPRESSO
RGA 20	Piano generale di manutenzione (preventiva, correttiva, straordinaria, adeguativa, evolutiva) e controlli periodici (sicurezza, funzionalità, qualità...) degli immobili, degli impianti tecnologici e delle apparecchiature biomediche articolato per gradi di criticità al fine di garantire adeguati standard prestazionali ed i necessari livelli di disponibilità, affidabilità e sicurezza	REQUISITO SOPPRESSO
RGA NUOVO REQUISITO		Elenco Inventariale dei sistemi informatici in dotazione comprendente le informazioni sul loro ciclo di vita
RGA NUOVO REQUISITO		Elenco Inventariale degli impianti tecnologici comprendente le informazioni sul loro ciclo di vita
RGA NUOVO REQUISITO		Elenco inventariale delle apparecchiature biomediche comprendente le informazioni sul loro ciclo di vita
RGA NUOVA PREMessa		Per tutte le apparecchiature biomediche deve essere garantita:
RGA NUOVO REQUISITO		Tracciabilità delle attività tecniche (ad es. collaudi, formazione all'utilizzo, controlli di sicurezza e funzionalità, manutenzioni, dismissioni...)
RGA NUOVO REQUISITO		Disponibilità di documentazione tecnica e manuali d'uso in lingua italiana
RGA NUOVO REQUISITO		Presenza di una procedura di gestione della manutenzione (programmata, correttiva, straordinaria, adeguativa, evolutiva) e controlli periodici (sicurezza, funzionalità, qualità) articolato per gradi di criticità al fine di garantire adeguati standard prestazionali e necessari livelli di disponibilità, affidabilità e sicurezza e le relative evidenze
RGA NUOVA PREMessa		Per tutti gli impianti tecnologici deve essere garantita:
RGA NUOVO REQUISITO		Tracciabilità delle attività tecniche (ad es. collaudi, formazione all'utilizzo, controlli di sicurezza e funzionalità, manutenzioni, dismissioni...)
RGA NUOVO REQUISITO		Disponibilità di documentazione tecnica e manuali d'uso in lingua italiana

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

RGA NUOVO REQUISITO		Presenza di una procedura di gestione della manutenzione (programmata, correttiva, straordinaria, adeguativa, evolutiva) e controlli periodici (sicurezza, funzionalità, qualità) articolato per gradi di criticità al fine di garantire adeguati standard prestazionali e necessari livelli di disponibilità, affidabilità e sicurezza e le relative evidenze
RGA NUOVA PREMESSA		Per tutti gli immobili deve essere garantita:
RGA NUOVO REQUISITO		tracciabilità delle attività tecniche , (es. manutenzione ordinaria) presenza di una procedura di gestione della manutenzione (programmata, adeguativa, evolutiva) e controlli periodici (sicurezza, funzionalità, qualità)
RGA NUOVA PREMESSA		Per tutte le tecnologie informatiche e <i>sistemi informativi</i> deve essere garantita:
RGA NUOVO REQUISITO		Tracciabilità delle attività tecniche (ad es. collaudi, formazione all'utilizzo, controlli di sicurezza e funzionalità, manutenzioni, dismissioni...)
RGA NUOVO REQUISITO		Disponibilità di documentazione tecnica e manuali d'uso in lingua italiana
RGA NUOVO REQUISITO		Presenza di una procedura di gestione della manutenzione (programmata, correttiva, straordinaria, adeguativa, evolutiva) e controlli periodici (sicurezza, funzionalità, qualità) articolato per gradi di criticità al fine di garantire adeguati standard prestazionali e necessari livelli di disponibilità, affidabilità e sicurezza e le relative evidenze
RGA 23	Sistema informatico per le attività clinico-assistenziali dotato di anagrafe unica aziendale degli assistiti, gestione ricoveri/dimissioni, dossier sanitario elettronico e relativo repository dei dati clinici (RDC), fascicolo sanitario, integrato con gli applicativi specialistici e le cartelle cliniche informatizzate <i>Nota: tempi di adeguamento 36 mesi</i>	Sistema informatico per le attività clinico-assistenziali dotato di dossier sanitario elettronico ospedaliero, anagrafe unica aziendale degli assistiti, gestione ricoveri/dimissioni, e relativo archivio (repository) dei dati clinici (RDC), integrato con gli applicativi specialistici e le cartelle cliniche informatizzate e con fascicolo sanitario <i>Nota: tempi di adeguamento 36 mesi</i>
RGA 28	Procedure documentate per la programmazione delle ristrutturazioni edilizie e degli adeguamenti impiantistici, degli acquisti delle apparecchiature biomediche e dei sistemi informatici che tengano conto dell'invecchiamento e della obsolescenza, dell'adeguamento a leggi e norme tecniche nonché della eventuale disponibilità di nuove soluzioni tecnologiche per il	programmazione delle ristrutturazioni edilizie e degli adeguamenti impiantistici, degli acquisti delle apparecchiature biomediche e dei sistemi informatici che tengano conto dell'invecchiamento e della obsolescenza, dell'adeguamento a leggi e norme tecniche nonché della eventuale disponibilità di nuove soluzioni tecnologiche per il miglioramento dell'assistenza sanitaria

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	miglioramento dell'assistenza sanitaria	
RGA 32	Per le strutture riabilitative e di lungodegenza esiste documentazione comprovante la stesura dei piani di assistenza individualizzati (es. PRI: Progetto Riabilitativo Individualizzato corrispondente ai problemi/bisogni identificati)	Per le strutture riabilitative e di lungodegenza esiste documentazione comprovante la stesura dei piani di assistenza individualizzati (es. PRI: Progetto Riabilitativo Individualizzato corrispondente ai problemi/bisogni identificati; PAI: Piano Assistenziale Individualizzato)
RGA 35	Esistono e vengono applicate procedure che garantiscono la prevenzione e terapia delle lesioni da pressione	Esistono e vengono applicate procedure (che includono anche il monitoraggio annuale) che garantiscono: la prevenzione e la gestione delle lesioni da pressione la prevenzione del rischio cadute la prevenzione delle infezioni associate all'attività assistenziale
RGA 36	Vengono adottati strumenti standardizzati (scale) per la valutazione del rischio di caduta ed adottate le conseguenti misure preventive	REQUISITO SOPPRESSO
RGA 37	La struttura monitora almeno con cadenza annuale gli indicatori di esito dell'assistenza in particolare in materia di lesioni da pressione; cadute accidentali; infezioni associate all'attività assistenziale	REQUISITO SOPPRESSO
RGA 43	È presente una procedura per l'acquisizione del consenso informato all'atto sanitario	È presente una procedura per l'acquisizione del consenso informato all'atto sanitario (con specifica del processo: fase informativa e fase di acquisizione del consenso informato)
RGA 45	È presente un piano aziendale per la gestione dei rischi che contempli ruoli, responsabilità, monitoraggio e formazione del personale e che documenti le modalità per la gestione del sistema di "incident re-portal" (segnalazione degli eventi avversi)	È presente un piano aziendale per la gestione dei rischi che contempli ruoli, responsabilità, monitoraggio delle azioni di miglioramento e formazione del personale e che documenti le modalità per la gestione del sistema di "incident reporting" (segnalazione degli eventi sentinella/avversi/near miss)
RGA 48	Sono presenti procedure operative per gestire eventi imprevisti (es: PEIMAF: Piano di emergenza interna per la gestione dei maxi-afflussi di feriti, PEVAC: Piano di Evacuazione, ecc.)	Sono presenti procedure operative per gestire eventi imprevisti: (es: PEIMAF: (Piano di emergenza interna per la gestione dei maxi-afflussi di feriti), comprendente una sezione inerente ad eventi epidemiologici/pandemici di natura infettiva; PEVAC: Piano di Evacuazione, ecc.)
RGA 50	È presente un piano dettagliato delle azioni da intraprendere in caso di emergenza elettrica	È presente una procedura un piano dettagliato delle azioni da intraprendere in caso di emergenza elettrica
RGA 51	È presente un piano dettagliato delle azioni da intraprendere in caso di emergenza impianti gas medicali	È presente una procedura da intraprendere in caso di emergenza impianti gas medicali
OSPT 2	pareti e pavimenti delle camere di degenza e dei locali visita,	pareti e pavimenti delle camere di degenza e dei locali visita, medicazioni, indagini

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<p>medicazioni, indagini strumentali rivestiti o trattati con materiali ignifughi, lavabili, disinfettabili, con superfici lisce e raccordo arrotondato al pavimento*, con caratteristiche antisdrucchiolo e resistenti agli agenti fisici e chimici</p> <p><i>* Nota : obbligatorio nei locali di nuova costruzione; nei locali già in essere esiste evidenza di raccordo arrotondato nelle ristrutturazioni in programma</i></p>	<p>strumentali rivestiti o trattati con materiali conformi alla normativa antincendio ignifughi, lavabili, disinfettabili, con superfici lisce e raccordo arrotondato al pavimento, con caratteristiche antisdrucchiolo e resistenti agli agenti fisici e chimici, in base alla destinazione d'uso dei locali con un'altezza minima di m 1,50.</p> <p>Nota: obbligatorio nei locali di nuova costruzione; nei locali già in essere esiste evidenza di raccordo arrotondato nelle ristrutturazioni in programma</p> <p>Nota: nei locali esistenti tempo di adeguamento 36 mesi</p>
OSPT 9	<p>frigoemoteca, dotata di allarme e registrazione della temperatura che viene costantemente controllata, funzionalmente collegata con il Servizio di Medicina trasfusionale territorialmente competente, qualora quest'ultimo non sia presente nella struttura. La frigoemoteca deve essere presente nella struttura in prossimità del Pronto Soccorso con garanzia di accesso nelle 24 ore</p>	<p>frigoemoteca, dotata di allarme e registrazione della temperatura che viene costantemente controllata, funzionalmente collegata con il Servizio di Medicina trasfusionale territorialmente competente, qualora quest'ultimo non sia presente nella struttura. La frigoemoteca deve essere presente nella struttura in prossimità di una articolazione organizzativa presidiata nelle 24 ore</p>
OSPT 11	<p>In ogni AV, Azienda Ospedaliera è presente un Dirigente delle Professioni Sanitarie</p>	<p>In ogni AST/Azienda Ospedaliera è presente almeno un Dirigente delle Professioni Sanitarie</p>
OSPT 15	<p>È presente almeno un coordinatore infermieristico per ogni Area di Degenza</p>	<p>È presente almeno un coordinatore di area infermieristico-ostetrica/tecnica/riabilitazione per ogni Unità Operativa/servizio</p>
OSPT 17	<p>È assicurata per ogni unità operativa la presenza continuativa di personale infermieristico, tecnico e di supporto attraverso apposita turnazione (H24 e 7 giorni su 7) in funzione della complessità dell'attività svolta* secondo le specifiche normative vigenti</p> <p><i>Nota: per gli stabilimenti con attività di ricovero a ciclo continuo</i></p>	<p>È assicurata per ogni unità operativa la presenza continuativa di personale infermieristico-ostetrico, tecnico e personale di supporto all'assistenza attraverso apposita turnazione (H24 e 7 giorni su 7) in funzione della complessità dell'attività svolta* secondo le specifiche normative vigenti</p> <p><i>Nota: per gli stabilimenti con attività di ricovero a ciclo continuo</i></p>
	<p>*Le unità di personale, di assistenza infermieristica, ostetrica, riabilitazione e OSS diretta ai pazienti, addette alle articolazioni organizzative di degenza, sono determinate in funzione dei minuti di assistenza pro-die per posto letto calcolato sul tasso di occupazione del 90%. I minuti di assistenza di seguito riportati vanno considerati quali tempi minimi sotto i quali non sono autorizzabili le strutture del pubblico e privato</p>	<p>*Le unità di personale, di assistenza infermieristica, ostetrica, e OSS, sono determinate in funzione dei minuti di assistenza pro-die per posto letto calcolato sul tasso di occupazione del 90%. I minuti di assistenza di seguito riportati vanno considerati quali tempi minimi sotto i quali non sono autorizzabili le strutture del pubblico e privato</p>

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Tipologia	Minuti di assistenza minima per posto letto/die	Percentuale minima unità infermieristica e/o ostetrica	Tipologia	Minuti di assistenza minima per posto letto/die	Percentuale minima unità infermieristica e/o ostetrica
	A) specialità di base	Almeno 180	60%	A) specialità di base	Almeno 180	60%
	B) specialità di media assistenza	Almeno 200	60%	B) specialità di media assistenza	Almeno 200	60%
	C) specialità di elevata assistenza	Almeno 300	65%	C) specialità di elevata assistenza	Almeno 300	65%
	D) sub-intensiva	Almeno 360	80%	D) sub-intensiva	Almeno 360	80%
	E) intensiva	Almeno 600	80%	E) Neuroriabilitazione cod. 75 (riabilitazione post acuta ospedaliera)	Almeno 280	60%
	F) riabilitazione	Almeno 160**	50%	F) intensiva	Almeno 600	80%
	G) lungodegenza	Almeno 160	50%	G) riabilitazione intensiva ospedaliera cod. 56	Almeno 160	50%
	**esclusi trattamenti riabilitativi			H) lungodegenza	Almeno 160	50%
	<p>A) specialità di base: medicina generale, chirurgia generale, ortopedia e traumatologia, ostetricia e ginecologia, pediatria, pneumologia, dermatologia, endocrinologia, diabetologia e malattie del ricambio, gastroenterologia, geriatria, medicina del lavoro, oculistica, otorinolaringoiatria, odontostomatologia, urologia, reumatologia</p> <p>B) specialità di media assistenza: cardiocirurgia, neurochirurgia, chirurgia maxillo-facciale, chirurgia toracica, medicina e chirurgia vascolare, chirurgia pediatrica, chirurgia plastica, ematologia, neurologia, nefrologia, neuropsichiatria infantile, oncologia pediatrica, malattie infettive, cardiologia, MURGE (Medicina d' Urgenza) ordinaria</p> <p>C) specialità di elevata assistenza: dialisi, SPDC (Servizio psichiatrico di diagnosi e cura), nefrologia con trapianto di rene</p> <p>D) subintensiva: Stroke Unit (centri di urgenza ICTUS), reparti di riabilitazione ad alta specializzazione (unità di risveglio, unità di riabilitazione per cranio-mielolesi, semintensiva cardiologica, respiratoria ecc.), area critica in MURGE (Medicina d' Urgenza), ematologia con trapianto di midollo, TIPO (Terapia Intensiva Post Operatoria)</p> <p>E) intensiva: UTIC (Unità di Terapia Intensiva Coronarica), terapia intensiva neonatale, terapia intensiva post-trapianto, terapia intensiva, Rianimazione cardiocirurgica</p> <p>F) riabilitazione</p> <p>G) lungodegenza</p>			<p>A) specialità di base: medicina generale, chirurgia generale, ortopedia e traumatologia, ostetricia e ginecologia, pediatria, pneumologia, dermatologia, endocrinologia, diabetologia e malattie del ricambio, gastroenterologia, geriatria, medicina del lavoro, oculistica, otorinolaringoiatria, odontostomatologia, urologia, reumatologia</p> <p>B) specialità di media assistenza: cardiocirurgia, neurochirurgia, chirurgia maxillo-facciale, chirurgia toracica, medicina e chirurgia vascolare, chirurgia pediatrica, chirurgia plastica, ematologia, neurologia, nefrologia, neuropsichiatria infantile, oncologia pediatrica, malattie infettive, cardiologia, MURGE (Medicina d' Urgenza) ordinaria</p> <p>C) specialità di elevata assistenza: dialisi, SPDC (Servizio psichiatrico di diagnosi e cura), nefrologia con trapianto di rene</p> <p>D) subintensiva: Stroke Unit (centri di urgenza ICTUS), reparti di riabilitazione ad alta specializzazione (unità di risveglio, unità di riabilitazione per cranio-mielolesi, (semintensiva cardiologica, respiratoria ecc.), area critica in MURGE (Medicina d' Urgenza), ematologia con trapianto di midollo, TIPO (Terapia Intensiva Post Operatoria)</p> <p>E) Neuroriabilitazione cod. 75 (riabilitazione post acuta ospedaliera)</p> <p>F) intensiva: UTIC (Unità di Terapia Intensiva Coronarica), terapia intensiva neonatale, terapia intensiva post-trapianto, terapia intensiva, Rianimazione cardiocirurgica</p> <p>G) riabilitazione intensiva ospedaliera cod. 56</p> <p>H) lungodegenza</p> <p>NOTA: per le attività riabilitative e di nursing riabilitativo si fa riferimento alle specifiche norme</p>		
OSPT 21	<p>È presente un Servizio di radiodiagnostica in funzione della tipologia dell'attività svolta</p> <p><i>Nota: per gli stabilimenti con attività di ricovero in area medica e chirurgica e se è presente attività di Pronto Soccorso la disponibilità deve essere garantita nell'arco delle 24 ore. In tal caso è prevista l'attività di esperto in fisica medica e di esperto qualificato</i></p>			<p>È presente un Servizio di radiodiagnostica in funzione della tipologia dell'attività svolta</p> <p><i>Nota: per gli stabilimenti con attività di ricovero in area medica e chirurgica e se è presente attività di Pronto Soccorso la disponibilità deve essere garantita nell'arco delle 24 ore. In tal caso è prevista l'attività di specialista in fisica medica ed esperto di radioprotezione</i></p>		
OSPT 24	<p>È definita la modalità di gestione del processo di decontaminazione, disinfezione e sterilizzazione (ivi compresa la tracciabilità) dei dispositivi medici utilizzati in procedure invasive, ove previsto, comprensivo della registrazione dei risultati delle prove di efficacia</p>			<p>REQUISITO SOPPRESSO</p>		

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

PSO PRESENTAZIONE PARAGRAFO - LETTERA D.	d. Sistema integrato per l'assistenza al trauma (SIAT) , costituito da una rete di strutture ospedaliere tra loro funzionalmente connesse e classificate in Presidi di Pronto Soccorso per traumi (PST), Centro traumi di zona (CTZ), Centri traumi di alta specializzazione (CTS) e basato su modello di rete integrata "hub and spoke" che prevede la concentrazione della casistica più complessa in un numero limitato di centri (hub), fortemente integrati con i centri periferici (spoke)	SOPPRESSA
PSO 15	area emergenza (shock room - area rossi) dotata di box/moduli multipli ed equivalenti attrezzati singolarmente, con un'area minima di almeno 30mq per garantire il lavoro contemporaneo sull'assistito fino a 3 medici e 4 infermieri	area emergenza (shock room - area codici (1) rossi) dotata di box/moduli multipli ed equivalenti attrezzati singolarmente, con un'area minima di almeno 30mq per garantire il lavoro contemporaneo sull'assistito fino a 3 medici e 4 infermieri
PSO 16	area urgenza (gialli/verdi), la cui superficie minima deve consentire agevoli manovre assistenziali sui 4 lati;	area urgenza (codici: (2)arancione/(3)azzurro/(4)verde), la cui superficie minima deve consentire agevoli manovre assistenziali sui 4 lati
PSO 17	area destinata alla valutazione e al trattamento delle persone assistite con problematiche minori o specialistiche	area destinata (codice (5)bianco) alla valutazione e al trattamento delle persone assistite con problematiche minori o specialistiche
PSO NUOVO REQUISITO		è definita una stanza destinata alla gestione della persona potenzialmente infetta (vedi LLGG ISPEL Pronto Soccorso 2007)
PSO NUOVO REQUISITO		è definita una stanza destinata alla gestione del paziente infetto (vedi LLGG ISPEL Pronto Soccorso 2007)
PSO 32	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: <ul style="list-style-type: none"> • una temperatura interna e compresa tra 20-26 °C • una umidità relativa compresa tra 40-60% un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: <ul style="list-style-type: none"> - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h <i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un cropprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i>
PSO 33	impianto di rilevazione incendi	REQUISITO SOPPRESSO
PSO 47	set per rianimazione cardiopolmonare adulto e pediatrico , comprensivo della dotazione per la gestione delle possibili emergenze (ventilatore manuale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio,	carrello contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e viene), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori)	per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>
PSO 49	fibrobroncoscopio/laringoscopio/sistemi di intubazione difficile con cannule tracheali (almeno in immediata disponibilità)	fibrobroncoscopio/laringoscopio/sistemi di intubazione difficile (Es.videolarinoscopio, maschere laringee, pinza di Magill, introduttore tracheale, set per cricotirotomia percutanea), lame di diversa misura, tubi oro-tracheali di diverse misure;
PSO 58	diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS e diafanoscopio in immediata disponibilità)	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)
PSO 59	presidi di immobilizzazione per il paziente traumatizzato; es.: collarini spinali e dorsali, barelle a cucchiaio, steccobende, tavola spinale ecc.	presidi di immobilizzazione per il paziente traumatizzato; es.: collari cervicali di varie misure, barelle a cucchiaio, steccobende, tavola spinale ecc.
PSO 65	È presente un coordinatore infermieristico in comune con aree OBI e MURGE	È presente un coordinatore infermieristico anche in comune con aree OBI e MURGE
PSO 68	la gestione assistiti potenzialmente contagiosi	la gestione assistiti potenzialmente contagiosi con percorsi distinti in caso di presenza di pazienti affetti da malattia infettiva contagiosa
PSO 77	Nel PST (Pronto Soccorso per trauma) è garantito, prima di un eventuale trasferimento ad una struttura di livello superiore, il trattamento immediato, anche chirurgico, delle lesioni con instabilità cardio-respiratoria	REQUISITO SOPPRESSO
OBI 17	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: una temperatura interna compresa tra 20-26 °C una umidità relativa compresa tra 40-60% un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

		<i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un croprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i>
OBI 18	impianto di rilevazione incendi	REQUISITO SOPPRESSO
OBI 23	Monitor defibrillatore con ECG a 12 derivazioni e pacemaker esterno	Monitor defibrillatore con ECG a 12 derivazioni e pacemaker esterno; pace maker trans-toracico (almeno in immediata disponibilità) <i>Nota: Verificare la disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i>
OBI 28	set per rianimazione cardiopolmonare comprensivo della dotazione per la gestione delle possibili emergenze (ventilatore manuale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori)	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>
OBI 29	pace maker trans-toracico (almeno in immediata disponibilità) <i>Nota: Verificare la disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i>	REQUISITO SOPPRESSO
OBI 34	È presente una specifica scheda contenente il diario clinico, le indagini e le terapie eseguite, le diagnosi e l'esito, integrata nella documentazione sanitaria di Pronto Soccorso	È presente una specifica scheda informatizzata contenente il diario clinico, le indagini e le terapie eseguite, le diagnosi e l'esito, integrata nella documentazione sanitaria di Pronto Soccorso
OBI 35	La documentazione, infermieristica, integrata a quella di Pronto Soccorso, contiene informazioni relative ai bisogni di assistenza infermieristica, alla pianificazione degli interventi, agli esiti attesi ed al monitoraggio dell'assistito e durante la permanenza	La documentazione, informatizzata integrata a quella di Pronto Soccorso, contiene informazioni relative ai bisogni di assistenza infermieristica, alla pianificazione degli interventi, agli esiti attesi ed al monitoraggio dell'assistito e durante la permanenza in OBI, secondo modalità definite a livello aziendale

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	in OBI, secondo modalità definite a livello aziendale	
MURGE 23	Per i pazienti critici è prevista la possibilità dell'acquisizione delle attività al letto del paziente	REQUISITO SOPPRESSO
CTR - PREMESSA		Il CTZ (Centri traumi di zona) prevede:
CTR 1	Il CTZ (Centri Traumi di zona) collocato in una struttura sede di DEA (1° o 2° livello) e garantisce h24 il trattamento, in modo definitivo, di tutte le lesioni tranne quelle connesse con tutte o alcune alte specialità	REQUISITO SOPPRESSO
CTR 2	È presente personale addestrato alla gestione del trauma (con formazione certificata)	personale addestrato alla gestione del trauma (con formazione certificata)
CTR 3	È prevista area attrezzata di accettazione per il trauma (shock room), comprendente almeno due postazioni per la stabilizzazione respiratoria e circolatoria e per le procedure chirurgiche di emergenza di controllo della via aerea, dello pneumotorace, dell'emorragia	un'area attrezzata di accettazione per il trauma (shock room), comprendente almeno due postazioni per la stabilizzazione respiratoria e circolatoria e per le procedure chirurgiche di emergenza di controllo della via aerea, dello pneumotorace, dell'emorragia nota: non ad uso esclusivo
CTR 4	Sono disponibili le competenze multidisciplinari necessarie di Chirurgia, Anestesia e Rianimazione, Medicina d'urgenza, Ortopedia	competenze multidisciplinari necessarie di Chirurgia, Anestesia e Rianimazione, Medicina d'urgenza, Ortopedia
CTR – NUOVA PREMESSA	<i>Per il Centro Trauma di alta specializzazione (CTS) di 2° livello oltre a quanto sopra riportato devono essere garantiti i seguenti standard:</i>	Centro Trauma di alta specializzazione (CTS) prevede:
CTR 8	Afferisce anche funzionalmente ad una struttura sede di DEA di II livello	REQUISITO SOPPRESSO
CTR 9	È disponibile Team del Dipartimento di Emergenza-urgenza dedicato alla gestione del trauma maggiore, in grado di accogliere pazienti con problematiche polidistrettuali o che necessitano di alte specialità, qualora non presenti presso gli altri Ospedali della rete (CTZ, PST)	un Team del Dipartimento di Emergenza-urgenza dedicato alla gestione del trauma maggiore, in grado di accogliere pazienti con problematiche polidistrettuali o che necessitano di alte specialità, qualora non presenti presso gli altri Ospedali della rete (CTZ, PST)
CTR 10	Identifica e tratta sulle 24 ore, in modo definitivo, qualsiasi tipo di lesione mono o poli-distrettuale e garantisce le cure intensive necessarie *	l'identificazione e il trattamento sulle 24 ore, in modo definitivo, qualsiasi tipo di lesione mono o poli-distrettuale e garantisce le cure intensive necessarie *
CTR NUOVO REQUISITO		una Neuroradiologia Interventistica
CTR 14	l'attivazione sulle 24 ore della funzione di Chirurgia di Controllo del Danno, (Damage Control Surgery) e di Medicina d'Urgenza con funzione Subintensiva avviene attraverso guardia attiva h 24	l'attivazione sulle 24 ore della funzione di Chirurgia di Controllo del Danno, (Damage Control Surgery) e di Medicina d'Urgenza con funzione Subintensiva attraverso guardia attiva h 24

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

PPIO 3 NOTA	*anche in caso di Punto di primo intervento temporaneo, quando siano prevedibili prestazioni numericamente elevate, la zona di accoglienza può prevedere un'area delimitata per attività di Triage e attesa	SOPPRESSA
PPIO 3	una zona di accoglienza	una zona di accoglienza con garanzia del rispetto della privacy
PPIO 5	locale assistenziale dotato di lavabo	ambulatorio visita
PPIO 16	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: una temperatura interna compresa tra 20-26 °C una umidità relativa compresa tra 40-60% un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h <i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un cropprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i>
PPIO 26	set per rianimazione cardiopolmonare adulto e pediatrico comprensivo della dotazione per la gestione delle possibili emergenze (ventilatore manuale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori)	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>
PPIO 27	fibrobroncoscopio/laringoscopia/sistemi di intubazione difficile con cannule tracheali (almeno in immediata disponibilità)	laringoscopia/sistemi di intubazione difficile (Es.videolaringoscopia, maschere laringee, pinza di Magill, introduttore tracheale, set per cricotrotomia percutanea), lame di diversa

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

		misura, tubi endotracheali di diverse misure (almeno in immediata disponibilità)
PPIO 33	diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS e diafanoscopio in immediata disponibilità)	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)
PPIO 36	È nominato un dirigente medico responsabile delle attività, referente per il DEA di riferimento con accessi superiori a 6000/anno	È nominato un dirigente medico responsabile delle attività, afferente al DEA di riferimento
TITSI 19	prese elettriche a posto letto (almeno 12 per posto letto)	prese elettriche a posto letto (almeno 12 per posto letto per terapia intensiva e almeno 6 per subintensiva)
TITSI 23	Impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: - locali dotati di ventilazione a contaminazione controllata (UCC) secondo norme tecniche di settore - una temperatura interna compresa tra 20-24 °C - una umidità relativa compresa tra 40-60% classe filtri H12 - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 6 v/h (12 v/h per le nuove strutture)	Impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività (progettati e realizzati secondo le norme tecniche di settore): - una ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata (VCCC) secondo norme tecniche di settore - una temperatura interna compresa tra 20-24 °C - una umidità relativa compresa tra 40-60% classe filtri almeno H13 - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 6 v/h (12 v/h per le nuove strutture)
TITSI 25	impianto di rilevazione incendi	REQUISITO SOPPRESSO
TITSI 43	set per rianimazione cardiopolmonare, comprensivo della dotazione per la gestione delle possibili emergenze (ventilatore manuale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori) Eventuale attrezzatura (zaino o altro contenitore portatile) per la gestione di eventuali emergenze intraospedaliere	carrello contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>
TITSI 45	sistema di riscaldamento e	sistema di riscaldamento e raffreddamento

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	raffreddamento dell'assistito	dell'assistito <i>Nota: Verificare per la subintensiva la disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i>
TITSI 56	diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS e diafanoscopio in immediata disponibilità)	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)
TITSI NUOVO REQUISITO		è garantita la continuità dell'assistenza medica e infermieristica e di supporto con servizio attivo h24 modulata in base alla complessità assistenziale ed alla numerosità dei posti letto
TITSI NUOVO REQUISITO		è nominato un dirigente medico responsabile dell'attività
TITSI NUOVO REQUISITO		è presente un coordinatore infermieristico
TITSI NUOVO REQUISITO		il personale di assistenza è dimensionato in base ai volumi di attività
TITSI NUOVO REQUISITO		è garantita l'attività riabilitativa in base a percorsi di cura predefiniti
TIN 22	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: - locali dotati di ventilazione a contaminazione controllata (UCC) secondo norme tecniche di settore - una temperatura interna compresa tra 20-24 °C - una umidità relativa compresa tra 40-60% classe filtri H12 - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 6 v/h (12 v/h per le nuove strutture)	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività (progettati e realizzati secondo le norme tecniche di settore): - una ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata (VCCC) secondo norme tecniche di settore - una temperatura interna compresa tra 20-24 °C - una umidità relativa compresa tra 40-60% classe filtri almeno H13 - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 6 v/h (12 v/h per le nuove strutture)
TIN 24	impianto di rilevazione incendi	REQUISITO SOPPRESSO
TIN 25	sistema di monitoraggio multiparametrico centralizzato per la rilevazione in ogni posto letto di ECG, frequenza respiratoria, pressione arteriosa incruenta e cruenta, saturazione di ossigeno (solo per terapia intensiva e sub-intensiva), temperatura corporea	sistema di monitoraggio multiparametrico centralizzato per la rilevazione in ogni posto letto di ECG, frequenza respiratoria, pressione arteriosa incruenta e cruenta, saturazione di ossigeno, temperatura corporea
TIN 28	ventilatore polmonare neonatale da trasporto (solo per terapia intensiva e sub-intensiva)	ventilatore polmonare neonatale da trasporto
TIN 38	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile), con relativa lista di controllo e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile, per la gestione delle possibili emergenze, comprendente almeno le attrezzature	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	per il pronto soccorso e la rianimazione cardiopolmonare di base di cui è controllata la funzionalità: monitor-defibrillatore, pulsossimetro, aspiratore medico-chirurgico, ventilatore manuale pediatrico tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori, bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione	autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>
TIN 45	diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS e diafanoscopio in immediata disponibilità)	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)
TIN 46	cartella clinica assistenziale informatizzata (solo per terapia intensiva e sub-intensiva) <i>Nota: entro 36 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del documento</i>	cartella clinica assistenziale informatizzata <i>Nota: entro 36 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del documento</i>
TIN 66	È prevista ed osservata la procedura di back transport (trasporto indietro) dalla U.T.I.N. di livello regionale ai vari punti nascita della regione	È prevista ed osservata la procedura di back transport dalla U.T.I.N. di livello regionale ai vari punti nascita della regione
TIN 70	Sono previsti frequenti orari di entrata nel reparto	Sono regolamentati gli orari di visita dei familiari nel reparto
UTIC 16	Impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: - locali dotati di ventilazione a contaminazione controllata (UCC) secondo norme tecniche di settore - una temperatura interna compresa tra 20-24 °C - una umidità relativa compresa tra 40-60% classe filtri H12 - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 6 v/h (12 v/h per le nuove strutture)	impianto di climatizzazione ambientale che assicuri nei locali di attività (progettati e realizzati secondo le norme tecniche di settore): - una ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata (VCCC) secondo norme tecniche di settore - una temperatura interna compresa tra 20-24 °C - una umidità relativa compresa tra 40-60% classe filtri almeno H13 - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 6 v/h (12 v/h per le nuove strutture)
UTIC 17	impianto di rilevazione incendi	REQUISITO SOPPRESSO

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

UTIC 34	set per rianimazione cardiopolmonare, comprensivo della dotazione per la gestione delle possibili emergenze (ventilatore manuale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori)	carrello contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>
UTIC 41	Diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS e diafanoscopio in immediata disponibilità)	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi, sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)
UTIC NUOVO REQUISITO		È presente un coordinatore infermieristico (anche con funzioni non esclusive)
RTI 21	Impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: - locali dotati di ventilazione a contaminazione controllata (UCC) secondo norme tecniche di settore - una temperatura interna compresa tra 20-24 °C - una umidità relativa compresa tra 40-60% classe filtri H12 - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 6 v/h (12 v/h per le nuove strutture)	Impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività (progettati e realizzati secondo le norme tecniche di settore): - una ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata (VCCC) secondo norme tecniche di settore - una temperatura interna compresa tra 20-24 °C - una umidità relativa compresa tra 40-60% classe filtri almeno H13 - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 6 v/h (12 v/h per le nuove strutture)
RTI 22	impianto di rilevazione incendi	REQUISITO SOPPRESSO
RTI 37	set per rianimazione cardiopolmonare, comprensivo della dotazione per la gestione delle possibili emergenze (ventilatore manuale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e	carrello contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori)	diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>
RTI 42	diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS e diafanoscopio in immediata disponibilità	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)
RTI 49	la disponibilità H24 di Tomografia Computerizzata (TC) cerebrale e/o angio-TC con apparecchio volumetrico multistrato ad almeno 16 strati ed eventuale e/o Risonanza magnetica (RM) encefalo, Risonanza magnetica con immagini pesate in diffusione (RM DWI), angio-RM	la disponibilità H24 di Tomografia Computerizzata (TC) cerebrale e/o angio-TC con apparecchio volumetrico multistrato ad almeno 16 strati ed eventuale Risonanza magnetica (RM) encefalo, Risonanza magnetica con immagini pesate in diffusione (RM DWI), angio-RM
RTI 53	È prevista e osservata la Procedura di <i>back transport</i> dalle Stroke Unit di 2° livello a quelle di 1° livello	REQUISITO SOPPRESSO
RTI NUOVO REQUISITO		È prevista e osservata la Procedura di <i>back transport</i> dalle Stroke Unit di 2° livello a quelle di 1° livello
RTI 60	Fibrinolisi intra-arteriosa (urgenza), trombectomia meccanica (urgenza), stent extra e intracranico	Fibrinolisi intra-arteriosa (urgenza)
US 10	È garantita la possibilità anche logistica di effettuare il bagno/doccia ai pazienti allettati (bagno/doccia assistito con uso di barella doccia)	È garantita la possibilità anche logistica di effettuare il bagno/doccia ai pazienti allettati (bagno/doccia assistito con uso di barella doccia) In alternativa al bagno assistito, un sistema di lavaggio a letto
US 13	Presenza di locali dotati di ventilazione a contaminazione controllata (UCC)	locali dotati di ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata (VCCC) secondo norme tecniche di settore
US 18	sistema per pressoterapia peristaltica per prevenzione TVP	sistema per pressoterapia peristaltica per prevenzione trombosi venosa profonda (TVP)
ADEG 3	<i>Nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale</i> , nelle camere vi sono fino ad un massimo di 2 posti letto	Nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale, nelle camere vi sono fino ad un massimo di 2 posti letto

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<p><i>Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici</i></p> <p><i>Nota: Per le strutture già autorizzate alla realizzazione prima dell'approvazione del presente manuale in corso di realizzazione e per le strutture già attive prima dell'approvazione del presente manuale, 5 anni per l'adeguamento</i> <u>Da 4 posti letto</u> <u>A 2 posti letto</u></p>	<p>Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici.</p> <p>Nota: Per le strutture già autorizzate alla realizzazione prima dell'approvazione del presente manuale in corso di realizzazione e per le strutture già attive prima dell'approvazione del presente manuale, presenza di un cropprogramma di adeguamento al requisito che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</p>
ADEG 4	<p>Almeno il 10% delle camere di degenza ospita un solo letto</p> <p><i>Nota: non si applica nelle degenze di solo DH/DS</i></p>	<p>Almeno il 10% delle camere di degenza ospita un solo letto</p> <p>Per unità operative con meno di 10 posti letto all'occorrenza individuare almeno 1 camera con 1 posto letto</p> <p>Nota: non si applica nelle degenze di solo DH/DS</p>
ADEG 5	<p>Esiste almeno un servizio igienico con doccia ogni 4 posti letto</p> <p><i>Nota: Per le nuove strutture è previsto il bagno con doccia all'interno della camera di degenza</i></p>	<p>Esiste un servizio igienico con doccia interno alla camera di degenza</p> <p><i>Nota: Per le strutture già autorizzate alla realizzazione, prima dell'approvazione del presente manuale, o in corso di realizzazione e per le strutture già attive, almeno il 50% delle camere di degenza è dotato di doccia accessibile ai portatori di disabilità; presenza di un cronoprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di dieci anni.</i></p> <p><i>Nota: Per le nuove strutture esiste un servizio igienico accessibile ai portatori di disabilità dotato di doccia all'interno di ciascuna camera di degenza.</i></p>
ADEG 6	<p>Vi è la presenza di almeno un servizio igienico al piano accessibile ai portatori di disabilità, secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti</p>	<p>REQUISITO SOPPRESSO</p>
ADEG 7	<p>un bagno assistito qualora la tipologia dei pazienti e della degenza lo rendano necessario</p>	<p>un bagno assistito qualora la tipologia dei pazienti e della degenza lo rendano necessario</p> <p><i>In alternativa al bagno assistito, un sistema di lavaggio a letto</i></p>
ADEG 23	<p>I locali di degenza destinati a pazienti immunodepressi (es. soggetti sottoposti a trapianto) sono adeguati alle norme tecniche specifiche</p>	<p>I locali di degenza destinati a pazienti immunodepressi (es. soggetti sottoposti a trapianto) sono adeguati alle norme tecniche specifiche vigenti</p>
ADEG 25	<p>impianto di illuminazione di emergenza</p>	<p>impianto di illuminazione di sicurezza esteso in camere di degenza e nei bagni</p>
ADEG 26	<p>luci di sicurezza nelle camere e nei bagni</p>	<p>REQUISITO SOPPRESSO</p>
ADEG 34	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p>	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una temperatura interna dell'aria compresa

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<p>una temperatura interna compresa tra 20-26 °C una umidità relativa compresa tra 40-60% un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h</p>	<p>tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h</p> <p><i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un croprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i></p>
ADEG 36	impianto di rilevazione incendi	REQUISITO SOPPRESSO
ADEG–NUOVA PREMESSA	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:
ADEG 46	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile), con relativa lista di controllo e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile, per la gestione delle possibili emergenze, comprendente almeno le attrezzature per il pronto soccorso e la rianimazione cardiopolmonare di base di cui è controllata la funzionalità: defibrillatore semiautomatico o monitor-defibrillatore, pulsossimetro, aspiratore medico-chirurgico, ventilatore manuale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori, bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità)</p> <p><i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i></p>	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile), con relativa lista di controllo e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile, per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p> <p><i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i></p>
ADEG 48	sollevapazienti elettrici	sollevapazienti a norma (in relazione alla valutazione dei rischi)
ADEG 50	diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS e diafanoscopio in immediata disponibilità)	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

SPDC 1	La degenza è collocata a piano terra con possibilità di accesso a spazi di verde/giardino <i>Nota: nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale</i>	La degenza è collocata a piano terra con possibilità di accesso a spazi interni di verde/giardino di pertinenza della struttura <i>Nota: nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale</i>
SPDC 5		Nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale la camera di degenza è almeno delle seguenti dimensioni: <ul style="list-style-type: none"> • 12 mq per posto letto (camera singola) • 7 mq per posto letto (camera multipla) <i>Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici</i> <i>Nota:</i> <i>Per le strutture già autorizzate alla realizzazione prima dell'approvazione del presente manuale in corso di realizzazione e per le strutture già attive prima dell'approvazione del presente manuale, 10 anni per l'adeguamento</i> <u>dalle seguenti dimensioni:</u> <ul style="list-style-type: none"> • 9 mq per posto letto (camera singola) • 7 mq per posto letto (camera multipla) <u>alle seguenti dimensioni:</u> <ul style="list-style-type: none"> • 12 mq per posto letto (camera singola) • 7 mq per posto letto (camera multipla) <i>Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici</i>
SPDC 8	un servizio igienico ogni 2 posti letto in ogni camera di degenza	un servizio igienico ogni 2 posti letto
SPDC 25	adeguato numero di prese elettriche a posto letto	numero 3 prese elettriche a posto letto
SPDC 30	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: <ul style="list-style-type: none"> • una temperatura interna tra 20 – 26 °C • una umidità relativa compresa tra 40-60% • un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h 	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: <ul style="list-style-type: none"> - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h <i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un cropprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i>
SPDC 32	impianto di rilevazione incendi	REQUISITO SOPPRESSO
SPDC 33	letti articolati elettrici ad altezza variabile, dotati di sponde bilaterali	letti articolati ad altezza variabile, dotati di sponde bilaterali
SPDC 38	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile), con relativa lista di controllo e verifica	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<p>periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile, per la gestione delle possibili emergenze, comprendente almeno le attrezzature per il pronto soccorso e la rianimazione cardiopolmonare di base di cui è controllata la funzionalità: defibrillatore semiautomatico o monitor-defibrillatore, pulsossimetro, aspiratore medico-chirurgico, ventilatore manuale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori, bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità)</p> <p><i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i></p>	<p>e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e viene), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile.</i></p> <p><i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i></p>
SPDC 41	diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS)	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)
RIO	È presente, adottato e monitorato un protocollo/linea guida per la prevenzione e il trattamento delle lesioni da pressione	È presente, adottato e monitorato un protocollo per la prevenzione e il trattamento delle lesioni da pressione
NRAI 10	numero di prese elettriche a posto letto (almeno 3 per posto letto)	numero di prese elettriche a posto letto (almeno 6 per posto letto)
NRAI 11	impianto di rilevazione incendi	REQUISTO SOPPRESSO
NRAI 16	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <p>una temperatura interna compresa tra 20-26 °C</p> <p>una umidità relativa compresa tra 40-60%</p> <p>un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h</p>	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% <p>un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h</p> <p><i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un cropprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i></p>
NRAI 33	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile), con relativa lista di controllo e verifica periodica delle scadenze riportante la	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<p>firma del responsabile, per la gestione delle possibili emergenze, comprendente almeno le attrezzature per il pronto soccorso e la rianimazione cardiopolmonare di base di cui è controllata la funzionalità: defibrillatore semiautomatico o monitor-defibrillatore, pulsossimetro, aspiratore medico-chirurgico, ventilatore manuale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori, bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità) <i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i></p>	<p>emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e viene), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i> <i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i></p>
NRAI 40	<p>diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS e diafanoscopio in immediata disponibilità)</p>	<p>sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)</p>
NRAI 42	<p>è assicurata la presenza di una équipe multidisciplinare e multiprofessionale che fornisce terapie individuali e di gruppo in grado di fornire un impegno riabilitativo quotidiano di almeno 3 ore per paziente, composta da: medici fisiatristi, infermieri, OSS, fisioterapisti, terapisti occupazionali, logopedisti, ortottisti, ecc.</p>	<p>terapia riabilitativa e nursing riabilitativo > 2 ore al giorno</p>
DH 3	<p>Nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale, nelle camere vi sono fino ad un massimo di 2 posti letto Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici <i>Nota: Per le strutture già autorizzate alla realizzazione prima dell'approvazione del presente manuale in corso di realizzazione e per le strutture già attive prima dell'approvazione del presente manuale, 5 anni per l'adeguamento Da 4 posti letto</i></p>	<p>Nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale, nelle camere vi sono fino ad un massimo di 2 posti letto. Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici. <i>Nota: Per le strutture già autorizzate alla realizzazione prima dell'approvazione del presente manuale in corso di realizzazione e per le strutture già attive prima dell'approvazione del presente manuale, presenza di un cropprogramma di adeguamento al requisito che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i></p>

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	A 2 posti letto	
DH 4	Esiste almeno un servizio igienico ogni 4 posti letto <i>Nota: Per le nuove strutture è previsto il bagno all'interno della camera di degenza</i>	Esiste almeno un servizio igienico ogni 4 posti letto <i>Nota: Per le nuove strutture di DH il bagno interno deve essere presente in almeno il 25% delle camere e accessibile ai portatori di disabilità secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti</i>
DH 5	Vi è la presenza di almeno un servizio igienico al piano accessibile ai portatori di disabilità secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti <i>Nota: Per le nuove strutture i servizi igienici sono accessibili ai portatori di disabilità secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti</i>	Vi è la presenza di almeno un servizio igienico al piano accessibile ai portatori di disabilità secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti. <i>Nota: per le nuove strutture progettate dopo l'approvazione del presente manuale nelle camere di degenza tutti i servizi igienici sono accessibili ai portatori di disabilità; almeno il 50% dei servizi igienici al piano sono accessibili ai portatori di disabilità. In entrambi i casi si applicano le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti</i>
DH 26	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: una temperatura interna compresa tra 20-26 °C una umidità relativa compresa tra 40-60% un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h <i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un cropprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i>
DH 28	impianto di rilevazione incendi	REQUISITO SOPPRESSO
DH - REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI - PREMESSA	Sono disponibili in quantità adeguata in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	Sono disponibili in quantità adeguata in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:
DH 37	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile), con relativa lista di controllo e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile, per la gestione delle possibili emergenze, comprendente almeno le attrezzature per il pronto soccorso e la rianimazione cardiopolmonare di base di cui è controllata la funzionalità: defibrillatore semiautomatico o monitor-defibrillatore, pulsossimetro, aspiratore medico-chirurgico, ventilatore manuale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<p>emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori, bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità) <i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i></p>	<p>pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i> <i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i></p>
DH 39	<p>diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS e diafanoscopio in immediata disponibilità)</p>	<p>sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)</p>
DS 3	<p>Nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale, nelle camere vi sono fino ad un massimo di 2 posti letto Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici <i>Nota: Per le strutture già autorizzate alla realizzazione prima dell'approvazione del presente manuale in corso di realizzazione e per le strutture già attive prima dell'approvazione del presente manuale, 5 anni per l'adeguamento Da 4 posti letto A 2 posti letto</i></p>	<p>Nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale, nelle camere vi sono fino ad un massimo di 2 posti letto tutte dotate di servizi igienici all'interno. Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici. <i>Nota: Per le strutture già autorizzate alla realizzazione prima dell'approvazione del presente manuale in corso di realizzazione e per le strutture già attive prima dell'approvazione del presente manuale, presenza di un cronoprogramma di adeguamento al requisito che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i></p>
DS 4	<p>Vi è la presenza di almeno un servizio igienico al piano accessibile ai portatori di disabilità secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti <i>Nota: Per le nuove strutture i servizi igienici sono accessibili ai portatori di disabilità secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti</i></p>	<p>Vi è la presenza di almeno un servizio igienico al piano accessibile ai portatori di disabilità secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti. <i>Nota: per le nuove strutture progettate dopo l'approvazione del presente manuale nelle camere di degenza tutti i servizi igienici sono accessibili ai portatori di disabilità; almeno il 50% dei servizi igienici al piano sono accessibili ai portatori di disabilità. In entrambi i casi si applicano le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti</i></p>
DS 24	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: una temperatura interna compresa tra 20-26 °C una umidità relativa compresa tra 40-60%</p>	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60%</p>

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h	- un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h <i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un croprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i>
DS 26	impianto di rilevazione incendi	REQUISITO SOPPRESSO
DS 34	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile), con relativa lista di controllo e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile, per la gestione delle possibili emergenze, comprendente almeno le attrezzature per il pronto soccorso e la rianimazione cardiopolmonare di base di cui è controllata la funzionalità: defibrillatore semiautomatico o monitor-defibrillatore, pulsossimetro, aspiratore medico-chirurgico, ventilatore manuale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori, bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità)</p> <p><i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i></p>	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di:</p> <p>monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p> <p><i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i></p>
DS 36	diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS e diafanoscopio in immediata disponibilità)	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)
SALA OPERATORIA 24	<p>Impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> • locali dotati di ventilazione a contaminazione controllata (UCC) • zone progressivamente meno contaminate dall'ingresso fino alle sale chirurgiche (sala operatoria in pressione positiva. Gli altri locali devono avere un 	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività (progettati e realizzati secondo le norme tecniche di settore):</p> <ul style="list-style-type: none"> • una ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata (VCCC) • zone progressivamente meno contaminate dall'ingresso fino alle sale chirurgiche (sala operatoria in pressione positiva. Gli altri locali devono avere un gradiente di pressione positivo a cascata verso gli ambienti più contaminati)

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<ul style="list-style-type: none"> • gradiente di pressione positivo a cascata verso gli ambienti più contaminati) • una temperatura interna compresa tra 20-24 °C • una umidità relativa compresa tra 40-60% • classe dei filtri almeno H12, posizionati terminalmente al canale di adduzione ricambio aria/ora di 15 v/h per le sale operatorie, 6 v/h per le sale preparazione e risveglio, 2 v/h per gli altri locali 	<ul style="list-style-type: none"> • una temperatura interna compresa tra 20-24 °C • una umidità relativa compresa tra 40- 60% • classe dei filtri almeno H13, posizionati terminalmente al canale di adduzione ricambio aria/ora di 15 v/h per le sale operatorie, 6 v/h per le sale preparazione e risveglio, 2 v/h per gli altri locali
SALA OPERATORIA 25	impianto di rilevazione incendi	REQUISITO SOPPRESSO
SALA OPERATORIA 32	<p>carrello, con relativa lista di controllo e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile, per la gestione delle possibili emergenze, comprendente almeno le attrezzature per il pronto soccorso e la rianimazione cardiopolmonare di base di cui è controllata la funzionalità: monitor-defibrillatore dotato di pacemaker esterno, pulsossimetro, aspiratore medico-chirurgico, ventilatore manuale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori, bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione</p>	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p>
SALA OPERATORIA 43	diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS e diafanoscopio in immediata disponibilità)	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)
BO 1	La superficie minima della sala operatoria non è inferiore a 30 mq per sale di chirurgia generale di media assistenza (équipe di lavoro <5 persone).	La superficie minima della sala operatoria non è inferiore a 30 mq per sale di chirurgia generale di media assistenza (équipe di lavoro <5 persone). <i>Nota: Se superficie minore di 30 mq devono essere dedicate ad interventi a bassa complessità</i>

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<i>Nota: Se superficie minore di 30 devono essere dedicate ad interventi a bassa complessità</i>	Per le strutture di nuova realizzazione la superficie minima della sala operatoria non è inferiore a 40 mq
BO 2	La superficie minima della sala operatoria non è inferiore a 40 mq per attività di chirurgia generale di elevata assistenza, ortopedia, neurochirurgia, chirurgia vascolare di elevata assistenza, cardiocirurgia, trapianti, ecc. in quanto necessitano di spazi per attrezzature particolari (colonne di laparoscopia, apparecchiatura per RX, apparecchiatura per circolazione extracorporea) (équipe di lavoro > 5 persone)	La superficie minima della sala operatoria non è inferiore a 40 mq per attività di chirurgia generale di elevata assistenza, ortopedia, neurochirurgia, chirurgia vascolare di elevata assistenza, cardiocirurgia, trapianti, ecc. in quanto necessitano di spazi per attrezzature particolari (colonne di laparoscopia, apparecchiatura per RX, apparecchiatura per circolazione extracorporea) (équipe di lavoro > 5 persone). Per le strutture di nuova realizzazione la superficie minima della sala operatoria non è inferiore a 50 mq; nelle sale operatorie con attività di chirurgia robotica la superficie non è inferiore a 70 mq.
BO 31	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: <ul style="list-style-type: none"> • locali dotati di ventilazione a contaminazione controllata (VCC) • zone progressivamente meno contaminate dall'ingresso fino alle sale chirurgiche (sala operatoria in pressione positiva. Gli altri locali devono avere un gradiente di pressione positivo a cascata verso gli ambienti più contaminati) • una temperatura interna compresa tra 20-24 °C • una umidità relativa compresa tra 40- 60% • classe dei filtri almeno H12, posizionati terminalmente al canale di adduzione • ricambio aria/ora di 15 v/h per le sale operatorie, 6 v/h per le sale preparazione e risveglio, 2 v/h per gli altri locali 	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività (progettati e realizzati secondo le norme tecniche di settore): <ul style="list-style-type: none"> • una ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata (VCCC) • zone progressivamente meno contaminate dall'ingresso fino alle sale chirurgiche (sala operatoria in pressione positiva. Gli altri locali devono avere un gradiente di pressione positivo a cascata verso gli ambienti più contaminati) • una temperatura interna compresa tra 20-24 °C • una umidità relativa compresa tra 40- 60% • classe dei filtri almeno H13, posizionati terminalmente al canale di adduzione • ricambio aria/ora di 15 v/h per le sale operatorie, 6 v/h per le sale preparazione e risveglio, 2 v/h per gli altri locali
BO 32	impianto di rilevazione incendi	REQUISTO SOPPRESSO
BO 52	carrello, con relativa lista di controllo e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile, per la gestione delle possibili emergenze, comprendente almeno le attrezzature per il pronto soccorso e la rianimazione cardiopolmonare di base di cui è controllata la funzionalità: monitor-defibrillatore dotato di pacemaker esterno, pulsossimetro, aspiratore medico-chirurgico, ventilatore manuale tipo Ambu con	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e viene), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L.

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori, bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione	ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>
BO 53	diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS e diafanoscopio in immediata disponibilità)	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)
BO 60	carrello, con relativa lista di controllo e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile, per la gestione delle possibili emergenze, comprendente almeno le attrezzature per il pronto soccorso e la rianimazione cardiopolmonare di base di cui è controllata la funzionalità: monitor-defibrillatore dotato di pacemaker esterno, pulsossimetro, aspiratore medico-chirurgico, ventilatore manuale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori, bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità) ; disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>
BO 68	diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS e diafanoscopio in immediata disponibilità)	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)
BO 70	La dotazione organica per ogni intervento in Sala Operatoria prevede	La dotazione organica per ogni intervento prevede in sala operatoria:

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	almeno un medico anestesista, due chirurghi e due infermieri professionali ad eccezione degli interventi di chirurgia a minore complessità	- almeno un medico anestesista - due chirurghi ad eccezione degli interventi di chirurgia a bassa complessità - almeno due infermieri (e il Tecnico perfusionista ove si svolge attività di cardiocirurgia); - almeno tre infermieri nelle strutture ospedaliere caratterizzate da attività sanitarie ad "alta specialità" (es. presenza di DEA di II livello)
PNBP 5	Nella degenza ogni locale contiene un numero di culle non superiore a 20	REQUISTO SOPPRESSO
PNBP 34	impianto di condizionamento ambientale che garantisca: • una temperatura interna compresa tra 20-24 °C • una umidità relativa compresa tra 30-60% • classe filtri H 12 • ricambio aria/ora di 6 v/h (12 v/h per le nuove realizzazioni) • delta pressorio positivo verso i locali confinanti	Impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività (progettati e realizzati secondo le norme tecniche di settore): • una ventilazione a contaminazione controllata (VCCC) • una temperatura interna compresa tra 20-24 °C • una umidità relativa compresa tra 30-60% • classe dei filtri almeno H13 • ricambio aria/ora di 6 v/h (12 v/h per le nuove realizzazioni) • delta pressorio positivo verso i locali confinanti
PNBP 35	impianto di rilevazione incendi	REQUISTO SOPPRESSO
PNBP 47	carrello, con relativa lista di controllo e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile, per la gestione delle possibili emergenze, comprendente almeno le attrezzature per il pronto soccorso e la rianimazione cardiopolmonare di base di cui è controllata la funzionalità: monitor-defibrillatore dotato di pacemaker esterno, pulsossimetro, aspiratore medico-chirurgico, ventilatore manuale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori, bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e viene), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

<p>PNBP 68</p>	<p>set per rianimazione cardiopolmonare, comprensivo della dotazione per la gestione delle possibili emergenze (pallone autoespansibile neonatale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori)</p>	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile neonatale "tipo Ambu" con reservoir, tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule orofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p>
<p>PNBP 76</p>	<p>carrello, con relativa lista di controllo e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile, per la gestione delle possibili emergenze, comprendente almeno le attrezzature per il pronto soccorso e la rianimazione cardiopolmonare di base di cui è controllata la funzionalità: monitor-defibrillatore dotato di pacemaker esterno, pulsossimetro, aspiratore medico-chirurgico, ventilatore manuale adulto e neonatale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori, bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione</p>	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile neonatale "tipo Ambu" con reservoir, tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule orofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p>

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

PNPB 77	diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS e diafanoscopio in immediata disponibilità)	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)
MN 5	un locale per la somministrazione all'utente di radiofarmaci nel quale sono disponibili tutti i sistemi di radioprotezione e di monitoraggio previsti dalla normativa vigente ed i sistemi di primo intervento per l'emergenza	un locale per la somministrazione all'utente di radiofarmaci, nel quale sono disponibili tutti i sistemi di radio-protezione e di monitoraggio previsti dalla normativa vigente e i sistemi di primo intervento per l'emergenza
MN 7	un laboratorio di preparazione dei radiofarmaci separato dagli altri ambienti (camera calda), a pressione negativa, per stoccaggio e manipolazione radio farmaci e altri prodotti radioattivi	un laboratorio di preparazione dei radiofarmaci separato dagli altri ambienti, a pressione negativa, per stoccaggio e manipolazione radio farmaci e altri prodotti radioattivi
MN NUOVO REQUISITO		Un'area per la decontaminazione del personale con scarichi controllati
MN NUOVO REQUISITO		Schermatura per radiazioni ionizzanti secondo disposizioni normative vigenti come da progetto approvato dall'esperto di radioprotezione e da nulla osta di cat. B o A
MN 18	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una temperatura interna dell'aria di (20± 2)°C in fase invernale - una temperatura interna dell'aria di (26± 2)°C in fase estiva - una umidità relativa compresa tra 40-60% - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h - filtrazione idonea alla tipologia di locali classificati come "zona controllata" come da indicazioni delle NBP (Norme di Buona Preparazione) 	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una temperatura interna compresa tra 20-26 °C - una umidità relativa compresa tra 40-60% - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h - filtri assoluti in uscita, per le aree classificate come "zona controllata" quanto previsto dalle norme di buona preparazione dei radiofarmaci (NBP) <p><i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un cropprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i></p>
MN 20	sistema schermato per manipolazioni radioattive in classe ambientale idonea per la qualità microbiologica del prodotto (per la camera calda) nel rispetto di quanto previsto anche dalle norme di buona preparazione dei radiofarmaci (NBP)	cella schermata per manipolazioni radioattive in classe ambientale idonea per la qualità microbiologica del prodotto (per la camera calda) nel rispetto di quanto previsto anche dalle norme di buona preparazione dei radiofarmaci (NBP), munita di cappa di aspirazione con filtri assoluti. Il numero di celle deve essere compatibile con le diverse tipologie di esami effettuati

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

MN 21	sistema di raccolta e monitoraggio degli effluenti per lo scarico dei rifiuti liquidi radioattivi collegato con il servizio igienico destinato agli utenti iniettati con radiofarmaci	sistema di raccolta e monitoraggio degli effluenti per lo scarico dei rifiuti liquidi radioattivi collegato con il servizio igienico destinato agli utenti iniettati con radiofarmaci e con il locale per la decontaminazione del personale
MN 23	impianto di rilevazione incendi	REQUISTO SOPPRESSO
MN 24	interfono ambientale tra sala terapia e sala di attesa	interfono ambientale tra sala diagnostica e sala di attesa
MN 25	una sala diagnostica con gamma camera per scintigrafia totale corporea e tomografia a fotone singolo (SPECT) e relativi accessori	una sala diagnostica con gamma camera per scintigrafia idonea alla tipologia di esami effettuati e relativi accessori
MN 31	calibratore di dose (in camera calda)	calibratore di radioattività dei radiofarmaci (in camera calda)
MN 33	monitor ambientale	camera a ionizzazione per il monitoraggio della dose ambientale oppure sistema di monitoraggio ambientale dei livelli di radiazione
MN 34	monitor mani piedi vesti per la zona filtro	monitor mani piedi vesti o equivalente
MN 36	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile), con relativa lista di controllo e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile, per la gestione delle possibili emergenze, connesse con le specifiche attività svolte, comprendente almeno le attrezzature per il pronto soccorso e la rianimazione cardiopolmonare di base: ventilatore manuale tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori, bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>
MN 38	diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS e diafanoscopio in immediata disponibilità)	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

MN NUOVO REQUISITO		sistema che garantisca la presenza sul referto dell'informazione relativa all'esposizione radiologica connessa alla prestazione, in conformità alle linee guida in materia <i>Nota: entro 12 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del sistema</i>
MN NUOVO REQUISITO		Supporto informatico per la registrazione (nel rispetto delle linee guida dell'Agenzia per l'Italia digitale) delle singole indagini e trattamenti con radiazioni ionizzanti nonché dei principali parametri tecnici a essi relativi, anche ai fini dell'invio in Regione e del confronto rispetto ai livelli diagnostici di riferimento <i>Nota: entro 12 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del sistema</i>
MN 41	la dotazione di personale deve essere congrua ai volumi di attività Sono presenti almeno: <ul style="list-style-type: none"> • un medico di medicina nucleare per l'intero orario di accesso alle prestazioni • un tecnico sanitario di radiologia medica per postazione di lavoro attiva per l'intero orario di accesso alle prestazioni • un infermiere per l'intero orario di accesso alle prestazioni deve essere disponibile inoltre un esperto in fisica medica nel presidio in cui è ubicata la medicina nucleare	la dotazione di personale deve essere congrua ai volumi di attività. Sono presenti almeno: <ul style="list-style-type: none"> • un medico di medicina nucleare per l'intero orario di accesso alle prestazioni • un tecnico sanitario di radiologia medica per postazione di lavoro attiva per l'intero orario di accesso alle prestazioni • un infermiere per l'intero orario di accesso alle prestazioni • uno specialista in fisica medica per l'intero orario di accesso alle prestazioni
MN 42	è stato attivato un sistema di controllo di qualità per i radio farmaci e per le apparecchiature	sistema di controllo di qualità per i radiofarmaci con manuali di qualità riportanti contenuti, protocolli di esecuzione, periodicità, responsabilità secondo le NBP (Norme di Buona Preparazione)
MN 43	sono indicate le modalità relative a metodologia, frequenza dei controlli e responsabilità del controllo; i risultati sono conservati in apposito registro e in apposito manuale di qualità ai sensi della normativa vigente	sono intrapresi e documentati programmi di garanzia della qualità e redatti i manuali di qualità per ciascuna attrezzatura radiologica secondo quanto specificato dalla normativa vigente (contenuti, protocolli di esecuzione, periodicità, responsabilità)

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

MN 44	<p>sono codificate modalità per assicurare che prima dell'effettuazione della procedura diagnostica o terapeutica siano verificate:</p> <ul style="list-style-type: none"> • l'appropriatezza e la giustificazione clinica della richiesta • la possibilità di soddisfare il quesito clinico con procedure che non erogano dose radiante al paziente • l'assenza di condizioni fisiologiche che controindicano l'impiego di radiazioni ionizzanti <p>Le risultanze sono comunicate al paziente</p>	<p>sono codificate modalità per assicurare che prima dell'effettuazione della procedura diagnostica o terapeutica siano verificate:</p> <ul style="list-style-type: none"> • l'appropriatezza e la giustificazione clinica della richiesta • la possibilità di soddisfare il quesito clinico con procedure di cui al requisito "MN 45" che non esponano il paziente a dosi da radiazioni ionizzanti • l'assenza di condizioni fisiologiche che controindicano l'impiego di radiazioni ionizzanti. <p>Le risultanze sono comunicate al paziente.</p>
MN 45	<p>nell'ipotesi di una sola gamma camera, o un solo tomografo PET è formalizzato un protocollo di collaborazione con un'altra unità operativa di medicina nucleare, in modo da garantire la continuità diagnostica/terapeutica in caso di guasto alle apparecchiature</p>	<p>Nell'ipotesi di una sola gamma camera o sola PET/TC, è formalizzato un protocollo di collaborazione con un'altra unità operativa di medicina nucleare, in modo da garantire la continuità diagnostica/terapeutica in caso di fermo macchina</p>
MN NUOVO REQUISITO		<p>sono definite e specificatamente individuate le seguenti funzioni di responsabilità:</p> <p>Responsabile di impianto radiologico Specialista in fisica medica Esperto di radioprotezione Esperto responsabile della sicurezza in risonanza (se presente PET-RM)</p>
MN NUOVA PREMessa		<p>nei centri che includono modalità di trattamento radiomentabolico e radiofarmacologico:</p>
MN NUOVO REQUISITO		<p>deve essere prevista una procedura di calcolo dosimetrico personalizzato come da linee guida nazionali e internazionali</p>
MN NUOVO REQUISITO		<p>in caso di trattamenti con Iodio con attività superiore a 600 MBq (Allegato XXV parte 2 punto 5) deve essere previsto un reparto di degenze protette in numero adeguato ai carichi di lavoro previsti, con scarichi controllati e nel rispetto delle norme di radioprotezione</p>
MN NUOVO REQUISITO		<p>deve essere previsto un modulo informativo redatto dal medico specialista in collaborazione con lo specialista in fisica medica contenente istruzioni scritte volte a ridurre le dosi per le persone in diretto contatto con il paziente, nonché le informazioni sui rischi derivanti dall'esposizione alle radiazioni ionizzanti da fornire al paziente prima di lasciare la struttura sanitaria (art. 158 comma 10 D.Lgs.101/2020 Allegato XXV parte 2 punto 8)</p>

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

RT 7	un locale per l'elaborazione dei piani di trattamento	un locale per le attività di individuazione e contouring dei volumi ed elaborazione delle immagini
RT 8	servizi igienici distinti per gli operatori e per gli utenti	servizi igienici distinti per gli operatori e per gli utenti anche per disabili
RT 10	I locali e gli spazi posseggono i requisiti previsti dalla normativa vigente in materia di radioprotezione	Schermatura rx nelle sale di trattamento e di simulazione, secondo disposizioni normative vigenti come da progetto approvato dall'esperto di radioprotezione e da nulla osta di cat. B o A
RT 15	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> • una temperatura interna compresa tra 20-26 °C • una umidità relativa compresa tra 40-60% <p>un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h</p>	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h <p><i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un cropprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i></p>
RT 17	interfono ambientale tra sala terapia e sala di attesa	sistema di comunicazione avanzato tra sala comandi e sala d'attesa
RT 18	impianto di rilevazione incendi	REQUISITO SOPPRESSO
RT NUOVO REQUISITO		interfono ambientale e impianto TVCC tra sala terapia e sala comandi
RT NUOVO REQUISITO		all'interno delle sale di trattamento sono presenti sistemi per la misura in tempo reale dei parametri ambientali T, UR, Pressione
RT 21	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile), con relativa lista di controllo e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile, per la gestione delle possibili emergenze, comprendente almeno le attrezzature per il pronto soccorso e la rianimazione cardiopolmonare di base di cui è controllata la funzionalità: monitor-defibrillatore con pacemaker esterno, pulsossimetro, aspiratore medico-chirurgico, ventilatore manuale pediatrico tipo Ambu con reservoir, tubo di raccordo e maschere, cannule orofaringee, materiale per infusioni, farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula e deflussori, bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità)</p> <p><i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza</i></p>	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di:</p> <p>monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p>

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<i>sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i>	<i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>
RT 24	attrezzature per mobilitazione/mobilità compresi ausili tecnici per la mobilità (corrimano almeno negli spazi comuni, deambulatori)	attrezzature per mobilitazione/mobilità compresi ausili tecnici per la mobilità (corrimano almeno negli spazi comuni, deambulatori, carrozzina)
RT 25	Sollevapazienti	REQUISITO SOPPRESSO
RT 26	diafanoscopio (oppure sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS e diafanoscopio in immediata disponibilità)	sistema connesso con sistema PACS per la visualizzazione a video delle immagini radiologiche (in alternativa diafanoscopio in immediata disponibilità)
RT NUOVO REQUISITO		sistema informatizzato per la gestione del percorso radioterapico (Oncology Information System)
RT NUOVO REQUISITO		sistema di registrazione e verifica (R&V) del trattamento in caso di acceleratori lineari di energia superiore a 1 MeV
RT - SOTTOPARAGRAFO	centri che erogano un trattamento radioterapico moderno ma essenzialmente bidimensionale	SOPPRESSO
RT - PREMessa	sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	SOPPRESSA
RT 27	acceleratore lineare a fasci collimati	REQUISITO SOPPRESSO
RT 28	simulazione in 2-D con impiego di simulatore universale di terapia o tecniche di plesio-roentgen-terapia	REQUISITO SOPPRESSO
RT 29	sistema per piani di trattamento	REQUISITO SOPPRESSO
RT 30	attrezzatura per costruire schermature personalizzate	REQUISITO SOPPRESSO
RT - SOTTOPARAGRAFO	centri che utilizzano tecniche standard (radioterapia conformazionale tridimensionale) e di trattamento ad intensità modulata non volumetrica	centri che utilizzano tecniche standard (radioterapia conformazionale tridimensionale) e di trattamento ad intensità modulata (IMRT) e intensità modulata volumetrica (VMAT) con sistemi di imaging in bunker (IGRT)
RT 31	acceleratore lineare a fasci conformati	acceleratore lineare con collimatore multilamellare con fasci ad intensità modulata
RT 32	TC simulazione con ricostruzione 3D e calcolo degli spostamenti dall'origine lungo asse x, y, e z;	TC simulatore munito di laser di centratura
RT 33	TC simulazione virtuale con ausilio di laser mobili	sistemi di immobilizzazione
RT 34	sistema per piani di trattamento	sistema computerizzato per piani di trattamento condiviso con la Fisica Medica
RT NUOVO REQUISITO		Sistema di imaging in bunker
RT 35	sistema di record and verify	REQUISITO SOPPRESSO
RT - SOTTOPARAGRAFO	centri che utilizzano tecniche di trattamento ad intensità modulata volumetrica e/o stereotassiche e l'uso di tecniche igrt di verifica del set up	SOPPRESSO

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

RT - PREMESSA	sono presenti in quantità adeguata in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	SOPPRESSA
RT 36	acceleratore lineare a fasci conformati e sistema di acquisizione per IGRT	REQUISITO SOPPRESSO
RT 37	TC simulazione con ricostruzione 3D e calcolo degli spostamenti dall'origine lungo asse x, y, e z	REQUISITO SOPPRESSO
RT 38	TC simulazione virtuale con ausilio di laser mobili	REQUISITO SOPPRESSO
RT 39	sistema per piani di trattamento	REQUISITO SOPPRESSO
RT 40	sistema di record and verify	REQUISITO SOPPRESSO
RT - SOTTOPAGRAFO	Centri che utilizzano tecniche speciali con fasci esterni, con attrezzature e requisiti strutturali particolari	centri che utilizzano tecniche speciali, con attrezzature e requisiti strutturali particolari
RT - DA PREMESSA A REQUISITO	sono presenti in quantità adeguata in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	sono presenti in quantità adeguata in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, tutte le dotazioni necessarie all'esecuzione delle seguenti tecniche speciali
RT 41 NUONA PREMESSA	Total Body Irradiation (TBI) o Total Skin Electron Beam Irradiation (TSEBI) o radioterapia stereotassica endocranica con sorgenti radioattive e casco invasivo o radioterapia intraoperatoria o adroterapia, protonterapia	Total Body Irradiation (TBI) o Total Skin Electron Beam Irradiation (TSEBI):
RT NUOVO REQUISITO		sistemi di posizionamento del paziente
RT NUOVO REQUISITO		sistemi di imaging per la verifica del posizionamento (TBI)
RT NUOVO REQUISITO		protocollo per il calcolo della dose e dosimetria in vivo
RT NUOVA PREMESSA		Radioterapia Stereotassica Endocranica:
RT NUOVO REQUISITO		sistema di immobilizzazione adeguato alla tecnologia utilizzata (frame o frameless)
RT NUOVO REQUISITO		sistemi di verifica del posizionamento (per i sistemi frameless: imaging in bunker)
RT NUOVO REQUISITO		Sistema computerizzato di pianificazione del trattamento condiviso con la Fisica Medica
RT NUOVA PREMESSA		Radioterapia intraoperatoria:
RT NUOVO REQUISITO		sistema dedicato al trattamento intraoperatorio
RT NUOVO REQUISITO		sistema computerizzato di pianificazione del trattamento condiviso con la Fisica Medica
RT - PREMESSA	sono presenti in quantità adeguata in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	sono presenti in quantità adeguata in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia, sistemi/apparecchiature dedicate complete di tutti i dispositivi necessari al trattamento e al

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

		rispetto dei requisiti radioprotezionistici di cui al D.Lgs.101/2020:
RT 42 DA REQUISITO A PREMESSA	preparati per Brachiterapia/ Sorgenti sigillate per brachiterapia	brachiterapia afterloading
RT NUOVO REQUISITO		apparecchiatura dedicata completa di consolle di comando remota
RT NUOVO REQUISITO		sorgente radioattiva sigillata
RT NUOVO REQUISITO		sistema computerizzato di pianificazione del trattamento condiviso con la Fisica Medica
RT NUOVO REQUISITO		applicatori dedicati alle tipologie di trattamento completi di accessori
RT NUOVO REQUISITO		dispositivi per sostituzione e calibrazione sorgente
RT DA REQUISITO A PREMESSA		apparecchiature radiologiche per il trattamento radioterapico a contatto:
RT 44	attrezzatura per elaborazione dello studio fisico-dosimetrico	sistemi per elaborazione dello studio fisico-dosimetrico condiviso con la Fisica Medica
RT - SOTTOPARGRAFO	centri che includono le varie modalità di trattamento radiometabolico e radiofarmacologico	SOPPRESSO
RT 45	è presente in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta una struttura idonea a seconda del tipo ed attività del radiofarmaco	REQUISITO SOPPRESSO
RT 46	<p>il personale sanitario è adeguato alla tipologia e al volume delle prestazioni erogate in base alla normativa specifica. Sono assicurati i seguenti standard minimi di personale:</p> <ul style="list-style-type: none"> • un medico di radioterapia presente per l'intero orario di accesso alle prestazioni • una unità infermieristica per l'intero orario di accesso alle prestazioni • tecnici sanitari di radiologia medica presenti per l'intero orario di accesso alle prestazioni <p>un esperto in fisica medica nel presidio in cui è ubicata la medicina nucleare</p>	<p>il personale sanitario è adeguato alla tipologia e al volume delle prestazioni erogate in base alla normativa specifica. Sono assicurati i seguenti standard minimi di personale:</p> <ul style="list-style-type: none"> • un medico di radioterapia presente per l'intero orario di accesso alle prestazioni • una unità infermieristica per l'intero orario di accesso alle prestazioni • tecnici sanitari di radiologia medica presenti per l'intero orario di accesso alle prestazioni di cui almeno 2 per turno/macchina e uno per l'attività in TC simulazione • uno specialista in fisica medica presente per l'intero orario di accesso alle prestazioni
RT 47	è previsto un sistema di controllo di qualità	è presente un protocollo di garanzia della qualità elaborato dallo specialista in fisica medica e condiviso con il responsabile di impianto radiologico che riguarda tutti gli aspetti legati al trattamento radioterapico (simulazione, piano di trattamento, unità di imaging, erogazione del trattamento)
RT 48	viene compilata la cartella clinica di radioterapia	è istituita e mantenuta aggiornata la cartella clinica, anche in formato digitale
RT 49	è garantita ad ogni unità di radioterapia, in caso di necessità, la	REQUISITO SOPPRESSO

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	possibilità di accesso ad un settore di degenza ove sia possibile l'assistenza dei pazienti trattati	
RT NUOVO REQUISITO		è previsto un documento di valutazione dei rischi per esposizioni mediche accidentali e indebite con le indicazioni atte a prevenirli redatto dallo specialista in fisica medica di concerto con la funzione aziendale deputata al rischio clinico
RT NUOVO REQUISITO		la struttura deve essere munita di nulla osta per le pratiche con sorgenti di radiazioni ionizzanti ai sensi dell'art 50 D.Lgs. n.101/2020
RT 50	qualora vi fosse disponibilità di una sola unità di terapia, è formalizzato un protocollo di collaborazione con un'altra unità operativa di radioterapia, in modo da garantire la continuità terapeutica in caso di guasto alle apparecchiature	È previsto un protocollo di continuità terapeutica sia all'interno della struttura che con un'altra unità operativa di radioterapia nel caso di una sola unità di trattamento specifica e il collegamento con un reparto di degenza in caso di necessità
RT 51	è previsto un addestramento professionale specifico per centri che utilizzano tecniche speciali con fasci esterni e per centri che includono le varie modalità di trattamento radiometabolico e radio farmacologico	il personale è formato relativamente alla complessità delle tecniche utilizzate tenendo in considerazione anche la gestione del rischio clinico relativamente ad ogni professionalità coinvolta
RT 52	è previsto un addestramento specifico dell'oncologo radioterapista per centri che utilizzano tecniche che includono le differenti modalità di trattamento brachiterapico	REQUISITO SOPPRESSO
RT NUOVO REQUISITO		è nominato il Responsabile dell'impianto radiologico
RT 53	la struttura è in regola con quanto previsto dalla normativa vigente	REQUISITO SOPPRESSO
SVF 13	impianto di rilevazione incendi	REQUISITO SOPPRESSO
CS 9	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> • una temperatura interna compresa tra 20- 27 °C • una umidità relativa compresa tra 40-60% • un ricambio aria/ora di 15 v/h • filtri classe H12 - in ambienti puliti (confezionamento, sterilizzazione, stoccaggio e distribuzione) • delta pressorio "a cascata" (delta positivo nei locali confezionamento, sterilizzazione, stoccaggio e distribuzione materiale sterile rispetto a tutti gli ambienti circostanti, delta negativo del locale ricezione/lavaggio rispetto a tutti gli ambienti circostanti) 	<p>impianto di condizionamento ambientale VCCC che assicuri nei locali di attività (progettati e realizzati secondo le norme tecniche di settore):</p> <ul style="list-style-type: none"> • una temperatura interna compresa tra 20-27 °C • una umidità relativa compresa tra 40-60% • un ricambio aria/ora di 15 v/h • filtri classe H13 - in ambienti puliti (confezionamento, sterilizzazione, stoccaggio e distribuzione) • delta pressorio "a cascata" (delta positivo nei locali confezionamento, sterilizzazione, stoccaggio e distribuzione materiale sterile rispetto a tutti gli ambienti circostanti, delta negativo del locale ricezione/lavaggio rispetto a tutti gli ambienti circostanti)

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

CS 10	impianto idrico che fornisca acqua calda e acqua fredda	REQUISITO SOPPRESSO
CS 12	impianto di rilevazione incendi	REQUISITO SOPPRESSO
SM 4	una camera ardente/sala per onoranze funebri al feretro	una camera mortuaria/sala per onoranze funebri al feretro
SM 13	impianto di rilevazione incendi	REQUISITO SOPPRESSO
SM NUOVO REQUISITO		sistema di aspirazione, anche mobile, per i fumi prodotti in fase di saldatura

I contenuti dell'aggiornamento sono stati presentati alle Direzioni Sanitarie degli enti del SSR nell'incontro online del 3 marzo 2023; le Direzioni hanno presentato alcune osservazioni, che sono state accolte. In particolare, i contenuti delle schede relative al Servizio Trasfusionale (ST), al Polo Unico Funzione Produttiva e Qualificazione Biologica (PUFPCQB), in attuazione del "Progetto di fattibilità per la realizzazione del polo unico per la centralizzazione delle funzioni produttive in Medicina Trasfusionale in ambito regionale", e ai Servizi trasfusionali per preparazione, conservazione e applicazione di emocomponenti per uso non trasfusionale (STPCAEUNT), sono stati preventivamente condivisi con la Direzione Sanitaria dell'AOU delle Marche.

I contenuti del presente atto sono stati inoltre condivisi con il Settore "Edilizia sanitaria, ospedaliera e scolastica" della Regione.

Si evidenzia che i manuali di autorizzazione costituiscono strumenti dinamici di valutazione che potranno/dovranno essere aggiornati periodicamente in modo da garantire coerenza con l'evoluzione delle norme e delle conoscenze di settore.

La Giunta Regionale ha richiesto, ai sensi dell'art. 3 comma 2 della L.R. n. 21/2016, il preventivo parere della competente Commissione Consiliare sullo schema di deliberazione concernente: "LR n. 21/2016 art. 3 comma 1 lett. b) – Aggiornamento del Manuale di Autorizzazione delle Strutture Ospedaliere approvato con DGR 1669/2019".

La IV Commissione Consiliare si è espressa nella seduta n. ____ del ____ con parere _____ n. _____.

Per le motivazioni sopra espresse si propone alla Giunta Regionale di deliberare quanto disposto nel manuale Allegato A, parte integrante e sostanziale alla presente deliberazione.

Il sottoscritto, in relazione alla presente deliberazione, dichiara, ai sensi dell'art. 47 D.P.R. 445/2000, di non trovarsi in situazioni anche potenziali di conflitto di interesse ai sensi dell'art. 6 bis della L. 241/1990 e degli artt. 6 e 7 del D.P.R. 62/2013 e della DGR 64/2014.

Il Responsabile del Procedimento
Roberto Sagrati

Documento informatico firmato digitalmente

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

PARERE DEL DIRIGENTE DEL SETTORE AUTORIZZAZIONI E ACCREDITAMENTI

Il sottoscritto, considerata la motivazione espressa nell'atto, esprime parere favorevole sotto il profilo della legittimità e della regolarità tecnica della presente deliberazione, ne propone l'adozione e dichiara, ai sensi dell'art.47 D.P.R. 445/2000, che in relazione al presente provvedimento non si trova in situazioni anche potenziali di conflitto di interesse ai sensi dell'art. 6 bis della L.241/1990 e degli artt. 6 e 7 del DPR 62/2013 e della DGR 64/2014. Attesta inoltre che dalla presente deliberazione non deriva, né può comunque derivare alcun impegno di spesa a carico della Regione.

IL DIRIGENTE DEL SETTORE

Marco Nocchi

Documento informatico firmato digitalmente

VISTO DEL DIRIGENTE DELLA DIREZIONE SANITA' E INTEGRAZIONE SOCIOSANITARIA

Il sottoscritto, considerato il documento istruttorio e il parere reso dal dirigente del Settore Autorizzazioni e Accreditamenti, ai sensi dell'articolo 4, comma 5, della LR n. 18/2021, appone il proprio "Visto".

IL DIRIGENTE DELLA DIREZIONE

Filippo Masera

Documento informatico firmato digitalmente

PROPOSTA DEL DIRIGENTE DEL DIPARTIMENTO SALUTE

Il sottoscritto, considerata la motivazione espressa nell'atto, ne propone l'adozione alla Giunta Regionale, in relazione alla quale dichiara, ai sensi dell'art.47 D.P.R. 445/2000, che in relazione al presente provvedimento non si trova in situazioni anche potenziali di conflitto di interesse ai sensi dell'art. 6 bis della L.241/1990 e degli artt. 6 e 7 del DPR 62/2013 e della DGR 64/2014.

II DIRIGENTE DEL DIPARTIMENTO SALUTE

Antonio Draisci

Documento informatico firmato digitalmente

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

La presente deliberazione si compone di n. pagine, di cui n. pagine di allegati che formano parte integrante della stessa

IL SEGRETARIO DELLA GIUNTA
Francesco Maria Nocelli
Documento informatico firmato digitalmente

ALLEGATI

ALLEGATO A: Manuale di autorizzazione delle strutture ospedaliere

MANUALE DI AUTORIZZAZIONE DELLE STRUTTURE OSPEDALIERE

Sommario

INTRODUZIONE	51
1. REQUISITI GENERALI PER L’AUTORIZZAZIONE DELLE STRUTTURE OSPEDALIERE – (RGA).....	55
1.2. STRUTTURE OSPEDALIERE.....	59
• PRESIDIO OSPEDALIERO NEL SUO COMPLESSO – (OSPT).....	59
• PRONTO SOCCORSO OSPEDALIERO– (PSO)	62
• OSSERVAZIONE BREVE INTENSIVA– (OBI)	66
• MEDICINA D’URGENZA – (MURGE)	68
• CENTRO TRAUMA (I LIVELLO – II LIVELLO) – (CTR).....	70
• PUNTI DI PRIMO INTERVENTO	71
• PUNTO DI PRIMO INTERVENTO OSPEDALIERO – (PPIO).....	71
• TERAPIA INTENSIVA E SUBINTENSIVA – (TITSI).....	74
• TERAPIA INTENSIVA NEONATALE – (TIN).....	77
• UTIC (UNITÀ DI TERAPIA INTENSIVA CORONARICA) – (UTIC)	80
• ELETTROFISIOLOGIA– (EF)	83
• EMODINAMICA/CARDIOLOGIA INTERVENTISTICA – (EMOCI).....	89
• RADIOLOGIA INTERVENTISTICA – (RI)	94
• STROKE UNIT (I Livello – II Livello) – (RTI).....	98

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

•	UNITÀ SPINALE (COD. 28) – (US)	101
•	AREA DI DEGENZA GENERALE – (A DEG)	104
•	SERVIZIO PSICHIATRICO DI DIAGNOSI E CURA – (SPDC)	107
•	LUNGODEGENZA (COD. 60) – (LD)	109
•	RIABILITAZIONE INTENSIVA OSPEDALIERA (COD.56) – (RIO)	110
•	UNITÀ DI NEURORIABILITAZIONE AD ALTA INTENSITÀ (COD.75) – (NRAI)	112
•	DAY-HOSPITAL – (DH)	115
•	DAY SURGERY – (DS).....	118
•	SALA OPERATORIA.....	122
•	BLOCCO OPERATORIO– (BO)	124
•	PUNTO NASCITA – BLOCCO PARTO – (PNBP)	129
•	SERVIZI TRASFUSIONALI – (ST)	134
•	POLO UNICO FUNZIONE PRODUTTIVA E QUALIFICAZIONE BIOLOGICA – (PUFPCQB).....	143
•	SERVIZI TRASFUSIONALI PER PREPARAZIONE, CONSERVAZIONE E APPLICAZIONE DI EMOCOMPONENTI PER USO NON TRASFUSIONALE – (STPCAENT)	149
•	BANCA DEI TESSUTI	150
•	CENTRO TRAPIANTI	150
•	PROGRAMMA TRAPIANTO - CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE – (PTCSE)	151
•	RETE DELLA TERAPIA DEL DOLORE	177
•	CENTRO OSPEDALIERO DI TERAPIA DEL DOLORE – HUB – (CTDO)	178
•	CENTRO AMBULATORIALE DI TERAPIA DEL DOLORE – SPOKE – (CDTS).....	180
•	CENTRO DI RIFERIMENTO REGIONALE TERAPIA DEL DOLORE E CURE PALLIATIVE PEDIATRICHE – (CRRTDCPP)	180
•	MEDICINA NUCLEARE – (MN).....	185
•	RADIOTERAPIA – (RT).....	188
•	FISICA MEDICA/SANITARIA – (FM)	204
•	SERVIZIO DI FARMACIA OSPEDALIERA – (SVF)	195
•	CENTRALE DI STERILIZZAZIONE – (CS).....	197

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

• SERVIZIO CUCINA – DISPENSA – (SVC)	199
• SERVIZIO LAVANDERIA – GUARDAROBA – (SVL)	200
• SERVIZIO MORTUARIO– (SM)	200
MOD. AUT 1 A	203
MOD. AUT 1 B	206
MOD. AUT 1 C	209
MOD. AUT 1 D	212
MOD. AUT 2	215

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

MANUALE DI AUTORIZZAZIONE

Introduzione

La Legge regionale n. 21/2016 (“Autorizzazioni e accreditamento istituzionale delle strutture e dei servizi sanitari, socio-sanitari e sociali pubblici e privati e disciplina degli accordi contrattuali delle strutture e dei servizi sanitari, socio-sanitari e sociali pubblici e privati”), all’art. 3, comma 1, dispone che la Giunta regionale “*stabilisce e aggiorna periodicamente i requisiti per il rilascio delle autorizzazioni e per l’accreditamento istituzionale e disciplina i relativi procedimenti*” e specifica che tale disposizione è adottata dalla Giunta regionale sentita la competente Commissione consiliare. Inoltre il medesimo art. 3 esplicita che per accreditamento istituzionale si intende “*il provvedimento con il quale si riconosce alle strutture pubbliche e private già autorizzate l’idoneità a essere potenziali erogatori di prestazioni nell’ambito e per conto del Servizio sanitario nazionale (SSN) e del sistema integrato di interventi e servizi sociali*”.

Con Regolamento Regionale n. 1 del 1/02/2018, approvato con Delibera di Consiglio Regionale n. 69 del 30/01/2018, sono state definite le tipologie delle strutture e dei servizi sanitari, socio-sanitari e sociali pubblici e privati ai sensi dell’articolo 7, comma 3, della L.R. 21/2016.

I requisiti di autorizzazione ed i criteri di accreditamento riguardano le tipologie di strutture così come definite con il predetto Regolamento Regionale.

I Manuali di Autorizzazione di cui all’art 2, sono i provvedimenti che regolamentano:

- la realizzazione, l’ampliamento, la trasformazione o il trasferimento di strutture sanitarie e socio-sanitarie da parte di soggetti pubblici e privati;
- l’esercizio di attività sanitarie, socio-sanitarie e sociali da parte di soggetti pubblici e privati.

Per realizzazione si intende la costruzione di nuove strutture, l’adattamento di strutture già esistenti o la loro diversa utilizzazione, l’acquisto o l’affitto di immobile da adibire agli usi disciplinati da questa legge;

Per ampliamento si intende l’ampliamento strutturale, l’incremento dei posti letto, dei punti di cura e delle funzioni;

Per trasformazione si intende la trasformazione la modifica delle funzioni esercitate da parte delle strutture già autorizzate o il cambio di destinazione d’uso degli edifici destinati a nuove funzioni, qualora ciò comporti la variazione dei requisiti di autorizzazione;

Per trasferimento si intende lo spostamento in altra sede di strutture o attività già autorizzate;

Le autorizzazioni, rilasciate dai SUAP/Comuni, indicano in particolare:

1. i dati anagrafici del richiedente se persona fisica, ovvero la sede e la ragione sociale se società, ovvero la sede e la denominazione se soggetto pubblico;
2. la tipologia delle strutture e dei servizi, nonché delle relative prestazioni;
3. le eventuali prescrizioni volte a garantire l’effettivo rispetto dei requisiti minimi di cui all’art. 3, comma 1, lettera b) della legge n. 21/2016;
4. il nome ed i titoli di studio e professionali del direttore o responsabile, limitatamente all’autorizzazione all’esercizio.

Le autorizzazioni possono essere rilasciate anche con prescrizioni, se le difformità riscontrate non riguardano requisiti che incidono sulla sicurezza di utenti e operatori. In tale caso il

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

provvedimento stabilisce il termine entro il quale si provvede alla verifica. L'autorizzazione rilasciata è trasmessa dal SUAP/Comune alla struttura organizzativa Regionale competente.

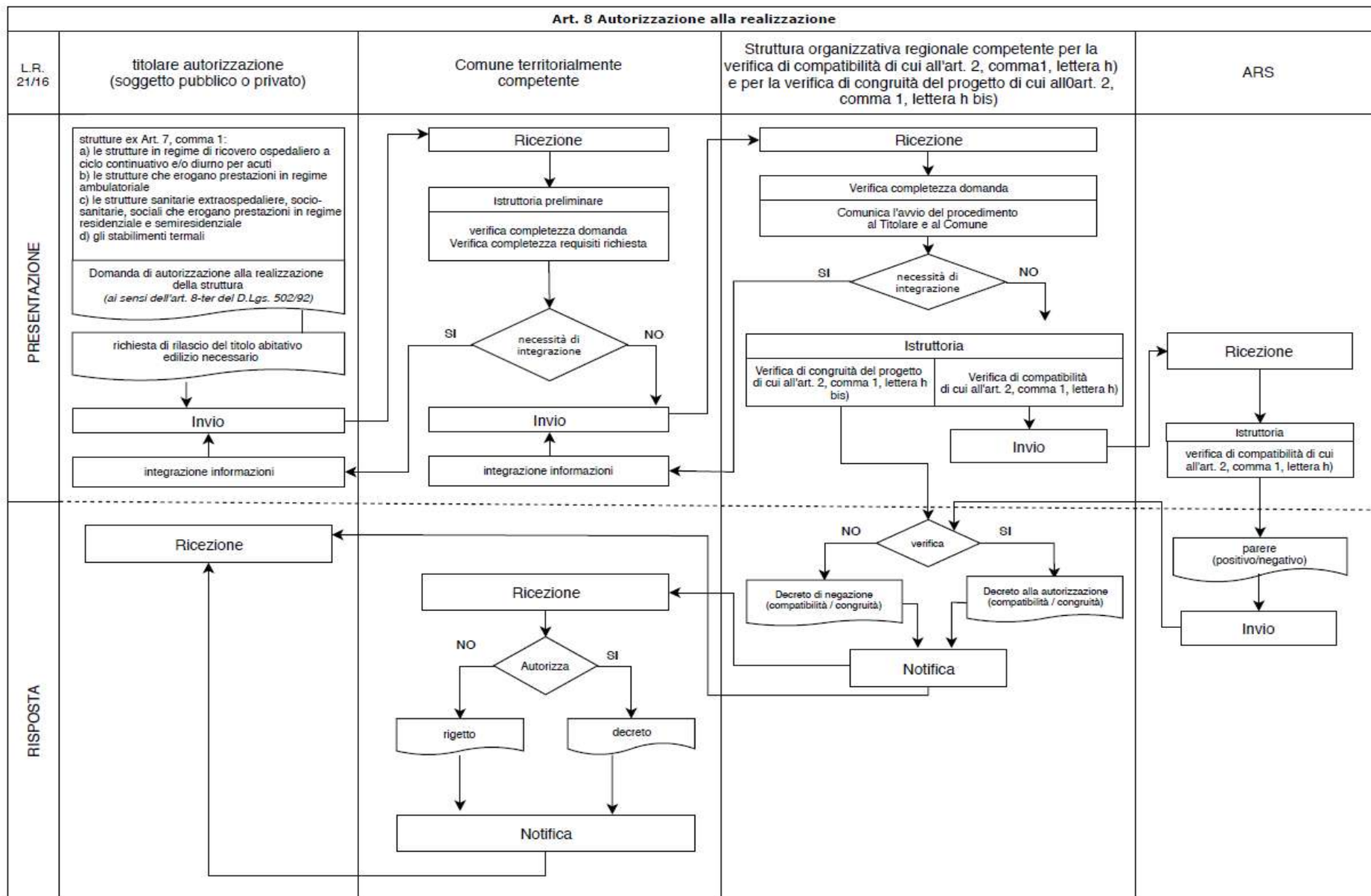
Per le strutture autorizzate e operative sul territorio regionale, nel caso i requisiti richiesti non siano già tutti presenti e solo relativamente a requisiti strutturali e tecnologici, il soggetto titolare, pubblico o privato, dovrà predisporre un progetto di adeguamento che gli uffici Regionali competenti (autorizzazione e l'accreditamento, edilizia sanitaria e tecnologie biomediche), valuteranno nei termini di efficacia e tempistica di relativo adeguamento. Se al momento della verifica del rispetto dei tempi di adeguamento i requisiti non saranno presenti l'autorizzazione decadrà automaticamente.

Tutte le strutture sanitarie e socio-sanitarie che concorrono a garantire gli obiettivi assistenziali debbono operare secondo i principi di efficacia, qualità e sicurezza delle cure, di efficienza nel rispetto della centralità del cittadino e della relativa umanizzazione per garantire la dignità della persona.

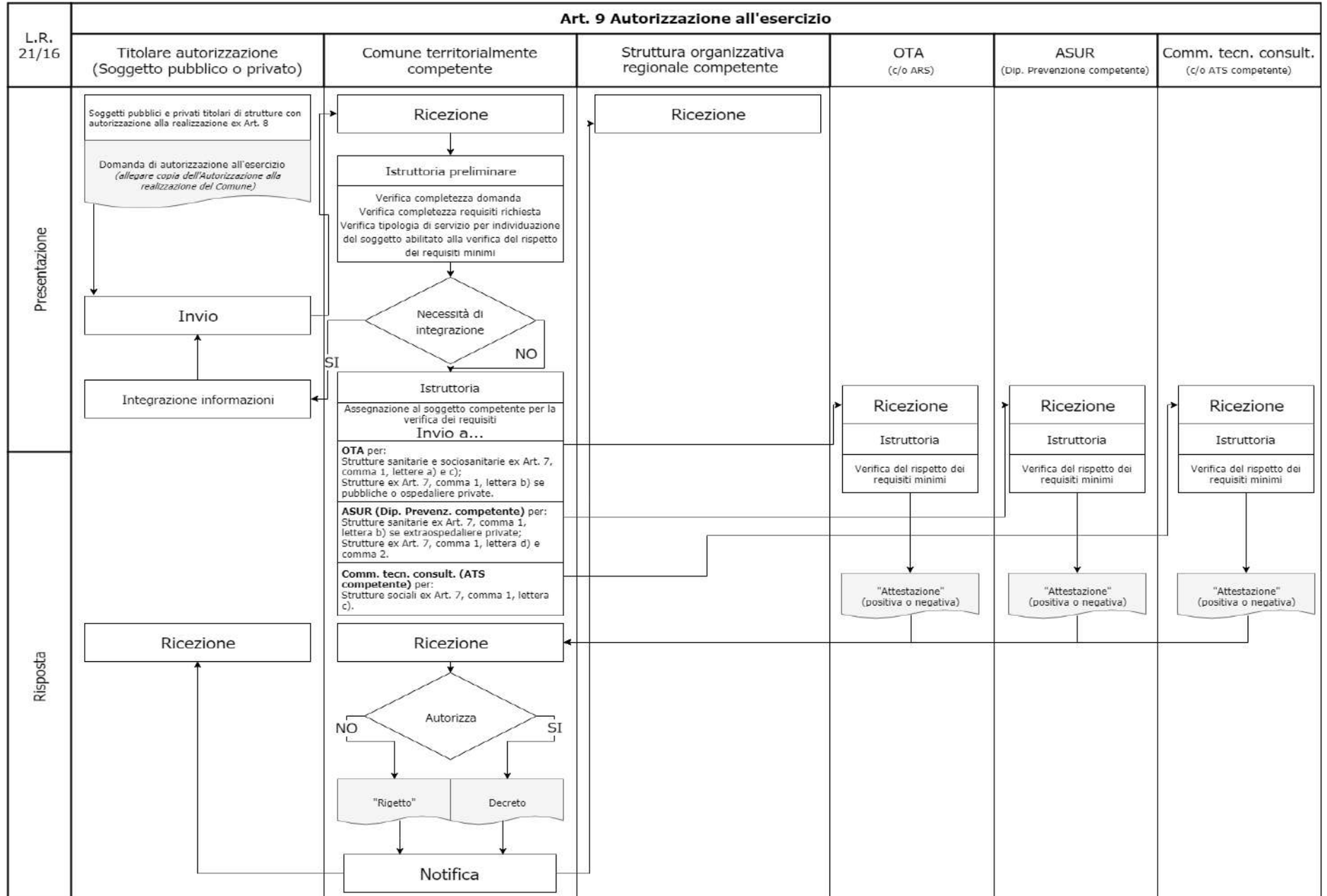
Il presente documento definisce le condizioni necessarie per garantire livelli di assistenza omogenei su tutto il territorio regionale, in termini di adeguatezza delle strutture, di risorse umane impiegate in rapporto al numero di pazienti trattati, al livello di complessità clinico-assistenziale della struttura ed alla sua interazione sinergica nell'ambito della rete assistenziale. Ne consegue l'individuazione di specifici standard qualitativi, strutturali, tecnologici e quantitativi relativi all'assistenza e il miglioramento degli ambiti di appropriatezza, efficienza, umanizzazione, sicurezza e qualità delle cure.

In materia di qualità e sicurezza si applicano i contenuti degli atti normativi e delle linee guida nazionali e regionali vigenti.

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE



DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

1. REQUISITI GENERALI PER L'AUTORIZZAZIONE DELLE STRUTTURE OSPEDALIERE

I cambiamenti registratisi negli ultimi anni richiedono un sostanziale ammodernamento del Servizio Sanitario Regionale nell'ambito del quale risulta indispensabile la riorganizzazione della rete ospedaliera in base a standard di dotazione strutturale e tecnologica, bacino di utenza, complessità delle prestazioni erogate.

Tali strutture ospedaliere debbono operare secondo il principio della efficacia, qualità e sicurezza delle cure, dell'efficienza, della centralità del paziente e dell'umanizzazione delle cure, nel rispetto della dignità della persona.

L'ospedale coerentemente con il DM 70/2015, deve assolvere ad una funzione specifica di gestione delle problematiche assistenziali dei soggetti affetti da una patologia (medica o chirurgica) ad insorgenza acuta e con rilevante compromissione funzionale, ovvero di gestione di attività programmabili che richiedono un contesto tecnologicamente ed organizzativamente articolato e complesso, capace di affrontare, in maniera adeguata, peculiari esigenze sanitarie sia acute che post-acute e riabilitative.

L'ospedale integra la propria funzione con gli altri servizi territoriali attraverso l'adozione ordinaria di linee guida per la gestione integrata del Percorso Diagnostico Terapeutico Assistenziale (PDTA) per le patologie complesse ed a lungo termine e di protocolli di dimissione protetta per i pazienti che richiedono continuità di cura in fase post-acuta.

Il DM 70/2015 norma anche le regole per le strutture private che devono rispettare il limite dei posti letto per essere accreditate; i requisiti di tipo ospedaliero sono gli stessi attribuiti al pubblico.

Le strutture di tipo mono specialistico non sono soggette al limite dei Posti Letto ed anche per loro in base alla tipologia di struttura ospedaliera i requisiti sono gli stessi attribuiti al pubblico.

codice paragrafo

R	G	A
---	---	---

Trattasi di requisiti generali delle strutture per l'esercizio dell'attività di ricovero ospedaliero, che integrati dai requisiti specifici costituiscono il corpo dei requisiti aziendali

NOTA: la documentazione da presentare deve essere aggiornata e rispondente alla normativa vigente

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI GENERALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	La struttura, in relazione all'attività svolta, è in possesso dei requisiti previsti dalle vigenti leggi e norme in materia di:	
1	caratteristiche di accessibilità e assenza di barriere architettoniche <i>nota: da intendersi dall'ingresso principale dello stabile ai singoli locali</i>	
2	protezione antisismica <i>Nota: quale garanzia di pubblica incolumità ai fini sismici</i>	
3	protezione antincendio <i>Nota: quale garanzia di sicurezza antincendio</i>	
4	protezione acustica <i>nota: intesa come conformità alla normativa vigente in materia acustica e inquinamento acustico</i>	
5	prevenzione, igiene e sicurezza nei luoghi di lavoro	
6	protezione dai rischi di radiazioni ionizzanti e non ionizzanti	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI GENERALI

N.P. REQUISITO RISPOSTA

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	La struttura, in relazione alla destinazione d'uso dei singoli locali, è in possesso dei requisiti previsti dalle vigenti leggi e norme in materia di:	
8	sicurezza contro rischio esplosione	
9	sicurezza elettrica e continuità di erogazione dell'energia elettrica	
10	condizioni microclimatiche (temperatura e umidità) e condizioni di qualità dell'aria	
11	impianti di distribuzione ed evacuazione dei gas	
12	sicurezza igienico-sanitaria degli impianti idrici (es. specifico riferimento alla gestione del rischio legionella)	
13	smaltimento dei rifiuti	
14	reti dati/fonia	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI GENERALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Elenco Inventariale dei sistemi informatici in dotazione comprendente le informazioni sul loro ciclo di vita	
	Elenco Inventariale degli impianti tecnologici comprendente le informazioni sul loro ciclo di vita	
	Elenco Inventariale delle apparecchiature biomediche comprendente le informazioni sul loro ciclo di vita	
	<i>Per tutte le apparecchiature biomediche deve essere garantita:</i>	
	tracciabilità delle attività tecniche (ad es. collaudi, formazione all'utilizzo, controlli di sicurezza e funzionalità, manutenzioni, dismissioni...)	
	disponibilità di documentazione tecnica e manuali d'uso in lingua italiana	
	presenza di una procedura di gestione della manutenzione (programmata, correttiva, straordinaria, adeguativa, evolutiva) e controlli periodici (sicurezza, funzionalità, qualità) articolato per gradi di criticità al fine di garantire adeguati standard prestazionali e necessari livelli di disponibilità, affidabilità e sicurezza e le relative evidenze	
	<i>Per tutti gli impianti tecnologici deve essere garantita:</i>	
	tracciabilità delle attività tecniche (ad es. collaudi, formazione all'utilizzo, controlli di sicurezza e funzionalità, manutenzioni, dismissioni...)	
	disponibilità di documentazione tecnica e manuali d'uso in lingua italiana	
	presenza di una procedura di gestione della manutenzione (programmata, correttiva, straordinaria, adeguativa, evolutiva) e controlli periodici (sicurezza, funzionalità, qualità) articolato per gradi di criticità al fine di garantire adeguati standard prestazionali e necessari livelli di disponibilità, affidabilità e sicurezza e le relative evidenze	
	<i>Per tutti gli immobili deve essere garantita:</i>	
	tracciabilità delle attività tecniche, (es. manutenzione ordinaria) presenza di una procedura di gestione della manutenzione (programmata, adeguativa, evolutiva) e controlli periodici (sicurezza, funzionalità, qualità)	
	<i>Per tutte le tecnologie informatiche e sistemi informativi deve essere garantita:</i>	
	tracciabilità delle attività tecniche (ad es. collaudi, formazione all'utilizzo, controlli di sicurezza e funzionalità, manutenzioni, dismissioni...)	
	disponibilità di documentazione tecnica e manuali d'uso in lingua italiana	
	presenza di una procedura di gestione della manutenzione (programmata, correttiva, straordinaria, adeguativa, evolutiva) e controlli periodici (sicurezza, funzionalità, qualità) articolato per gradi di criticità al fine di garantire adeguati standard prestazionali e necessari livelli di disponibilità, affidabilità e sicurezza e le relative evidenze	
21	piano generale per la sicurezza e la protezione dei sistemi informatici e delle reti IT medicali in	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	termini di integrità dei beni informatici e di disponibilità, riservatezza ed autenticità delle informazioni	
22	garanzia di disponibilità e buon funzionamento delle apparecchiature biomediche e dei sistemi informatici utilizzati in condizioni critiche e di supporto alle funzioni vitali (ad es. ventilatori polmonari, apparecchi di anestesia, pompe infusionali, defibrillatori, elettrobisturi, sistemi di monitoraggio paziente, ecc.) anche tramite dotazioni di scorta oppure procedure alternative	
23	sistema informatico per le attività clinico-assistenziali dotato di dossier sanitario elettronico ospedaliero, anagrafe unica aziendale degli assistiti, gestione ricoveri/dimissioni e relativo archivio (repository) dei dati clinici (RDC), integrato con gli applicativi specialistici e le cartelle cliniche informatizzate e con fascicolo sanitario <i>Nota: tempi di adeguamento 36 mesi</i>	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI GENERALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
24	Documentazione sull'articolazione organizzativa della struttura con la definizione delle responsabilità (organigramma e funzionigramma)	
25	Documentazione sulla responsabilità e modalità di gestione dei flussi informativi per rispondere agli adempimenti regionali e nazionali	
26	È presente la figura del Direttore/Responsabile della struttura in possesso dei requisiti (formativi, professionali, ecc.) previsti dalla normativa nazionale o regionale	
27	Identificazione delle funzioni aziendali e dei soggetti professionali, di comprovata e specifica competenza, responsabili della gestione e manutenzione: del patrimonio edilizio ed impiantistico, delle apparecchiature biomediche dei sistemi informatici	
28	programmazione delle ristrutturazioni edilizie e degli adeguamenti impiantistici, degli acquisti delle apparecchiature biomediche e dei sistemi informatici che tengano conto dell'invecchiamento e della obsolescenza, dell'adeguamento a leggi e norme tecniche nonché della eventuale disponibilità di nuove soluzioni tecnologiche per il miglioramento dell'assistenza sanitaria	
29	La dotazione quali-quantitativa di personale sanitario, per le varie articolazioni in cui si configura il servizio, fa riferimento, quando previsti, a standard regionali/ nazionali e deve essere comunque garantito lo standard minimo, se indicato nelle sezioni specifiche di questo manuale	
30	I ruoli e le posizioni funzionali sono ricoperti da personale in possesso dei titoli previsti dalla normativa vigente	
31	La struttura ha definito le modalità organizzative per garantire la continuità dell'assistenza alla persona assistita durante l'intero orario di apertura della struttura	
32	Per le strutture riabilitative e di lungodegenza esiste documentazione comprovante la stesura dei piani di assistenza individualizzati (es. PRI: Progetto Riabilitativo Individualizzato corrispondente ai problemi/bisogni identificati; PAI: Piano Assistenziale Individualizzato)	
33	Esiste documentazione dell'adozione alla realtà aziendale dei PDTA (Percorsi Diagnostico Terapeutici Assistenziali) nazionali/regionali relativi alle persone assistite nella struttura	
34	È documentata la frequenza del personale sanitario ai corsi accreditati di Basic Life Support Defibrillation (BLSD) con cadenza programmata secondo gli standard definiti dalle indicazioni tecniche di settore	
35	Esistono e vengono applicate procedure (che includono anche il monitoraggio annuale) che garantiscono: <ul style="list-style-type: none"> • la prevenzione e la gestione delle lesioni da pressione • la prevenzione del rischio cadute • la prevenzione delle infezioni associate all'attività assistenziale 	
38	È presente il Piano annuale di formazione/aggiornamento del personale secondo quanto stabilito dalla normativa vigente in tema di accreditamento ECM	
39	È presente la Carta dei Servizi che preveda modalità codificate almeno per:	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<ul style="list-style-type: none"> • finalità e caratteristiche del servizio • prestazioni offerte • accesso alle prestazioni • prenotazione, gestione tempi di attesa • modalità e regole di accoglimento e permanenza degli utenti • registrazione, modalità di pagamento • modalità e tempi di accesso alla documentazione sanitaria • organizzazione e regole della vita comunitaria • modalità di collegamento e coordinamento con la rete dei servizi e delle risorse del territorio • tutela della privacy • standard di qualità dei servizi • modalità della presentazione dei reclami 	
40	Sono definite le modalità di compilazione, consegna, conservazione e archiviazione della documentazione sanitaria secondo normativa vigente anche in materia di amministrazione digitale	
41	Sono definite modalità codificate per l'identificazione dell'operatore che consentano anche l'individuazione del personale in formazione	
42	È presente una procedura per l'informazione alla persona assistita e ai suoi familiari sui diritti e le responsabilità, per il coinvolgimento dei pazienti nel processo di cura (Guida dei servizi)	
43	È presente una procedura per l'acquisizione del consenso informato all'atto sanitario (con specifica del processo: fase informativa e fase di acquisizione del consenso informato)	
44	Vengono fornite informazioni rispetto al percorso donazione organi e tessuti ed assicurati i necessari collegamenti con la rete regionale donazione e trapianti (<i>ove previsto</i>)	
45	È presente un piano aziendale per la gestione dei rischi che contempli ruoli, responsabilità, monitoraggio delle azioni di miglioramento e formazione del personale e che documenti le modalità per la gestione del sistema di "incident reporting" (segnalazione degli eventi sentinella/avversi/near miss)	
46	Sono presenti specifiche procedure riguardanti la gestione igienico-sanitaria nei reparti ad alto rischio	
47	Sono presenti procedure operative per l'attivazione di funzioni di BED Management (centralizzazione nella gestione dei posti letto)	
48	Sono presenti procedure operative per gestire eventi imprevisti: PEIMAF: (Piano di emergenza interna per la gestione dei maxi-afflussi di feriti), comprendente una sezione inerente ad eventi epidemiologici/pandemici di natura infettiva; PEVAC: Piano di Evacuazione.	
49	È presente una segnaletica sia all'interno che all'esterno per favorire l'accessibilità dell'utenza	
50	È presente una procedura da intraprendere in caso di emergenza elettrica	
51	È presente una procedura da intraprendere in caso di emergenza impianti gas medicali	
	Sono presenti procedure codificate per:	
52	prelievo, conservazione, trasporto di materiali biologici	
53	gestione del servizio di pulizia e sanificazione	
54	lavaggio delle mani anche con prodotti idonei al lavaggio senza acqua	
55	disinfezione, sterilizzazione	
56	disinfestazione	
57	servizio di ristorazione	
58	servizio lavanderia- guardaroba	
59	trasporti sanitari	
60	gestione dei rifiuti	
61	gestione rifiuti radioattivi	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

62	La struttura assolve agli obblighi di legge in termini di rispetto della privacy e di protezione dei dati personali e sensibili sia per gli aspetti sanitari che amministrativi	
63	<p>I contratti e le convenzioni che le strutture pubbliche e private possono instaurare con professionisti esterni, fermo restando l'obbligo per la struttura stessa di assicurare con il proprio personale un'adeguata e continua assistenza alle persone assistite, e quanto previsto dalle norme di riferimento, indicano:</p> <ul style="list-style-type: none"> • il tipo di rapporto (saltuario, a tempo parziale, ecc.) • la durata del rapporto stesso • la natura dell'attività professionale che il professionista è tenuto a svolgere • per quanto concerne la diagnosi e cura dei ricoverati, le attribuzioni e funzioni del medico in convenzione in rapporto alla responsabilità dei medici dipendenti • i termini per la reperibilità e guardia attiva del personale in convenzione, ove previsto 	

1.2. STRUTTURE OSPEDALIERE

Strutture che erogano prestazioni in regime di ricovero ospedaliero a ciclo continuativo o diurno per acuti (articolo 7, comma 1, lettera a) della L.R. 21/2016

PRESIDIO OSPEDALIERO NEL SUO COMPLESSO

codice paragrafo

O	S	P	T
---	---	---	---

Oltre ai Requisiti Generali RGA devono essere soddisfatti i seguenti requisiti

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
1	spazi per attesa e relativi servizi igienici per l'utenza, per accettazione ed attività amministrative anche in comune fra più attività sanitarie opportunamente dimensionate	
2	pareti e pavimenti delle camere di degenza e dei locali visita, medicazioni, indagini strumentali rivestiti o trattati con materiali conformi alla normativa antincendio, lavabili, disinfettabili, con superfici lisce e raccordo arrotondato al pavimento, con caratteristiche antisdrucchio e resistenti agli agenti fisici e chimici, in base alla destinazione d'uso dei locali con un'altezza minima di m 1,50. <i>Nota: obbligatorio nei locali di nuova costruzione; nei locali esistenti tempo di adeguamento 36 mesi</i>	
3	locali attrezzati per le centrali: termica, idrica, elettrica, telefonica, frigorifera, di condizionamento, di aspirazione e vuoto, di gas medicali, antincendio, sala server	
4	un locale per discussione casi clinici, riunioni, iniziative formative, anche in comune fra più attività sanitarie	
5	sono adottate misure per facilitare l'orientamento delle persone assistite (es. codice colore)	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
------	-----------	----------

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
6	armadi, carrelli e apparecchiature facilmente lavabili e disinfettabili che garantiscono la conservazione in sicurezza ed integrità dei farmaci, dei dispositivi medici e delle apparecchiature	
7	unità radiologica portatile per grafia	
8	unità radiologica portatile per scopia (almeno 2) condivisibile con Blocco Operatorio	
9	frigoemoteca, dotata di allarme e registrazione della temperatura che viene costantemente controllata, funzionalmente collegata con il Servizio di Medicina trasfusionale territorialmente competente, qualora quest'ultimo non sia presente nella struttura. La frigoemoteca deve essere presente nella struttura in prossimità di una articolazione organizzativa presidiata nelle 24 ore	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
10	Nei presidi ospedalieri e nelle reti d'impresa del privato è presente una Direzione Medica Ospedaliera (DMO) diretta da un Responsabile di struttura in possesso di specializzazione in igiene e medicina preventiva o discipline equipollenti e/o affini. La funzione di direzione medica si esplica con garanzia di continuità h24 attraverso idonee modalità organizzative	
11	In ogni AST, Azienda Ospedaliera, IRCCS è presente un Dirigente delle Professioni Sanitarie	
12	Nella struttura mono-specialistica il Responsabile medico di struttura può essere uno specialista nella branca di attività svolta. La funzione di direzione si esplica con garanzia di continuità h24 attraverso idonee modalità organizzative	
13	È presente la diversificazione organizzativa delle attività di accettazione dei ricoveri programmati da quelli in emergenza/urgenza che avvengono mediante attività di Pronto Soccorso <i>Nota: per gli stabilimenti con presenza di Pronto Soccorso</i>	
14	Sono definite le articolazioni organizzative, funzionali e professionali che operano nello stabilimento e sono individuati i relativi livelli di responsabilità	
15	È presente almeno un coordinatore area infermieristico-ostetrica/tecnica/riabilitazione per ogni Unità Operativa/servizio	
16	È assicurata nel presidio la continuità dell'assistenza medica attraverso la presenza continuativa H24 e 7 giorni su 7 di personale medico in funzione delle caratteristiche e della complessità dell'attività svolta secondo le specifiche normative vigenti <i>Nota: per gli stabilimenti con attività di ricovero a ciclo continuo</i>	
17	È assicurata per ogni unità operativa la presenza continuativa di personale infermieristico-ostetrico, tecnico e personale di supporto all'assistenza attraverso apposita turnazione (H24 e 7 giorni su 7) in funzione della complessità dell'attività svolta* secondo le specifiche normative vigenti <i>Nota: per gli stabilimenti con attività di ricovero a ciclo continuo</i>	
18	Gli operatori assegnati alle unità operative in cui è richiesta, per norma, o individuata da Linee guida nazionali, specifica competenza, possiedono certificazione della formazione effettuata (es. US, PS, ect.)	
19	È presente un Servizio di Anestesia che garantisca la continuità dell'assistenza in funzione della complessità dell'attività svolta qualora venga erogata attività in area chirurgica e materno-infantile	
20	È assicurata la presenza di specialisti in base alla tipologia e al volume delle prestazioni erogate nelle singole discipline ai fini della presa in cura nell'ambito dei percorsi clinico-assistenziali anche mediante la pronta disponibilità	
21	È presente un Servizio di radiodiagnostica in funzione della tipologia dell'attività svolta <i>Nota: per gli stabilimenti con attività di ricovero in area medica e chirurgica e se è presente attività di Pronto Soccorso la disponibilità deve essere garantita nell'arco delle 24 ore. In tal caso è prevista l'attività di specialista in fisica medica ed esperto di radioprotezione</i>	
22	Sono garantite le attività di diagnostica chimico clinica anche attraverso il ricorso a rapporti con strutture autorizzate all'esercizio di tale attività	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<i>Nota: per gli stabilimenti con attività di ricovero in area medica e chirurgica e se è presente attività di Pronto Soccorso la disponibilità deve essere garantita nell'arco delle 24 ore</i>	
23	È presente una cartella clinica assistenziale informatizzata <i>Nota: entro 36 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del documento</i>	

* Le unità di personale, di assistenza infermieristica, ostetrica e OSS, sono determinate in funzione dei minuti di assistenza pro-die per posto letto calcolato sul tasso di occupazione del 90%. I minuti di assistenza di seguito riportati vanno considerati quali tempi minimi sotto i quali non sono autorizzabili le strutture del pubblico e privato.

Tipologia	Minuti di assistenza minima per posto letto/die	Percentuale minima unità infermieristica e/o ostetrica
A) specialità di base	Almeno 180	60%
B) specialità di media assistenza	Almeno 200	60%
C) specialità di elevata assistenza	Almeno 300	65%
D) sub-intensiva	Almeno 360	80%
E) Neuroriabilitazione cod. 75 (riabilitazione post acuta ospedaliera)	Almeno 280	60%
F) intensiva	Almeno 600	80%
G) riabilitazione intensiva ospedaliera cod. 56	Almeno 160	50%
H) lungodegenza	Almeno 160	50%

A) specialità di base: medicina generale, chirurgia generale, ortopedia e traumatologia, ostetricia e ginecologia, pediatria, pneumologia, dermatologia, endocrinologia, diabetologia e malattie del ricambio, gastroenterologia, geriatria, medicina del lavoro, oculistica, otorinolaringoiatria, odontostomatologia, urologia, reumatologia
B) specialità di media assistenza: cardiocirurgia, neurochirurgia, chirurgia maxillo-facciale, chirurgia toracica, medicina e chirurgia vascolare, chirurgia pediatrica, chirurgia plastica, ematologia, neurologia, nefrologia, neuropsichiatria infantile, oncologia pediatrica, malattie infettive, cardiologia, MURGE (Medicina d' Urgenza) ordinaria
C) specialità di elevata assistenza: dialisi, SPDC (Servizio psichiatrico di diagnosi e cura), nefrologia con trapianto di rene
D) subintensiva: Stroke Unit (centri di urgenza ICTUS), reparti di riabilitazione ad alta specializzazione (semintensiva cardiologica , respiratoria ecc.), area critica in MURGE (Medicina d' Urgenza), ematologia con trapianto di midollo, TIPO (Terapia Intensiva Post Operatoria)
E) Neuroriabilitazione cod. 75 (riabilitazione post acuta ospedaliera)
F) intensiva: UTIC (Unità di Terapia Intensiva Coronarica), terapia intensiva neonatale, terapia intensiva post-trapianto, terapia intensiva, Rianimazione cardiocirurgica
G) riabilitazione intensiva ospedaliera cod. 56
H) lungodegenza

NOTA: per le attività riabilitative e di nursing riabilitativo si fa riferimento alle specifiche norme.

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

PRONTO SOCCORSO OSPEDALIERO

codice paragrafo

P	S	O
---	---	---

La rete ospedaliera dell'emergenza si articola su 3 livelli di attività (come definiti dal DM 70/2015):

1. ospedale sede di Pronto soccorso (di base),
2. ospedale sede di DEA (Dipartimento d'Emergenza Accettazione) di I livello,
3. ospedale sede di DEA (Dipartimento d'Emergenza Accettazione) di II livello.

Struttura in cui viene garantita l'esecuzione degli interventi diagnostico terapeutici di urgenza, gli accertamenti diagnostici, clinico strumentali e di laboratorio e gli interventi necessari al primo inquadramento clinico del paziente nonché, quando necessario, il trasporto assistito.

Le strutture di Pronto Soccorso- Accettazione-Medicina d'Urgenza, svolgono le seguenti **funzioni**:

- a. **Triage**, che sulla base delle condizioni cliniche dei pazienti e del loro rischio evolutivo determina la priorità di accesso al percorso diagnostico terapeutico assistenziale attraverso l'attribuzione di un codice stabilito.

Attività di accettazione e trattamento:

- dei casi che si presentano spontaneamente e non rivestono carattere d'urgenza;
 - di soggetti in condizioni di urgenza minore;
 - di soggetti in condizioni di urgenza differibile;
 - di soggetti in condizioni di urgenza indifferibile;
 - di soggetti in condizioni di emergenza
- b. **Osservazione Breve Intensiva (OBI)** per la valutazione e trattamento dei pazienti ad alta complessità ma a basso grado di criticità che necessitano di una breve osservazione e/o trattamento al fine di pervenire ad un giudizio esaustivo e rafforzare le cosiddette "capacità di filtro ai ricoveri", senza aumentare l'offerta di servizi sanitari e quindi senza posti letto aggiuntivi;
 - c. **Medicina d'Urgenza, (MURGE)** strutturata in sezioni di degenza breve che gestiscono letti di tipo ordinario per il trattamento della fase acuta, l'inquadramento diagnostico, il superamento delle necessità di ricovero in altre strutture. In questa sede devono essere collocati un numero adeguato di letti con monitoraggio, equivalenti a p/l di Terapia Sub-intensiva (TSI), per la gestione dei pazienti critici ed instabili.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

I locali e gli spazi devono essere correlati alla tipologia e al volume delle attività erogate

AREA ACCESSO ED ACCETTAZIONE

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	Viabilità di accesso facilmente identificabile anche nelle ore notturne	
2	Il percorso di accesso al P.S. per i pedoni è separato da quello riservato ai mezzi di soccorso	
3	L'Area sosta ambulanze è dimensionata in base ai picchi di frequenza degli accessi con percorso a senso unico	
	Sono presenti:	
4	una camera calda (area coperta e riscaldata di accesso diretto per i mezzi)	
5	locali attesa per utenti deambulanti ed accompagnatori dimensionato in base ai picchi massimi di frequenza degli accessi annuali	
6	locali attesa per utenti barellati dimensionati in base ai picchi massimi di frequenza degli accessi annuali	
7	un'area dedicata al colloquio con utenti/accompagnatori che garantisca il rispetto della privacy	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

8	servizi igienici per utenti (di cui almeno uno accessibile ai disabili)	
9	uno spazio per il personale di vigilanza (laddove previsto)	
10	uno spazio registrazione/segreteria/archivio	
11	un locale/spazio per barelle e carrozzine	

AREA ACCOGLIENZA

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
12	un'area Triage che garantisca il rispetto della privacy	
13	un'area attesa "osservata" distinta per persone assistite deambulanti e barellate (nei Pronto Soccorso di base può essere unica)	
14	un locale per accoglienza, anche non ad uso esclusivo, per persone assistite in condizioni di fragilità dovute a traumi fisici ed emotivi a seguito di maltrattamenti e/o abusi, non identificabile ai non addetti, ubicato in zona che garantisca la privacy	

AREA INTERVENTI SANITARI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti aree distinte per la gestione dell'emergenza-urgenza dimensionate in base al livello di trattamento prevedibile:	
15	area emergenza (shock room - area codici (1) rossi) dotata di box/moduli multipli ed equivalenti attrezzati singolarmente, con un'area minima di almeno 30mq per garantire il lavoro contemporaneo sull'assistito fino a 3 medici e 4 infermieri;	
16	area urgenza (codici: (2)arancione/(3)azzurro/(4)verde), la cui superficie minima deve consentire agevoli manovre assistenziali sui 4 lati;	
17	area destinata (codice (5)bianco) alla valutazione e al trattamento delle persone assistite con problematiche minori o specialistiche	
	è definita una stanza destinata alla gestione della persona potenzialmente infetta (vedi LLGG ISPESL Pronto Soccorso 2007)	
18	un'area assistita di stazionamento delle persone che devono completare il percorso diagnostico o in attesa di ricovero	
19	un locale per il rispetto del fine vita, anche mediante modalità organizzative degli spazi presenti	
20	un locale lavoro infermieri	
21	un locale /spazio relax per il personale, anche in comune con le altre aree del P.S.	
22	aree/arredi facilmente raggiungibili per lo stoccaggio di materiale di consumo, farmaci e dispositivi	
23	un locale/spazio per colloquio con i familiari (anche ad uso non esclusivo)	
24	servizi igienici distinti per utenti e personale (di cui almeno uno accessibile ai disabili)	
25	un locale per il deposito pulito	
26	un locale per il deposito sporco dotato di vuotatoio e zona lavaggio padelle e/o attrezzature per l'eliminazione dei prodotti monouso	
27	un locale deposito attrezzature	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
28	impianto di illuminazione di emergenza	
29	impianto di alimentazione elettrica di sicurezza	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

30	impianto dati/fonia con collegamento telefonico dedicato con la centrale 118/112 e i mezzi di soccorso	
31	impianto del vuoto e di distribuzione dei gas medicali con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto	
32	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% <p>un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h</p> <p><i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un cropprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i></p>	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
34	lettini da visita	
35	barelle con sponde (almeno una radiotrasparente)	
36	carrello per la gestione della terapia	
37	carrelli per medicazioni con eventuale strumentario chirurgico	
38	elettrocardiografo a 12 derivazioni (almeno 2)	
39	monitor defibrillatore manuale (comprensivo di modalità DAE) con ECG a 12 derivazioni e pacemaker esterno	
40	monitor paziente multiparametrico per monitoraggio parametri vitali (ECG, pressione arteriosa non invasiva, saturazione di ossigeno, temperatura corporea) in relazione alla tipologia di interventi/pazienti	
41	ventilatore polmonare comprensivo di funzione CPAP (ventilazione meccanica a pressione positiva continua)	
42	pulsossimetro	
43	pompe infusionali	
44	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
45	glucometro	
46	pace maker trans-toracico (almeno in immediata disponibilità)	
47	<p>carrello contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p>	
48	set tracheotomia	
49	fibrobroncoscopio/laringoscopia/sistemi di intubazione difficile (Es.videolaringoscopia ,maschere laringee, pinza di Magill, introduttore tracheale, set per cricotirotonomia percutanea), lame di diversa misura, tubi endotracheali di diverse misure	
50	otoscopio	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

51	oftalmoscopio	
52	scaldaliquidi e scaldasacche	
53	frigorifero biologico per la conservazione di farmaci da frigo o altro materiale termosensibile, dotato di controllo (visualizzazione e registrazione) della temperatura e relativo sistema di allarme	
54	emogasanalizzatore (almeno in immediata disponibilità) <i>Nota: Verificare la disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i>	
55	ecografo multidisciplinare con sonda lineare, convex addominale	
56	elettrobisturi (in funzione della specifica organizzazione) <i>Nota: Verificare la disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i>	
57	lampada scialitica	
58	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)	
59	presidi di immobilizzazione per il paziente traumatizzato; es.: collari cervicali di varie misure, barelle a cucchiaio, steccobende, tavola spinale ecc.	
60	set da suture con pinze emostatiche	
61	sistemi di riscaldamento paziente (almeno in immediata disponibilità) <i>Nota: Verificare la disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i>	
62	sistema informatizzato per la gestione delle attività di pronto soccorso <i>Nota: tempi di adeguamento 12 mesi</i>	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
63	Il servizio di Pronto Soccorso è assicurato nell'arco delle 24 ore	
64	È nominato un dirigente medico responsabile dell'attività	
65	È presente un coordinatore infermieristico anche in comune con aree OBI e MURGE	
66	Il personale di assistenza è dimensionato in base ai volumi di attività	
	Sono presenti procedure/regolamenti per:	
67	il governo dei ricoveri urgenti da Pronto Soccorso comprese le situazioni di iperafflusso	
68	la gestione assistiti potenzialmente contagiosi con percorsi distinti in caso di presenza di pazienti affetti da malattia infettiva contagiosa	
69	garanzia della dignità e la privacy della persona assistita morente	
	È garantita:	
70	l'attività di diagnostica di laboratorio h 24 secondo definite modalità organizzative	
71	l'attività di diagnostica per immagini h 24 secondo definite modalità organizzative che assicuri almeno la possibilità di eseguire prestazioni di diagnostica tradizionale, ecografie multidisciplinari e TAC	
72	l'attività di medicina trasfusionale h 24 secondo definite modalità organizzative	
73	l'attività di sala operatoria h 24 secondo definite modalità organizzative	
74	Negli stabilimenti sede di DEA di II livello è garantita l'attività di emodinamica h 24	
75	Sono presenti procedure definite per i trasporti secondari urgenti e programmati	
76	Sono presenti sistemi informativi per la gestione dei dati di attività	
78	Presenza di percorsi veloci a gestione infermieristica see and treat # e fast-track * # l'infermiere dedicato tratta specifici problemi clinici di urgenza minore; * l'infermiere di triage, in EVIDENZA ad urgenze minori di pertinenza monospecialistica, invia il paziente direttamente allo specialista e/o alla diagnostica	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

OSSERVAZIONE BREVE INTENSIVA

codice paragrafo

O	B	I
---	---	---

L'Osservazione Breve Intensiva è una modalità organizzativa, erogata in un arco di tempo definito e limitato al fine di individuare il livello di trattamento assistenziale più idoneo, nell'ambito della funzione di Pronto Soccorso.

L'OBI costituisce una modalità di gestione delle emergenze-urgenze per assistiti con problemi clinici acuti ad alto grado di criticità ma a basso rischio evolutivo o a bassa criticità ma con potenziale rischio evolutivo, aventi un'elevata probabilità di reversibilità, con necessità di un iter diagnostico e terapeutico non differibile e/o non gestibile in altri setting assistenziali. L'attività assistenziale viene svolta in aree funzionali annesse al Pronto Soccorso e/o alla Medicina d'Urgenza con finalità di rapido inquadramento diagnostico e terapeutico del paziente, di norma non inferiore alle 6 ore e non superiore alle 36 ore totali dalla presa in carico in P.S. per identificare l'appropriatezza del ricovero e della sua sede o della dimissione.

L'OBI è prevista nei Pronto Soccorso dei presidi ospedalieri di base, nelle sedi DEA di I e di II livello.

Le postazioni di OBI, essendo postazioni funzionali non vanno considerate nella dotazione totale dei posti letto. L'attivazione sarà valutata in relazione alla programmazione regionale e proporzionalmente al bacino di utenza e alla media degli accessi.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
1	posti letto tecnici di osservazione in camere o postazioni, secondo il parametro di almeno 1 posto letto ogni 5000 accessi	
2	posti letto tecnici di osservazione adeguati all'assistenza di pazienti pediatrici. Per l'OBI pediatrica si prevedono almeno 2 postazioni per ogni U.O. di Pediatria o P.S. pediatrico, oppure 1 postazione ogni 4.000 accessi in P.S. non pediatrici <i>Nota: letti OBI sono intesi anche come attivi nelle UO di pediatria</i>	
3	aree/arredi facilmente raggiungibili per lo stoccaggio di materiale di consumo, farmaci e dispositivi	
4	un locale/spazio per colloquio con i familiari (anche in comune con le altre aree del Pronto Soccorso)	
5	servizi igienici distinti per utenti (di cui almeno uno accessibile ai disabili), anche in comune con le altre aree del Pronto Soccorso	
6	un locale/spazio/armadi per il deposito pulito, anche in comune con le altre aree del Pronto Soccorso	
7	un locale per il deposito sporco dotato di vuotatoio e lavapadelle e/o attrezzature per l'eliminazione dei prodotti monouso, anche in comune con le altre aree del Pronto Soccorso	
8	un locale deposito attrezzature, anche in comune con le altre aree del Pronto Soccorso	
9	Gli accessi, i percorsi, i locali consentono la movimentazione degli assistiti barellati	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
10	impianto di illuminazione di emergenza	
11	impianto di alimentazione elettrica di sicurezza	
12	prese elettriche a posto letto (almeno 4 per posto letto)	
13	prese dati a posto letto (almeno una per posto letto)	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

14	presa forza motrice per apparecchiature portatili di radiologia	
15	impianto fonia/dati	
16	impianto del vuoto e di distribuzione dei gas medicali con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto	
17	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h <p><i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un cropprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i></p>	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	
19	letti articolati elettrici ad altezza variabile, dotati di sponde bilaterali	
20	carrello per la gestione della terapia	
21	<p>sistema di monitoraggio multiparametrico centralizzato per la rilevazione in almeno il 50% dei posti letto di parametri vitali (ECG, pressione arteriosa non invasiva, saturazione di ossigeno, temperatura corporea)</p> <p><i>Nota: tempi di adeguamento 12 mesi</i></p>	
22	elettrocardiografo a 12 derivazioni	
23	<p>monitor defibrillatore con ECG a 12 derivazioni e pacemaker esterno;</p> <p>pace maker trans-toracico (almeno in immediata disponibilità)</p> <p><i>Nota: Verificare la disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i></p>	
24	pulsossimetro	
25	pompe infusionali	
26	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
27	glucometro	
28	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p>	
30	<p>cartella clinica assistenziale informatizzata</p> <p><i>Nota: entro 36 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del documento</i></p>	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
31	È garantita la continuità assistenziale medica e infermieristica per le ore di attività	
32	L'attività svolta per l'OBI è regolamentata da protocolli operativi formalizzati e procedure, condivise con gli operatori, sia interne che concordate tra le UU.OO. di riferimento con particolare riguardo a: <ul style="list-style-type: none"> • modalità di accesso delle patologie oggetto di OBI • modalità di assistenza oggetto di OBI • modalità di dimissione • percorsi Diagnostico Terapeutici Assistenziali (PDTA) specifici 	
33	L'accesso ai servizi diagnostici ed alle consulenze specialistiche per la persona assistita in OBI segue gli stessi canali preferenziali previsti per gli assistiti in Pronto Soccorso	
34	È presente una specifica scheda informatizzata contenente il diario clinico, le indagini e le terapie eseguite, le diagnosi e l'esito, integrata nella documentazione sanitaria di Pronto Soccorso	
35	La documentazione, informatizzata integrata a quella di Pronto Soccorso, contiene informazioni relative ai bisogni di assistenza infermieristica, alla pianificazione degli interventi, agli esiti attesi ed al monitoraggio dell'assistito e durante la permanenza in OBI, secondo modalità definite a livello aziendale	

MEDICINA D'URGENZA

codice paragrafo

M	U	R	GE
----------	----------	----------	-----------

L'attività della "Medicina d'Urgenza" comprende la gestione delle persone assistite con problemi clinici diversi attualmente instabili o a rischio potenziale di instabilizzazione, anche traumatologici e tossicologici, il cui iter diagnostico-terapeutico d'urgenza non è esauribile nella gestione di PS e OBI. La Medicina d'Urgenza può assumere funzione subintensiva se soddisfa specifici requisiti organizzativi ed assistenziali. L'area di degenza deve possedere letti di tipo ordinario e letti per la gestione di pazienti in fase di instabilità clinica in un periodo di norma compreso tra le 24 e le 48 ore, equivalenti a p/l di terapia sub-intensiva (TSI), affidati al CdR Medicina e Chirurgia di Accettazione e Urgenza. La permanenza in regime di degenza non deve superare di norma le 72 ore.

Vengono svolte funzioni di:

1. Monitoraggio/stabilizzazione/trattamento nella fase acuta di pazienti instabili
2. Attività diagnostico/terapeutica rivolta a pazienti non immediatamente inquadrabili in senso specialistico
3. Attività diagnostico/terapeutica per patologie risolubili in un ordine di tempo compatibile con una durata della degenza mediana prevista

Oltre ai requisiti generali e specifici per l'area di degenza devono essere previsti i seguenti requisiti

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N .P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	La sede di collocazione è attigua al PS <i>Nota: per altre collocazioni debbono essere garantiti collegamenti rapidi e funzionali</i>	
2	Se presente la TSI, l'accesso all'area critica viene controllato	
3	Nell'area critica è prevista una zona di lavoro dotata di centralina di monitoraggio	
4	Sono presenti almeno 2 posti letto ogni 10.000 accessi, da incrementare in funzione dei posti letto dell'Ospedale per la Medicina d'Urgenza con funzione sub intensiva, di cui almeno 1/3 di alta intensità	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
5	prese elettriche a posto letto (almeno 4 per posto letto) <i>Nota: almeno 6 per p/I di TSI</i>	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	
6	sistema di monitoraggio multiparametrico centralizzato per la rilevazione in almeno il 33% dei posti letto di temperatura corporea, ECG, pressione arteriosa non invasiva, saturazione di ossigeno. Per la Medicina d'Urgenza con funzione sub intensiva monitoraggio emodinamico incruento in almeno il 50% dei letti monitorizzati	
7	ventilatori polmonari	
8	glucometro	
9	fibrobroncoscopio/laringoscopio/sistemi di intubazione difficile con cannule tracheali (almeno in immediata disponibilità)	
10	otoscopio	
11	oftalmoscopio	
12	frigorifero biologico per la conservazione di farmaci da frigo o altro materiale termosensibile, dotato di controllo (visualizzazione e registrazione) della temperatura e relativo sistema di allarme	
13	ecografo multidisciplinare con sonde lineare, convex addominale e settoriale cardiaca (anche in condivisione con PS)	
14	sistema per ultra/emofiltrazione per MURGE semintensiva (almeno in immediata disponibilità) <i>Nota: Verificare la disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i>	
15	cartella clinica assistenziale informatizzata <i>Nota: entro 36 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del documento</i>	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
16	È garantita la continuità assistenziale medica e infermieristica per le ore di attività, modulata in base alla diversa complessità assistenziale, con personale dedicato o in comune con OBI, in base alla complessità organizzativa	
17	È disponibile personale di supporto per trasporti (anche condiviso)	
	Oltre ai protocolli di ammissione e di dimissione sono definiti:	
18	protocolli condivisi con servizi ed altre UU. OO. per un rapido accesso alla diagnostica strumentale ed alle consulenze specialistiche	
19	protocolli condivisi con le altre UU. OO. per il trasferimento delle persone assistite con patologie complesse o di pertinenza specialistica o con necessità di definizione diagnostica approfondita e/o valutazione prolungata o necessità di intervento chirurgico	
20	procedure di gestione delle principali patologie e procedure eseguite (monitoraggio, assistenza respiratoria etc.)	
21	procedure per la revisione/discussione dei casi clinici complessi <i>Nota: nella MURGE semintensiva</i>	
22	Sono previsti percorsi post-dimissione	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

CENTRO TRAUMA (I LIVELLO – II LIVELLO)

codice paragrafo

C	T	R	
---	---	---	--

Il DM 70/2015 definisce gli standard delle unità ospedaliere per l'attivazione di un Sistema integrato per l'assistenza al trauma (SIAT), costituito da una rete di strutture ospedaliere tra loro funzionalmente connesse e classificate, sulla base delle risorse e delle competenze in Centri traumi di zona (CTZ), Centri traumi di alta specializzazione (CTS). Tale classificazione si basa sul modello di rete integrata "hub and spoke", che prevede la concentrazione della casistica più complessa in un numero limitato di centri (hub), fortemente integrati con i centri periferici (spoke).

Oltre ai Requisiti Strutturali, Impiantistici e Tecnologici del PS devono essere soddisfatti i seguenti requisiti

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	Il CTZ (<i>Centri traumi di zona</i>) prevede:	
2	personale addestrato alla gestione del trauma (con formazione certificata)	
3	un'area attrezzata di accettazione per il trauma (shock room), comprendente almeno due postazioni per la stabilizzazione respiratoria e circolatoria e per le procedure chirurgiche di emergenza di controllo della via aerea, dello pneumotorace, dell'emorragia <i>nota: non ad uso esclusivo</i>	
4	competenze multidisciplinari necessarie di Chirurgia, Anestesia e Rianimazione, Medicina d'urgenza, Ortopedia	
	È disponibile in sede:	
5	una Radiologia dotata di sistemi di trasmissione a distanza delle immagini per consentire le attività di teleconsulenza previste nell'ambito del SIAT	
6	un Laboratorio d'urgenza e Centro trasfusionale	
7	sono disponibili due sale operatorie contigue multifunzionali, per interventi di Chirurgia generale d'urgenza, Chirurgia ortopedica e eventuali interventi connessi con il trattamento del traumatizzato	
	<i>Il Centro Trauma di alta specializzazione (CTS) prevede:</i>	
9	un Team del Dipartimento di Emergenza-urgenza dedicato alla gestione del trauma maggiore, in grado di accogliere pazienti con problematiche polidistrettuali o che necessitino di alte specialità, qualora non presenti presso gli altri Ospedali della rete (CTZ, PST)	
10	l'identificazione e il trattamento sulle 24 ore, in modo definitivo, qualsiasi tipo di lesione mono o poli-distrettuale e garantisce le cure intensive necessarie *	
	una Neuroradiologia Interventistica	
	Sono disponibili in sede:	
11	una Sala di emergenza con possibilità in loco di stabilizzazione ed esami radiologici ed ecografici	
12	una TAC, angiografia interventistica nelle immediate adiacenze	
13	sale operatorie H24	
14	l'attivazione sulle 24 ore della funzione di Chirurgia di Controllo del Danno, (Damage Control Surgery) e di Medicina d'Urgenza con funzione Subintensiva attraverso guardia attiva h 24	
15	una Chirurgia Generale e d'Urgenza	
16	una Anestesia-Rianimazione	
17	una Rianimazione pediatrica, laddove prevista l'accettazione pediatrica	
18	una Ortopedia	
19	una Neurochirurgia	
20	una Radiologia con possibilità interventistica	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

21	un Laboratorio e Centro trasfusionale h24	
22	Sono presenti in sede specialità quali cardiocirurgia, chirurgia maxillo-facciale, chirurgia plastica e previste (anche con accordi interaziendali) le funzioni di: urologia, neurologia ed elettrofisiologia, chirurgia vascolare, Chirurgia toracica, Chirurgia pediatrica, chirurgia vertebrale, endoscopia digestiva e broncoscopia, cardiologia, nefrologia e dialisi, diabetologia	

* alcune funzioni particolarmente specifiche possono essere svolte in centri regionali/sovra regionali (Centro Grandi Ustionati, Unità Spinale Unipolare e Riabilitazione del Craniotomizzato, Camera Iperbarica, Trattamento delle Amputazioni traumatiche e Microchirurgia, Centro Antiveneni) con i quali è indispensabile stabilire appositi accordi

PUNTI DI PRIMO INTERVENTO

La funzione dei Punti di Primo Intervento è conseguente alla trasformazione in postazione medicalizzata del 118 entro un arco temporale predefinito esclusivamente a seguito della riconversione della attività di un ospedale per acuti in un ospedale per la post-acuzie oppure in una struttura territoriale.

La loro funzione per le urgenze, nella fase di transizione verso la gestione del 118, si limita unicamente ad ambienti e dotazioni tecnologiche atte al trattamento delle urgenze minori e ad una prima stabilizzazione del paziente ad alta complessità, al fine di consentirne il trasporto nel pronto soccorso più appropriato.

Qualora gli accessi superino le 6.000 unità anno la responsabilità clinica e organizzativa ricade sul DEA di riferimento, che potrà avvalersi di risorse con adeguata formazione, presenti nella struttura.

I Punti di Primo Intervento con casistica inferiore ai 6.000 passaggi annui sono direttamente affidati al 118 come postazione territoriale.

Possono essere organizzati Punti di Primo Intervento anche per esigenze temporanee ed in occasione di manifestazioni di massa, gestiti funzionalmente e organizzativamente dal sistema 118.

Sono operativi nelle 12 ore diurne e presidiati dal sistema 118 nelle ore notturne.

La permanenza di questa tipologia di struttura seguirà le previsioni di cui al DM70/2015.

PUNTO DI PRIMO INTERVENTO OSPEDALIERO

codice paragrafo

P	P	I	O
---	---	---	---

Il Punto di Primo Intervento è una struttura sanitaria presso cui è possibile effettuare il primo intervento medico in caso di problemi minori, stabilizzare il paziente in fase critica e, eventualmente, disporre il trasporto presso l'ospedale più idoneo. Nei Punti di Primo Intervento non è prevista l'osservazione breve del paziente.

(LEGGE REGIONALE 30 ottobre 1998, n. 36 Titolo: Sistema di emergenza sanitaria).

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	La viabilità di accesso è facilmente identificabile anche nelle ore notturne	
2	Il percorso di accesso al Punto di Primo Intervento per i pedoni è separato da quello riservato ai mezzi di soccorso	
	Sono presenti:	
3	una zona di accoglienza con garanzia del rispetto della privacy	
4	una zona protetta per movimentazione dei pazienti	
5	ambulatorio visita	
6	area/locale per l'osservazione temporanea contigua al locale assistenziale #	
7	servizi igienici dedicati al pubblico anche condiviso con altri servizi contigui (di cui almeno uno accessibile ai disabili).	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

8	un servizio igienico per il personale anche condiviso con altri servizi contigui	
9	un locale/spazio per il materiale pulito anche condiviso con altri servizi contigui	
10	un locale/spazio per il materiale sporco anche condiviso con altri servizi contigui	
11	un locale deposito farmaci/magazzino anche condiviso con altri servizi contigui	
12	un locale per archivio documentazione anche condiviso con altri servizi contigui	

Si considera osservazione temporanea un ambiente attiguo all'ambulatorio in cui l'assistito può essere trattenuto in attesa di completamento diagnostico/terapeutico. Tale area deve garantire lo spazio idoneo ad accogliere una barella e consentire l'attività contemporanea di 2 operatori.

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
13	impianto di illuminazione di emergenza	
14	impianto dati/fonia con collegamento telefonico dedicato con la centrale operativa 118/112 ed i mezzi di soccorso	
15	impianto del vuoto e di distribuzione dei gas medicali con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto	
16	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h <p><i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un cropprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i></p>	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	
17	lettino da visita/barella	
18	carrello per la gestione della terapia	
19	carrello per medicazioni comprensivo di set da suture con pinze emostatiche	
20	elettrocardiografo a 12 derivazioni	
21	monitor defibrillatore con ECG a 12 derivazioni e pacemaker esterno	
22	sistema di trasmissione dati ai centri hub di riferimento per i tracciati ECG a 12 derivazioni	
23	pompe per infusione	
24	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
25	glucometro	
26	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<p>misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p>	
27	<p>laringoscopio/sistemi di intubazione difficile (Es.videolaringoscopio ,maschere laringee, pinza di Magill, introduttore tracheale, set per cricotirotomia percutanea), lame di diversa misura, tubi endotracheali di diverse misure (almeno in immediata disponibilità)</p>	
28	otoscopio	
29	oftalmoscopio	
30	<p>frigorifero biologico per la conservazione di farmaci da frigo o altro materiale termosensibile, dotato di controllo (visualizzazione e registrazione) della temperatura e relativo sistema di allarme</p>	
31	<p>POCT (Point of Care Testing) con emogasanalizzatore per i parametri biochimici di base (almeno in immediata disponibilità) <i>Nota: Verificare la disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i></p>	
32	lampada scialitica	
33	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)	
34	<p>presidi di immobilizzazione per il paziente traumatizzato <i>Nota: Verificare la disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i></p>	
35	<p>sistema informatizzato per la gestione delle attività di sanitarie di primo intervento. <i>Nota: entro 12 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del documento</i></p>	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
36	È nominato un dirigente medico responsabile delle attività afferente al DEA di riferimento	
37	La continuità assistenziale medica è assicurata tramite l'integrazione operativa tra i medici assegnati alle UU. OO. della struttura e il personale medico del sistema territoriale dell'emergenza sanitaria	
38	La continuità assistenziale infermieristica è garantita per le ore di attività, modulata in base alla diversa complessità assistenziale, ed assicurata anche tramite l'integrazione operativa del personale infermieristico assegnato alle UU. OO. della struttura	
39	Il personale di assistenza minimo è costituito da un medico e un infermiere	
40	È presente un sistema di registrazione e di archiviazione delle prestazioni, compresa la terapia, che dovrà essere condiviso con l'archivio del DEA di riferimento	
41	È presente la procedura gestione pazienti potenzialmente contagiosi	
42	È garantita l'applicazione delle procedure per la gestione del trasferimento del paziente con infarto ST sopralivellato, del paziente con ictus cerebrale e del paziente con politrauma	
43	Sono presenti procedure definite per i trasporti secondari urgenti	
44	È presente documentazione per l'invio dell'assistito al Pronto Soccorso o per il MMG per proseguimento cure	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

TERAPIA INTENSIVA E SUBINTENSIVA

codice paragrafo

T I T S I

Le attività di terapia intensiva e subintensiva sono dedicate al trattamento intensivo o subintensivo dei soggetti affetti da una o più insufficienze d'organo acute, potenzialmente reversibili, tali da comportare pericolo per la vita ed insorgenza di complicanze maggiori. La configurazione ambientale delle unità di terapia intensiva e subintensiva può essere a degenza singola o a degenze multiple

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	La superficie minima per ogni degenza singola è di 16 mq	
2	La superficie minima per le degenze multiple è di 12 mq per posto letto	
3	La superficie minima deve consentire agevoli manovre assistenziali sui quattro lati	
	Sono presenti:	
4	una zona filtro per i visitatori <i>Nota: requisito non necessario per sub intensiva</i>	
5	una zona filtro per il personale addetto <i>Nota: requisito non necessario per sub intensiva</i>	
6	un locale per assistiti infetti dotato di zona filtro	
7	un locale medici	
8	un locale lavoro infermieri	
9	servizi igienici per il personale	
10	un deposito presidi sanitari ed altro materiale pulito	
11	aree/arredi facilmente raggiungibili per lo stoccaggio di materiale di consumo, farmaci e dispositivi	
12	un deposito materiale sporco	
13	uno spazio adibito ai colloqui con i familiari	
14	un'area attesa/soggiorno visitatori	
15	un'area per disinfezione e lavaggio attrezzature e materiali	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
16	impianto di illuminazione di emergenza	
17	impianto per la continuità della alimentazione elettrica di sicurezza (le prese sotto UPS devono essere identificabili)	
18	trasformatore di isolamento (deve essere prevista una dotazione funzionale di prese interbloccate per apparecchi RX portatili non sotto trasformatore di isolamento) o altra soluzione tecnologica normativamente consentita che eviti che un singolo guasto dell' alimentazione principale provochi la messa fuori servizio di tutte le utenze	
19	prese elettriche a posto letto (almeno 12 per posto letto per terapia intensiva e almeno 6 per subintensiva)	
20	prese dati a posto letto (almeno 2 per posto letto)	
21	impianto dati/fonia	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

22	impianto del vuoto e di distribuzione dei gas medicali con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto	
23	Impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività (progettati e realizzati secondo le norme tecniche di settore): - una ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata (VCCC) secondo norme tecniche di settore - una temperatura interna compresa tra 20-24 °C - una umidità relativa compresa tra 40-60% classe filtri almeno H13 - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 6 v/h (12 v/h per le nuove strutture)	
24	un locale con pressione positiva o negativa regolabile in funzione dell'utilizzo (malato immunodepresso o contagioso rispettivamente)	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia e al volume dell'attività svolta:	
26	letti tecnici radiotrasparenti elettrocomandati attrezzati per area critica e fisioterapia precoce, con sistemi antidecubito, funzionalmente e tecnologicamente adattabili ad entrambe le funzioni, se prevista un'unica area multifunzione	
27	materassi antidecubito ad alta e media protezione, di vario tipo a seconda delle esigenze specifiche, provvisti di distinta procedura per la sanificazione	
28	pensili o trave per terapia intensiva	
29	sistema di monitoraggio multiparametrico centralizzato per la rilevazione in ogni posto letto dei parametri vitali (cardiologici, pressori incruenti e cruenti, respiratori compresi di capnografia e pulsossimetria). <i>In alternativa per la subintensiva:</i> sistema di monitoraggio multiparametrico centralizzato per la rilevazione in ogni posto letto dei parametri vitali	
30	ventilatori polmonari automatici da rianimazione (almeno 2) dotati di modalità diversificate di ventilazione assistita sia per la ventilazione assistita che per il divezzamento, forniti di sistemi di allarme standardizzati per la sicurezza dell'assistito <i>In alternativa per la subintensiva:</i> ventilatore automatico per la ventilazione non invasiva (NIV) e per la ventilazione d'emergenza	
31	barella da trasporto per pazienti critici attrezzabile con ventilatore, monitoraggio avanzato e sistemi di supporto vitale	
32	monitor multiparametrico da trasporto	
33	ventilatore polmonare da trasporto	
34	carrello per la gestione della terapia	
35	carrello per la gestione delle medicazioni con eventuale strumentario chirurgico	
36	elettrocardiografo a 12 derivazioni	
37	monitor defibrillatore con ECG a 12 derivazioni e pacemaker esterno	
38	pulsossimetro	
39	pompe infusionali (a siringa, peristaltica/volumetrica)	
40	pompe per nutrizione enterale	
41	sistema di aspirazione medica con impianto vuoto centralizzato	
42	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione d'emergenza e back-up	
43	carrello contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>	
44	laringo-broncoscopio dotato di sistema di videoendoscopia con cannule tracheali per intubazione <i>In alternativa per la subintensiva:</i> fibrobroncoscopio/laringoscopia/sistemi di intubazione difficile con cannule tracheali (almeno in immediata disponibilità) <i>Nota: Verificare per la subintensiva la disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i>	
45	sistema di riscaldamento e raffreddamento dell'assistito <i>Nota: Verificare per la subintensiva la disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i>	
46	frigorifero biologico per la conservazione di farmaci da frigo o altro materiale termosensibile, dotato di controllo (visualizzazione e registrazione) della temperatura e relativo sistema di allarme	
47	frigoemoteca per la conservazione di emoderivati (almeno in immediata disponibilità)	
48	emogasanalizzatore (almeno in immediata disponibilità per la subintensiva) <i>Nota: Verificare la disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i>	
49	ecografo multidisciplinare (almeno in immediata disponibilità) <i>Nota: Verificare la disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i>	
50	elettroencefalografo portatile (almeno in immediata disponibilità) <i>Nota: Verificare la disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i>	
51	lampade scialitiche o fonti di illuminazione anche per piccoli interventi	
52	sistema per ultra/emofiltrazione (almeno in immediata disponibilità per la subintensiva)	
53	sistema per ossigenazione extracorporea a membrana (per la sola terapia intensiva se sede di DEA di II livello)	
54	sollevapazienti	
55	sistema pesa-paziente per posto letto	
56	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)	
57	cartella clinica assistenziale informatizzata <i>Nota: entro 36 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del documento</i>	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	è garantita la continuità dell'assistenza medica e infermieristica e di supporto con servizio attivo h24 modulata in base alla complessità assistenziale ed alla numerosità dei posti letto	
	è nominato un dirigente medico responsabile dell'attività	
	è presente un coordinatore infermieristico	
	il personale di assistenza è dimensionato in base ai volumi di attività	
	è garantita l'attività riabilitativa in base a percorsi di cura predefiniti	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

TERAPIA INTENSIVA NEONATALE

codice paragrafo

T I N

La U.T.I.N. (Unità di Terapia Intensiva Neonatale) è una struttura riservata a neonati critici intensivi e subintensivi. La U.T.I.N. è collocata in strutture con unità di Ostetricia e Ginecologia, di Neonatologia, di Chirurgia, Cardiologia, Radiologia, Servizio Trasfusionale, Anatomia Patologica, Terapia Intensiva/Rianimazione in cui siano attivi collegamenti funzionali (anche di tipo interregionale) per consulenze di: Cardiochirurgia, Neurochirurgia, Chirurgia Pediatrica, Oculistica, Ortopedia, Otorinolaringoiatria, Neurologia, Psichiatria, Chirurgia plastica, Neuropsichiatria Infantile, Genetica Medica, Riabilitazione.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	La superficie minima deve consentire agevoli manovre assistenziali sui quattro lati	
	Sono presenti:	
2	una zona filtro per i visitatori	
3	una zona filtro per il personale addetto	
4	un locale per l'allattamento ad uso delle nutrici	
5	un locale di isolamento dotato di zona filtro	
6	un locale medici	
7	un locale lavoro infermieri	
8	servizi igienici per il personale	
9	un deposito presidi sanitari ed altro materiale pulito	
10	aree/arredi facilmente raggiungibili per lo stoccaggio di materiale di consumo, farmaci e dispositivi	
11	un deposito materiale sporco	
12	uno spazio adibito ai colloqui con i familiari	
13	un'area attesa/soggiorno visitatori	
14	un'area per disinfezione e lavaggio attrezzature e materiali	
15	un'area destinata allo stoccaggio e preparazione del latte (banca del latte)	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
16	impianto di illuminazione di emergenza	
17	impianto per la continuità della alimentazione elettrica di sicurezza (le prese sotto UPS devono essere identificabili)	
18	trasformatore di isolamento (deve essere prevista una dotazione funzionale di prese interbloccate per apparecchi RX portatili non sotto trasformatore di isolamento) od altra soluzione tecnologica normativamente consentita che eviti che un singolo guasto dell'alimentazione principale provochi la messa fuori servizio di tutte le utenze (solo per terapia intensiva)	
19	adeguato numero di prese elettriche a posto letto (almeno 12 per posto letto in terapia intensiva, 8 per posto letto di terapia sub-intensiva e area di patologia neonatale)	
20	impianto del vuoto e di distribuzione dei gas medicali con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto (almeno 2 attacchi per O ₂ , n. 2 attacchi per aria medica e n. 2 attacchi per vuoto terapeutico per posto letto)	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

21	impianto dati/fonia	
22	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività (progettati e realizzati secondo le norme tecniche di settore): - una ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata (VCCC) secondo norme tecniche di settore - una temperatura interna compresa tra 20-24 °C - una umidità relativa compresa tra 40-60% classe filtri almeno H13 - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 6 v/h (12 v/h per le nuove strutture)	
23	area assistenza con pressione positiva o negativa regolabile in funzione dell'utilizzo (assistito immunodepresso o contagioso rispettivamente) In alternativa sono formalizzate modalità organizzative per l'utilizzo di un'area di assistenza con le medesime caratteristiche presso l'Unità di Terapia Intensiva	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	
25	sistema di monitoraggio multiparametrico centralizzato per la rilevazione in ogni posto letto di ECG, frequenza respiratoria, pressione arteriosa in cunea e cunea, saturazione di ossigeno, temperatura corporea	
26	incubatrice da trasporto	
27	monitor multiparametrico da trasporto	
28	ventilatore polmonare neonatale da trasporto	
29	carrello per la gestione della terapia	
30	elettrocardiografo a 12 derivazioni	
31	sistema di aspirazione medica con impianto vuoto centralizzato	
32	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione d'emergenza e back-up	
33	pulsossimetro (possibilmente integrato nelle incubatrici)	
34	pompe infusionali (a siringa, peristaltica/volumetrica)	
35	pompe per nutrizione enterale	
36	lampade per fototerapia	
37	lampade scialitiche o fonti di illuminazione anche per piccoli interventi	
38	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>	
39	laringo-broncoscopio dotato di sistema di videoendoscopia con tracheali per intubazione (per la terapia intensiva)	
40	fibrobroncoscopio/laringoscopio/sistemi di intubazione difficile con cannule tracheali (almeno in immediata disponibilità per la semi-intensiva)	
41	frigorifero biologico per la conservazione di farmaci da frigo o altro materiale termosensibile, dotato di controllo (visualizzazione e registrazione) della temperatura e relativo sistema di allarme	
42	frigoemoteca per la conservazione di emoderivati (almeno in immediata disponibilità)	
43	emogasanalizzatore (per terapia sub-intensiva e area patologia neonatale almeno in immediata disponibilità)	
44	ecografo multidisciplinare con sonde pediatriche	
45	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)	
46	cartella clinica assistenziale informatizzata <i>Nota: entro 36 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del documento</i>	

Inoltre, per ogni posto letto ed in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, le seguenti dotazioni in disponibilità H24:

TERAPIA INTENSIVA

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
47	incubatrice con servocontrollo della temperatura corporea e dell'umidità ambientale	
48	sistema di monitoraggio multiparametrico centralizzato per la rilevazione in ogni posto letto di ECG, frequenza respiratoria, pressione arteriosa incruenta e cruenta, saturazione di ossigeno, temperatura corporea	
49	ventilatore meccanico neonatale con umidificatore riscaldato, in grado di lavorare in modalità assistita e controllata e di erogare NCPAP (<i>Nasal Continuous Positive Airway Pressure</i> : ventilazione non invasiva nel neonato)	
50	sistema per ossigenazione extracorporea a membrana (se sede di DEA di II livello)	
51	apparecchiature suppletive per nCPAP, saturimetria transcutanea, T _{cp} O ₂ /T _{cp} CO ₂ , da valutare sulla base delle necessità e della tipologia dei neonati assistiti nell'U.O.	

TERAPIA SUB-INTENSIVA

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
52	incubatrice con servocontrollo della temperatura corporea e dell'umidità ambientale	
53	apparecchiature suppletive per saturimetria transcutanea, T _{cp} O ₂ /T _{cp} CO ₂ , da valutare sulla base delle necessità e della tipologia dei neonati assistiti nell'U.O.	

AREA PATOLOGIA NEONATALE

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
54	lettino riscaldato con servocontrollo della temperatura/isola neonatale	
55	monitor multiparametrico per monitoraggio parametri vitali (ECG, pressione arteriosa non invasiva, saturazione di ossigeno, temperatura corporea)	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
56	È garantita la continuità dell'assistenza medica e infermieristica e di supporto con servizio attivo H24 modulata in base alla complessità assistenziale ed alla numerosità dei posti letto con garanzia di rianimazione primaria neonatale (la numerosità del personale deve tenere conto anche dei servizi STAM* e STEN#) * sistema di trasporto materno assistito # sistema di trasporto di emergenza del neonato	
57	È nominato un dirigente medico responsabile dell'attività	
58	È presente un coordinatore infermieristico	
59	Il personale di assistenza è dimensionato in base ai volumi di attività	
60	È garantita la guardia attiva H 24 da parte di neonatologi	
61	È garantita l'attività riabilitativa in base a percorsi di cura predefiniti	
62	Esiste un programma di follow up del neonato a rischio di handicap	
63	È garantita, con lettera di dimissione al neonato, l'integrazione con il territorio	
64	Sono presenti collegamenti funzionali per l'intervento del servizio trasporto d'emergenza neonatale (STEN) o del servizio trasporto materno assistito (STAM) per assicurare l'assistenza immediata d'urgenza ai nati, ai neonati ed alle partorienti	
65	È presente una procedura per la disinfezione delle incubatrici e cullette termiche con relativo piano per il monitoraggio microbiologico delle superfici, secondo le indicazioni delle linee guida ex ISPEL, con periodicità almeno semestrale per valutare l'efficacia dei protocolli di sanificazione messi in atto	
66	È prevista ed osservata la procedura di back transport dalla U.T.I.N. di livello regionale ai vari punti nascita della regione	
67	La U.T.I.N. ha accesso tempestivo e preferenziale H24 al Servizio Trasfusionale, al Laboratorio e alle indagini diagnostiche come TAC, RMN, eco doppler ed altre indagini RX complesse	
68	La U.T.I.N. dispone della possibilità di consulenza, entro le 24 ore dalla richiesta, per le seguenti specialità: cardiocirurgia, neurochirurgia, chirurgia pediatrica, chirurgia plastica, oculistica, ortopedia, otorinolaringoiatria, neurologia	
69	È prevista per le madri dimesse la possibilità di alloggiare in stanza vicina al reparto U.T.I.N.	
70	Sono regolamentati gli orari di visita dei familiari nel reparto	
71	Sono attivate procedure per promuovere: <ul style="list-style-type: none"> • il primo incontro madre neonato fin nella sala parto/sala operatoria • il contatto fisico "pelle a pelle" tra mamma e figlio (metodo "marsupio") • l'impiego precoce del latte materno • pratiche di rooming-in e l'allattamento al seno (quando attuabile) 	

UTIC (UNITÀ DI TERAPIA INTENSIVA CORONARICA)

codice paragrafo

U T I C

Nell'ambito delle strutture eroganti prestazioni in regime di ricovero ospedaliero a ciclo continuativo e diurno per acuzie, l'Unità di Terapia Intensiva Cardiologica è un servizio di terapia intensiva dedicato alla gestione clinico-

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

assistenziale del paziente con Sindrome Coronarica Acuta (SCA) e/o patologie cardiologiche di particolare gravità che ne mettono direttamente in pericolo la vita.

REQUISITI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	L'UTIC è in collegamento funzionale con l'area di degenza ordinaria cardiologica e/o con l'area di terapia intensiva	
	Sono presenti:	
2	un'area di degenza con letti attrezzati e configurata in modo tale da operare agevolmente intorno al letto, permettere l'accesso della barella e la movimentazione delle apparecchiature	
3	una stanza a degenza singola per assistiti che necessitano di isolamento	
4	uno spazio controllo delle persone assistite, attrezzato con consolle monitor, esterno all'area strettamente di degenza, ma ad essa direttamente connesso	
5	un'area tecnica di lavoro con strumentazioni e attrezzature	
6	un locale per procedure semi-invasive ed invasive con radioscopia (in alternativa, accesso diretto in H24 a Camera Operatoria con RX scopia)	
7	una zona filtro visitatori	
8	uno spazio attesa familiari	
9	I seguenti spazi possono essere in comune con la degenza in caso di contiguità: <ul style="list-style-type: none"> • deposito materiale sporco, dotato di vuotatoio e lavapadelle • deposito materiale pulito • deposito attrezzature • servizi igienici per il personale • stanza per medico di guardia • locale cucinetta • locale per colloqui con i familiari • locale deposito salma (non necessario se c'è la possibilità di usufruire in tempo reale della camera mortuaria) 	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
10	impianto di illuminazione di emergenza	
11	impianto per la continuità della alimentazione elettrica di sicurezza (le prese sotto UPS devono essere identificabili)	
12	trasformatore di isolamento (deve essere prevista una dotazione funzionale di prese interbloccate per apparecchi RX portatili non sotto trasformatore di isolamento) od altra soluzione tecnologica normativamente consentita che eviti che un singolo guasto dell'alimentazione principale provochi la messa fuori servizio di tutte le utenze	
13	prese elettriche (almeno 8 per posto letto)	
14	Impianto dati/fonia (almeno 2 prese dati per posto letto)	
15	impianto del vuoto e di distribuzione dei gas medicali con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto (almeno 2 prese per ossigeno, vuoto, aria compressa, per p/l)	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

16	<p>impianto di climatizzazione ambientale che assicuri nei locali di attività (progettati e realizzati secondo le norme tecniche di settore):</p> <ul style="list-style-type: none"> - una ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata (VCCC) secondo norme tecniche di settore - una temperatura interna compresa tra 20-24 °C - una umidità relativa compresa tra 40-60% classe filtri almeno H13 - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 6 v/h (12 v/h per le nuove strutture) 	
----	--	--

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	
18	letti tecnici radiotrasparenti elettrocomandati attrezzati per area critica	
19	sistema di monitoraggio multiparametrico centralizzato per la rilevazione in ogni posto letto dei parametri vitali cardiologici (ECG a 12 derivazioni, tratto ST-T e aritmie, portata cardiaca con termodiluizione – per almeno il 25% dei posti letto), pressori incruenti e cruenti, pulsossimetria, temperatura corporea	
20	barella da trasporto per pazienti critici attrezzabile con monitoraggio avanzato e sistemi di supporto vitale	
21	monitor multiparametrico da trasporto	
22	carrello per la gestione della terapia	
23	elettrocardiografo a 12 derivazioni	
24	monitor defibrillatore con ECG a 12 derivazioni e pacemaker esterno	
25	ventilatore polmonare non invasivo	
26	pulsossimetro	
27	pompe infusionali (a siringa, peristaltica/volumetrica)	
28	pompe per nutrizione enterale	
29	sistema di aspirazione medica con impianto vuoto centralizzato	
30	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione d'emergenza e back-up	
31	pace-maker temporaneo (almeno per il 33% dei posti letto + uno di riserva)	
32	coagulometro per ACT o aPTT (almeno in immediata disponibilità) <i>Nota: disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i>	
33	contropulsatore (solo se è presente una struttura di emodinamica)	
34	carrello contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	(camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>	
35	frigorifero biologico per la conservazione di farmaci da frigo o altro materiale termosensibile, dotato di controllo (visualizzazione e registrazione) della temperatura e relativo sistema di allarme	
36	emogasanalizzatore (almeno in immediata disponibilità) <i>Nota: disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i>	
37	ecocardiografo con sonda transesofagea	
38	lampada scialitica o fonti di illuminazione anche per piccoli interventi	
39	sistema per ultra/emofiltrazione (almeno in immediata disponibilità) <i>Nota: disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i>	
40	sistema per ossigenazione extracorporea a membrana (se sede di DEA di II livello ed almeno in immediata disponibilità) <i>Nota: disponibilità nell'ambito della medesima struttura ospedaliera</i>	
41	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi, sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)	
42	cartella clinico - assistenziale informatizzata <i>Nota: entro 36 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del documento</i>	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
43	È garantita la continuità dell'assistenza medica e infermieristica con servizio attivo H24 modulata in base alla complessità assistenziale ed alla numerosità dei posti letto	
44	È nominato un dirigente medico responsabile dell'attività	
	È presente un coordinatore infermieristico (anche con funzioni non esclusive)	
45	Il personale di assistenza è dimensionato in base ai volumi di attività	
46	E' disponibile personale sanitario della riabilitazione per la valutazione e gestione di programmi specifici di assistenza	

ELETTROFISIOLOGIA

codice paragrafo

E | **F**

Per quanto attiene alla macroattività di **Elettrofisiologia**, questa è inserita in una U.O. di Cardiologia dotata di posti letto di degenza ordinaria; la sala deve essere esclusivamente dedicata all'elettrofisiologia - elettrostimolazione

NB: Se la struttura sanitaria è inserita nella rete dell'Emergenza Cardio-Vascolare.

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	La struttura di cardiologia invasiva è collegata logisticamente e/o funzionalmente all'area di degenza ad alta intensità: UTIC, terapia intensiva, Pronto Soccorso, Stroke Unit o neurologia, chirurgia vascolare, nefrologia e dialisi di riferimento per le problematiche connesse alla gestione interventistica dei pazienti con sindrome coronarica acuta	
	Gli spazi delle sale di elettrofisiologia sono configurati in modo tale da muoversi agevolmente attorno al tavolo ed alla apparecchiatura radiologica durante le procedure e le eventuali manovre di assistenza o rianimazione	
	Nelle sale di elettrofisiologia, le pareti sono lavabili e disinfettabili fino all'altezza pari a 2 metri	
	Le sale di elettrofisiologia sono dotate di pavimento lavabile e disinfettabile	
	Sono presenti:	
	una sala controllo protetta con parete o vetro anti-x, in grado di accogliere i dispositivi (monitor, poligrafo, generatori di radiofrequenza ecc.) ed il personale coinvolto nella procedura e non direttamente impegnato in sala	
	uno spazio per la sosta degli utenti da sottoporre alle procedure ed uno spazio per l'osservazione degli utenti già sottoposti alle procedure, dove sono assicurate condizioni igienico-sanitarie idonee alla tipologia degli interventi da eseguire e nel rispetto della privacy e della sicurezza, anche in comune con altre funzioni; tale spazio è necessario solo se la/le sale di elettrofisiologia sono materialmente distanti dalla Unità Operativa da cui dipendono, utili quindi per i pazienti in attesa di rientrare nel proprio posto letto di degenza <i>NB. Se le sale dedicate all' Elettrofisiologia-Elettrostimolazione sono allocate nella stessa area riservata all'attività di Emodinamica, il servizio di supporto indicato può essere comune</i>	
	una zona filtro all'ingresso della struttura	
	una sala lavaggio/preparazione/vestizione personale attigua alla sala <i>NB. Se le sale dedicate all' Elettrofisiologia-Elettrostimolazione sono allocate nella stessa area riservata all'attività di Emodinamica, il servizio di supporto indicato può essere comune</i>	
	un locale per la decontaminazione, la pulizia, la disinfezione e la sterilizzazione dei dispositivi medici/set chirurgici, ovvero esiste una procedura per il conferimento alla centrale di sterilizzazione di eventuale materiale da sottoporre a sterilizzazione (qualora non si utilizzino in forma esclusiva materiali monouso) <i>NB. Se le sale dedicate all' Elettrofisiologia-Elettrostimolazione sono allocate nella stessa area riservata all'attività di Emodinamica, il servizio di supporto indicato può essere comune</i>	
	un locale/spazio preparazione e stoccaggio materiali e dispositivi	
	un locale / postazione refertazione/archiviazione	
	un locale per le attività di segreteria, anche in comune con altre funzioni	
	un deposito biancheria pulita	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	un deposito sporco con vuotatoio	
	spazi per lo smaltimento dei rifiuti differenziati	
	I servizi igienici sono differenziati per il personale e le persone assistite	
	I locali e gli spazi devono possedere i requisiti previsti dalla normativa vigente in materia di radioprotezione	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P. REQUISITO

RISPOSTA

	Sono soddisfatti i requisiti impiantistici previsti per il blocco operatorio	
--	--	--

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

PRE-SALA O SPAZIO PER L'OSSERVAZIONE DELLA PERSONA ASSISTITA

N.P. REQUISITO

RISPOSTA

	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
	letti tecnici	
	monitor defibrillatore con ECG a 12 derivazioni e pacemaker esterno	
	monitor multiparametrico con misurazione di ECG, analisi tratto ST-T e aritmie, pressione arteriosa incruenta e cruenta, saturazione di ossigeno, temperatura corporea, pulsossimetro	
	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità).; disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p>	
	computer per la refertazione e l'archiviazione informatizzata dei dati	

SALA DI ELETTROFISIOLOGIA

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta dotazione minima:	
	lettino radiotrasparente	
	apparecchio radiologico con caratteristiche adeguata alla tipologia di attività svolta	
	apparecchiatura radiologica di backup adeguata a garantire la prosecuzione dell'esame e la continuità assistenziale in caso di indisponibilità dell'apparecchiatura principale o comunque procedura che garantisca la prosecuzione/esecuzione dell'esame in caso di problemi tecnici	
	poligrafo e stimolatore per effettuare studio elettrofisiologico completo intracavitario o transesofageo e procedure di ablazione di aritmie cardiache	
	monitor ad alta risoluzione (pensile o mobile ad altezza variabile) per visualizzare immagini dal vivo, immagini radiologiche memorizzate, segnali elettrici provenienti dal poligrafo, immagini del sistema di mappaggio elettroanatomico	
	carrello per la gestione delle medicazioni con eventuale strumentario chirurgico	
	ventilatore polmonare	
	saturimetro (o pulsossimetro)	
	stimolatore cardiaco	
	kit di ferri chirurgici per impianto di dispositivi di elettrostimolazione	
	analizzatore di parametri di pacing e di sensing	
	strumento per elettrocoagulazione	
	sistemi per la determinazione della coagulazione ematica	
	apparecchio erogatore di energia per eseguire ablazione (radiofrequenza e/o crioterapia)	
	programmatori di PM e ICD	
	kit per pericardiocentesi e toracentesi	
	disponibilità di ecocardiografo	
	defibrillatore bifasico con possibilità di pacing cardiaco provvisorio transtoracico	
	pompe infusionali (a siringa, peristaltica/volumetrica)	
	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
	fibrobroncoscopio/laringoscopia/sistemi di intubazione difficile con cannule tracheali (almeno in immediata disponibilità)	
	programmatori per PM, ICD, CRT e LR sottocutanei	
	coagulometro per ACT o aPTT (almeno in immediata disponibilità)	
	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<p>emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p> <p><i>NB. Se le sale dedicate all'Elettrofisiologia-Elettrostimolazione sono allocate nella stessa area riservata all'attività di Emodinamica, può essere comune</i></p>	
	<p>ecocardiografo</p> <p><i>NB. Se le sale dedicate all'Elettrofisiologia-Elettrostimolazione sono allocate nella stessa area riservata all'attività di Emodinamica, può essere comune</i></p>	
	<p>lampada scialitica con alimentatore di sicurezza</p>	
	<p>Deve essere garantita la registrazione su supporto informatico (nel rispetto delle linee guida dell'Agenzia per l'Italia digitale) delle singole indagini e trattamenti con radiazioni ionizzanti nonché dei principali parametri tecnici ad essi relativi</p>	

SALA DI REFERTAZIONE

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
	software per analisi quantitative QCA e LVA (solo per refertazione cardiologica)	
	workstation di refertazione	
	applicativi informatici per la gestione digitale della cartella clinica e delle immagini radiologiche	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	È identificata una cardiocirurgia di riferimento nelle strutture sanitarie in cui tale Unità Operativa non è presente	
	Nella struttura è garantita la possibilità di ricoverare, se necessario, i pazienti in UTIC o Rianimazione	
	I Servizi di elettrofisiologia dispongono di personale commisurato alla numerosità e complessità e tipologia di attività con impiego di radiazioni ionizzanti, come da riferimenti normativi della casistica trattata, con garanzia di attività h 24	
	Sono presenti documenti nei quali sia identificata la tipologia di prestazioni effettuate, la cui complessità è rapportata alle caratteristiche organizzative/strutturali/tecnologiche della	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	macroattività	
	In relazione alle procedure diagnostico/terapeutiche individuate esistono protocolli di gestione/organizzazione delle attività svolte	
	Esistono procedure per la gestione del paziente nelle diverse fasi d'intervento	
	Sono presenti percorsi strutturati per la gestione delle emergenze	
	È individuato un medico Responsabile dell'attività svolta	
	<p>È presente, ciascuno per le proprie competenze e responsabilità, per ogni sala attiva:</p> <ul style="list-style-type: none"> • Medici, Infermieri e o altro personale dedicato con formazione, esperienza e competenza specifica • eventuale integrazione di ulteriore personale con esperienza e competenza specifica laddove se ne ravveda l'esigenza in base alla pratica clinica, alla tipologia di attività svolte e alle indicazioni delle Società Scientifiche <p><i>In sala presenza minima di:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> • un medico cardiologo • un infermiere <p>Disponibilità di uno specialista in fisica medica per la struttura</p>	
	Formazione, esperienza e training documentati per la gestione delle emergenze cardiologiche	
	<p>Sono definite e specificatamente individuate le seguenti funzioni di responsabilità:</p> <ul style="list-style-type: none"> • responsabile di impianto radiologico • esperto di radioprotezione per gli aspetti di radioprotezione • specialista in fisica medica per le attività di competenza sulle attività con impiego di radiazioni ionizzanti 	
	Per le procedure eseguite in sala di elettrofisiologia, che utilizzano sistemi di mappaggio elettroanatomico, sono presenti in sala almeno un ulteriore cardiologo ed una ulteriore unità di personale dotata di specifiche competenze nel settaggio delle relative apparecchiature	
	Durante lo svolgimento dell'attività è presente in struttura, prontamente disponibile, un Anestesista Rianimatore	
	È definito e sono riportate in apposito elenco le procedure per le quali è necessaria la presenza del rianimatore in sala o del tecnico sanitario di radiologia medica o perfusionista	
	Sono state definite le fasce orarie/giorni di apertura della/e sala/e	
	Esistono appositi registri per le procedure di elettrofisiologia dove sono riportati gli interventi eseguiti, con almeno: il numero corrispondente alla cartella clinica, la data e la tipologia della procedura, l'orario di inizio e di fine procedura, il cognome ed il nome e la data di nascita del paziente, i nominativi degli operatori e la firma del medico interventista, l'eventuale tecnica anestesologica utilizzata e la firma dell'anestesista in caso di intervento dello stesso	
	Per le strutture inserite nella Rete di Emergenza Cardio-Vascolare, sono garantite le procedure di urgenza	
	Sono previsti e descritti percorsi per il paziente, gli operatori e lo strumentario, idonei a garantire la sicurezza	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Deve essere attivo e documentato un programma di sorveglianza fisica della radioprotezione	
	Sono intrapresi e documentati adeguati programmi di garanzia della qualità (D.Lgs.101/2020 art. 163 comma 3) e redatti i manuali di qualità (D.Lgs.101/2020 art. 164 comma 1) per ciascuna attrezzatura radiologica secondo quanto specificato dalla normativa vigente e dalle linee guida nazionali e internazionali (contenuti, protocolli di esecuzione, periodicità, responsabilità)	

EMODINAMICA/CARDIOLOGIA INTERVENTISTICA

codice paragrafo

EMO | CI

Struttura riservata ad attività invasiva diagnostica ed interventistica a favore di pazienti con malattie cardiovascolari complesse.

Nelle strutture eroganti prestazioni in regime di ricovero ospedaliero a ciclo continuativo e diurno per acuzie, il servizio di emodinamica/cardiologia interventistica (EMO/CI) è un servizio dedicato all'esecuzione da parte di personale altamente specializzato di procedure cardiologiche invasive a scopo diagnostico (es. cateterismo cardiaco, arteriografia coronarica) o terapeutico (es. angioplastica percutanea, stent).

Questa può essere suddivisa in:

- cardiologia interventistica coronarica
- cardiologia interventistica strutturale
- cardiologia interventistica delle cardiopatie congenite

Tali procedure devono essere effettuate in un centro con requisiti specifici in termini di spazi dedicati per il laboratorio di emodinamica, che deve avere uno standard di sterilità e di dotazione da sala operatoria chirurgica.

Secondo le raccomandazioni della SICI_GISE (Società italiana di cardiologia interventistica):

1- L'attività di PCI in elezione/emergenza può essere svolta in strutture dove non sia presente la cardiochirurgia;

2- è obbligatorio il collegamento funzionale con la cardiochirurgia;

3- è obbligatoria l'esistenza e formalizzazione di protocolli condivisi con il reparto di Cardiochirurgia, atti a garantire l'accesso in sala operatoria entro 90 minuti dal manifestarsi dell'esigenza clinica".

NB: Se la struttura sanitaria è inserita nella rete dell'Emergenza Cardio-Vascolare di norma la sala deve essere esclusivamente dedicata all' Emodinamica ma può accogliere attività di Elettrofisiologia - Elettrostimolazione.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P. REQUISITO

RISPOSTA

	La struttura di cardiologia invasiva è collegata logisticamente e/o funzionalmente all'area di degenza ad alta intensità: UTIC, Terapia Intensiva, Pronto Soccorso, Stroke Unit o Neurologia, Chirurgia Vascolare, Nefrologia e dialisi di riferimento per le problematiche connesse alla gestione interventistica dei pazienti con sindrome coronarica acuta	
	La sala/e di emodinamica è/sono dotata/e di pareti e porte con schermature anti- X come da progetto approvato dall'esperto di radioprotezione	
	La sala di emodinamica presenta dimensioni minime di 30 mq Nota: 32 mq per quelle di nuova costruzione, oltre agli spazi per il vano tecnico e la sala comandi (9 m2)	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Gli spazi delle sale di emodinamica-cardiologia interventistica - sono configurati in modo tale da muoversi agevolmente attorno al tavolo ed alla apparecchiatura radiologica durante le procedure e le eventuali manovre di assistenza o rianimazione	
	Nelle sale di emodinamica, cardiologia interventistica le pareti sono lavabili e disinfettabili fino all'altezza pari a 2 metri	
	Le sale di emodinamica, cardiologia interventistica sono dotate di pavimento lavabile e disinfettabile	
	Sono presenti:	
	un ambiente/spazio per la compressione vascolare, attiguo alla sala di emodinamica	
	una sala controllo protetta con parete o vetro anti-x, in grado di accogliere i dispositivi (monitor, poligrafo, generatori di radiofrequenza ecc.) ed il personale coinvolto nella procedura e non direttamente impegnato in sala nota: la sala controllo può essere condivisa con la RI	
	uno spazio per la sosta degli utenti da sottoporre alle procedure ed uno spazio per l'osservazione degli utenti già sottoposti alle procedure, dove sono assicurate condizioni igienico-sanitarie idonee alla tipologia degli interventi da eseguire e nel rispetto della privacy e della sicurezza, anche in comune con altre funzioni <i>NB. Se le sale dedicate all' Elettrofisiologia-Elettrostimolazione o alla radiologia interventistica sono allocate nella stessa area riservata all'attività di Emodinamica, il servizio di supporto indicato può essere comune</i>	
	una zona filtro all'ingresso della struttura	
	una sala lavaggio/preparazione/vestizione personale attigua alla sala <i>NB. Se le sale dedicate all' Elettrofisiologia-Elettrostimolazione o alla radiologia interventistica sono allocate nella stessa area riservata all'attività di Emodinamica, il servizio di supporto indicato può essere comune</i>	
	un locale per la decontaminazione, la pulizia, la disinfezione e la sterilizzazione dei dispositivi medici/set chirurgici, ovvero esiste una procedura per il conferimento alla centrale di sterilizzazione di eventuale materiale da sottoporre a sterilizzazione (qualora non si utilizzino in forma esclusiva materiali monouso) <i>NB. Se le sale dedicate all' Elettrofisiologia-Elettrostimolazione sono allocate nella stessa area riservata all'attività di Emodinamica, il servizio di supporto indicato può essere comune</i>	
	un locale/spazio preparazione e stoccaggio materiali e dispositivi	
	un locale refertazione/archiviazione/elaborazione delle immagini e dell'altra documentazione relativa a ciascun esame	
	un locale per le attività di segreteria, anche in comune con altre funzioni	
	un deposito biancheria pulita	
	un deposito sporco	
	spazi per lo smaltimento dei rifiuti differenziati	
	I servizi igienici sono differenziati per il personale e le persone assistite	
	In caso di sala ibrida devono essere soddisfatti sia i requisiti della sala di emodinamica che quelli della sala operatoria	
	I locali e gli spazi devono possedere i requisiti previsti dalla normativa vigente in materia di radioprotezione	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
24	Sono soddisfatti i requisiti impiantistici previsti per il blocco operatorio	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

PRE-SALA O SPAZIO PER L'OSSERVAZIONE DELLA PERSONA ASSISTITA

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
	letti tecnici	
	monitor defibrillatore con ECG a 12 derivazioni e pacemaker esterno	
	monitor multiparametrico con misurazione di ECG, analisi tratto ST-T e aritmie, pressione arteriosa incruenta e cruenta, saturazione di ossigeno, temperatura corporea pulsossimetro	
	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p>	

LABORATORIO DI EMODINAMICA

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
	poligrafo con la possibilità di acquisizione e monitoraggio di almeno due pressioni intravascolari e/o intracardiache, ECG con 6 derivazioni (periferiche) e almeno una precordiale, portata cardiaca, saturazione di ossigeno	
	iniettore angiografico	
	apparecchiatura radiologica di back - up adeguata a garantire la prosecuzione dell'esame e la continuità assistenziale in caso di indisponibilità dell'apparecchiatura principale o comunque procedura che garantisca la prosecuzione/esecuzione dell'esame in caso di problemi tecnici	
	sistema di imaging avanzato invasivo: ecografia intravascolare o tomografia a coerenza ottica (solo nei laboratori in cui si esegue la PCI - <i>rivascolarizzazione coronaria percutanea</i> - del tronco comune della coronaria sinistra)	
	sistema per l'acquisizione, archiviazione e visualizzazione delle immagini digitali (RIS/PACS; CIS o sistemi equivalenti)	
	sistema con guide di pressione per la misurazione della FFR (<i>Fractional Flow Reserve – gradiente pressorio coronarico</i>)	
	carrello per la gestione della terapia	
	elettrocardiografo a 12 derivazioni	
	ventilatore polmonare	
	pulsossimetro	
	pompe infusionali (a siringa, peristaltica/volumetrica)	
	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	emogasanalizzatore (almeno in immediata disponibilità)	
	pacemaker temporaneo	
	coagulometro per ACT o aPTT (almeno in immediata disponibilità)	
	contropulsatore aortico o "altro sistema di assistenza ventricolare" (almeno in immediata disponibilità)	
	fibrobroncoscopio/laringoscopio/sistemi di intubazione difficile con cannule tracheali (almeno in immediata disponibilità)	
	cartella clinica assistenziale informatizzata <i>Nota: entro 36 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del documento</i>	

SALA DI EMODINAMICA e CARDIOLOGIA INTERVENTISTICA

N.P. REQUISITO

RISPOSTA

	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
	tavolo di cateterismo con possibilità di accesso dai due lati ed idoneo per tutte le procedure di rianimazione	
	poligrafo (con la possibilità di acquisizione e monitoraggio di almeno due pressioni intravascolari e/o intracardiache, ECG con 6 derivazioni (periferiche) e almeno una precordiale, portata cardiaca, saturazione di ossigeno)	
	sistema radiologico fisso per angiografia digitale dotato di soluzioni tecnologiche per la riduzione della dose (almeno scopia pulsata)	
	sistema per l'acquisizione, archiviazione e visualizzazione delle immagini digitali	
	iniettore angiografico	
	carrello per la gestione delle medicazioni con eventuale strumentario chirurgico	
	monitor defibrillatore con ECG a 12 derivazioni e pacemaker esterno	
	ventilatore polmonare (anche di tipo pediatrico in caso di cardiologia pediatrica)	
	pulsossimetro	
	pompe infusionali (a siringa, peristaltica/volumetrica)	
	Sistema di aspirazione delle vie aeree	
	pace-maker temporanei (almeno 2)	
	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camicie, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>	
	ecocardiografo	
	lampada scialitica con alimentatore di sicurezza	
	Deve essere garantita la registrazione su supporto informatico (nel rispetto delle linee guida dell'Agenzia per l'Italia digitale) delle singole indagini e trattamenti con	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	radiazioni ionizzanti nonché dei principali parametri tecnici a essi relativi, anche ai fini dell'invio in Regione e del confronto rispetto ai livelli diagnostici di riferimento (art.168 comma 1 D.Lgs.101/2020)	
--	--	--

SALA DI REFERTAZIONE

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
	workstation di refertazione	
	sistemi informatizzati per la: - elaborazione delle immagini - redazione dei referti - gestione della cartella clinica	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Per le strutture collocate in sedi senza cardiocirurgia, è identificata una cardiocirurgia di riferimento	
	Esistono e sono formalizzati protocolli condivisi con la Cardiocirurgia di riferimento, atti a garantire l'accesso tempestivo alla sala operatoria entro 90 min dal manifestarsi dell'esigenza clinica	
	Nella struttura è garantita la possibilità di ricoverare, se necessario, i pazienti in degenza protetta (UTIC o Rianimazione)	
	I Servizi di Emodinamica/cardiologia interventistica dispongono di personale commisurato alla numerosità e complessità e tipologia di attività con impiego di radiazioni ionizzanti, come da riferimenti normativi della casistica trattata, con garanzia di attività 24/24h e 7/7 giorni disponendo di cardiologi interventisti, anestesisti rianimatori, personale infermieristico e tecnico sanitario di radiologia medica	
	Sono presenti documenti nei quali sia identificata la tipologia di prestazioni effettuate, la cui complessità è rapportata alle caratteristiche organizzative/strutturali/tecnologiche della macroattività	
	In relazione alle procedure diagnostico/terapeutiche individuate esistono protocolli di gestione/organizzazione delle attività svolte	
	Esistono procedure per la gestione del paziente nelle diverse fasi d'intervento	
	È individuato un medico Responsabile dell'attività svolta	
	È presente, ciascun per le proprie competenze e responsabilità, per ogni sala attiva: <ul style="list-style-type: none"> • 2 cardiologi interventisti in caso di attività sulla singola sala, • 2 infermieri per sala per l'attività di routine • 1 tecnico sanitario di radiologia medica Disponibilità di uno specialista in fisica medica per la struttura <i>N.B. In caso di attività su due sale attigue i medici totali possono essere tre ed il tecnico sanitario di radiologia medica può essere uno, se il lavoro si svolge contemporaneamente su due sale.</i>	
	Sono definite e specificatamente individuate le seguenti funzioni di responsabilità: <ul style="list-style-type: none"> • responsabile di impianto radiologico • esperto di radioprotezione per gli aspetti di radioprotezione • specialista in fisica medica per le attività di competenza sulle attività con impiego di radiazioni ionizzanti 	
	Durante lo svolgimento dell'attività è presente in struttura, prontamente disponibile, un Anestesista Rianimatore, e la Struttura ha definito e riportato in apposito elenco le procedure	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	per le quali è necessaria la presenza dello stesso in sala	
	La Struttura ha definito le fasce orarie/giorni di apertura della/e sala/e	
	Per le strutture inserite nella Rete di Emergenza Cardio-Vascolare, sono garantite le procedure di urgenza	
	Sono previsti e descritti percorsi appropriati e possibilmente distinti per il paziente, gli operatori e la strumentazione, idonei a garantire la sicurezza	
	Deve essere attivo e documentato un programma di sorveglianza fisica della radioprotezione	
	Sono intrapresi e documentati adeguati programmi di garanzia della qualità (D.Lgs.101/2020 art. 163 comma 3) e redatti i manuali di qualità (D.Lgs.101/2020 art. 164 comma 1) per ciascuna attrezzatura radiologica secondo quanto specificato dalla normativa vigente e dalle linee guida nazionali e internazionali (contenuti, protocolli di esecuzione, periodicità, responsabilità)	

RADIOLOGIA INTERVENTISTICA

codice paragrafo

R	I
---	---

La **radiologia interventistica (RI)** è una branca della radiologia medica che comprende tutte le procedure invasive o mini-invasive diagnostiche e terapeutiche effettuate mediante la guida e il controllo delle metodiche radiologiche, quali fluoroscopia, tomografia computerizzata, risonanza magnetica, ecografia. Nella Struttura è prevista una reperibilità H24 per la copertura delle urgenze interventistiche. Le procedure Interventistiche in ambito neurologico e neurochirurgico sono ad oggi gestite all'interno di Unità Operative di Neuroradiologia e interessano sia il distretto cranio-encefalico e del massiccio facciale che spinale.

I campi della **neuroradiologia interventistica (NI)** sono identificabili, dal punto di vista tecnico, come *diagnostica invasiva vascolare e non, procedure endovascolari e procedure percutanee extravascolari*.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	La struttura di RI e di NI è collegata funzionalmente ad aree di degenza ad alta intensità: rianimazione, PS/trauma center, chirurgia d'urgenza, medicina d'urgenza, chirurgia vascolare, medicina vascolare, centro trapianti, gastroenterologia, urologia, nefrologia/dialisi, malattie infettive, oncologia	
	La sala/e di radiologia interventistica e di neuroradiologia interventistica è/sono dotata/e di pareti e porte con schermature anti- X come da progetto approvato dall'esperto di radioprotezione	
	La sala di RI deve presentare: sala apparecchiature (36 m ² *); sala consolle (9 m ²); *Nota: 45 mq per quelle di nuova costruzione (sala apparecchiature)	
	Gli spazi delle sale di RI - NI sono configurati in modo tale da muoversi agevolmente attorno al tavolo ed alla apparecchiatura radiologica durante le procedure e le eventuali manovre di assistenza o rianimazione	
	Nelle sale di RI, NI le pareti sono lavabili e disinfettabili fino all'altezza pari a 2 metri	
	Le sale di RI, NI sono dotate di pavimento lavabile e disinfettabile	
	Sono presenti:	
	una sala controllo protetta con parete o vetro anti-X, in grado di accogliere i dispositivi (monitor ecc.) ed il personale coinvolto nella procedura e non direttamente impegnato in sala	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	nota: la sala controllo può essere condivisa con la EMO/CI	
	uno spazio per la sosta degli utenti da sottoporre alle procedure ed uno spazio per l'osservazione degli utenti già sottoposti alle procedure, dove sono assicurate condizioni igienico-sanitarie idonee alla tipologia degli interventi da eseguire e nel rispetto della privacy e della sicurezza, anche in comune con altre funzioni <i>NB. Se le sale dedicate alla RI sono allocate nella stessa area riservata all'attività di Emodinamica, il servizio di supporto indicato può essere comune</i>	
	una zona filtro all'ingresso della struttura	
	una sala lavaggio/preparazione/vestizione personale attigua alla sala <i>NB. Se le sale dedicate alla RI sono allocate nella stessa area riservata all'attività di Emodinamica, il servizio di supporto indicato può essere comune</i>	
	un locale per la decontaminazione, la pulizia, la disinfezione e la sterilizzazione dei dispositivi medici/set chirurgici, ovvero esiste una procedura per il conferimento alla centrale di sterilizzazione di eventuale materiale da sottoporre a sterilizzazione (qualora non si utilizzino in forma esclusiva materiali monouso) <i>NB. Se le sale dedicate all' Elettrofisiologia-Elettrostimolazione sono allocate nella stessa area riservata all'attività di Emodinamica, il servizio di supporto indicato può essere comune</i>	
	un locale/spazio preparazione e stoccaggio materiali e dispositivi	
	un locale refertazione/archiviazione /elaborazione delle immagini e dell'altra documentazione relativa a ciascun esame	
	un locale per le attività di segreteria, anche in comune con altre funzioni	
	un deposito biancheria pulita	
	un deposito sporco con vuotatoio	
	spazi per lo smaltimento dei rifiuti differenziati	
	I servizi igienici sono differenziati per il personale e le persone assistite	
	I locali e gli spazi devono possedere i requisiti previsti dalla normativa vigente in materia di radioprotezione	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono soddisfatti i requisiti impiantistici previsti per il blocco operatorio	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

PRE-SALA O SPAZIO PER L'OSSERVAZIONE DELLA PERSONA ASSISTITA

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
	letti tecnici	
	monitor defibrillatore con ECG a 12 derivazioni e pacemaker esterno	
	monitor multiparametrico con misurazione di ECG, analisi tratto ST-T e aritmie, pressione arteriosa incruenta e cruenta, saturazione di ossigeno, temperatura corporea pulsossimetro	
	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<p>L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p>	
--	--	--

SALA DI RADIOLOGIA INTERVENTISTICA E NEURORADIOLOGIA INTERVENTISTICA

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
	tavolo di cateterismo con possibilità di accesso dai due lati ed idoneo per tutte le procedure di rianimazione	
	sistema radiologico fisso per angiografia digitale dotato di soluzioni tecnologiche per la riduzione della dose	
	sistemi per l'acquisizione, visualizzazione, elaborazione e archiviazione delle immagini digitali (RIS/PACS)	
	iniettore angiografico	
	carrello per la gestione delle medicazioni con eventuale strumentario chirurgico	
	monitor defibrillatore con ECG a 12 derivazioni e pacemaker esterno	
	monitor paziente multiparametrico per monitoraggio parametri vitali (ECG, pressione arteriosa non invasiva, saturazione di ossigeno, temperatura corporea)	
	ventilatore polmonare (anche di tipo pediatrico in caso di procedure pediatriche)	
	pulsossimetro	
	pompa infusoriale (a siringa, peristaltica/volumetrica)	
	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
	lampada scialitica con alimentatore di sicurezza	
	fibrobroncoscopio/ laringoscopio/ sistemi di intubazione difficile con cannule tracheali (almeno in immediata disponibilità)	
	ecografo multidisciplinare	
	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità).; disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p>	
	Deve essere garantita la registrazione su supporto informatico (nel rispetto delle linee guida dell'Agenzia per l'Italia digitale) delle singole indagini e trattamenti con radiazioni ionizzanti nonché dei principali parametri tecnici a essi relativi, anche ai fini dell'invio in Regione e del confronto rispetto ai livelli diagnostici di riferimento (art.168 comma 1 D.Lgs.101/2020)	
	Sistema per la gestione sul referto radiologico dell'informazione relativa all'esposizione	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	radiologica connessa alla prestazione, in conformità alle linee guida in materia (art.161 comma 5 D.Lgs.101/2020)	
--	---	--

SALA DI REFERTAZIONE

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
	sistemi informatizzati per la: - elaborazione delle immagini - redazione dei referti - gestione della cartella clinica	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Nella struttura è garantita la possibilità di ricoverare, se necessario, i pazienti in degenza protetta (Rianimazione)	
	I servizi di RI dispongono di personale commisurato alla numerosità e complessità e tipologia di attività con impiego di radiazioni ionizzanti, come da riferimenti normativi della casistica trattata, con garanzia di attività h 24 (anche tramite la logica hub&spoke)	
	Procedure per soluzioni tecniche e/o organizzative per garantire continuità assistenziale in caso di guasto dell'angiografo fisso	
	Sono presenti documenti nei quali sia identificata la tipologia di prestazioni effettuate, la cui complessità è rapportata alle caratteristiche organizzative/strutturali/tecnologiche della macroattività	
	In relazione alle procedure diagnostico/terapeutiche individuate esistono protocolli di gestione/organizzazione delle attività svolte	
	Esistono procedure per la gestione del paziente nelle diverse fasi d'intervento	
	È individuato un medico Responsabile dell'attività svolta	
	È presente, ciascun per le proprie competenze e responsabilità, per ogni sala attiva: <ul style="list-style-type: none"> • un medico • un infermiere • un tecnico di radiologia • eventuale integrazione di ulteriore personale laddove se ne ravveda l'esigenza in base alla pratica clinica e alle indicazioni delle Società Scientifiche disponibilità di uno specialista in fisica medica per la struttura <i>N.B. In caso di attività su due sale attigue il tecnico di radiologia può essere condiviso</i>	
	Sono definite e specificatamente individuate le seguenti funzioni di responsabilità: <ul style="list-style-type: none"> • responsabile di impianto radiologico • specialista in fisica medica per le attività di competenza sulle attività con impiego di radiazioni ionizzanti • esperto di radioprotezione per gli aspetti di radioprotezione 	
	Durante lo svolgimento dell'attività è presente in struttura, prontamente disponibile, un Anestesista Rianimatore, e la Struttura ha definito e riportato in apposito elenco le procedure per le quali è necessaria la presenza dello stesso in sala	
	La Struttura ha definito le fasce orarie/giorni di apertura della/e sala/e	
	Sono previsti e descritti percorsi appropriati e possibilmente distinti per il paziente, gli operatori e lo strumentario, idonei a garantire la sicurezza	
	Deve essere attivo e documentato un programma di sorveglianza fisica della radioprotezione	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Sono intrapresi e documentati adeguati programmi di garanzia della qualità (D.Lgs.101/2020 art. 163 comma 3) e redatti i manuali di qualità (D.Lgs.101/2020 art. 164 comma 1) per ciascuna attrezzatura radiologica secondo quanto specificato dalla normativa vigente e dalle linee guida nazionali e internazionali (contenuti, protocolli di esecuzione, periodicità, responsabilità)	
--	--	--

STROKE UNIT (I Livello – II Livello)

codice paragrafo

R	T	I
---	---	---

La Stroke Unit è una struttura riservata a pazienti critici intensivi e sub intensivi che può essere prevista anche all'interno di un'unica area ad alto contenuto tecnologico ed assistenziale.

Garantisce:

- diagnosi tempestiva clinico strumentale del tipo di ictus, della causa che lo ha determinato e della gravità della malattia;
- pronta attuazione dei provvedimenti terapeutici più adeguati nella fase acuta.

Il DM 70/2015 definisce gli standard delle unità ospedaliere per il trattamento dei pazienti con ictus (Stroke Unit) e le strutture dedicate alla gestione dei pazienti con ictus cerebrale, prevedendone due livelli di complessità e operatività:

- Unità ospedaliere per il trattamento dei pazienti con ictus c.d. **Stroke Unit di I livello** (o area stroke), necessarie per rispondere diffusamente, a livello territoriale, al fabbisogno di ricovero e cura della maggior parte dei pazienti con ictus cerebrale;
 - Unità ospedaliere per il trattamento dei pazienti con ictus, c.d. **Stroke Unit di II livello** deve trattare almeno 500 casi/anno di ictus.

La Stroke Unit garantisce inoltre il trasferimento del paziente clinicamente stabilizzato in ambiente appropriato alla cura della condizione clinica e/o della patologia emergente.

I servizi per la gestione dello stroke in fase acuta sono organizzati in una "rete" integrata assistenziale a garanzia di una corretta ed efficace gestione del paziente.

La Stroke Unit di 1° livello, tramite appositi collegamenti funzionali con altre strutture (stroke unit di 2° livello), può garantire anche presso quest'ultime, trattamenti di tipo: neurochirurgico, di chirurgia vascolare o di neuroradiologia interventistica.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	La superficie minima per ogni degenza singola è di 16 mq	
2	La superficie minima per le degenze multiple è di 12 mq per posto letto	
3	La superficie minima consente agevoli manovre assistenziali sui quattro lati	
	Sono presenti:	
4	una zona filtro	
5	un locale medici	
6	un locale lavoro infermieri	
7	servizi igienici per il personale	
8	aree/arredi facilmente raggiungibili per lo stoccaggio di materiale di consumo, farmaci e dispositivi	
9	un deposito materiale pulito	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

10	un locale deposito materiale sporco dotato di vuotatoio e lavapadelle	
11	uno spazio adibito ai colloqui con i familiari	
12	un'area attesa/soggiorno visitatori	
13	un'area per disinfezione e lavaggio attrezzature e materiali	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
14	impianto di illuminazione di emergenza	
15	impianto per la continuità della alimentazione elettrica di sicurezza (le prese sotto UPS devono essere identificabili)	
16	numero di prese elettriche a posto letto (almeno 6 per posto letto)	
17	numero di prese dati a posto letto - almeno 1 per posto letto	
18	impianto dati/fonia	
19	presa forza motrice per apparecchiature portatili di radiologia	
20	impianto del vuoto e di distribuzione dei gas medicali con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto (almeno 2 prese per ossigeno, vuoto, aria compressa, per posto letto)	
21	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività (progettati e realizzati secondo le norme tecniche di settore): - una ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata (VCCC) secondo norme tecniche di settore - una temperatura interna compresa tra 20-24 °C - una umidità relativa compresa tra 40-60% classe filtri almeno H13 - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 6 v/h (12 v/h per le nuove strutture)	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	
23	letti tecnici radiotrasparenti elettrocomandati attrezzati per area critica e fisioterapia precoce, con sistemi antidecubito, funzionalmente e tecnologicamente adattabili ad entrambe le funzioni se prevista un'unica area multifunzione	
24	sistema di monitoraggio multiparametrico centralizzato per la rilevazione in ogni posto letto dei parametri vitali (ECG, pressione arteriosa in cuneo e cuneo, saturazione di ossigeno, temperatura)	
25	barella da trasporto per pazienti critici attrezzabile con ventilatore e monitor multiparametrico	
26	monitor multiparametrico da trasporto	
27	frigorifero biologico per la conservazione di farmaci da frigo o altro materiale termosensibile, dotato di controllo (visualizzazione e registrazione) della temperatura e relativo sistema di allarme	
28	ventilatore automatico per la ventilazione non invasiva (NIV) e per la ventilazione d'emergenza	
29	carrello per la gestione della terapia	
30	elettrocardiografo a 12 derivazioni	
31	monitor defibrillatore con ECG a 12 derivazioni e pacemaker esterno	
32	pulsossimetro	
33	pompe infusionali (a siringa, peristaltica/volumetrica)	
34	pompe per nutrizione enterale	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

35	sistema di aspirazione medica con impianto vuoto centralizzato	
36	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione d'emergenza e back-up	
37	carrello contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camicie, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>	
38	emogasanalizzatore (almeno in immediata disponibilità)	
39	sollevapazienti	
40	sistema pesa-paziente per posto letto	
41	ecografo con ecodoppler e sonda per doppler transcranico (almeno in immediata disponibilità)	
42	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)	
43	cartella clinica assistenziale informatizzata <i>Nota: entro 36 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del documento</i>	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	<i>Per le Unità ospedaliere per il trattamento dei pazienti con ictus, c.d. Stroke Unit (SU) di I livello o area stroke sono garantiti:</i>	
44	competenze multidisciplinari incluse o presenti nella struttura	
45	l'attività h 24 del Neurologo anche attraverso la pronta disponibilità all'interno della struttura ospedaliera sede della stroke unit	
46	personale infermieristico dedicato	
47	l'attività riabilitativa anche in fase precoce in base a percorsi di cura predefiniti (fisioterapia, logopedia, terapia occupazionale)	
48	la terapia fibrinolitica endovenosa	
49	la disponibilità H24 di Tomografia Computerizzata (TC) cerebrale e/o angio-TC con apparecchio volumetrico multistrato ad almeno 16 strati ed eventuale Risonanza magnetica (RM) encefalo, Risonanza magnetica con immagini pesate in diffusione (RM DWI), angio-RM	
50	la disponibilità della Diagnostica neurosonologica epiaortica e intracranica, ecodoppler dei tronchi sovra-aortici (TSA) ed ecocardiografia	
51	il collegamento operativo (protocolli condivisi di valutazione del danno e della disabilità, di indicatori di processo riabilitativo e di esito) con le Stroke Unit di II livello per invio immagini e consultazione con il territorio e con una o più strutture riabilitative	
52	Sono definiti e formalizzati rapporti di collaborazione (anche interaziendali) per l'immediata consulenza con Neurochirurgia (anche attraverso attività di telemedicina)	
54	<i>Per le Stroke unit 2° livello oltre a quanto sopra riportato sono garantiti i seguenti standard:</i>	
	È prevista e osservata la Procedura di <i>back transport</i> dalle Stroke Unit di 2° livello a quelle di 1° livello	
55	Neuroradiologia H24 con:	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	- TC volumetrica multistrato a 64 strati, con programmi di ricostruzione angiografica e perfusionale Sistema Risonanza magnetica da 1,5 Tesla con sequenze per: - immagini pesate in diffusione (RM DWI) - immagini pesate in perfusione (RM-PWI) - angio-RM con pacchetto a rapida effettuazione	
56	Interventistica endovascolare con angiografo digitale	
57	Neurochirurgia H24	
58	Chirurgia vascolare H24	
59	Angiografia cerebrale	
60	Fibrinolisi intra-arteriosa (urgenza)	
61	Trombectomia meccanica (urgenza), stent extra e intracranico	
62	Craniotomia decompressiva	
63	Clipping degli aneurismi	
64	Embolizzazione di malformazioni artero-venose, aneurismi, endoarteriectomia (urgenza)	

NITÀ SPINALE (COD. 28)

codice paragrafo

U S

Garantisce il percorso curativo-assistenziale del paziente con lesione al midollo spinale, traumatica e non, ad iniziare dalla fase dell'emergenza, subito dopo l'evento lesivo, la successiva fase clinica acuta, la fase clinica di stabilizzazione sino al recupero socio-familiare, la dimissione ed i successivi follow up periodici. Tutto il percorso deve essere garantito all'interno della struttura ospedaliera stessa, sede di DEA di II livello.

Il trattamento è finalizzato al recupero della massima autonomia e indipendenza della persona con lesione al midollo spinale, compatibilmente con il livello neurologico della lesione midollare e con le sue condizioni cliniche generali, ed è valutato anche attraverso l'utilizzo di scale di esito funzionali, secondo le linee guida nazionali ed internazionali. La fase di reinserimento socio-familiare, avviata già durante l'ospedalizzazione presso l'Unità Spinale, vede il coinvolgimento attivo, coordinato e armonizzato con i Distretti socio-sanitari e le strutture riabilitative territoriali di competenza, attraverso contatti continui e la condivisione degli interventi che si riterranno necessari, definiti in appositi protocolli.

L'Unità Spinale, oltre ai requisiti generali dell'ADEG, deve possedere:

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
1	un'area di degenza dedicata alla fase acuta dotata di 4 posti letto e sistema di chiamata con sensori adattabili	
2	un'area di degenza dedicata alla fase di stabilizzazione clinica e riabilitativa o per eventuali ricoveri dopo la dimissione per sopraggiunte gravi complicanze che necessitano di trattamento chirurgico o comunque di cure complesse erogabili solo in regime di ricovero con 2 posti letto	
3	un locale-palestra attiguo alle stanze di degenza per la collocazione delle attrezzature e degli ausili di uso quotidiano e per lo svolgimento dell'attività riabilitativa durante la fase acuta, quando le condizioni cliniche del paziente, non ancora stabilizzato, non permettono spostamenti fuori dal reparto	
4	un locale dedicato all'attività di terapia occupazionale e per il confezionamento e	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	manutenzione di ausili	
5	un locale ausilioteca per deposito del materiale e delle attrezzature e per archivio	
6	un locale riunioni per gli operatori, incontri con l'Associazione dei pazienti e familiari (counseling)	
7	un'area ambulatoriale per le attività di controllo clinico dell'evoluzione della disabilità (a livello dei poliambulatori)	
8	spazi attrezzati per il soggiorno, per attività fisica e ludico occupazionale	
9	Le camere di degenza sono attrezzate tutte con bagno accessibile, con w.c. doccia e relativi accessori e di dimensioni tali da permettere l'accesso agevole a letto, barella, carrozzina, deambulatore o sollevatore	
10	È garantita la possibilità anche logistica di effettuare il bagno/doccia ai pazienti allettati (bagno/doccia assistito con uso di barella doccia) <i>In alternativa al bagno assistito, un sistema di lavaggio a letto.</i>	
11	È allestito uno spazio per la gestione di pazienti dimessi per la rivalutazione globale e i trattamenti non erogabili in regimi diversi (es. pazienti in ventilazione domiciliare, ecc.)	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
12	impianto audio-visivo per ogni posto letto	
13	locali dotati di ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata (VCCC) secondo norme tecniche di settore	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	
14	letti per rieducazione motoria ad altezza variabile	
15	monitor multiparametrici per la rilevazione non invasiva dei parametri vitali (ECG, pressione arteriosa incurrente, saturazione di ossigeno, temperatura)	
16	apparecchiatura per la tosse assistita	
17	apparecchiatura per aerosol	
18	sistema per pressoterapia peristaltica per prevenzione trombosi venosa profonda (TVP)	
19	spirometro (almeno in immediata disponibilità)	
20	emogasanalizzatore (almeno in immediata disponibilità)	
21	ecografo multidisciplinare	
22	lampada scialitica per medicazioni e piccola chirurgia	
23	cicloergometri per arti superiori ed inferiori	
24	multipower (attrezzatura ginnica) per rinforzo dei diversi distretti muscolari	
25	parallele (per lesioni incomplete) e standing	
26	dotazione di carrozzine in relazione alla tipologia di paziente (carrozzine basculanti, leggere e super-leggere)	
27	sedia comoda	
28	sistema pesapersone per disabili	
29	ausili per la comunicazione	
30	attrezzature di terapia occupazionale per la mano del tetraplegico	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

31	attrezzature per sport terapia	
32	apparecchiatura per elettroterapia e per <i>Bio Feed Back</i>	
33	apparecchiatura per terapia fisica ad Ultrasuoni	
34	scanner vescicale per il monitoraggio della vescica neurologica	
35	sistema di irrigazione trans- anale (TAI) per gestione intestino neurologico	
36	barella doccia	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
37	È assicurata la presenza di una équipe multiprofessionale dedicata, formata, in base a quanto previsto dalle Linee Guida Ministeriali: - dirigenti medici con comprovata esperienza nel settore delle mielolesioni e delle complicanze acute ad esse correlate; - infermieri - OSS; - fisioterapisti; - terapisti occupazionali; - psicologi	
38	La struttura, mediante protocolli concordati e condivisi, si avvale delle seguenti attività specialistiche: • urologia, urodinamica ed andrologia • rianimazione-medicina d'urgenza • chirurgia plastica • medicina fisica e riabilitativa e neuroriabilitazione • medicina del dolore • ginecologia • nutrizione clinica • gastroenterologia • neurofisiologia • pneumologia • cardiologia • diagnostica per immagini, incluse TC e RM • radiologia interventistica	
39	È garantito il servizio/funzione di assistenza sociale	
40	È garantita l'attività del consulente alla pari (Peer Counsellor) svolta da persone con lesione midollare già stabilizzata in accordo con le Associazioni di volontariato	
41	L'équipe dell'Unità operativa elabora un Progetto Riabilitativo Individuale (PRI), nel pieno rispetto della centralità della persona con lesioni del midollo spinale, considerate le condizioni cliniche, la prognosi del recupero, e le condizioni socio familiari	
42	Il PRI è condiviso e partecipato dal paziente e dai familiari e/o congiunti, definisce i singoli programmi per il raggiungimento degli obiettivi	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

AREA DI DEGENZA GENERALE

codice paragrafo

A D E G

Il seguente paragrafo riporta i requisiti previsti per tutte le tipologie di degenza, ad eccezione del SPDC e CRRTDCPP.

In alcuni casi, per tipologie particolari, ad integrazione dei requisiti generali di cui sopra, sono stati previsti paragrafi ad hoc.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	L'area di degenza è strutturata in modo da garantire il rispetto della privacy dell'assistito e il comfort alberghiero	
2	<p>Nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale la camera di degenza è almeno delle seguenti dimensioni:</p> <p>1) 12 mq per posto letto (camera singola) 2) 7 mq per posto letto (camera multipla) 3) 9 mq per posto letto (camera pediatrica e ostetrica multipla)</p> <p><i>Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici</i></p> <p><i>Nota:</i> <i>Per le strutture già autorizzate alla realizzazione prima dell'approvazione del presente manuale in corso di realizzazione e per le strutture già attive prima dell'approvazione del presente manuale, 5 anni per l'adeguamento</i></p> <p><u>dalle seguenti dimensioni:</u></p> <p>1) 9 mq per posto letto (camera singola) 2) 7 mq per posto letto (camera multipla) 3) 9 mq per posto letto (camera pediatrica e ostetrica multipla)</p> <p><u>alle seguenti dimensioni:</u></p> <p>1) 12 mq per posto letto (camera singola) 2) 7 mq per posto letto (camera multipla) 3) 9 mq per posto letto (camera pediatrica e ostetrica multipla)</p> <p><i>Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici</i></p>	
3	<p>Nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale, nelle camere vi sono fino ad un massimo di 2 posti letto</p> <p>Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici.</p> <p><i>Nota:</i> Per le strutture già autorizzate alla realizzazione prima dell'approvazione del presente manuale in corso di realizzazione e per le strutture già attive prima dell'approvazione del presente manuale, presenza di un croprogramma di adeguamento al requisito che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni.</p>	
4	<p>Almeno il 10% delle camere di degenza ospita un solo letto</p> <p>Per unità operative con meno di 10 posti letto all'occorrenza individuare almeno 1 camera con 1 posto letto</p> <p><i>Nota: non si applica nelle degenze di solo DH/DS</i></p>	
5	<p>Esiste un servizio igienico con doccia interno alla camera di degenza</p> <p><i>Nota: Per le strutture già autorizzate alla realizzazione, prima dell'approvazione del presente manuale, o in corso di realizzazione e per le strutture già attive, il 50% delle camere di degenza è dotato di doccia accessibile ai portatori di disabilità; presenza di un cronoprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di dieci anni.</i></p> <p><i>Nota: Per le nuove strutture esiste un servizio igienico accessibile ai portatori di disabilità dotato di doccia all'interno di ciascuna camera di degenza.</i></p>	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Sono presenti:	
7	un bagno assistito qualora la tipologia dei pazienti e della degenza lo rendano necessario <i>In alternativa al bagno assistito, un sistema di lavaggio a letto</i>	
8	un locale per visita, medicazioni, indagini strumentali	
9	locali/aree di lavoro per il personale sanitario per le attività non di assistenza diretta	
10	un locale di soggiorno dei degenti qualora la tipologia dei pazienti e dell'attività lo renda necessario	
11	uno spazio di attesa per i visitatori	
12	uno spazio riservato per la comunicazione con i parenti	
13	un locale cucina	
14	un locale/spazio/arredo per il deposito del materiale pulito	
15	un locale per il materiale sporco dotato di vuotatoio e lava padelle e/o attrezzature per l'eliminazione dei prodotti monouso per l'evacuazione	
16	un locale/spazio/arredo per il deposito di materiale di consumo, attrezzature, strumentazioni	
17	un servizio igienico riservato al personale	
18	uno spazio per il personale con funzione di coordinamento	
19	È presente la possibilità di assistere il neonato secondo la modalità del Rooming- in <i>Nota: Per le degenze di Ostetricia</i>	
20	È presente un locale di soggiorno e svago ad uso esclusivo dei bambini proporzionato al loro numero <i>Nota: Per le degenze pediatriche</i>	
21	I locali di degenza sono adeguati a quanto previsto dalla Legge 135/90 e successive modifiche ed integrazioni <i>Nota: Per le degenze di malattie infettive</i>	
22	Gli ambienti di degenza dove si somministrano farmaci antiblastici sono conformi alla specifica normativa vigente	
23	I locali di degenza destinati a pazienti immunodepressi (es. soggetti sottoposti a trapianto) sono adeguati alle norme tecniche specifiche vigente	
24	I locali di degenza destinati a pazienti sottoposti a terapia radiometabolica sono adeguati alle norme tecniche specifiche radio protezionistiche vigente	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
25	impianto di illuminazione di sicurezza esteso in camere di degenza e nei bagni	
27	impianto di alimentazione elettrica di sicurezza	
28	prese elettriche a posto letto (almeno 3 per posto letto)	
29	prese dati a posto letto (almeno una per posto letto)	
30	impianto fonia/dati	
31	presa forza motrice per apparecchiature portatili di radiologia	
32	impianto di chiamata con segnalazione acustica e luminosa per ogni posto letto	
33	impianto del vuoto e di distribuzione dei gas medicali con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto (almeno una presa per ossigeno, vuoto, per posto letto)	
34	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: <ul style="list-style-type: none"> - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% 	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	- un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h <i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un cropprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i>	
35	lavabi dotati di comando non manuale (nei locali per visita e medicazioni)	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
37	letti articolati elettrici ad altezza variabile, dotati di sponde bilaterali	
38	materassi antidecubito ad alta e media protezione, di vario tipo a seconda delle esigenze specifiche, provvisti di specifica procedura per la sanificazione	
39	carrello per la gestione della terapia	
40	carrello per la gestione delle medicazioni con eventuale strumentario chirurgico	
41	elettrocardiografo a 12 derivazioni	
42	pulsossimetro	
43	pompe infusionali (a siringa, peristaltica/volumetrica)	
44	pompe per nutrizione enterale	
45	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
46	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile), con relativa lista di carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i> <i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i>	
47	attrezzature per mobilizzazione/mobilità compresi ausili tecnici per la mobilità (corrimano almeno negli spazi comuni, deambulatori)	
48	Sollevapazienti a norma (in relazione alla valutazione dei rischi)	
49	frigorifero biologico per la conservazione di farmaci da frigo o altro materiale termosensibile, dotato di controllo (visualizzazione e registrazione) della temperatura e relativo sistema di allarme	
50	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
51	In ogni struttura di ricovero a ciclo continuativo e/o diurno per acuti è compilata, per ogni ricoverato, la cartella clinica-assistenziale	
52	La cartella clinica-assistenziale deve essere conforme alle normative vigenti in ambito	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	nazionale e regionale	
53	La conservazione della cartella clinica-assistenziale deve essere attuata in modo conforme alle normative vigenti	

SERVIZIO PSICHIATRICO DI DIAGNOSI E CURA

codice paragrafo

S	P	D	C
----------	----------	----------	----------

Servizio ospedaliero dove vengono attuati trattamenti psichiatrici volontari ed obbligatori in condizioni di ricovero. Esplica, inoltre, attività di consulenza agli altri servizi ospedalieri. È ubicato all'interno delle strutture ospedaliere ed è parte integrante del Dipartimento di Salute Mentale, anche quando l'ospedale in cui è ubicato non sia amministrato dalla stessa Azienda sanitaria. È presente nei presidi sede di DEA.

Per il presente paragrafo non sono richiesti i requisiti ADEG.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	La degenza è collocata a piano terra con possibilità di accesso a spazi di verde/giardino di pertinenza della struttura <i>Nota: nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale</i>	
2	L'area di degenza è strutturata in modo da garantire il rispetto della privacy della persona assistita e comfort alberghiero	
3	L'area di degenza è strutturata in modo da garantire le esigenze di sicurezza nelle sue declinazioni inerenti la prevenzione dell'autolesionismo (es. serramenti di idonei materiali e modalità costruttive, arredi conformi, ecc.) e la garanzia della continuità del ciclo assistenziale in regime di ospedalizzazione (es. vie di accesso e di uscita controllabili, sorveglianza continua o soluzioni tecniche adeguate, ecc.)	
4	Per le degenze psichiatriche il numero totale dei posti letto non è superiore a 16	
5	Nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale la camera di degenza è almeno delle seguenti dimensioni: <ul style="list-style-type: none"> • 12 mq per posto letto (camera singola) • 7 mq per posto letto (camera multipla) <i>Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici</i> <i>Nota:</i> <i>Per le strutture già autorizzate alla realizzazione prima dell'approvazione del presente manuale in corso di realizzazione e per le strutture già attive prima dell'approvazione del presente manuale, 10 anni per l'adeguamento</i> <u>dalle seguenti dimensioni:</u> <ul style="list-style-type: none"> • 9 mq per posto letto (camera singola) • 7 mq per posto letto (camera multipla) <u>alle seguenti dimensioni:</u> <ul style="list-style-type: none"> • 12 mq per posto letto (camera singola) • 7 mq per posto letto (camera multipla) <i>Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici</i>	
6	In ogni camera di degenza sono previsti al massimo 2 posti letto; le camere sono separate per sesso	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

7	È disponibile almeno una camera di degenza con posto letto singolo	
	Sono presenti:	
8	un servizio igienico ogni 2 posti letto	
9	una doccia/vasca almeno ogni 4 posti letto	
10	un bagno assistito	
11	un locale per visita e medicazioni	
12	una stanza soggiorno/attività ricreative	
13	un locale per visite e colloqui	
14	un locale sala pranzo <i>Nota: Per le strutture esistenti è possibile l'uso polifunzionale dei locali</i>	
15	un locale/spazio per il deposito di materiale pulito	
16	un locale per deposito attrezzature	
17	un locale per il materiale sporco dotato di vuotatoio e lavapadelle e/o attrezzature per l'eliminazione dei prodotti monouso per l'evacuazione	
18	locali/aree di lavoro per il personale sanitario per le attività non di assistenza diretta	
19	uno spazio per il personale con funzione di coordinamento	
20	un locale cucina	
21	uno spazio di attesa per i visitatori	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
22	impianto di illuminazione di emergenza	
23	luci di sicurezza nelle camere e nei bagni	
24	impianto di alimentazione elettrica di sicurezza	
25	numero 3 prese elettriche a posto letto	
26	impianto fonìa/dati	
27	presa forza motrice per apparecchiature portatili di radiologia	
28	impianto di chiamata con segnalazione acustica e luminosa per ogni posto letto	
29	impianto del vuoto e di distribuzione dei gas medicali con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto	
30	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h <i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un cropprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i>	
31	lavabi dotati di comando non manuale (nei locali per visita e medicazioni)	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
33	letti articolati regolabili ad altezza variabile, dotati di sponde bilaterali	
34	carrello per la gestione della terapia	
35	elettrocardiografo a 12 derivazioni	
36	pulsossimetro	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

37	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione (in immediata disponibilità)	
38	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p> <p><i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i></p>	
39	attrezzature per mobilitazione/mobilità compresi ausili tecnici per la mobilità (corrimano almeno negli spazi comuni, deambulatori)	
40	sollevapazienti	
41	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
42	In ogni struttura di ricovero a ciclo continuativo e/o diurno per acuti è compilata, per ogni assistito, la cartella clinica-assistenziale	
43	La cartella clinica-assistenziale è conforme alle normative vigenti in ambito nazionale e regionale	
44	La conservazione della cartella clinica-assistenziale risulta conforme alle normative vigenti	
45	Sono presenti documenti organizzativi che declinano i rapporti funzionali con le strutture territoriali del Dipartimento di Salute mentale di riferimento	
46	È presente un documento di funzionamento e regolamento delle attività di reparto che contiene protocolli scritti per la prevenzione e gestione degli atti auto ed etero aggressivi, gestione delle crisi, prevenzione e gestione dell'allontanamento dal reparto	

LUNGODEGENZA (COD. 60)

Codice paragrafo

L **D**

Le strutture di lungodegenza assistono in regime di ricovero pazienti non autosufficienti, provenienti dalle diverse aree assistenziali mediche e chirurgiche ospedaliere per acuti, affetti da patologie ad equilibrio instabile e disabilità croniche non stabilizzate che hanno bisogno di trattamenti sanitari rilevanti, anche orientati al recupero, e di sorveglianza medica continuativa nelle 24 ore, nonché di assistenza infermieristica non erogabile in forme alternative.

Le strutture di Lungodegenza, oltre ai requisiti generali dell'ADEG, possiedono

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	barella doccia	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
2	Esiste evidenza della diversa provenienza del paziente da U.O. per acuti; da U.O. di riabilitazione intensiva	
3	Esistono e vengono applicate procedure per l'accesso alla Lungodegenza	
4	È garantita ai pazienti assistenza medica continuativa nelle 24 ore nella struttura ospedaliera nel cui contesto è inserita la degenza	
5	È garantita ai pazienti assistenza infermieristica continuativa nelle 24 ore	
6	Esistono modalità operative che facilitino le relazioni con la famiglia e favoriscano la partecipazione della stessa al progetto assistenziale individualizzato (PAI)	
7	È garantito un servizio/funzione sociale, psicologico e dietologico-nutrizionale	
8	È presente la procedura che utilizza il modulo di dimissione protetta SIRTE (sistema informativo rete territoriale)	
9	In caso di riacutizzazione della patologia di base e/o di insorgenza di complicanze è garantito il tempestivo trasferimento nell'unità operativa per acuti	

RIABILITAZIONE INTENSIVA OSPEDALIERA (COD.56)

Codice paragrafo

R I O

Struttura che eroga, in regime di ricovero, interventi riabilitativi indifferibili a pazienti con menomazioni e disabilità complesse che richiedono, in ragione della gravità e della scarsa autonomia, programmi di riabilitazione intensiva (almeno 3 ore/die). Le condizioni trattate prevedono tutela medica nelle 24H, interventi di nursing ad elevata specificità e di prevenzione secondaria, interventi valutativi medico-specialistici, valutazioni terapeutiche, riabilitative e rieducative intensive non erogabili in altra forma.

Le Unità operative garantiscono un approccio multidisciplinare alla disabilità.

Gli interventi sono rivolti a pazienti con menomazioni e disabilità recuperabili.

Le strutture di Riabilitazione Intensiva Ospedaliera, oltre ai requisiti generali dell'ADEG possiedono:

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	La U.O. di Riabilitazione Intensiva è collocata all'interno di un presidio ospedaliero monospecialistico o polispecialistico	
	Sono presenti:	
2	un'area attrezzata per colloquio ed addestramento familiari	
3	un locale attrezzato per la consumazione dei pasti, soggiorno e tempo libero	
4	un'area adibita ad ambiente palestra, dimensionata in relazione al volume e tipologia delle persone assistite	
5	Le dimensioni dei locali di degenza sono tali da permettere l'accesso agevole al letto mediante barella, carrozzina, deambulatore o sollevatore	
6	I tavoli hanno un'altezza tale da consentire l'inserimento della carrozzina	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	
7	letti articolati elettrici ad altezza variabile, dotati di sponde bilaterali e relativi "trapezi" e "archetti alzacoperte	
8	letto di grandi dimensioni per rieducazione motoria ad altezza variabile (tipo Bobath)	
9	letti di verticalizzazione ad altezza ed inclinazione variabile	
10	lettino per rieducazione motoria ad altezza variabile elettricamente	
11	sollevatori elettrici con diverse tipologie di imbragatura (fasce, amaca standard e amaca con poggiatesta) in relazione alla numerosità dei pazienti	
12	una dotazione di carrozzine di tipologia e qualità adeguate alle tipologie delle patologie trattate, al numero di posti letto e complete di accessori	
13	presidi e ausili per la deambulazione e la mobilità del paziente	
14	standing ad altezza variabile	
15	dispositivi per BFB (Bio Feed Back)	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
16	Sono presenti e vengono rispettati protocolli/procedure condivisi con le strutture invianti in riferimento all'appropriatezza dei ricoveri	
17	È presente un team multiprofessionale composto almeno da: medico fisiatra, infermiere, OSS, fisioterapista e/o professionisti specifici per l'attività assistenziale erogata (esempio team specifico per attività di DCA*) <i>*Disturbi del Comportamento Alimentare</i>	
18	Il team multiprofessionale svolge le seguenti funzioni: <ul style="list-style-type: none"> • valutazione, • elaborazione e stesura del progetto riabilitativo • elaborazione e stesura dei programmi riabilitativi • erogazione del trattamento riabilitativo • educazione e training • mantenimento rapporti funzionali con servizi di supporto in ragione alle necessità del paziente • pianificazione della dimissione • educazione ed assistenza agli utenti nella gestione delle risorse disponibili nel lungo periodo • organizzazione riunioni periodiche 	
19	È garantita l'attività di terapia occupazionale	
20	È garantito il servizio/funzione di assistenza psico-sociale	
21	È presente, adottato e monitorato un protocollo per la prevenzione e il trattamento delle lesioni da pressione	
22	La presa in carico viene realizzata attraverso la predisposizione di un Progetto Riabilitativo Individuale, (contenente programmi riabilitativi specifici) documentato nella cartella clinica-assistenziale, alla cui redazione collaborano i componenti del team multiprofessionale, ciascuno per le proprie competenze	
23	È prevista la misurazione dei miglioramenti delle persone assistite e quindi del raggiungimento degli obiettivi funzionali, attraverso l'utilizzo di scale di valutazione validate e/o riconosciute dalle società scientifiche di riferimento	
24	Ai fini di una confrontabilità dei risultati viene usata una scala di valutazione per il monitoraggio del recupero funzionale che permetta un confronto nazionale, comunitario e/o Internazionale	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

25	Esiste una procedura per garantire la continuità assistenziale con l'Unità Post Acuzie di alta specialità cod. 75	
26	Esiste una procedura per garantire la continuità assistenziale al progetto riabilitativo, che preveda la comunicazione al medico curante, l'addestramento dei familiari e l'acquisizione dei materiali necessari per il proseguimento delle cure a domicilio, se necessario	
27	È redatto un programma di follow up, condiviso con strutture riabilitative territoriali e comunicato ai MMG e PLS	
28	Sono disponibili e vengono applicati protocolli diagnostico terapeutici per le principali patologie trattate	

UNITÀ DI NEURORIABILITAZIONE AD ALTA INTENSITÀ (COD.75)

Codice paragrafo

N	R	A	I
---	---	---	---

L'Unità di neuro-riabilitazione cod.75 ad alta intensità (unità gravi cerebrolesioni acquisite) è finalizzata al trattamento dei soggetti affetti da gravi cerebro lesioni intese come persone affette da danno cerebrale acquisito, tale da determinare una condizione di coma più o meno protratto (minimo 24 ore) con punteggio G.C.S. (Glasgow Coma Scale) inferiore o uguale ad 8 in fase acuta. In tali UU. OO. devono essere assicurate, anche tramite collegamenti funzionali, le seguenti attività specialistiche: rianimazione e terapia intensiva, neurochirurgia, medicina riabilitativa, neurologia, otorinolaringoiatria, oculistica, chirurgia generale, medicina generale, endocrinologia, psichiatria, chirurgia maxillofacciale, ortopedia e traumatologia.

Criteria di inclusione

- a) Coma con Glasgow Coma Scale (GCS) < 8 nella fase acuta (trauma cranico e coma di altra causa);
c) Durata del coma di almeno 24 ore.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
1	almeno una stanza singola attrezzata per eventuale necessità di isolamento dell'assistito, per problematiche infettive a particolare rischio di contagio o particolari problematiche neuropsicologiche di difficile contenzione	
2	stanze con videosorveglianza, per il controllo anche notturno di problematiche mediche e/o neuropsicologiche complesse	
3	almeno n.2 posti letto dotati di monitoraggio intensivo delle funzioni vitali ed eventuale ventilazione meccanica destinati ai pazienti recentemente trasferiti dalle unità di cure intensive che possono avere necessità o per situazioni di possibile aggravamento	
4	n.2 servizi igienici assistiti per pazienti non autosufficienti, di cui uno dotato di ampia vasca per immersione totale del paziente in posizione supina	
5	una sala medicazione attrezzata anche per la piccola chirurgia (compresa lampada scialitica e stativo)	
6	una sala per le riunioni dell'équipe riabilitativa e terapia di gruppo per i pazienti (musicoterapia, terapia cognitiva di gruppo ecc.)	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
------	-----------	----------

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Sono presenti:	
7	impianto di illuminazione di emergenza	
8	luci di sicurezza nelle camere e nei bagni	
9	impianto di alimentazione elettrica di sicurezza	
10	numero di prese elettriche a posto letto (almeno 6 per posto letto)	
12	prese dati a posto letto (almeno una per posto letto)	
13	presa forza motrice per apparecchiature portatili di radiologia	
14	impianto di chiamata con segnalazione acustica e luminosa per ogni posto letto	
15	impianto del vuoto e di distribuzione dei gas medicali con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto (almeno una presa per ossigeno, vuoto, per posto letto)	
16	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% <p>un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h</p> <p><i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un cropprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i></p>	
17	lavabi dotati di comando non manuale (nei locali per visita e medicazioni)	
18	impianto fonia/dati	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
19	letti articolati elettrici ad altezza variabile, dotati di sponde bilaterali	
20	materassi antidecubito ad alta e media protezione, di vario tipo a seconda delle esigenze specifiche	
21	letti di verticalizzazione ad altezza ed inclinazione variabile	
22	lettini per rieducazione motoria ad altezza variabile elettricamente	
23	carrello per la gestione della terapia	
24	elettrocardiografo a 12 derivazioni	
25	monitor defibrillatore con ECG a 12 derivazioni e pacemaker esterno	
26	monitor paziente multiparametrico per la rilevazione dei parametri vitali (ECG, pressione arteriosa non invasiva, saturazione di ossigeno, temperatura corporea)	
27	ventilatore polmonare fisso	
28	ventilatore polmonare da trasporto	
29	pulsossimetro	
30	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
31	pompe infusionali (a siringa, peristaltica/volumetrica)	
32	pompe per nutrizione enterale	
33	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa</p>	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i> <i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i>	
34	fibrobroncoscopio/laringoscopia/sistemi di intubazione difficile con cannule tracheali (almeno in immediata disponibilità)	
35	apparecchiatura per aerosol	
36	sistema pesapersona per disabili	
37	spirometro (almeno in immediata disponibilità)	
38	emogasanalizzatore (almeno in immediata disponibilità)	
39	sollevapazienti di cui almeno due elettrici, uno a barella e con diverse tipologie di imbracature (ad amaca standard, ad amaca con appoggiatesta), con possibilità di raccolta e deposizione del paziente a livello del pavimento	
40	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
41	L'unità è collegata funzionalmente con unità di Riabilitazione Intensiva (cod.56), e Unità per successiva Riabilitazione Estensiva e ambulatoriale/domiciliare, per garantire il completo percorso di recupero, ovvero con unità residenziali del tipo SUAP (Speciali Unità di Accoglienza Permanente), strutture per l'emergenza e urgenza con i reparti per acuti ad elevata complessità (ad esempio neurochirurgia), attraverso protocolli definiti a livello regionale	
42	Terapia riabilitativa e nursing riabilitativo > 2 ore al giorno	
43	L'attività medica è integrata con l'accesso programmato almeno delle seguenti specialità: neurologia, urologia, neurochirurgia, chirurgia generale e plastica	
44	Esistono protocolli diagnostici terapeutici assistenziali, che contemplino anche indagini neurofisiologiche e di neuroimaging avanzate di:	
45	gestione dell'affrancamento progressivo dalla nutrizione parenterale ed enterale	
46	nursing intensivo	
47	riabilitazione foniatrica	
48	training deglutito rio	
49	rieducazione respiratoria	
50	riabilitazione e gestione dei disturbi comportamentali	
	Esistono procedure formalizzate per:	
51	l'accesso appropriato dalle strutture ospedaliere per acuti	
52	il raccordo con i servizi sanitari del distretto di residenza del paziente per assicurare la continuità degli interventi riabilitativi dopo la dimissione	
	È garantito:	
53	il supporto dell'assistente sociale nelle procedure e nelle pratiche necessarie al riconoscimento dei benefici di legge, di integrazione e/o trasferimento in altre strutture	
54	la fornitura di ausili in base alle vigenti disposizioni normative	
55	un'attività di psicologia clinica dedicata all'accoglienza e al supporto di familiari	
56	un'attività di neuropsicologia dedicata alla riabilitazione cognitiva per la valutazione e il trattamento dei disturbi neuropsicologici dei pazienti post-comatosi	
57	la possibilità di eseguire elettromiografie, elettroencefalografie, potenziali evocati somatosensoriali, potenziali evocati motori	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

58	l'esecuzione della spirometria	
59	l'esecuzione della EGA (emogasanalisi)	
60	l'esecuzione del test di valutazione urodinamica	
61	l'esecuzione degli esami di monitoraggio pressorio	
62	Sono presenti collegamenti funzionali per le attività di consulenza necessarie al trattamento in funzione della tipologia delle persone assistite	

DAY-HOSPITAL

codice paragrafo

D H

Struttura in cui vengono garantite le prestazioni assistenziali programmabili, appartenenti a branche specialistiche diverse, volte ad affrontare patologie o problemi acuti che richiedono inquadramento diagnostico, terapia, accertamenti clinici, diagnostici o strumentali, nonché assistenza medico-infermieristica prolungata, non eseguibili in ambulatorio.

L'attività si articola in uno o più accessi di durata limitata ad una sola parte della giornata, senza necessità di pernottamento.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

I requisiti minimi strutturali, impiantistici ed organizzativi del day hospital, se non costituito in unità operativa autonoma, sono gli stessi dell'area di degenza di appartenenza.

I requisiti sottoelencati sono relativi soltanto alle strutture che sono organizzate autonomamente per eseguire esclusivamente trattamenti in regime di day hospital

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	L'area di degenza è strutturata in modo da garantire il rispetto della privacy dell'assistito ed un adeguato confort di tipo alberghiero	
2	<p>Nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale la camera di degenza è almeno delle seguenti dimensioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 12 mq per posto letto (camera singola) • 7 mq per posto letto (camera multipla) • 9 mq per posto letto (camera pediatrica multipla) <p><i>Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici</i></p> <p><i>Nota:</i> <i>Per le strutture già autorizzate alla realizzazione prima dell'approvazione del presente manuale in corso di realizzazione e per le strutture già attive prima dell'approvazione del presente manuale, 5 anni per l'adeguamento</i></p> <p><u>dalle seguenti dimensioni:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • 9 mq per posto letto (camera singola) • 7 mq per posto letto (camera multipla) • 9 mq per posto letto (camera pediatrica multipla) 	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<p><u>alle seguenti dimensioni:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • 12 mq per posto letto (camera singola) • 7 mq per posto letto (camera multipla) • 9 mq per posto letto (camera pediatrica multipla) <p><i>Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici</i></p>	
3	<p>Nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale, nelle camere vi sono fino ad un massimo di 2 posti letto</p> <p>Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici.</p> <p>Nota: Per le strutture già autorizzate alla realizzazione prima dell'approvazione del presente manuale in corso di realizzazione e per le strutture già attive prima dell'approvazione del presente manuale, presenza di un croprogramma di adeguamento al requisito che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni.</p>	
4	<p>Esiste almeno un servizio igienico ogni 4 posti letto</p> <p>Nota: Per le nuove strutture di DH il bagno interno deve essere presente in almeno il 25% delle camere e accessibile ai portatori di disabilità secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti</p>	
5	<p>Vi è la presenza di almeno un servizio igienico al piano accessibile ai portatori di disabilità secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti.</p> <p>Nota: per le nuove strutture progettate dopo l'approvazione del presente manuale nelle camere di degenza tutti i servizi igienici sono accessibili ai portatori di disabilità; almeno il 50% dei servizi igienici al piano sono accessibili ai portatori di disabilità. In entrambi i casi si applicano le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti</p>	
	Sono presenti:	
6	un locale per visita, medicazioni, indagini strumentali	
7	locali/aree di lavoro per il personale sanitario per le attività non di assistenza diretta	
8	uno spazio di attesa per gli accompagnatori	
9	uno spazio riservato per la comunicazione con i parenti	
10	un locale cucinetta	
11	un locale/spazio/arredo per il deposito del materiale pulito	
12	un locale per il materiale sporco dotato di vuotatoio e lavapadelle e/o attrezzature per l'eliminazione dei prodotti monouso per l'evacuazione	
13	un locale/spazio/arredo per il deposito di materiale di consumo, attrezzature, strumentazioni	
14	un servizio igienico riservato al personale	
15	uno spazio per il personale con funzione di coordinamento	
16	In caso di attività dedicate esclusivamente ai pazienti in età pediatrica è presente un locale di soggiorno e svago ad uso esclusivo dei bambini proporzionato al loro numero	
17	Gli ambienti di degenza dove si somministrano farmaci antiblastici devono essere conformi alla specifica normativa vigente	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
18	impianto di illuminazione di emergenza	
19	luci di sicurezza nelle camere e nei bagni	
20	impianto di alimentazione elettrica di sicurezza	
21	prese elettriche a posto letto (almeno 3)	
22	impianto fonia/dati	
23	presa forza motrice per apparecchiature portatili di radiologia	
24	impianto di chiamata con segnalazione acustica e luminosa per ogni posto letto	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

25	impianto del vuoto e di distribuzione dei gas medicali con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto (almeno una presa per ossigeno, vuoto, per posto letto)	
26	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h <p><i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un croprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i></p>	
27	lavabi dotati di comando non manuale (nei locali per visita e medicazioni)	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono disponibili in quantità adeguata in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
29	letti articolati elettrici ad altezza variabile, dotati di sponde bilaterali	
30	carrello per la gestione della terapia	
31	carrello per la gestione delle medicazioni con eventuale strumentario chirurgico	
32	elettrocardiografo a 12 derivazioni	
33	pulsossimetro	
34	pompe infusionali (a siringa, peristaltica/volumetrica)	
35	pompe per nutrizione enterale	
36	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
37	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p> <p><i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i></p>	
38	attrezzature per mobilitazione/mobilità compresi ausili tecnici per la mobilità (corrimano almeno negli spazi comuni, deambulatori) e trasporto assistiti	
39	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
40	La dotazione organica del personale medico ed infermieristico è rapportata al volume delle attività e delle patologie trattate	
41	È presente un coordinatore infermieristico in relazione ai volumi di attività ed all'organizzazione definita	
42	Sono presenti procedure per:	
43	l'informazione sulle modalità ed il decorso dell'attività diagnostico-terapeutica prevista ed il consenso informato	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

44	la sorveglianza continua della persona assistita ed il monitoraggio dei parametri vitali adeguato alle procedure cui questa viene sottoposta e per tutta la durata della prestazione	
45	la gestione delle possibili complicanze cliniche degli assistiti	
46	In ogni struttura di ricovero a ciclo diurno è compilata la cartella clinica-assistenziale che deve essere conforme alle normative vigenti in ambito nazionale e regionale	
47	La conservazione della cartella clinica-assistenziale deve essere attuata in modo conforme alle normative vigenti	
48	La lettera di dimissione garantisce la continuità assistenziale con il MMG o PLS evidenziando: <ul style="list-style-type: none"> • il nominativo del responsabile clinico • la procedura eseguita • l'ora dell'inizio e della fine della procedura • le eventuali tecniche sedative del dolore o il tipo di anestesia praticata • i consigli terapeutici proposti Contiene inoltre le indicazioni per la reperibilità medica ed i contatti con struttura organizzativa di riferimento nelle successive 24 ore	

DAY SURGERY

codice paragrafo

D S

Struttura in cui vengono garantiti interventi chirurgici e procedure invasive programmabili che, per complessità di esecuzione, durata dell'intervento, rischi di complicazioni e condizioni sociali e logistiche del paziente, sono eseguibili in sicurezza nell'arco della giornata, senza necessità di osservazione post-operatoria prolungata e, comunque, senza osservazione notturna. Sono garantite anche le prestazioni propedeutiche e successive, l'assistenza medico-infermieristica e la sorveglianza infermieristica fino alla dimissione.

I requisiti minimi strutturali, impiantistici ed organizzativi del day surgery, se non costituito in unità operativa autonoma, sono gli stessi dell'Unità Operativa di appartenenza e della sala operatoria.

Le strutture sanitarie ospedaliere ed extraospedaliere, che erogano attività in regime di day surgery senza disporre al proprio interno di una unità operativa di anestesia e rianimazione con posti letto, devono garantire la presenza di un anestesista/rianimatore almeno per le due ore successive all'intervento chirurgico, un servizio di guardia medica interna 24 ore su 24, la copertura in pronta disponibilità di un anestesista per le ore di non presenza in ospedale. Si individuano i pazienti afferenti alle classi ASA 1 e ASA 2 come possibili candidati alle prestazioni effettuabili nei presidi extraospedalieri di day surgery (DM 70).

I requisiti (strutturali, impiantistici, tecnologici, organizzativi) delle unità di Day Surgery autonome, anche extraospedaliere, sono costituiti da una prima serie inerente la degenza e da una seconda serie relativa alla sala operatoria dedicata.

DEGENZA

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	L'area di degenza è strutturata in modo da garantire il rispetto della privacy dell'assistito ed un adeguato confort di tipo alberghiero	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

2	<p>Nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale la camera di degenza è almeno delle seguenti dimensioni:</p> <ul style="list-style-type: none"> • 12 mq per posto letto (camera singola) • 7 mq per posto letto (camera multipla) <p><i>Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici</i></p> <p><i>Nota:</i> <i>Per le strutture già autorizzate alla realizzazione prima dell'approvazione del presente manuale in corso di realizzazione e per le strutture già attive prima dell'approvazione del presente manuale, 5 anni per l'adeguamento</i></p> <p><u>dalle seguenti dimensioni:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • 9 mq per posto letto (camera singola) • 7 mq per posto letto (camera multipla) <p><u>alle seguenti dimensioni:</u></p> <ul style="list-style-type: none"> • 12 mq per posto letto (camera singola) • 7 mq per posto letto (camera multipla) <p><i>Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici</i></p>	
3	<p>Nelle strutture di nuova realizzazione dopo l'approvazione del presente manuale, nelle camere vi sono fino ad un massimo di 2 posti letto tutte dotate di servizi igienici all'interno.</p> <p>Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici</p> <p><i>Nota: Per le strutture già autorizzate alla realizzazione prima dell'approvazione del presente manuale in corso di realizzazione e per le strutture già attive prima dell'approvazione del presente manuale, presenza di un cronoprogramma di adeguamento al requisito che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i></p>	
4	<p>Vi è la presenza di almeno un servizio igienico al piano accessibile ai portatori di disabilità secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti.</p> <p><i>Nota: per le nuove strutture progettate dopo l'approvazione del presente manuale nelle camere di degenza tutti i servizi igienici sono accessibili ai portatori di disabilità; almeno il 50% dei servizi igienici al piano sono accessibili ai portatori di disabilità. In entrambi i casi si applicano le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti</i></p>	
	Sono presenti:	
5	un locale per visita, medicazioni, indagini strumentali	
6	locali/aree di lavoro per il personale sanitario per le attività non di assistenza diretta	
7	uno spazio di attesa per i visitatori	
8	uno spazio riservato per la comunicazione con i parenti <i>Nota: Tale spazio può essere anche in comune qualora siano presenti degenze limitrofe</i>	
9	un locale cucinetta	
10	un locale/spazio/arredo per il deposito del materiale pulito	
11	un locale per il materiale sporco dotato di vuotatoio e lavapadelle e/o attrezzature per l'eliminazione dei prodotti monouso per l'evacuazione	
12	un locale/spazio/arredo per il deposito di materiale di consumo, attrezzature, strumentazioni	
13	uno spazio per il personale con funzione di coordinamento	
14	un servizio igienico riservato al personale	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
15	impianto di illuminazione di emergenza	
16	luci di sicurezza nelle camere e nei bagni	
17	impianto di alimentazione elettrica di sicurezza	
18	prese elettriche a posto letto (almeno 3 per posto letto)	
19	impianto fonìa/dati	
20	prese dati a posto letto (almeno una per posto letto)	
21	presa forza motrice per apparecchiature portatili di radiologia	
22	impianto di chiamata con segnalazione acustica e luminosa per ogni posto letto	
23	impianto del vuoto e di distribuzione dei gas medicali con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto (almeno una presa per ossigeno, vuoto, per posto letto)	
24	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h <p><i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un cropprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i></p>	
25	lavabi dotati di comando non manuale (nei locali per visita e medicazioni)	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	
27	letti articolati elettrici ad altezza variabile, dotati di sponde bilaterali	
28	carrello per la gestione della terapia	
29	carrello per la gestione delle medicazioni con eventuale strumentario chirurgico	
30	elettrocardiografo a 12 derivazioni	
31	pulsossimetro	
32	pompe infusione (a siringa, peristaltica/volumetrica)	
33	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
34	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p> <p><i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i></p>	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

35	attrezzature per mobilitazione/mobilità compresi ausili tecnici per la mobilità (corrimano almeno negli spazi comuni, deambulatori)	
36	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
37	La dotazione organica del personale medico ed infermieristico è rapportata al volume delle attività e delle patologie trattate	
38	Per ogni attività clinica svolta è individuato un medico responsabile	
39	È presente un coordinatore infermieristico in relazione ai volumi di attività ed all'organizzazione definita	
40	Tutti gli assistiti prima dell'intervento chirurgico vengono sottoposti preventivamente a visita ambulatoriale chirurgica	
41	Tutti gli assistiti vengono sottoposti a visita anestesiologicala con la prescrizione degli esami preoperatori necessari	
	Sono presenti procedure per:	
42	l'informazione sulle modalità ed il decorso dell'intervento, il consenso informato e l'immediato postoperatorio	
43	l'informazione su consigli comportamentali da eseguire a domicilio contenente una descrizione dei fenomeni che potrebbero insorgere nelle ore successive, compatibili con un normale decorso postoperatorio	
44	la sorveglianza continua della persona assistita ed il monitoraggio dei parametri vitali adeguato alle procedure cui questa viene sottoposta per tutta la durata della prestazione, compresa la fase preoperatoria e postoperatoria	
45	la gestione delle possibili complicanze cliniche (anestesiologicalhe ed operatorie) degli assistiti	
46	Nel caso di complicanze non gestibili in loco, o di impossibilità al trasferimento dell'assistito al proprio domicilio, la struttura garantisce il trasporto dell'assistito ad una struttura ospedaliera di riferimento con possibilità di ricovero, situato ad una distanza percorribile in un tempo che consenta il trattamento delle complicanze. A tal fine è stato adottato dalla struttura un protocollo formalizzato per il raccordo con la struttura ospedaliera di riferimento	
47	I trasferimenti per complicanze ed emergenze devono essere tracciabili ed indicanti il motivo del ricovero e della struttura dove è avvenuto	
48	Per ogni persona assistita è redatta una cartella clinica-assistenziale che comprende l'intero ciclo assistenziale dal momento del primo accesso fino all'ultimo controllo post-operatorio con il quale viene chiusa la cartella stessa e nella quale viene inserito il verbale operatorio	
49	La cartella clinica-assistenziale è conforme alle normative vigenti in ambito nazionale e regionale	
50	La conservazione della cartella clinica-assistenziale è attuata in modo conforme alle normative vigenti	
51	La lettera di dimissione garantisce la continuità assistenziale con il MMG o PLS evidenziando: <ul style="list-style-type: none"> • i nominativi degli operatori • la procedura eseguita • l'ora dell'inizio e della fine della procedura • le eventuali tecniche sedative del dolore o il tipo di anestesia praticata • i consigli terapeutici proposti Contiene inoltre le indicazioni per la reperibilità medica ed i contatti con struttura organizzativa di riferimento nelle successive 24 ore	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

SALA OPERATORIA

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI		RISPOSTA
N.P.	REQUISITO	
1	La sala operatoria ha una superficie minima di 30 mq <i>Nota: se superficie minore di 30 devono essere dedicate ad interventi a bassa complessità (es. stripping venoso, chirurgia cutanea, etc)</i>	
2	Le superfici delle sale sono ignifughe, resistenti al lavaggio e alla disinfezione, lisce con raccordo arrotondato al pavimento	
3	Il pavimento è resistente agli agenti chimici e fisici, levigato e antisdrucchiolo	
	Sono presenti:	
4	uno spazio attesa	
5	il filtro sala operatoria	
6	uno spazio registrazione/segreteria/archivio	
7	uno spogliatoio per la preparazione del personale di sala dotato di servizi igienici	
8	una zona preparazione paziente	
9	una zona per il lavaggio chirurgico delle mani	
10	una zona risveglio	
11	un deposito materiali sterili e strumentario chirurgico	
12	un deposito/spazio attrezzature	
13	un deposito materiale sporco	
14	un deposito/spazio materiale pulito	
15	un servizio di sterilizzazione che risponde ai requisiti nel capitolo dedicato del presente manuale	
16	Il locale/spazio preparazione chirurghi è dotato di un lavello con comando non manuale	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI		RISPOSTA
N.P.	REQUISITO	
	Sono presenti:	
17	impianto di illuminazione di emergenza	
18	impianto per la continuità della alimentazione elettrica di sicurezza (le prese sotto UPS devono essere identificabili)	
19	trasformatore di isolamento (deve essere prevista una dotazione funzionale di prese interbloccate per apparecchi RX portatili non sotto trasformatore di isolamento) od altra soluzione tecnologica normativamente consentita che eviti che un singolo guasto dell'alimentazione principale provochi la messa fuori servizio di tutte le utenze	
20	impianto del vuoto e di distribuzione ed evacuazione dei gas medicali (ossigeno, aria medica, prese vuoto e impianto aria compressa) con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto	
21	stazioni di riduzione delle pressioni dei gas (doppie per ogni gas medica tecnico e conformi alla normativa tecnica specifica).	
22	prese elettriche (per ogni sala operatoria almeno 12 prese elettriche) e gas medicali (per ogni sala operatoria almeno due prese per vuoto, due prese per ossigeno, due prese per aria compressa)	
23	impianto dati/fonia con prese dati (almeno 2 per ogni sala operatoria)	
24	Impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività (progettati e realizzati secondo le norme tecniche di settore): <ul style="list-style-type: none"> • una ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata (VCCC) • zone progressivamente meno contaminate dall'ingresso fino alle sale chirurgiche (sala operatoria in pressione positiva. Gli altri locali devono avere un gradiente di pressione 	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<p>positivo a cascata verso gli ambienti più contaminati)</p> <ul style="list-style-type: none"> • una temperatura interna compresa tra 20-24 °C • una umidità relativa compresa tra 40- 60% • classe dei filtri almeno H13, posizionati terminalmente al canale di adduzione ricambio aria/ora di 15 v/h per le sale operatorie, 6 v/h per le sale preparazione e risveglio, 2 v/h per gli altri locali 	
--	---	--

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	In ogni sala operatoria sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	
26	tavolo operatorio con relativi accessori a seconda delle tipologie di procedure chirurgiche	
27	lampada scialitica	
28	sistema per anestesia con sistema di evacuazione dei gas, dotato anche di spirometro e di monitoraggio della concentrazione di ossigeno, respiratore automatico con allarme per deconnessione paziente e per i barotraumi	
29	monitor multiparametrico per la rilevazione dei parametri vitali e cardiorespiratori	
30	carrello per anestesia	
31	carrello servitore	
32	<p>carrello contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p>	
33	pulsossimetro	
34	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
35	pompe infusionali (a siringa, peristaltica/volumetrica)	
36	fibrobroncoscopio/laringoscopio/sistemi di intubazione difficile con cannule tracheali	
37	elettrobisturi	
38	emogasanalizzatore (almeno in immediata disponibilità)	
39	strumentario adeguato alla tipologia di interventi chirurgici effettuati confezionata in set mono-paziente	
40	frigorifero biologico per la conservazione di farmaci da frigo o altro materiale termosensibile, dotato di controllo (visualizzazione e registrazione) della temperatura e relativo sistema di allarme	
41	orologio contasecondi a muro	
42	arredi in acciaio inossidabile o materiali che offrano analoghe garanzie ai fini della sanificazione e della normativa antincendio	
43	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)	
44	<p>cartella operatoria informatizzata e relative stazioni di accesso</p> <p><i>Nota: entro 36 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del documento</i></p>	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
45	La dotazione organica del personale medico e infermieristico è rapportata al volume delle attività e delle patologie trattate	
46	Nell'arco delle ore di attività è garantita la presenza di almeno: <ul style="list-style-type: none"> • un medico appartenente alla disciplina richiesta per l'espletamento dell'attività o disciplina equipollente • un medico specialista in Anestesia/Rianimazione che assicura la valutazione e la preparazione all'intervento, la presenza per tutta la durata dell'intervento, il controllo post-operatorio fino al pieno recupero delle condizioni fisiologiche • due figure infermieristiche • un tecnico sanitario di radiologia medica (qualora vengano effettuate prestazioni di Radiologia interventistica) 	
47	In caso di prelievo di tessuti o liquidi a scopo diagnostico, sono definite idonee modalità di riconoscimento degli utenti, di identificazione dei campioni, di prelievo, conservazione e trasporto degli stessi	
48	Ogni intervento viene annotato sul registro operatorio redatto conformemente alle vigenti normative ed il verbale operatorio inserito nella cartella clinica assistenziale	
49	Esistono e vengono seguiti protocolli dettagliati secondo linee guida aggiornate per: <ul style="list-style-type: none"> • la sanificazione degli ambienti • le modalità di decontaminazione, pulizia/lavaggio, confezionamento e sterilizzazione di tutti gli strumenti ed accessori 	
50	Sono previste procedure specifiche in caso di malfunzionamento degli impianti di gas medicali e del sistema di aspirazione	

BLOCCO OPERATORIO

codice paragrafo

B O

Il numero complessivo di sale operatorie deve essere definito, per ogni singola struttura, in funzione della tipologia e complessità delle prestazioni per le specialità che vengono erogate. In ogni caso devono essere garantite almeno n. 2 sale operatorie (di cui una dedicata alle urgenze).

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	La superficie minima della sala operatoria non è inferiore a 30 mq per sale di chirurgia generale di media assistenza (équipe di lavoro <5 persone). <i>Nota: Se superficie minore di 30 mq devono essere dedicate ad interventi a bassa complessità</i> Per le strutture di nuova realizzazione la superficie minima della sala operatoria non è inferiore a 40 mq	
2	La superficie minima della sala operatoria non è inferiore a 40 mq per attività di chirurgia generale di elevata assistenza, ortopedia, neurochirurgia, chirurgia vascolare di elevata assistenza, cardiocirurgia, trapianti, ecc. in quanto necessitano di spazi per attrezzature particolari (colonne di laparoscopia, apparecchiatura per RX, apparecchiatura per circolazione extracorporea) (équipe di lavoro > 5 persone). Per le strutture di nuova realizzazione la superficie minima della sala operatoria non è inferiore a 50 mq; nelle sale operatorie con attività di chirurgia robotica la superficie non è inferiore a 70 mq.	
3	È presente un sistema strutturale o organizzativo che consenta di differenziare i percorsi del	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	materiale sporco e pulito	
4	Il Blocco Operatorio è articolato in zone progressivamente meno contaminate dall'ingresso del complesso operatorio fino alle sale chirurgiche e sono assicurate zone filtrate d'ingresso	
5	Le strutture dotate di blocco operatorio hanno a disposizione un servizio di sterilizzazione che risponde ai requisiti nel capitolo dedicato del presente manuale	
6	Le superfici delle sale sono ignifughe, resistenti al lavaggio ed alla disinfezione, lisce e non scanalate, con raccordo arrotondato al pavimento	
7	La pavimentazione è resistente agli agenti chimici e fisici ed antisdrucchiolo	
8	I percorsi interni sono separati per persone assistite ed operatori	
	Sono presenti:	
9	uno spazio filtro di entrata degli operandi (anche per cambio barella)	
10	un locale filtro/spogliatoio per il personale addetto, dotato di relativo servizio igienico con doccia e lavaviso per il rischio biologico	
11	un locale preparazione per il personale addetto	
12	un locale/zona preparazione pazienti	
13	un locale relax operatori	
14	un locale/zona risveglio pazienti	
15	un deposito presidi e strumentario chirurgico e materiale pulito	
16	uno spazio/deposito farmaci	
17	un locale deposito materiale sporco separato dal pulito. Tale requisito non si applica se previsto l'immediato allontanamento del materiale sporco tramite percorso dedicato	
18	una sala gessi in caso di attività chirurgica di ortopedia e traumatologia, anche non contigua	
19	uno spazio/locale/armadio per il deposito dei detersivi, materiale pulizie, disinfettanti	
20	un locale/spazio/armadio per il deposito di materiali e presidi per l'anestesia, ai sensi della normativa vigente	
21	un locale/spazio per deposito e ricarica apparecchiature e dispositivi	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
22	sistema di accesso controllato al blocco operatorio che consenta l'accesso solo alle persone autorizzate (chiave, elettronica, badge, codice di accesso)	
23	impianto di illuminazione di emergenza	
24	illuminazione media in ogni locale di almeno 1000 lux e 300 lux negli altri locali	
25	impianto per la continuità della alimentazione elettrica di sicurezza (le prese sotto UPS devono essere identificabili)	
26	trasformatore di isolamento (deve essere prevista una dotazione funzionale di prese interbloccate per apparecchi RX portatili non sotto trasformatore di isolamento) od altra soluzione tecnologica normativamente consentita che eviti che un singolo guasto dell'alimentazione principale provochi la messa fuori servizio di tutte le utenze	
27	impianto del vuoto e di distribuzione ed evacuazione dei gas medicali (ossigeno, aria medica, prese vuoto e impianto aria compressa) con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto	
28	stazioni di riduzione delle pressioni dei gas (doppie per ogni gas medico tecnico e conformi alla normativa tecnica specifica)	
29	prese elettriche (per ogni sala operatoria almeno 12 prese elettriche) e gas medicali (per ogni sala operatoria almeno due prese per vuoto, due prese per ossigeno, due prese per aria compressa)	
30	impianto fonia/dati con prese dati (almeno 2 per ogni sala operatoria)	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

31	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività (progettati e realizzati secondo le norme tecniche di settore):</p> <ul style="list-style-type: none"> • una ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata (VCCC) • zone progressivamente meno contaminate dall'ingresso fino alle sale chirurgiche (sala operatoria in pressione positiva. Gli altri locali devono avere un gradiente di pressione positivo a cascata verso gli ambienti più contaminati) • una temperatura interna compresa tra 20-24 °C • una umidità relativa compresa tra 40- 60% • classe dei filtri almeno H13, posizionati terminalmente al canale di adduzione • ricambio aria/ora di 15 v/h per le sale operatorie, 6 v/h per le sale preparazione e risveglio, 2 v/h per gli altri locali 	
----	--	--

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

BLOCCO OPERATORIO

N.P. REQUISITO

RISPOSTA

N.P. REQUISITO	RISPOSTA
Nel blocco operatorio sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	
33 sterilizzatrice dotata di tracciabilità dei cicli di lavoro tramite stampante integrata e/o collegamento a sistema informatico esterno per la tracciabilità dei cicli di processamento del materiale <i>Nota: La disponibilità può essere garantita anche all'interno della Centrale di sterilizzazione</i>	
34 termodisinfettatrice dotata di sistema per la tracciabilità dei cicli di lavaggio, tramite stampante integrata e/o collegamento a sistema informatico esterno per la tracciabilità dei cicli di processamento del materiale <i>Nota: La disponibilità può essere garantita anche all'interno della Centrale di sterilizzazione</i>	
35 vasca ad ultrasuoni <i>Nota: La disponibilità può essere garantita anche all'interno della Centrale di sterilizzazione</i>	
36 termosaldatrice <i>Nota: La disponibilità può essere garantita anche all'interno della Centrale di sterilizzazione</i>	
37 bancone per lavaggio <i>Nota: La disponibilità può essere garantita anche all'interno della Centrale di sterilizzazione</i>	
38 contenitori per teleria sporca	
39 container per liquidi biologici e reperti anatomici	
40 strumentario e telerie adeguate alla tipologia di interventi chirurgici effettuati confezionati in set mono-paziente	
41 sistema radiologico portatile per scopia	
42 emogasanalizzatore	
43 sistema di riscaldamento paziente	
44 dispositivi per la prevenzione delle lesioni da pressione	
45 sistema di recupero sangue	
46 frigorifero biologico per la conservazione di farmaci da frigo o altro materiale termosensibile, dotato di controllo (visualizzazione e registrazione) della temperatura e relativo sistema di allarme	
47 frigoemoteca per la conservazione di emoderivati, dotato di controllo (visualizzazione e registrazione) della temperatura e relativo sistema di allarme	
48 cartella operatoria informatizzata <i>Nota: entro 24 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del documento</i>	

AREA PREPARAZIONE/RISVEGLIO

N.P. REQUISITO

RISPOSTA

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	In ogni area preparazione/risveglio sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
49	monitor multiparametrico per la rilevazione dei parametri vitali (cardiologici, pressori in-cruenti e/o cruenti, respiratori compresi di capnografia e pulsossimetria)	
50	ventilatori polmonari	
51	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
52	carrello contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>	
53	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)	

SALE OPERATORIE

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	In ogni sala operatoria sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
54	tavolo operatorio con relativi accessori a seconda delle tipologie di procedure chirurgiche	
55	lampada scialitica (illuminazione sul campo operatorio compresa tra un minimo di 10.000 lux e un massimo di 160.000 lux)	
56	sistema per anestesia con sistema di evacuazione dei gas dotato anche di spirometro e sistema di monitoraggio della concentrazione di ossigeno erogato, respiratore automatico dotato anche di allarme deconnessione paziente e per i barotraumi	
57	monitor multiparametrico per la rilevazione dei parametri vitali (i parametri monitorati devono essere adeguati al tipo di intervento e di anestesia effettuati)	
58	carrello per anestesia	
59	carrello servitore	
60	carrello contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i>	
61	pulsossimetro	
62	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

63	pompe infusionali (a siringa, peristaltica/volumetrica)	
64	fibrobroncoscopio/laringoscopio/sistemi di intubazione difficile con cannule tracheali	
65	elettrobisturi	
66	orologio contasecondi a muro	
67	arredi in acciaio inossidabile o materiali che offrano analoghe garanzie ai fini della sanificazione e della normativa antincendio	
68	sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)	
69	registro informatizzato di sala operatoria e relative stazioni PC medical grade <i>Nota: entro 12 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del documento</i>	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

La dotazione organica del personale medico ed infermieristico deve essere rapportata alla tipologia e al volume degli interventi chirurgici

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
70	La dotazione organica per ogni intervento prevede in sala operatoria: - almeno un medico anestesista - due chirurghi ad eccezione degli interventi di chirurgia a bassa complessità - almeno due infermieri (e il Tecnico perfusionista ove si svolge attività di cardiochirurgia); - almeno tre infermieri nelle strutture ospedaliere caratterizzate da attività sanitarie ad "alta specialità" (es. presenza di DEA di II livello)	
71	È presente un coordinatore infermieristico	
72	È assicurato almeno un servizio di pronta disponibilità di un anestesista rianimatore per garantire l'assistenza in urgenza nell'arco delle 24 ore	
73	Esistono e vengono seguiti protocolli dettagliati (secondo linee guida aggiornate e basate sui risultati della ricerca scientifica) per: • la sanificazione degli ambienti • le modalità di pulizia, lavaggio, disinfezione, confezionamento e sterilizzazione di tutti gli strumenti ed accessori	
74	Qualora il servizio di sterilizzazione sia gestito in appalto esterno esiste documentazione che vengono comunque rispettati i requisiti previsti dal presente documento nella parte dedicata	
75	Esiste documentazione che vengono eseguiti controlli annuali sulle autoclavi come indicato dalle norme vigenti per la qualifica fisica e microbiologica	
76	Sono disponibili procedure operative conformi a quanto previsto dalle raccomandazioni Ministeriali relativamente alla Sicurezza in Sala Operatoria	
77	È garantita la possibilità di effettuare procedure di sterilizzazione d'emergenza	
78	Sono definiti i criteri per la predisposizione del programma operatorio settimanale degli interventi elettivi per ogni sala	
79	Sono disponibili procedure operative per gli interventi latex free	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

PUNTO NASCITA – BLOCCO PARTO

codice paragrafo

P N B P

Il Punto nascita costituisce unità di assistenza per gravidanze e neonati fisiologici. L'attività viene svolta a livello ambulatoriale, area di degenza, blocco parto.

All'interno dello stesso presidio devono essere comunque disponibili le seguenti prestazioni diagnostiche: radiologia, le comuni analisi chimico-cliniche ed immunoematologiche.

Il blocco parto deve disporre di spazi per lo svolgimento dei parti, anche in regime di urgenza, per la prima assistenza ai neonati e per l'attività chirurgica di tipo ostetrico. Deve essere garantita l'assistenza al neonato in attesa del trasporto protetto.

Il punto nascita effettua almeno le seguenti funzioni:

- garantire alla donna partoriente il diritto ad iniziare fin da subito il rapporto con il suo bambino anche con il contatto pelle a pelle subito dopo la nascita;
- assecondare l'allattamento al seno;
- garantire la sorveglianza della progressione del travaglio, del parto e del benessere fetale mediante la continuità assistenziale ostetrica e l'utilizzo di strumenti idonei;
- essere in grado di effettuare un parto cesareo in urgenza;
- garantire l'assistenza al neonato in sala parto. In tale sede deve essere possibile effettuare la rianimazione primaria e l'intubazione endotracheale;
- eseguire gli screening previsti dai programmi nazionali e/o regionali, ove indicato, alcuni esami di laboratorio
- garantire alla donna partoriente di vivere il proprio parto con riservatezza tranquillità e privacy nel rispetto della propria dignità, in spazi dedicati ed adeguati, dove poter utilizzare anche metodiche non farmacologiche per il controllo del dolore;

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	Nella degenza, l'area di assistenza neonatale è in continuità con l'area di degenza di Ostetricia e Ginecologia	
2	Le aree per le degenze ostetriche risultano separate da quelle ginecologiche e di Day Surgery	
3	Le dimensioni dell'area di degenza della Ostetricia devono garantire lo spazio necessario per la presenza della culla e del fasciatoio	
4	La degenza ha un numero di culle rapportato al volume di attività svolta (per ogni culla è richiesto uno spazio non inferiore a 2 mq)	
	Nella degenza è presente:	
6	un locale/area per le culle mobili	
7	un locale/spazio per visita neonati	
8	una cucinetta	
9	un locale lavoro dedicato alla compilazione e archiviazione della documentazione clinico assistenziale, dotato di computer per la compilazione CEDAP regionale informatizzato	
10	un locale, con spazi dedicati all'accettazione ostetrica h24	
11	Nel blocco parto è disponibile una sala operatoria attivabile H 24 in caso di emergenza (in tal caso come sala operatoria può venire intesa anche la sala parto purché vi sia un letto trasformabile in letto operatorio e le dimensioni e le caratteristiche tecniche della sala siano conformi a quelle previste per la sala operatoria)	
	Nel blocco parto le sale parto hanno:	
12	una superficie minima di 20 mq	
13	un pavimento e pareti lavabili e disinfettabili	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

14	Nel blocco parto l'isola neonatale è localizzata all'interno della sala parto o comunica con questa	
15	È garantita la possibilità di poter assistere contemporaneamente due neonati nell'isola neonatale	
16	Le strutture dotate di blocco parto hanno a disposizione un servizio di sterilizzazione che risponde ai requisiti nel capitolo dedicato del presente manuale <i>Nota: Qualora il servizio di sterilizzazione sia interno al blocco parto, deve essere ad uso esclusivo dello stesso.</i>	
	Nel blocco parto sono presenti almeno:	
17	n. 2 sale travaglio/parto <i>Nota: 3 sale travaglio/parto nelle strutture di 2° Livello con n° parti >1000/anno 4 sale travaglio/parto nelle strutture di 2° Livello con n° parti >2000/anno</i>	
18	una zona filtro per le partorienti	
19	una zona filtro per il personale addetto	
20	un deposito presidi e strumentario chirurgico	
21	servizi igienici per le partorienti	
22	un deposito materiale sporco	
23	un deposito materiale pulito	
24	un locale dedicato all'osservazione post-partum	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in area travaglio/parto:	
25	impianto di chiamata dei sanitari con segnalazione acustica e luminosa	
26	impianto di illuminazione di emergenza	
27	impianto per la continuità della alimentazione elettrica di sicurezza (le prese sotto UPS devono essere identificabili)	
28	trasformatore di isolamento (deve essere prevista una dotazione funzionale di prese interbloccate per apparecchi RX portatili non sotto trasformatore di isolamento) od altra soluzione tecnologica normativamente consentita che eviti che un singolo guasto dell'alimentazione principale provochi la messa fuori servizio di tutte le utenze	
29	impianto del vuoto e di distribuzione ed evacuazione dei gas medicali (ossigeno, aria medica, prese vuoto e impianto aria compressa) con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto	
30	prese per vuoto/aspirazione (in sala travaglio)	
31	stazioni di riduzione delle pressioni dei gas (doppie per ogni gas medicale tecnico e conformi alla normativa tecnica specifica)	
32	prese elettriche (per ogni sala parto almeno 12 prese elettriche) e gas medicali (per ogni sala parto almeno due prese per vuoto, due prese per ossigeno, due prese per aria compressa)	
33	impianto dati/fonia con prese dati (almeno 2 per ogni sala parto/travaglio) <i>Nota: linea telefonica dedicata</i>	
	impianto dati/fonia	
34	Impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività (progettati e realizzati secondo le norme tecniche di settore): <ul style="list-style-type: none"> ● una ventilazione a contaminazione controllata (VCCC) ● una temperatura interna compresa tra 20-24 °C ● una umidità relativa compresa tra 30-60% ● classe dei filtri almeno H13 ● ricambio aria/ora di 6 v/h (12 v/h per le nuove realizzazioni) ● delta pressorio positivo verso i locali confinanti 	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

AREA TRAVAGLIO/PARTO

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	In area travaglio/parto sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
36	poltrone da parto	
37	testa letto con gas medicali prese dati e prese elettriche	
38	lampada scialitica (anche mobile e condivisa)	
39	sistema per anestesia con sistema di evacuazione dei gas dotato anche di spirometro e sistema di monitoraggio della concentrazione di ossigeno erogato, respiratore automatico dotato anche di allarme deconnessione paziente e per i barotraumi	
40	cardiotocografo (uno per sala parto, di cui almeno uno per parti gemellari)	
41	apparecchio vacuum extractor con relativi accessori sterili	
42	carrello servitore	
43	elettrocardiografo a 12 derivazioni	
44	rilevatore di pressione arteriosa incruento per adulti (almeno 2)	
45	pulsossimetri (almeno 2)	
46	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
47	carrello contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O ₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.). <i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabil</i>	
48	autoclave per la sterilizzazione d'emergenza del materiale chirurgico, adatta alla sterilizzazione di dispositivi medici cavi e porosi, dotata di tracciabilità dei cicli di lavoro tramite stampante integrata e/o collegamento a sistema informatico esterno per la tracciabilità dei cicli di processamento del materiale <i>Nota: La disponibilità può essere garantita anche all'interno della Centrale di sterilizzazione</i>	
49	ecografo portatile (almeno in immediata disponibilità)	
50	contenitori per teleria sporca	
51	strumentario e telerie adeguate alla tipologia di interventi chirurgici effettuati confezionati in set mono-paziente	
52	orologio contasecondi a muro	
	Nelle strutture di 2° livello sono inoltre presenti:	
53	ecotomografo dedicato	
54	apparecchiatura integrata per il controllo del benessere fetale	

ISOLA NEONATALE

N.P. REQUISITO

RISPOSTA

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	In isola neonatale sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
55	lettino di rianimazione con lampade radianti	
56	erogatore di O ₂	
57	erogatore o compressore per aria	
58	apparecchio per nCPAP	
59	ventilatore polmonare per emergenza	
60	misuratore di pressione arteriosa	
61	pulsossimetro	
62	analizzatore di O ₂ nel gas inspirato	
63	termometro per la rilevazione della temperatura corporea	
64	pompe infusionali (a siringa, peristaltiche/volumetriche)	
65	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
66	set sterili di materiale per intubazione endotracheale, ventilazione, per incannulamento dei vasi ombelicali e posizionamento di drenaggio toracico, disponibili h 24	
67	cronometro contasecondi con grande quadrante	
68	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile neonatale "tipo Ambu" con reservoir, tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule orofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p>	

DEGENZA
RISPOSTA
N.P. REQUISITO

	Nell'area delle degenze sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
69	incubatrice	
70	carrello per terapia	
71	pulsossimetro	
72	pompe infusionali (peristaltiche/volumetriche, a siringa)	
73	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
74	lampada per fototerapia (almeno 2)	
75	prese di O ₂ ed aria medica (per ogni posto letto)	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

76	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p>	
77	<p>sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)</p>	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
78	È presente documentazione clinica assistenziale relativa al neonato che registri la valutazione e il punteggio di Apgar assegnato alla nascita, i dati anagrafici, anamnestici, clinici e di laboratorio e tutte le procedure eseguite relativi al periodo di degenza, ivi inclusa la visita neonatologica/pediatrica. Ogni annotazione sulla cartella clinica assistenziale riporta data, ora e firma	
79	È presente una cartella ostetrica integrata contenente informazioni relative alla pianificazione degli interventi ostetrici, il partogramma e la scheda monitoraggio benessere materno fetale	
80	È presente una procedura/sistema per l'identificazione del neonato e della coppia madre-figlio	
81	È presente una procedura/sistema per la raccolta /conservazione di sangue da cordone ombelicale(SCO)garantita senza interruzioni orarie e giornaliere e senza alcuna interferenza con l'assistenza al parto con indicazione del referente responsabile (CSR n. 75/2011)	
82	Il personale sanitario addetto alla raccolta del SCO (sangue da cordone ombelicale) possiede specifiche competenze certificate e monitorizzate secondo specifiche procedure definite di concerto con la Banca di sangue da cordone ombelicale di riferimento	
83	È consegnata ai genitori una lettera o un libretto di dimissione per ogni neonato	
84	È presente l'elenco del materiale in dotazione all'isola neonatale. Il materiale viene controllato per quanto attiene la disponibilità, il funzionamento e la corretta conservazione con documentazione delle avvenute verifiche	
85	Sono definite le modalità di assistenza al neonato in sala parto e nel periodo peripartum preventivamente concordate e formalizzate tra ostetriche, ginecologi, pediatri/neonatologi, anestesisti/rianimatori	
86	Sono definite delle modalità di rianimazione neonatale ed alla partoriente: <ul style="list-style-type: none"> • è assicurata la possibilità di attuare tempestivamente manovre rianimatorie impreviste, tramite la presenza di professionisti adeguatamente formati; • il materiale per la rianimazione è predisposto secondo le procedure aziendali, prima della nascita e verificato il suo corretto funzionamento 	
87	Sono garantiti collegamenti funzionali per l'intervento del servizio trasporto di emergenza neonatale (STEN) o del servizio trasporto materno assistito (STAM) per assicurare assistenza immediata d'urgenza ai nati, ai neonati ed alle partorienti	
88	La responsabilità dell'assistenza neonatale (isola neonatale e rooming-in/degenza neonatale) è affidata ad un pediatra-neonatologo	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

89	L'articolazione dei turni del personale medico, ostetrico e infermieristico, sull'arco delle 24 ore, tiene conto del volume di attività ginecologica e garantisce l'assistenza con personale ostetrico e ginecologico h24, assicurando inoltre supporto di pronta disponibilità integrativa notturna e festiva di personale ostetrico-ginecologico Nel punto nascita con 500/1000 parti anno è garantito il numero minimo di personale ostetrico pari a 2 per turno. Si raccomanda la presenza di almeno 3 ostetriche per turno fino a 1500 parti/anno; 4 fino a 2000 parti/anno e 5 oltre i 2000 parti/anno, con incremento di 1 unità ostetrica ogni 750 parti in più (accordo Stato Regioni 2010)	
	Nelle strutture di 2° livello sono inoltre garantiti:	
90	assistenza anestesilogica H 24	
91	il funzionamento di un pronto soccorso ostetrico ginecologico H 24	
92	guardia attiva H 24	
93	terapia intensiva alla gravida e alla puerpera	
94	la possibilità di utilizzare diagnostica per immagini H 24	
95	Esiste una procedura per il monitoraggio del benessere materno-fetale durante il travaglio ed il parto	
96	È garantita alla partoriente la possibilità di poter fruire della presenza di una persona di sua scelta al momento del parto	
97	Sono eseguiti gli screening previsti dai programmi nazionali e regionali	
98	Nella degenza l'area di assistenza neonatale privilegia il rooming-in per le coppie mamma/neonato sani e viene promosso ed assecondato l'allattamento al seno con il contatto pelle a pelle subito dopo la nascita	
99	Esistono e vengono seguiti protocolli e procedure dettagliati (secondo linee guida aggiornate e basate sui risultati della ricerca scientifica) per: <ul style="list-style-type: none"> • la sanificazione degli ambienti • le modalità di pulizia, lavaggio, disinfezione, confezionamento e sterilizzazione di tutti gli strumenti ed accessori • l'attività svolta in degenza ed in area travaglio/parto 	
100	Sono previste procedure specifiche in caso di malfunzionamento degli impianti di gas medicali e del sistema di aspirazione	
101	È garantita la possibilità di effettuare procedure di sterilizzazione d'emergenza	

SERVIZI TRASFUSIONALI

codice paragrafo

S | **T**

Le strutture e le relative articolazioni organizzative comprese quelle per le attività di raccolta, previste dalla normativa vigente secondo i modelli organizzativi regionali, che sono responsabili sotto qualsiasi aspetto della raccolta, quale ne sia la destinazione, nonché, della conservazione, assegnazione e consegna quando gli stessi sono destinati alla trasfusione" (*Decreto Legislativo 20 dicembre 2007 n. 261, articolo 2, comma 1, lettera e.*)

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Il Servizio Trasfusionale dispone di locali atti a garantire l'idoneità all'uso previsto, con specifico riferimento alla esigenza di consentire lo svolgimento delle diverse attività in ordine logico, al fine di contenere il rischio di errori, nonché operazioni di pulizia e manutenzione atte a minimizzare il rischio di contaminazioni	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	È disponibile un piano per il monitoraggio microbiologico delle superfici secondo le indicazioni delle linee guida ex ISPESL, con periodicità almeno semestrale per valutare l'efficacia dei protocolli di sanificazione messi in atto	
	È garantita l'idoneità dei locali prima dell'utilizzo, ad intervalli regolari e a seguito di modifiche rilevanti	
	I locali e gli spazi sono commisurati alle tipologie ed ai volumi delle prestazioni erogate	
	Sono presenti:	
	un'area per attesa e accettazione dei donatori di sangue e di emocomponenti	
	un locale destinato al colloquio e alla valutazione delle condizioni generali di salute del donatore per la definizione del giudizio di idoneità alla donazione, tale da tutelare il diritto del donatore alla privacy e da garantire la confidenzialità necessaria per una corretta e completa acquisizione delle informazioni anamnestiche rilevanti ai fini della sicurezza dei prodotti del sangue	
	un locale destinato alla raccolta di sangue ed emocomponenti, strutturato in modo tale da salvaguardare la sicurezza dei donatori e del personale e da prevenire errori nelle procedure di raccolta	
	un'area destinata al riposo/ristoro post-donazione	
	un'area adibita alla conservazione del sangue e degli emocomponenti che consenta lo stoccaggio differenziato e sicuro degli emocomponenti in base a tipologia e stato (Es. globuli rossi, piastrine, plasma; unità da validare, validate, in quarantena), nonché a criteri specifici di raccolta (Es. unità ad uso autologo)	
	un'area per lo stoccaggio dei materiali, dispositivi e reagenti da impiegare	
	un'area destinata esclusivamente alle attività diagnostiche di laboratorio di pertinenza, accessibile solo a personale autorizzato	
	un'area destinata a deposito temporaneo sicuro dei residui, dei materiali e dispositivi monouso utilizzati, nonché del sangue e degli emocomponenti a qualunque titolo scartati	
	servizi igienici separati per utenti e personale	
	Ove il Servizio Trasfusionale eroghi prestazioni cliniche di medicina trasfusionale sono presenti:	
	un'area di attesa	
	un locale per la valutazione clinica dei pazienti	
	un locale per l'erogazione di trattamenti terapeutici	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Nelle strutture di nuova realizzazione è previsto un impianto di condizionamento in grado di garantire le condizioni microclimatiche di base: - temperatura 20-28 °C - umidità relativa 40-60% - ricambi d'aria/ora minimo 2 vol/h e 5 vol/h nell'area di laboratorio - filtri ad alta efficienza nell'area di laboratorio - velocità dell'aria < 0,15 m/s Se la struttura non è di nuova realizzazione e non è presente un impianto di condizionamento si verifica solo il parametro relativo alla temperatura.	
	L'illuminamento di esercizio è di 200 lux per l'illuminazione generale e per i servizi, 300 lux per i punti prelievo e le sale visita, 500-750 lux per i laboratori.	
	L'impianto elettrico che garantisca la continuità e la sicurezza	
	Lavabi dotati di comando non manuale	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Per la raccolta di sangue intero, emocomponenti periferiche sono utilizzati dispositivi di prelievo dedicati allo specifico impiego e conformi alla normativa vigente	
	Sono utilizzati esclusivamente sistemi di prelievo del sangue intero e degli emocomponenti che garantiscano la prevenzione del rischio di contaminazione microbica, quali ad esempio la deviazione del primo volume di sangue raccolto	
	Per la raccolta di sangue intero, emocomponenti sono utilizzati lettini o poltrone da prelievo atti a garantire le basilari manovre di primo soccorso	
	È disponibile un numero di apparecchi per la determinazione della concentrazione emoglobinica pre-donazione atto a garantire il <i>back-up</i>	
	Per la raccolta del sangue intero sono utilizzate bilance automatizzate basculanti atte a garantire la corretta miscelazione del sangue raccolto con l'anticoagulante e almeno la rilevazione del volume del sangue prelevato ed il tempo di prelievo	
	Per ogni postazione attiva è disponibile una bilancia automatizzata	
	Per le attività di aferesi produttiva sono utilizzati separatori cellulari dotati di caratteristiche prestazionali atte a garantire il massimo grado di sicurezza per il donatore, nonché la qualità dei prodotti finali, mediante il soddisfacimento dei requisiti relativi alla raccolta degli emocomponenti da aferesi previsti dalla normativa vigente	
	È garantita la dotazione per la gestione delle emergenze cliniche prevista dalla normativa vigente	
	Per la saldatura dei circuiti di raccordo dei sistemi di prelievo sono disponibili sistemi di saldatura idonei a prevenire il rischio di contaminazione microbica in fase di raccolta in numero sufficiente a garantire il backup	
	Le apparecchiature destinate alla conservazione del sangue e degli emocomponenti sono dotate: <ul style="list-style-type: none"> • di un sistema di controllo e di registrazione della temperatura, nonché di allarme acustico e visivo in caso di escursioni anomale rispetto alle temperature di esercizio definite • di dispositivi di allarme remotizzato sia acustici che visivi o di equivalenti strumenti di allerta qualora esse siano ubicate in locali o zone non costantemente presidiate da personale del Servizio o da altro personale a ciò deputato 	
	Per il trasporto del sangue e degli emocomponenti sono disponibili dispositivi atti a garantire l'integrità e la preservazione delle proprietà biologiche dei prodotti, preventivamente convalidati e periodicamente riconvalidati per la capacità di garantire le temperature di esercizio definite	
	Sono disponibili almeno due congelatori per la conservazione del plasma alla temperatura di - 25°C o inferiore	
	È disponibile almeno un apparecchio per lo scongelamento del plasma, atto a garantire lo scongelamento a temperatura controllata	
	Per le attività di aferesi terapeutica vengono utilizzate apparecchiature dotate di caratteristiche prestazionali atte a garantire un elevato grado di sicurezza per i pazienti	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

SISTEMA DI GESTIONE PER LA QUALITÀ (Funzione di Garanzia della qualità, gestione documenti e registrazione)

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Il Servizio Trasfusionale ha istituito e mantiene un Sistema di gestione per la qualità	
	L'Ente cui afferisce il Servizio Trasfusionale ne designa la persona responsabile,	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	conformemente alla normativa vigente	
	Esiste una funzione di Garanzia della qualità alla quale, indipendentemente da altre responsabilità, viene demandata la responsabilità della supervisione di tutti i processi che hanno influenza sulla qualità	
	La dotazione di personale è commisurata alle tipologie e ai volumi delle prestazioni erogate	
	Sono descritte le competenze necessarie del personale che interviene nelle attività di raccolta, conservazione, ed assegnazione di sangue e di emocomponenti	
	Il personale possiede specifiche competenze in medicina trasfusionale, gestione per qualità, in relazione al ruolo ed alle responsabilità assegnate	
	Esistono procedure per la valutazione periodica della persistenza di tali competenze	
	Sono disponibili istruzioni scritte che prevedono le norme igieniche da adottare per lo svolgimento delle specifiche attività	
	Le procedure che influiscono sulla qualità e sulla sicurezza del sangue, degli emocomponenti e, sono state convalidate prima di essere introdotte e riconvalidate a seguito di modifiche rilevanti	
	È documentato un sistema per tenere sotto controllo i cambiamenti eventualmente introdotti nei processi di raccolta, conservazione, del sangue, degli emocomponenti, che possono significativamente influenzare il livello di qualità e sicurezza degli stessi. L'impatto dei suddetti cambiamenti viene preliminarmente valutato e sulla base di appropriate analisi tecnico-scientifiche sono stati definiti i test e/o gli studi di validazione da effettuare a sostegno dei cambiamenti da introdurre	
	Esiste un sistema di gestione e controllo della documentazione finalizzato a garantire la disponibilità di procedure e specifiche aggiornate. Eventuali modifiche della documentazione sono datate e firmate da persona autorizzata	
	Esiste un sistema di gestione delle registrazioni e dei dati previsti dalle normative vigenti, che ne garantisce la produzione, l'aggiornamento, la protezione e la conservazione secondo i criteri da esse definiti	
	Per ogni donatore di sangue, emocomponenti è predisposta una cartella del donatore, compilata, conservata ed archiviata secondo i criteri definiti dalla normativa vigente	
	Sono disponibili procedure scritte per la gestione di:	
	deviazioni di processo e non conformità di prodotto	
	incidenti connessi alla raccolta, al controllo, alla conservazione, e alla trasfusione/infusione di emocomponenti	
	reazioni indesiderate associate alla raccolta e alla trasfusione/infusione di emocomponenti	
	eventi indesiderati evitati (<i>near miss</i>) eventi avversi/sentinella	
	Tutte le rilevazioni e le segnalazioni, con particolare riferimento a quelle relative a reazioni indesiderate gravi o ad incidenti gravi, attribuibili alla qualità e alla sicurezza del sangue, degli emocomponenti, sono documentate	
	Sono disponibili procedure scritte per l'eventuale ritiro di sangue, emocomponenti, che definiscono le relative responsabilità e le misure da adottare allo scopo di: <ul style="list-style-type: none"> • identificare il donatore coinvolto • rintracciare e recuperare le unità, eventualmente ancora presenti, prelevate allo stesso donatore informare destinatari e riceventi dei componenti prelevati dallo stesso donatore nel caso di una esposizione ad un rischio	
	Sono disponibili procedure per la notifica alle autorità competenti di tutti gli incidenti e reazioni indesiderate gravi correlati alla raccolta, all'esecuzione di test, alla lavorazione, allo stoccaggio, alla distribuzione o alla trasfusione di emocomponenti	
	Annualmente viene predisposto e trasmesso alle autorità competenti, conformemente alla normativa vigente, un rapporto completo delle reazioni indesiderate gravi e degli incidenti gravi rilevati	
	La persona responsabile del Servizio Trasfusionale individua un referente per l'Emovigilanza fra i dirigenti medici operanti all'interno del Servizio Trasfusionale	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	È predisposto un sistema finalizzato a garantire l'avvio di azioni correttive e preventive in caso di deviazioni di processo, non conformità dei prodotti, incidenti e reazioni indesiderate, eventi indesiderati evitati (near miss: "quasi" evento avverso), situazioni di non conformità emerse a seguito delle attività di auditing interno, atte a prevenire il loro ripetersi	
	Vengono effettuati periodicamente audit interni della qualità, allo scopo di verificare la rispondenza alle disposizioni normative vigenti, agli standard e alle procedure definite, influenti sulla qualità e sicurezza dei prodotti e servizi erogati	
	La direzione del Servizio Trasfusionale effettua periodiche revisioni dei risultati relativi ai prodotti e alle attività svolte, con lo scopo di individuare eventuali problemi di qualità che richiedono l'avvio di azioni correttive o di evidenziare tendenze sfavorevoli che richiedono azioni di miglioramento.	

SISTEMA DELLE TECNOLOGIE (Attrezzature e Sistemi Gestionali Informatici)

N.P. REQUISITO	RISPOSTA
Le apparecchiature che influiscono sulla qualità e sulla sicurezza del sangue, degli emocomponenti sono qualificate, nell'ambito di procedure convalidate, prima della loro introduzione e a fronte di modifiche rilevanti	
Sono definite e attivate appropriate procedure per:	
lo svolgimento delle attività di manutenzione, pulizia e sanificazione delle apparecchiature che influiscono sulla qualità e sicurezza del sangue, degli emocomponenti	
la gestione controllata delle apparecchiature impiegate per la conservazione del sangue, degli emocomponenti nel Servizio Trasfusionale e presso le Strutture esterne ad esso afferenti	
la gestione degli allarmi relativi alle apparecchiature destinate alla conservazione di sangue intero, emocomponenti, nonché piani per l'evacuazione delle unità contenute in apparecchiature guaste o malfunzionanti	
l'attivazione di piani di sorveglianza della funzionalità dei sistemi di controllo e di registrazione della temperatura e degli allarmi visivi e acustici delle suddette apparecchiature, nonché la sistematica verifica dello stato di taratura dei dispositivi impiegati per la misurazione della temperatura	
la gestione controllata delle apparecchiature impiegate per la conservazione e il trasporto di farmaci, reagenti e materiali impiegati per l'erogazione del servizio	
I sistemi gestionali informatici (<i>hardware, software, procedure di back-up</i>), impiegati per l'erogazione del servizio sono convalidati prima dell'uso, sottoposti a controlli regolari di affidabilità e periodicamente sottoposti a manutenzione ai fini del mantenimento dei requisiti e delle prestazioni previste. È incluso un sistema di disaster recovery	
Al fine di garantire la univoca tracciabilità e identificazione di ogni singolo emocomponente nonché l'abbinamento univoco del ricevente con le unità allo stesso assegnate, i sistemi gestionali informatici prevedono: <ul style="list-style-type: none"> • l'esclusivo utilizzo delle codifiche secondo la norma UNI 10529 e sue successive modifiche ed integrazioni • una specifica gerarchia di accesso alle funzioni in relazione ai ruoli ed alle responsabilità assegnate al personale che opera sui sistemi • il blocco della utilizzabilità di emocomponenti che non rispondono alle specifiche di validazione previste • strumenti atti a supportare efficacemente il sicuro riconoscimento del ricevente e l'abbinamento univoco dello stesso con le unità di emocomponenti assegnate, con particolare riferimento alle fasi di assegnazione e consegna delle unità 	
Sono disponibili manuali o istruzioni scritte per l'uso dei sistemi gestionali informatici impiegati per l'erogazione del servizio	
Sono adottati meccanismi atti a prevenire usi non autorizzati o modifiche non ammesse dei	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	sistemi gestionali informatici impiegati nell'ambito dell'erogazione del servizio, conformemente a quanto previsto dalla normativa vigente	
	Sono effettuati <i>back-up</i> delle informazioni e dei dati a intervalli prestabiliti al fine di prevenire perdite o alterazioni degli stessi in caso di tempi inattivi, previsti o imprevisti, o di difetti di funzionamento dei sistemi gestionali informatici impiegati per l'erogazione del servizio	
	Sono disponibili procedure scritte da applicare per garantire le attività qualora i sistemi gestionali informatici non siano utilizzabili	

GESTIONE DEI MATERIALI

N.P. REQUISITO	RISPOSTA
I materiali ed i reagenti che influiscono sulla qualità e sulla sicurezza del sangue, degli emocomponenti, compresi quelli impiegati per il loro confezionamento e trasporto, provengono da fornitori qualificati e, ove applicabile, rispondono alla normativa vigente. Essi devono essere qualificati prima del loro impiego, al fine di accertarne la idoneità rispetto all'uso previsto	
Sono disponibili procedure scritte per le attività di:	
verifica di conformità dei materiali e reagenti che influiscono sulla qualità e la sicurezza dei prodotti e delle prestazioni erogate	
segregazione in aree dedicate dei materiali/reagenti difettosi, obsoleti o comunque non utilizzabili	
registrazione dei lotti e delle scadenze dei materiali e reagenti critici	
I materiali ed i reagenti impiegati sono conservati in condizioni controllate e idonee a prevenire l'alterazione delle loro caratteristiche qualitative	
Presso il Servizio Trasfusionale esiste l'evidenza documentale di accordi o convenzioni stipulati con terzi ai sensi di specifiche disposizioni normative o in relazione ad atti di programmazione regionale o nazionale (ad esempio: convenzioni con le Associazioni e Federazioni dei donatori di sangue, accordi con altre strutture trasfusionali per l'approvvigionamento e/o la cessione di sangue o emocomponenti, contratti con l'industria convenzionata per il frazionamento del plasma ed il ritorno corrispettivo di farmaci plasmaderivati)	
Sono formalizzati specifici accordi che regolamentano le seguenti attività esternalizzate, o comunque non direttamente gestite dal Servizio Trasfusionale: <ul style="list-style-type: none"> raccolta e confezionamento di sangue intero, emocomponenti e cellule staminali emopoietiche trasporto di sangue intero, emocomponenti o cellule staminali emopoietiche test di laboratorio finalizzati alla tutela della salute del donatore da effettuare in occasione delle donazioni e dei controlli periodici od occasionali dei donatori 	
Il Servizio Trasfusionale risponde alle indicazioni di programmazione e tecniche fornite dalle autorità competenti	

SISTEMA INFORMATIVO

N.P. REQUISITO	RISPOSTA
Il Servizio Trasfusionale garantisce la raccolta completa dei dati e delle informazioni previsti dal debito nei confronti delle strutture sovraordinate, conformemente alla normativa vigente ed alle indicazioni delle autorità competenti a livello regionale e nazionale	
Esistono documenti che specificano la responsabilità nella rilevazione dei dati, le modalità di verifica della loro qualità e completezza e le modalità di diffusione	

PROGRAMMAZIONE E ORGANIZZAZIONE DELLA RACCOLTA DEL SANGUE E DEGLI EMOCOMPONENTI

N.P. REQUISITO	RISPOSTA
Sono disponibili documenti che descrivono criteri e modalità per la programmazione della	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	raccolta di sangue intero ed emocomponenti definiti in collaborazione con le Associazioni e Federazioni dei donatori di sangue in relazione alla programmazione regionale	
	Viene garantito ai donatori, in collaborazione con le Associazioni e Federazioni dei donatori di sangue, adeguato materiale informativo in merito alle caratteristiche essenziali del sangue, degli emocomponenti e dei prodotti emoderivati, ai benefici che i pazienti possono ricavare dalla donazione, nonché alle malattie infettive trasmissibili ed ai comportamenti e stili di vita che possono pregiudicare la sicurezza del ricevente e del donatore	
	Sono disponibili linee di indirizzo protocolli scritti che definiscono criteri e modalità per l'accertamento dell'idoneità del donatore alla donazione di sangue ed emocomponenti e le modalità di svolgimento delle procedure di selezione, in conformità alla normativa vigente	
	Sono disponibili linee di indirizzo protocolli scritti per gli accertamenti diagnostici da effettuare in occasione di ogni donazione di sangue ed emocomponenti e per i controlli periodici a tutela della salute del donatore, definiti in conformità alla normativa vigente	
	Gli accertamenti diagnostici pre-donazione, il giudizio finale di idoneità alla donazione ed i controlli periodici dei donatori di sangue ed emocomponenti sono sistematicamente documentati	
	È identificabile il medico responsabile della selezione che ha effettuato la valutazione finale di idoneità del donatore alla donazione di sangue ed emocomponenti	
	Prima della donazione, viene acquisito il consenso informato del donatore in conformità alla normativa vigente	
	Sono disponibili procedure scritte per la comunicazione al donatore degli esiti degli accertamenti effettuati in occasione della donazione, con particolare riferimento a qualsiasi risultato anomalo emerso dalle indagini diagnostiche effettuate, dell'esclusione temporanea, del richiamo, della riammissione e dell'esclusione definitiva	
	Sono disponibili procedure scritte per la gestione del donatore non idoneo e per l'effettuazione di indagini retrospettive su donatori risultati positivi alla ricerca dei marcatori di malattie trasmissibili con la trasfusione o coinvolti in casi di presunta trasmissione di infezione con trasfusione o in altre reazioni trasfusionali indesiderate gravi	
	Sono disponibili procedure scritte, conformi alla normativa vigente, per lo svolgimento delle attività di raccolta di sangue, emocomponenti e atte a garantire la qualità e la sicurezza dei prodotti, nonché la sicurezza dei donatori e degli operatori	
	In particolare, tali procedure definiscono le modalità per:	
	la verifica sicura dell'identità del donatore e la sua corretta registrazione	
	l'ispezione dei dispositivi impiegati per la raccolta di sangue intero, emocomponenti al fine di accertare l'assenza di difetti e/o alterazioni, preliminarmente e successivamente al prelievo	
	la detersione e disinfezione della cute precedenti la venipuntura finalizzata alla donazione del sangue intero, degli emocomponenti	
	la reidentificazione positiva del donatore immediatamente prima della venipuntura	
	l'esecuzione di una seconda venipuntura, se necessaria	
	l'effettuazione della raccolta allogenica o autologa delle unità di sangue intero, di emocomponenti	
	il controllo delle unità a fine procedura ed i criteri di valutazione della loro utilizzabilità in caso di interruzioni occorse durante le procedure di raccolta, o nel caso in cui siano stati superati i tempi massimi di prelievo previsti dalla normativa vigente	
	il trattamento, la conservazione ed il trasporto delle unità di sangue, emocomponenti tali da preservare le caratteristiche del prodotto in modo adeguato alle esigenze delle successive lavorazioni	
	la conservazione ed invio dei campioni per le indagini di laboratorio prelevati al momento della raccolta	
	l'identificazione documentata e rintracciabile del personale che ha effettuato le operazioni di raccolta	
	La registrazione dei dati relativi a tutte le procedure di prelievo, comprese quelle non completate	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Il Servizio Trasfusionale deve essere identificato con un codice univoco che possa essere correlato ad ogni unità di sangue, emocomponenti e ad ogni unità lavorata, conformemente alla normativa vigente	
	Le eventuali articolazioni organizzative del Servizio Trasfusionale presso le quali viene effettuata la raccolta di sangue e di emocomponenti devono essere identificate con un codice univoco	
	Viene garantito l'utilizzo di un sistema di identificazione ed etichettatura atto ad assicurare: <ul style="list-style-type: none"> • l'univoca identificazione di ogni donatore, unità di sangue, emocomponente, sacca satellite dei sistemi di prelievo (prima della raccolta), frazione di emocomponente, emocomponente assemblato e campione biologico associato alla donazione il loro collegamento univoco alle registrazioni relative al donatore	
	Durante la procedura di donazione viene assicurata al donatore la presenza di almeno un infermiere e la disponibilità di un medico del Servizio Trasfusionale, al fine di garantire assistenza adeguata anche in caso di complicazioni o di reazioni indesiderate	

REGOLAMENTAZIONE RAPPORTI CON LE UNITÀ DI RACCOLTA GESTITE DA ASSOCIAZIONI E FEDERAZIONI DONATORI SANGUE

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Le convenzioni/atti contrattuali che regolamentano i rapporti fra il Servizio Trasfusionale e le Unità di Raccolta ad esso collegate devono specificamente prevedere l'affidamento al Servizio Trasfusionale della responsabilità tecnica delle Unità di Raccolta stesse	
	Sono disponibili protocolli/accordi scritti che regolamentano i rapporti fra il Servizio Trasfusionale e le Unità di Raccolta ad esso collegate, che definiscono: <ul style="list-style-type: none"> • qualifiche e competenze professionali necessarie per le attività di raccolta del sangue intero e degli emocomponenti presso le Unità di Raccolta • livello di informazione ed educazione da fornire ai donatori • modalità operative per la gestione e selezione dei donatori e per la raccolta di sangue intero ed emocomponenti • modalità operative per la conservazione, il confezionamento e il trasporto al Servizio Trasfusionale delle unità raccolte • attività di controllo/monitoraggio della qualità dei prodotti e delle attività da garantire • modalità operative per la gestione delle apparecchiature e dei materiali da impiegare per la raccolta e la conservazione temporanea del sangue e degli emocomponenti • flussi informativi previsti 	
	Sono disponibili procedure scritte per il controllo ed il monitoraggio, da parte del Servizio Trasfusionale, delle attività svolte dalle Unità di Raccolta ad esso collegate e del sangue intero e degli emocomponenti raccolti dalle stesse, nonché per l'avvio di eventuali azioni correttive di miglioramento	

ETICHETTATURA

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Il sistema di etichettatura delle unità di sangue, di emocomponenti degli emocomponenti intermedi e di quelli finali deve identificare, senza possibilità di errore, il tipo di contenuto e riportare tutte le informazioni prescritte dalla normativa vigente	
	Le etichette devono essere generate dai sistemi gestionali informatici con garanzia di associazione univoca tra donatore, unità e risultati analitici e, in fase di assegnazione e consegna, tra donatore e ricevente	
	Al fine di garantire un elevato livello di sicurezza trasfusionale per quanto concerne la univoca tracciabilità e identificazione di ogni singolo emocomponente, devono essere predisposte ed applicate specifiche procedure che prevedano:	
	L'etichettatura delle unità di sangue ed emocomponenti conforme alle prescrizioni della normativa vigente	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

ASSEGNAZIONE, CONSEGNA SANGUE ED EMOCOMPONENTI

N.P. REQUISITO

RISPOSTA

	Sono disponibili documenti, destinati alle strutture di diagnosi e cura che fanno riferimento al Servizio Trasfusionale, approvati dal Comitato per il buon uso del sangue nonché approvati e diffusi alle suddette strutture dalla direzione sanitaria, che, secondo quanto definito dalla normativa vigente, definiscono le modalità e/o i criteri:	
	con cui il Servizio Trasfusionale assicura la consulenza trasfusionale	
	per l'assegnazione e consegna degli emocomponenti in routine e in urgenza-emergenza	
	per l'identificazione univoca del paziente e dei campioni biologici destinati ai test di compatibilità pre-trasfusionale ai fini dell'abbinamento univoco fra richiesta trasfusionale, paziente e campioni	
	per l'invio delle richieste trasfusionali e dei relativi campioni biologici per i test di compatibilità pre-trasfusionale	
	per il ritiro e trasporto delle unità di emocomponenti	
	per la gestione degli emocomponenti all'interno delle strutture	
	per la effettuazione in setting ambulatoriale delle trasfusioni di emocomponenti, con particolare riferimento alla identificazione univoca del paziente, all'abbinamento certo dello stesso con le unità di emocomponenti da trasfondere, nonché alla definizione delle specifiche responsabilità	
	per la restituzione al Servizio Trasfusionale delle unità di emocomponenti non trasfuse	
	per la gestione delle attestazioni comprovanti gli esiti della trasfusione, compresa la segnalazione di incidenti, reazioni indesiderate ed eventi avversi/evitati (<i>near miss</i>), correlati al percorso trasfusionale	
	per l'accesso ai servizi di emoteca collegati, ove esistenti	
	Sono disponibili raccomandazioni/linee di indirizzo per l'utilizzo appropriato degli emocomponenti e dei farmaci plasmaderivati, destinate alle strutture di diagnosi e cura che fanno riferimento al Servizio Trasfusionale, approvate dal Comitato per il buon uso del sangue e formalmente diffuse alle suddette strutture a cura della direzione sanitaria	
	Sono disponibili procedure scritte, conformi alla normativa vigente e preventivamente convalidate a seguito di modifiche rilevanti, per le attività di assegnazione e consegna delle unità di sangue e di emocomponenti e per il loro eventuale rientro	
	Tali procedure definiscono le modalità di:	
	valutazione della appropriatezza delle richieste trasfusionali;	
	selezione delle unità da assegnare, in regime di routine o di emergenza-urgenza	
	scelta delle indagini finalizzate ad accertare la compatibilità tra donatore e ricevente	
	ispezione fisica delle unità prima della consegna	
	attivazione di meccanismi idonei a garantire la verifica della destinazione finale di ogni unità consegnata	
	gestione della restituzione delle unità non trasfuse al Servizio e delle attestazioni comprovanti la loro integrità e corretta conservazione	
	gestione delle segnalazioni di reazioni indesiderate o incidenti correlati alla trasfusione, deviazioni di processo e eventi avversi evitati (<i>near miss</i>) ricevute	
	assegnazione/consegna delle unità in caso di blocco o malfunzionamento del sistema gestionale informatico	
	assegnazione e consegna di farmaci plasmaderivati, ove applicabile	
	Il Servizio Trasfusionale garantisce le attività di assegnazione e consegna delle unità di emocomponenti 24 ore su 24	
	Sono disponibili documenti che definiscono la consistenza quali-quantitativa delle scorte di emocomponenti, in relazione ai fabbisogni pianificati e alle strutture/articolazioni collegate al	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

Servizio Trasfusionale	
------------------------	--

CONSERVAZIONE E TRASPORTO SANGUE ED EMOCOMPONENTI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono disponibili procedure scritte, conformi alla normativa vigente, preventivamente convalidate a seguito di modifiche rilevanti, per la conservazione, il confezionamento ed il trasporto del sangue e degli emocomponenti a qualunque uso siano destinati, atte a garantire il mantenimento delle caratteristiche biologiche e qualitative degli stessi, nonché la tutela della sicurezza degli operatori e dell'ambiente	
	Tali procedure definiscono anche la gestione delle unità scadute e delle unità a carico delle quali, durante la conservazione ed il trasporto, siano rilevate anomalie che ne compromettono l'utilizzabilità	
	Le unità autologhe e le unità raccolte e preparate per scopi specifici sono conservate separatamente	

RINTRACCIABILITÀ

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Il Servizio Trasfusionale garantisce che il sistema di rintracciabilità in vigore consente di stabilire dove e in che fase di lavorazione si trovano il sangue, gli emocomponenti	
	Viene garantita la rintracciabilità di tutte le informazioni atte a ricostruire il percorso trasfusionale, dalla donazione alla trasfusione, mediante accurate procedure di identificazione, di registrazione e di etichettatura conformi alla normativa vigente	

POLO UNICO FUNZIONE PRODUTTIVA E QUALIFICAZIONE BIOLOGICA

codice paragrafo

P U F P C Q B

Unità Operativa Dipartimentale che espleta le funzioni attribuitegli dalla DGR 1121 del 06/08/2018 (Attuazione DGR 422/2017 - Approvazione "Progetto di fattibilità per la realizzazione del polo unico per la centralizzazione delle funzioni produttive in Medicina Trasfusionale in ambito regionale" come Polo Unico per la centralizzazione delle Funzioni produttive in Medicina Trasfusionale.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	L'Unità Operativa dispone di locali atti a garantire l'idoneità all'uso previsto, con specifico riferimento all'esigenza di consentire lo svolgimento delle diverse attività in ordine logico, al fine di contenere il rischio di errori, nonché operazioni di pulizia e manutenzione atte a minimizzare il rischio di contaminazioni	
	L'Unità Operativa garantisce l'idoneità dei locali prima dell'utilizzo, ad intervalli regolari e a seguito di modifiche rilevanti	
	I locali e gli spazi sono commisurati alle tipologie ed ai volumi delle prestazioni erogate: 1. un'area destinata esclusivamente alla lavorazione di tutto sangue intero allogeneico raccolto, <u>accessibile solo a personale autorizzato</u> ; in tale area viene periodicamente	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<p><u>monitorata</u> la contaminazione microbica delle attrezzature, delle superfici e dell'ambiente;</p> <p>2. un'area adibita alla conservazione del sangue e degli emocomponenti che consenta lo stoccaggio differenziato e sicuro degli emocomponenti in base a tipologia e stato (Es. globuli rossi, piastrine, plasma; unità da validare, validate, in quarantena);</p> <p>3. un'area per lo stoccaggio dei materiali, dispositivi e reagenti da impiegare;</p> <p>4. un'area destinata a deposito temporaneo sicuro dei residui, dei materiali e dispositivi monouso utilizzati, nonché del sangue e degli emocomponenti a qualunque titolo scartati</p>	
	Sono presenti servizi igienici distinti per il personale	
	E' presente un'area/spazio/armadio dedicata alle attività di archiviazione della documentazione	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	<p>Nelle strutture di nuova realizzazione è previsto un impianto di condizionamento in grado di garantire le condizioni microclimatiche di base:</p> <ul style="list-style-type: none"> - temperatura 20-28 °C - umidità relativa 40-60% - ricambi d'aria/ora minimo 2 vol/h e 5 vol/h nell'area di laboratorio - filtri ad alta efficienza nell'area di laboratorio - velocità dell'aria < 0,15 m/s <p>Se la struttura non è di nuova realizzazione e non è presente un impianto di condizionamento si verifica solo il parametro relativo alla temperatura.</p>	
	L'illuminamento di esercizio è di 200 lux per l'illuminazione generale e per i servizi, 300 lux per i punti prelievo e le sale visita, 500-750 lux per i laboratori.	
	Impianto elettrico che garantisca la continuità e la sicurezza	
	Lavabi dotati di comando non manuale	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

	<p>Per le attività di frazionamento del sangue intero in circuito chiuso con mezzi fisici semplici devono essere disponibili:</p> <p>sistemi automatizzati/semiautomatizzati per la scomposizione del sangue intero, atti a garantire la rilevazione dei volumi dei singoli emocomponenti prodotti</p>	
	<p>Le apparecchiature destinate alla conservazione del sangue e degli emocomponenti devono essere dotate:</p> <ul style="list-style-type: none"> - di un sistema di controllo e di registrazione della temperatura, nonché di allarme acustico e visivo in caso di escursioni anomale rispetto alle temperature di esercizio definite; - di dispositivi di allarme remotizzato sia acustici che visivi o di equivalenti strumenti di allerta qualora esse siano ubicate in locali o zone non costantemente presidiate da personale dell'Unità Operativa o da altro personale a ciò deputato 	
	<p>Per il trasporto degli emocomponenti devono essere disponibili dispositivi atti a garantirne l'integrità, prevenire, in caso di crash, il rischio di contaminazione con materiale biologico del personale addetto al trasporto, e atti a garantire le temperature di esercizio definite per il mantenimento delle proprietà biologiche degli stessi. Tali dispositivi devono essere preventivamente convalidati</p>	
	<p>Deve essere disponibile almeno un apparecchio per il congelamento rapido del plasma prodotto atto a garantire la conformità alle specifiche definite dalle Normative vigenti</p>	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Devono essere disponibili almeno due congelatori per la conservazione del plasma alla temperatura di - 25°C o inferiore	
	Per l'assemblaggio di emocomponenti con interruzione del circuito chiuso deve essere disponibile almeno un sistema di connessione sterile . Le procedure di connessione sterile devono essere convalidate e riconvalidate quando necessario a seguito di modifiche rilevanti, in relazione alla capacità del sistema di garantire il corretto allineamento dei segmenti saldati, la tenuta delle saldature ed il mantenimento della sterilità degli emocomponenti assemblati.	
	Sono presenti le attrezzature necessarie per la verifica di gruppo sanguigno ai fini della validazione della donazione	
	Il personale possiede specifiche competenze in microbiologia, buone norme di fabbricazione, gestione per la qualità, in relazione al ruolo ed alle responsabilità assegnate	
	Esistono procedure per la valutazione periodica della persistenza di tali competenze	
	Sono disponibili istruzioni scritte che prevedono le norme igieniche da adottare per lo svolgimento delle specifiche attività	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

LAVORAZIONE, QUALIFICAZIONE BIOLOGICA E VALIDAZIONE SANGUE ED EMOCOMPONENTI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	La dotazione di personale è commisurata alle tipologie e ai volumi delle prestazioni erogate	
	Sono descritte le competenze necessarie del personale che interviene nelle attività di raccolta, conservazione, ed assegnazione di sangue e di emocomponenti	
	Il personale possiede specifiche competenze in medicina trasfusionale, gestione per qualità, in relazione al ruolo ed alle responsabilità assegnate	
	Esistono procedure per la valutazione periodica della persistenza di tali competenze	
	Sono disponibili istruzioni scritte che prevedono le norme igieniche da adottare per lo svolgimento delle specifiche attività	
	Tutto il sangue intero allogeneico raccolto viene sottoposto a separazione in emocomponenti. Eventuali deviazioni sono documentate e motivate	
	Sono disponibili procedure scritte, conformi alla normativa vigente, preventivamente convalidate e riconvalidate a seguito di modifiche rilevanti introdotte nel processo, per lo svolgimento delle attività di lavorazione del sangue e degli emocomponenti destinati ad uso trasfusionale	
	La produzione di plasma da inviare la lavorazione farmaceutica viene effettuata in conformità alla normativa vigente, nonché ai requisiti stabiliti dalle norme comunitarie	
	Sono disponibili procedure scritte, conformi alla normativa vigente, preventivamente convalidate e riconvalidate a seguito di modifiche rilevanti, per il congelamento del plasma prodotto e per la sua conservazione successiva al congelamento	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Sono disponibili, ove applicabile, procedure scritte per le attività di congelamento e scongelamento dei globuli rossi e delle piastrine per uso trasfusionale, conformi alla normativa vigente, preventivamente convalidate e riconvalidate ad intervalli periodici e a seguito di modifiche rilevanti	
	Sono disponibili procedure scritte per la pianificazione ed esecuzione dei controlli di qualità degli emocomponenti prodotti, in riferimento a quanto previsto dalla normativa vigente, statisticamente rappresentativi dei volumi di attività del Servizio	
	Il controllo di qualità degli emocomponenti deve comprendere il periodico monitoraggio della contaminazione microbica	
	Sono disponibili procedure scritte che regolamentano le attività di qualificazione biologica degli emocomponenti allogenici, in applicazione di quanto definito dalla normativa vigente	
	Le procedure relative ai test previsti dalla normativa vigente per la qualificazione biologica del sangue e degli emocomponenti sono formalizzate e convalidate prima della loro introduzione e riconvalidate a seguito di modifiche rilevanti	
	<p>Dette procedure definiscono:</p> <ul style="list-style-type: none"> – la gestione di anomalie e discrepanze dei risultati analitici rispetto ai valori di riferimento; – la ripetizione delle indagini a fronte di test inizialmente reattivi e l'esecuzione di appropriati test di conferma a fronte di test ripetutamente reattivi; – la gestione del donatore con risultati positivi, compresa la comunicazione delle relative informazioni ed il suo inserimento nel follow up clinico; – misure atte a garantire che il sangue e gli emocomponenti i cui test di screening siano ripetutamente reattivi vengano esclusi dall'uso terapeutico e dalla consegna all'industria. Tali prodotti devono essere immediatamente segregati in uno spazio dedicato, fino allo smaltimento 	
	La trasmissione dei dati analitici relativi ai suddetti test dai sistemi diagnostici ai sistemi gestionali informatici deve essere effettuata con procedure che escludono passaggi di trascrizione manuale	
	Sono disponibili procedure scritte per i test di immunoematologia eritrocitaria che prevedano specifiche modalità operative, controlli ed algoritmi decisionali per le indagini immunoematologiche in caso di prima donazione e di esposizione potenzialmente immunizzante	
	Sono disponibili procedure scritte che regolamentano le attività di validazione degli emocomponenti allogenici, in conformità a quanto definito dalla normativa vigente	
	Prima della loro validazione, le unità di sangue e di emocomponenti devono essere conservate in spazi separati rispetto alle unità validate	
	Le registrazioni forniscono l' evidenza che, preliminarmente alla validazione delle unità di sangue e di emocomponenti, tutti gli elementi di registrazione documentale, di ammissibilità anamnestica e medica e di indagine diagnostica, soddisfano l'insieme dei criteri di autorizzazione al loro impiego clinico o industriale previsti dalla normativa vigente	
	Tutte le unità di sangue e di emocomponenti devono essere validate da dirigenti all'uopo specificamente autorizzati da parte del responsabile dell'Unità Operativa.	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Non possono essere distribuite unità di emocomponenti che non abbiano superato la validazione	
--	---	--

ETICHETTATURA

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Il sistema di etichettatura delle unità di sangue e di emocomponenti, degli emocomponenti intermedi e di quelli finali deve consentire di identificare, senza possibilità di errore, il tipo di contenuto e riportare tutte le informazioni prescritte dalla normativa vigente	
	Le etichette devono essere generate dai sistemi gestionali informatici con garanzia di associazione univoca tra donatore, unità e risultati analitici	
	Al fine di garantire un elevato livello di sicurezza trasfusionale per quanto concerne la univoca tracciabilità e identificazione di ogni singolo emocomponente, devono essere predisposte ed applicate specifiche procedure che prevedano:	
	l'obbligo di verifica informatizzata della corrispondenza fra etichetta di prelievo ed etichetta di validazione quale pre-requisito per qualsivoglia utilizzo delle unità ed il blocco delle unità che non superano tale controllo (barcode check);	
	l'assegnazione della funzione di duplicazione delle etichette di validazione a personale all'uopo specificamente autorizzato, la documentazione del motivo per cui si effettua la duplicazione, nonché l'obbligo di ripetere la verifica informatizzata della corrispondenza fra etichetta di prelievo ed etichetta di validazione ed il blocco delle unità che non superano tale controllo	
	La gestione delle unità provenienti da altra struttura mediante l'esclusivo utilizzo del codice identificativo originario, al fine di evitare la ri-etichettatura delle unità	
	L'etichettatura dei campioni biologici per i test analitici sui donatori è effettuata in modo da garantire l'univoca associazione con i donatori e le donazioni cui i campioni stessi sono associati	
	Le etichette utilizzate risultano idonee allo specifico impiego secondo la normativa vigente.	
	L'etichettatura viene effettuata con modalità e ambienti atti a minimizzare il rischio di scambi ed errori	

DISTRIBUZIONE SANGUE ED EMOCOMPONENTI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono disponibili documenti che definiscono la consistenza quali-quantitativa delle scorte di emocomponenti per ogni singolo Servizio Trasfusionale, in relazione ai fabbisogni pianificati con i Direttori delle singole Strutture	
	E' disponibile una procedura per la gestione delle eccedenze sotto la responsabilità del CRS	
	Sono disponibili procedure scritte, conformi alla normativa vigente, preventivamente convalidate e riconvalidate a seguito di modifiche rilevanti, per le attività di distribuzione delle unità di emocomponenti ad altri Servizi Trasfusionali e per l'invio del plasma all'industria convenzionata	
	Le attività di confezionamento e consegna del plasma destinato all'industria, ivi incluse le certificazioni generali dei lotti di plasma e quelle per singola unità associate alle consegne, sono effettuate in conformità alle disposizioni normative e linee guida nazionali e comunitarie vigenti	

CONSERVAZIONE E TRASPORTO SANGUE ED EMOCOMPONENTI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
------	-----------	----------

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Sono disponibili procedure scritte, conformi alla normativa vigente, preventivamente convalidate e riconvalidate a seguito di modifiche rilevanti, per la conservazione, il confezionamento ed il trasporto del sangue e degli emocomponenti a qualunque uso siano destinati, atte a garantire il mantenimento delle caratteristiche biologiche e qualitative degli stessi, nonché la tutela della sicurezza degli operatori e dell'ambiente	
	Tali procedure definiscono anche la gestione delle unità a carico delle quali, durante la conservazione ed il trasporto, siano rilevate anomalie che ne compromettono l'utilizzabilità	

GESTIONE DEI MATERIALI

N.P. REQUISITO		RISPOSTA
	I materiali ed i reagenti che influiscono sulla qualità e sulla sicurezza del sangue, degli emocomponenti compresi quelli impiegati per il loro confezionamento e trasporto, provengono da fornitori qualificati e, ove applicabile, rispondono alla normativa vigente. Essi devono essere qualificati prima del loro impiego, al fine di accertarne la idoneità rispetto all'uso previsto	
Sono disponibili procedure scritte per le attività di:		
	verifica di conformità dei materiali e reagenti che influiscono sulla qualità e la sicurezza dei prodotti erogati	
	segregazione in aree dedicate dei materiali/reagenti difettosi, obsoleti o comunque non utilizzabili	
	registrazione dei lotti e delle scadenze dei materiali e reagenti critici	
	conservazione dei materiali ed i reagenti impiegati in condizioni controllate e idonee a prevenire l'alterazione delle loro caratteristiche qualitative	

VALUTAZIONE E MIGLIORAMENTO DELLA QUALITÀ

N.P. REQUISITO		RISPOSTA
Sono disponibili procedure scritte per la gestione di:		
	deviazioni di processo e non conformità di prodotto	
	incidenti connessi alla lavorazione, alla conservazione, alla distribuzione di emocomponenti	
	È predisposto un sistema finalizzato a garantire l'avvio di azioni correttive in caso di deviazioni di processo, non conformità dei prodotti	
	Vengono effettuati periodicamente audit interni della qualità, allo scopo di verificare la rispondenza alle disposizioni normative vigenti, agli standard e alle procedure definite, influenti sulla qualità e sicurezza dei prodotti erogati	
	Il Responsabile dell'Unità Operativa effettua periodiche revisioni dei risultati relativi ai prodotti e alle attività svolte, con lo scopo di individuare eventuali problemi di qualità che richiedono l'avvio di azioni correttive o di miglioramento al fine di garantire anche la continuità operativa	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

SERVIZI TRASFUSIONALI PER PREPARAZIONE, CONSERVAZIONE E APPLICAZIONE DI EMOCOMPONENTI PER USO NON TRASFUSIONALE

codice paragrafo

S	T	PCA	EUNT
---	---	-----	------

I servizi trasfusionali “già autorizzati ed accreditati ai sensi delle normative vigenti” che possono documentare, anche tramite SISTRA, di aver prodotto emocomponenti ad uso non trasfusionale ante pubblicazione del DM 2 novembre 2015, pubblicato in G.U. n. 300 del 28 dicembre 2015, “possono continuare a produrre emocomponenti ad uso non trasfusionale”. I servizi trasfusionali, già autorizzati ed accreditati in base alle norme vigenti, che chiedono di poter iniziare a produrre emocomponenti ad uso non trasfusionale, debbono richiedere una specifica estensione dell’autorizzazione all’esercizio dell’attività sanitaria e dell’accreditamento.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

Anche se già autorizzato e accreditato il Servizio Trasfusionale dovrà comunque prevedere la dotazione minima strutturale prevista per l’assistenza specialistica ambulatoriale

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Nelle strutture di nuova realizzazione è previsto un impianto di condizionamento in grado di garantire le condizioni microclimatiche di base: - temperatura 20-28 °C - umidità relativa 40-60% - ricambi d’aria/ora minimo 2 vol/h e 5 vol/h nell’area di laboratorio - filtri ad alta efficienza nell’area di laboratorio - velocità dell’aria < 0,15 m/s Se la struttura non è di nuova realizzazione e non è presente un impianto di condizionamento si verifica solo il parametro relativo alla temperatura.	
	L’illuminamento di esercizio è di 200 lux per l’illuminazione generale e per i servizi, 300 lux per i punti prelievo e le sale visita, 500-750 lux per i laboratori.	
	L’impianto di alimentazione elettrica che garantisca la continuità e la sicurezza	
	lavabi dotati di comando non manuale	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in quantità adeguata in relazione alla tipologia ed al volume dell’attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	
	lettino/poltrona prelievo	
	piano di lavoro con superficie lavabile e sanificabile	
	contaglobuli	
	attrezzature specifiche per la produzione di emocomponenti per uso non trasfusionale	
	cappa di Sicurezza Biologica di classe II a flusso laminare verticale per riprodurre una Clean Room (se si usa sistema di preparazione aperto)	
	connettori sterili (se si usa un sistema chiuso)	
	attrezzature idonee alla conservazione degli emocomponenti per uso non trasfusionale	
	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Organizzazione del personale addetto alla raccolta/preparazione/conservazione/applicazione di emocomponenti per uso non trasfusionale (responsabilità, qualifiche)	
	Repertorio degli emocomponenti per uso non trasfusionale che si intendono produrre con le relative schede tecniche di prodotto, le indicazioni all'uso appropriato, Linee guida e protocolli terapeutici, controindicazioni	
	Procedura per la qualificazione degli ambienti comprese le procedure di pulizia e sanificazione	
	Inventario degli strumenti utilizzati per la produzione, conservazione di emocomponenti per uso non trasfusionale e relative procedure di manutenzione degli strumenti (ordinaria, programmata, straordinaria)	
Procedure scritte e relativa documentazione per:		
	la raccolta del sangue necessario per la preparazione degli emocomponenti per uso non trasfusionale	
	la produzione degli emocomponenti per uso non trasfusionale	
	l'etichettatura degli emocomponenti per uso non trasfusionale che garantisca la loro tracciabilità	
	la validazione biologica degli emocomponenti per uso non trasfusionale	
	la conservazione degli emocomponenti per uso non trasfusionale	
	l'assegnazione consegna degli emocomponenti per uso non trasfusionale	
	la pianificazione dei Controlli di Qualità degli emocomponenti per uso non trasfusionale	
	la convalida dei processi di lavorazione e conservazione degli emocomponenti per uso non trasfusionale	
	l'approvvigionamento presidi medici, materiali e reagenti	
	formazione, addestramento e aggiornamento del personale	
27	Eventuali convenzioni con strutture pubbliche e private, accreditate e non, che chiedono di produrre/applicare o solo applicare emocomponenti per uso non trasfusionale	

BANCA DEI TESSUTI

Struttura che espleta le funzioni attribuitegli dall'*accordo n. 66/CSR del 8 marzo 2018* tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano recante "*Requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici degli Istituti dei tessuti per la qualità e la sicurezza nella donazione, l'approvvigionamento, il controllo, la lavorazione, la conservazione, lo stoccaggio e la distribuzione di tessuti e cellule umane*"

CENTRO TRAPIANTI

Struttura che espleta le funzioni attribuitegli dall'*accordo n. 16/CSR del 24 gennaio 2018* tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano recante "*Requisiti minimi, strutturali, tecnologici e organizzativi delle strutture sanitarie per lo svolgimento delle attività di trapianto di organi solidi da donatore cadavere. Criteri e procedure per l'autorizzazione e accreditamento delle strutture sanitarie, singole e afferenti ad un programma regionale di trapianto pediatrico. Volumi minimi di attività e degli standard di qualità delle strutture autorizzate*".

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

PROGRAMMA TRAPIANTO - CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE

Codice paragrafo

P T C S E

Struttura che espleta le funzioni attribuitegli dall'accordo n. 49/CSR 5 maggio 2021 tra il Governo, le Regioni e le Province autonome di Trento e Bolzano recante "Requisiti minimi organizzativi, strutturali e tecnologici e delle Linee Guida di Accreditamento delle Strutture afferenti al programma di trapianto di CSE.

**REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI, STRUTTURALI E TECNOLOGICI DI UN
PROGRAMMA TRAPIANTO (PT) DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE (CSE)**

REQUISITI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
Struttura Organizzativa		
	L'attività di trapianto di CSE è definita e regolata all'interno di un Programma Trapianto (di seguito "Programma" o "PT"), organizzazione funzionale nella quale il programma terapeutico risulta dall'azione coordinata di più unità	
	Il PT è collocato all'interno di Aziende ospedaliere, Aziende ospedaliero/universitarie, Istituti di ricovero e cura a carattere scientifico – IRCCS, Presidi di grandi dimensioni della Azienda sanitaria locale – ASL e aziende sanitarie private accreditate con SSN, limitatamente all'Unità Clinica, ove siano garantite prestazioni e servizi assistenziali e di supporto, come successivamente dettagliati nel presente documento	
	Il PT prevede una funzione di Direzione del Programma, designata dal Direttore della struttura sanitaria ove opera il Direttore del PT, (DPT) che ha il compito di coordinare le attività delle quattro unità, affinché esse operino secondo protocolli condivisi, approvati e validati	
	In caso di Programmi Trapianto Metropolitani/Congiunti, il DPT è identificato dal Direttore della struttura sanitaria a cui afferisce l'Unità Clinica	
	Nel caso in cui il PT sia costituito da più Unità Cliniche, il DPT, è designato previo accordo delle Direzioni delle strutture a cui afferiscono le Unità Cliniche	
	Il PT comprende le seguenti quattro Unità: Unità Clinica, Unità di raccolta BM, Unità di raccolta (Peripheral Blood) PB e Unità di Processazione	
	Le quattro componenti sono presenti all'interno di una singola struttura ospedaliera.	
	Le quattro componenti sono in strutture ospedaliere diverse, in relazione alle specifiche organizzazioni regionali o interregionali	
	Il PT, viene identificato attraverso un codice univoco, attribuito a livello nazionale, che può corrispondere al codice CIC (Codice Identificativo del Centro) assegnato all'atto dell'iscrizione del PT in GITMO (gruppo italiano per il trapianto di midollo osseo, cellule staminali emopoietiche e terapia cellulare) e EBMT (European Group for Blood and Marrow Transplantation)	
	La struttura organizzativa del PT è definita a livello aziendale e regionale; Possono essere autorizzati assetti organizzativi più complessi, quali i PT metropolitani e i PT congiunti. La definizione di altri assetti organizzativi, previa valutazione da parte delle Autorità competenti nazionali, è oggetto di specifica autorizzazione/accreditamento da parte delle Autorità competenti regionali	
	Nel caso in cui il Programma preveda attività di trapianto autologo con dimissione precoce dopo la infusione di CSE (trapianto domiciliare), è stata data esplicita comunicazione all'autorità competente regionale e nazionale	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	E' documentata la rispondenza a specifici requisiti che garantiscano la sicurezza del paziente e la definizione di percorsi concordati con l'azienda ospedaliera di afferenza del PT per l'accesso diretto alla struttura sanitaria, in caso di emergenza	
Programmi Trapianto Metropolitan/Congiunti (PTM/PTC)		
	I PTM/PTC sono istituiti con delibera aziendale o interaziendale che indica l'elenco delle Unità coinvolte	
	I rapporti tra le diverse unità di un PTM/PTC sono regolamentati e documentati mediante atti formali redatti dal Direttore del Programma Trapianti in accordo con i Responsabili delle Unità afferenti e assunti, in caso di PTC, dalla Direzione Aziendale di competenza, in caso di PTM, dalle rispettive Direzioni Aziendali di afferenza delle unità coinvolte	
	Le distanze tra le Unità afferenti sono tali da garantire la continuità assistenziale e la sicurezza del trasporto dei prodotti biologici	
	Ad ogni PTM/PTC è attribuito un codice univoco di identificazione corrispondente a quello dell'Unità Clinica in cui risiede il Direttore del PTM/PTC	
	In caso di PTM/PTC, il Direttore del Programma viene identificato congiuntamente dalle Aziende a cui afferiscono le Unità del PT e comunicato alla Regione	
	I PTM/PTC sono considerati come un "unico programma" e in quanto tale condividono protocolli terapeutici, sistema gestione qualità, formazione del personale, piani di audit, indicatori di performance, revisione periodica dei risultati di tutte le unità afferenti e redazione di un unico report di attività	
Gestione risorse umane		
	La struttura organizzativa del PT è definita attraverso gli organigrammi funzionale e nominativo del PT, nei quali sono riportati i relativi livelli di responsabilità del personale coinvolto nelle Unità afferenti, le loro relazioni gerarchiche e funzionali con le altre unità del programma trapianti. Gli organigrammi sono proposti dal Direttore del programma in accordo con i Direttori delle strutture di afferenza delle singole Unità e assunto dalla Direzione Aziendale o dalle Direzioni Aziendali in caso di PTC/PTM	
	L'organigramma funzionale e nominativo indica i Responsabili delle Unità afferenti al PT individuati in base ai requisiti specifici di seguito definiti	
	Nel PT devono essere individuate le figure di seguito riportate e l'organigramma nominativo deve indicarne i sostituti	
Direttore Programma Trapianti (DPT)		
	Il DPT di un Programma adulti è in possesso di diploma di laurea in medicina e chirurgia, specialità in Ematologia o in discipline equipollenti o affini, con almeno cinque anni di esperienza clinica documentata nel trapianto allogenico di CSE svolta presso un PT accreditato ad effettuare trapianti allogenici	
	Il DTP è in ruolo nel SSN e deve essere individuato dalla Struttura Ospedaliera a cui afferisce il PT e il nominativo comunicato alla Regione	
	La disposizione relativa alla documentata esperienza clinica di 5 anni nel trapianto allogenico di CSE di cui al precedente requisito, non si applica alle strutture operanti nel trapianto autologo	
	Il DPT di un Programma pediatrico è in possesso di diploma di laurea in medicina e chirurgia, specialità in Pediatria, con almeno 5 anni di esperienza clinica documentata di trapianto allogenico di CSE; non si applica per il trapianto autologo	
	Il DTP di un Programma pediatrico è in ruolo nel SSN in struttura Ospedaliera a cui afferisce il PT e il nominativo comunicato alla Regione	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Il DPT di un PT singolo misto o di un PTM/PTC è in possesso di diploma di laurea in medicina e chirurgia, specialità in Ematologia o Pediatria (qualora il PTM/PTC comprenda un'attività trapiantologica per pazienti pediatrici), con almeno cinque anni di esperienza clinica documentata nel trapianto allogenico di CSE;	
	Il DPT di un PT singolo misto o di un PTM/PTC è in ruolo nel SSN e deve essere identificato dalla struttura Ospedaliera a cui afferisce il PT e il nominativo comunicato alla Regione.	
	Qualora il DPT non risponda ai requisiti previsti per la gestione clinica del paziente in relazione alla età (adulti o pediatrici), tale gestione è comunque assicurata attraverso il Responsabile dell'Unità Clinica, che deve rispondere ai requisiti previsti per la gestione clinica età relata del paziente	
	Il DPT è responsabile:	
	del coordinamento funzionale delle unità afferenti al PT	
	della definizione della policy e delle strategie del PT	
	della definizione e valutazione di indicatori di outcome e di attività del PT, in collaborazione con i Responsabili delle singole Unità	
	della formazione del personale afferente al PT, in collaborazione con i Responsabili delle singole unità	
	del sistema qualità del PT, la cui gestione è delegata ad altra/e figura/e professionali	
	del rispetto delle normative vigenti e degli standard nazionali e internazionali applicabili	
	dell'ottemperanza del debito informativo verso il Centro Nazionale Trapianti	
	Il DPT coincide con il Responsabile dell'Unità Clinica	
	In caso di un PTM/PTC il DPT è responsabile del coordinamento dell'attività trapiantologica delle Unità Cliniche afferenti, garantendo una regolare presenza nelle sedi dove si svolge l'attività. Detta presenza deve risultare da idonea documentazione.	
	Il DPT è responsabile, in caso di trapianto allogenico da donatore non familiare, del processo di ricerca del donatore attraverso IBMDR (Italian Bone Marrow Donor Registry)	
Responsabile della Qualità (RQ) del PT		
	Il DPT identifica il responsabile per la gestione del sistema qualità (SGQ) del PT	
	Il RQ deve essere adeguatamente formato (partecipazione corsi SGQ, ecc) o avere un'esperienza di almeno due anni nell'ambito dei Sistemi di Gestione Qualità (SGO)	
	Il RQ del programma può essere identificato in una persona diversa dagli RQ delle singole unità o coincidere con uno di essi, o essere identificato in un team costituito dai RQ delle Unità afferenti al PT, qualora in possesso dei requisiti previsti, o identificato tra il personale afferente all'Ufficio di qualità aziendale	
	Il Responsabile della Qualità afferisce al DPT o al Responsabile dell'Unità di cui fa parte	
	Il RQ ha la responsabilità di assicurare la disponibilità e la sistematica applicazione di procedure e sistemi di controllo idonei a garantire il rilascio di prodotti cellulari sicuri e conformi alle specifiche definite, nonché la sicurezza e la qualità delle prestazioni erogate	
	Il RQ garantisce la gestione del sistema Qualità del PT in collaborazione con i RQ delle altre unità ed è responsabile della conformità delle procedure del SGQ alle norme e agli standard operativi applicabili	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Il RQ non ricopre ruoli operativi nell'ambito del PT. Qualora risulti direttamente coinvolto, la verifica delle attività correlate al suo ruolo sono demandate ad un responsabile di qualità di altra unità afferente al PT o al responsabile di qualità della struttura sanitaria a cui afferisce il PT stesso	
Data manager		
	Il DPT ha identificato un operatore per lo svolgimento della funzione di data manager	
	Il data manager possiede documentata esperienza nella raccolta ed elaborazione dei dati clinici	
	E' responsabile delle attività di inserimento di dati riguardanti i trapianti, compresi il follow up del paziente e del donatore, in database nazionali e internazionali	
	E' responsabile dell'analisi dei dati di outcome e degli indicatori di performance di attività, riferendone al Direttore del Programma	
Coordinatore della Ricerca del donatore (se Applicabile)		
	Il DPT ha identificato un operatore per lo svolgimento della funzione di Coordinatore della Ricerca del donatore	
	Il Coordinatore della Ricerca è adeguatamente formato sulle procedure di ricerca del donatore e sulle modalità di gestione del software IBMDR in caso di donatore non familiare	
	Segue i protocolli del Centro Trapianti di afferenza operando in conformità con gli Standard Operativi Nazionali (IBMDR) in tutte le fasi del processo	
	E' responsabile:	
	a) della gestione dei software IBMDR/BMDW per l'inserimento dei dati necessari per svolgere le varie fasi del processo, dall'interrogazione preliminare all'attivazione, conduzione e sospensione della ricerca del Donatore non familiare (ovvero non correlato)	
	b) delle comunicazioni tra il Centro Trapianti e l'IBMDR attraverso l'utilizzo degli appositi sistemi informatici nella fase di selezione del Donatore	
	c) delle comunicazioni tra il Centro Trapianti ed il Centro Donatori	
	d) delle comunicazioni tra il Centro Trapianti ed il Corriere	
	e) dei rapporti con il Ministero della Salute per l'importazione delle CSE provenienti dall'estero	
	f) della elaborazione e redazione del report degli indicatori di performance di attività, riferendone al Direttore del Programma	
Personale di supporto amministrativo		
	Nell'ambito del PT è coinvolto personale non sanitario di supporto amministrativo per il mantenimento dei rapporti con gli uffici aziendali ed esterni e per lo svolgimento di attività amministrativa e logistiche	
Accordi/Convenzioni/Contratti con altre strutture		
	Nell'ambito del PT, sono predisposti e formalizzati accordi/convenzioni con altro/i PT, con i quali vengono definite le modalità per garantire la continuità assistenziale delle sue unità funzionali in caso di cessazione temporanea o definitiva delle attività	
	In caso di cessazione dell'attività dell'Unità di Processazione per qualsivoglia motivo sono definiti gli accordi e le procedure volte a garantire il trasferimento di CSE/linfociti criopreservati in altra Unità di Processazione autorizzata	
	Nell'ambito di un PT, autorizzato allo svolgimento di solo trapianto autologo, sono predisposti e formalizzati accordi con altro/i PT in modo da garantire la più adeguata	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	e completa offerta terapeutica ai pazienti trattati in termini di sorgente di CSE e di tipologia di trapianto	
	Nell'ambito del PT sono predisposti e formalizzati accordi con altre Aziende Sanitarie sia per l'accesso del paziente o del donatore a servizi di specifiche discipline non disponibili nell'Azienda Sanitaria di afferenza del PT stesso, che per lo svolgimento di attività inerenti al controllo di qualità sul prodotto cellulare, che hanno impatto sulla qualità e la sicurezza dell'attività trapiantologica	
	In caso di attività esternalizzate presso strutture/laboratori fornitori afferenti alla stessa Azienda Sanitaria del PT, gli accordi sono formalizzati attraverso protocolli tecnici e procedure operative condivise e sottoscritte dal DPT e dal Direttore delle strutture sanitarie/laboratori fornitori	
	In caso di attività esternalizzate presso strutture/laboratori fornitori ubicati in Aziende Sanitarie regionali o extra-regionali afferenti al Servizio Sanitario Nazionale diverse da quella dove risiede il PT, sono formalizzati accordi/convenzioni scritti tra le Direzioni delle Aziende a cui afferiscono le strutture coinvolte, che descrivano le relative funzioni e responsabilità	
	Tutti gli accordi regionali o extra-regionali sono definiti in coerenza con la programmazione regionale e ratificati dalla regione stessa. Gli accordi si rinnovano automaticamente salva la facoltà di recesso riconosciuta alle parti	
	Nel caso di accordi con laboratori fornitori di esami che hanno impatto sulla qualità del trapianto di CSE, sono definite le modalità di svolgimento delle attività in modo da garantirne la rispondenza alle necessità operative dell'attività clinica concordata, compresa la tempistica di invio dei risultati.	
	Nel caso di fornitore esterno non appartenente al Servizio Sanitario regionale/nazionale sono stipulati, secondo procedure regionali, contratti dalla Direzione Aziendale con il soggetto fornitore, comprensivi di protocolli operativi e specifiche tecniche, approvati dal DPT.	
	Nel caso di affidamento di attività a parti terze che abbiano o possano avere influenza sulla qualità e la sicurezza delle CSE o di affidamento del servizio nel caso di disastro per garantire la continuità delle attività dell'Unità di Processazione, è stato definito un apposito accordo, autorizzato dalla Regione e concluso previo nulla osta rilasciato alla parte terza dal Ministero della salute a norma dell'articolo 24 del D.Lgs 191/2007	
Formazione del personale		
	La formazione del personale di un PT è definita dal DPT in collaborazione con i Responsabili delle singole Unità e prevede almeno:	
	a) una formazione iniziale per l'inserimento di nuovo personale e per il retraining	
	b) un piano di formazione per il mantenimento delle competenze	
	Per ciascun ruolo professionale, sanitario e non, sono definite e documentate le funzioni, le attività da svolgere, le interfacce, le modalità di qualificazione, la formazione iniziale, il retraining e il mantenimento delle competenze	
Formazione iniziale per l'inserimento di nuovo personale e per il retraining		
	Per ogni ruolo professionale è previsto uno specifico percorso formativo, integrato a quello professionale, svolto sotto la responsabilità di un tutor per un periodo sufficiente ad acquisire le competenze	
	Sono stabiliti piani di formazione per l'inserimento del personale finalizzati all'acquisizione delle competenze necessarie per lo svolgimento delle attività previste dal ruolo ricoperto.	
	Il piano di formazione inoltre prevede un adeguato addestramento del personale prima dell'inizio delle specifiche attività lavorative da compiersi in autonomia	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Per i Programmi Pediatrici, in tutti gli ambiti previsti, è definita una specifica formazione per la gestione clinica del paziente correlata all'età	
	In caso di personale proveniente da un altro PT, le competenze acquisite sono documentate e verificate dal DPT, in accordo con il Responsabile dell'Unità di afferenza	
	In caso di carenza formativa è previsto un piano di formazione specifico	
	I piani di formazione sono definiti dai Responsabili di Unità e dai coordinatori infermieristici (ove previsto) e approvati dal DPT	
	L'attestazione finale dell'esito della formazione è rilasciata dal Responsabile dell'Unità o dal coordinatore infermieristico (ove previsto) e sancisce la conoscenza e la competenza sviluppata nei settori specifici, la conoscenza del sistema qualità e delle norme di sicurezza della struttura in cui si opera, del contesto etico e legale relativo alle attività da svolgere	
	E' predisposto un piano di retraining in caso di assenza superiore a 12 mesi del personale o nel caso in cui indipendentemente dal periodo di assenza siano state introdotte sostanziali modifiche operative	
	Il DPT ratifica periodicamente (almeno una volta l'anno) gli esiti della formazione	
Valutazione delle competenze		
	E' prevista una verifica periodica, almeno annuale, da parte del Responsabile dell'Unità o del coordinatore infermieristico (ove previsto) del mantenimento delle competenze e dell'esperienza maturata nelle aree di attività dal personale coinvolto nelle singole Unità afferenti al Programma	
	La valutazione del mantenimento delle competenze prevede la verifica dello svolgimento dell'attività minima prevista per il mantenimento delle competenze di ogni ruolo professionale	
	La valutazione delle competenze comprende anche la verifica della partecipazione ad eventi formativi negli ambiti di interesse del settore	
	E' tenuta annotazione del mantenimento delle competenze con descrizione delle attività formative svolte	
	Il DPT ratifica periodicamente (almeno una volta l'anno) gli esiti delle verifiche del mantenimento delle competenze	
Piano di formazione		
	E' programmato un piano di formazione nel quale, sulla base dei bisogni formativi di ciascuna figura professionale, sono pianificati interventi di formazione atti a garantire il costante aggiornamento e sviluppo delle competenze anche a fronte dell'introduzione di nuove procedure o di revisione di quelle esistenti, verificandone il corretto recepimento	
	Il piano di formazione prevede per il DPT, per i Responsabili di Unità, per i Responsabili medici dell'Unità di Processazione e per gli RQ di PT e di Unità, un numero minimo di 10 ore di formazione annua specifica nell'ambito del trapianto di CSE e nel sistema qualità	
Sistema Qualità		
	Nel PT è prevista l'istituzione e il mantenimento di un sistema di gestione per la qualità in raccordo con il sistema qualità delle unità afferenti, tenendo conto delle interconnessioni e dei processi trasversali	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Sono formalizzati in un apposito documento gli indirizzi, gli obiettivi generali e le politiche per la qualità dei servizi erogati dal PT e dei prodotti cellulari. Il documento contiene almeno:	
	a) descrizione della finalità e dell'organizzazione del PT	
	b) descrizione delle politiche e strategie per garantire l'erogazione di servizi che impattano sulla gestione del paziente, del donatore e del prodotto	
	c) descrizione dei processi critici e di quelli trasversali alle unità afferenti	
	d) organigramma e funzionigramma del PT comprensivi di quelli delle singole unità afferenti	
	e) descrizione delle modalità di gestione e controllo della documentazione	
	f) descrizione delle modalità di conservazione e accessibilità ai dati in conformità alla normativa vigente	
	g) descrizione degli indicatori quantitativi e qualitativi per il monitoraggio del processo trapiantologico	
	h) descrizione delle politiche e procedure per la gestione di errori, incidenti, eventi e reazioni avversi, deviazioni del prodotto biologico e reclami	
	i) valutazione e gestione del rischio correlato alle specifiche attività, che preveda la corretta identificazione, analisi e valutazione dei rischi in relazione alla qualità e alla sicurezza dei prodotti cellulari, alla salute del donatore/paziente, alla tutela degli operatori e dell'ambiente	
	j) definizione e descrizione dei processi critici del PT e tenuta sotto controllo dei cambiamenti eventualmente in essi introdotti, che possano significativamente influenzare il livello di qualità e sicurezza degli stessi	
Gestione e controllo della documentazione		
	E' adottato un sistema di gestione e controllo della documentazione del SGQ finalizzato a garantire la disponibilità di procedure e istruzioni aggiornate	
	Sono disponibili procedure scritte per lo svolgimento di tutti i processi critici del PT	
	E' adottato un sistema di gestione delle procedure, che ne garantisca la redazione, l'aggiornamento, la protezione e la conservazione secondo i criteri da esse definiti	
	Tali procedure sono convalidate, periodicamente verificate e riconvalidate ad intervalli regolari, almeno ogni due anni, o revisionate a seguito di modifiche rilevanti	
	E' adottato un sistema di gestione delle registrazioni dei dati previsti dalle normative vigenti, che ne garantisca la redazione, l'aggiornamento, la protezione e la conservazione secondo i criteri da esse definiti	
	Le registrazioni dei dati effettuate manualmente sono chiare e leggibili; eventuali correzioni sono apportate mantenendo traccia della registrazione originale e consentendo l'identificazione del soggetto che ha apportato la modifica	
	Tutte le registrazioni dei dati sono conservate secondo le disposizioni normative vigenti	
Verifica interna della qualità		
	Il DPT predispone procedimenti di verifica (audit interni) del funzionamento del sistema di gestione della qualità per garantirne il progresso costante e sistematico	
	Le verifiche, finalizzate ad accertare l'osservanza dei protocolli approvati e delle prescrizioni normative, sono eseguite in modo autonomo almeno ogni due anni, se non intervengono cambiamenti sostanziali, da persone espressamente qualificate e competenti	
	Gli scostamenti rispetto ai parametri di qualità e sicurezza richiesti sono oggetto di indagini documentate, comprendenti anche decisioni relative ad eventuali interventi	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	correttivi e preventivi. Gli interventi correttivi e la loro efficacia sono documentati, avviati e completati sotto la diretta responsabilità del DPT	
	Il RQ stila all'inizio dell'anno un programma di audit, approvato dal DPT, che deve comprendere almeno la verifica della completezza dei dati di attività e dei dati clinici di outcome, la verifica della gestione del donatore, del paziente e del prodotto	
	Sono pianificate ed effettuate verifiche dei fornitori, ad intervalli regolari e in caso di deviazioni o scostamenti dalle specifiche definite per la fornitura di prodotti/servizi, da parte delle unità afferenti, ciascuna per i propri ambiti di competenza.	
	Gli esiti delle verifiche sono documentati e resi disponibili al DPT	
Gestione eventi e reazioni avversi		
	Gli eventi o reazioni avversi gravi riconducibili a donazione, approvvigionamento, controllo, rintracciabilità, lavorazione, conservazione, stoccaggio e distribuzione delle CSE sono gestite e segnalate secondo quanto definito dal decreto legislativo 6 novembre 2007, n.191, dal decreto legislativo 25 Gennaio 2010, n.16, dalla normativa trasfusionale applicabile e in conformità alle indicazioni procedurali emanate dal CNT in collaborazione con GITMO "Procedura per la segnalazione e notifica degli eventi/reazioni avversi gravi nel processo di trapianto di CSE"	
	Le singole segnalazioni pervengono al DPT, che provvede a trasmetterle all'autorità competente	
	Il DPT è responsabile della redazione e della trasmissione di un report annuale al Centro Nazionale Trapianti	
Tracciabilità		
	Nell'ambito del PT è predisposto un sistema di tracciabilità interna conforme a quanto richiesto dalla normativa vigente che garantisca l'identificazione del donatore, la rintracciabilità di tutti i materiali donati, nonché la tracciabilità delle informazioni sulle caratteristiche e proprietà del prodotto	
	Preliminarmente alla distribuzione del prodotto cellulare all'Unità Clinica, l'Unità di Processazione attribuisce al prodotto stesso il SEC (codice unico europeo o SEC, Single European Code)	
	Le caratteristiche del SEC, la sua composizione e la responsabilità dell'assegnazione sono definite nel D.Lgs 16 dicembre 2016, n. 256, che recepisce la Direttiva 565/2015/UE	
	Le registrazioni garantiscono la tracciabilità dei dati relativi ad ogni singola fase di lavoro e consentono l'identificazione dell'operatore che ha svolto le attività	
	I dati anagrafici, clinici e di laboratorio relativi ai donatori e ai pazienti sono registrati, aggiornati e gestiti nel rispetto delle misure di sicurezza di cui alla normativa vigente, a cura di personale incaricato del trattamento dei dati personali ed adeguatamente formato in materia di protezione degli stessi	
	L'accesso alla documentazione e ai dati è limitato ai soggetti autorizzati	
	Il DPT in sinergia con i Responsabili delle singole unità afferenti al PT assicura il rispetto degli adempimenti previsti dal d.lgs. 9 aprile 2008, n. 81 e s.m.i., e quanto previsto dal documento dell'analisi dei rischi delle singole Unità e del PT, al fine della tutela della sicurezza e della salute del personale, del donatore e del ricevente	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

OLTRE AI SEGUENTI REQUISITI DEVONO ESSERE POSSEDUTI I REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI, STRUTTURALI E TECNOLOGICI DEL PROGRAMMA TRAPIANTO (PT) DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE (CSE)

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI, STRUTTURALI E TECNOLOGICI DELL'UNITA' CLINICA

Requisiti organizzativi specifici		
Struttura organizzativa		
	L'Unità Clinica è una struttura sanitaria ad alta specialità con mezzi, attrezzature e personale specificatamente formato, dove si svolge l'attività clinica di trapianto di CSE, che include la somministrazione di chemioterapia (regime di condizionamento) e infusione di CSE, ed in caso di autorizzazione/accreditamento per attività di trapianto allogenico anche la somministrazione di (DLI) e di cellule immuno-effettrici/prodotti di terapia cellulare	
	L'Unità Clinica è una struttura dotata di autonomia o un'articolazione organizzativa di un reparto di Ematologia, Oncologia Pediatrica o Onco-ematologia Pediatrica fatte salve le situazioni esistenti	
	L'Unità Clinica dispone di personale qualificato, esperto, dedicato e adeguatamente formato per lo svolgimento delle specifiche attività	
	La dotazione di personale è commisurata alle tipologie e ai volumi delle prestazioni erogate al fine di garantire la sicurezza dei pazienti e l'esecuzione delle attività previste tenendo conto dell'alta complessità assistenziale del trapianto allogenico	
	Per i PT pediatrici, l'Unità Clinica è inserita in una Struttura Ospedaliera che preveda la presenza di un reparto di Pediatria	
	E' definito un piano terapeutico che garantisca l'accesso del paziente al trattamento trapiantologico più adeguato in base alle esigenze terapeutiche, anche attraverso l'attivazione di un sistema integrato di collaborazione tra Unità Cliniche regionali o extraregionali	
	Ogni Unità Clinica dispone di specifici servizi, in relazione alla tipologia di trapianto svolto, all'interno della struttura sanitaria presso cui opera o in altre strutture con le quali, al fine di garantire un sistema a rete, vi sia un apposito accordo o convenzione	
	Sono indispensabili all'interno della stessa struttura ospedaliera, per una appropriata gestione di emergenze cliniche, almeno i seguenti servizi:	
	chirurgia	
	endoscopia toracica	
	terapia intensiva	
	endoscopia digestiva	
	nefrologia con servizio di dialisi	
	laboratorio a risposta rapida	
	radiologia con TAC e ecografia	
	servizio di medicina trasfusionale con attività nelle 24 ore	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	cardiologia con unità di terapia intensiva cardiologica (UTIC)	
	Per i suddetti servizi sono disponibili competenze professionali correlate all'età dei pazienti	
	E' inoltre garantito l'accesso a servizi di specifiche discipline (pneumologia, gastroenterologia, urologia, malattie infettive, anatomia patologica, psichiatria, radioterapia con servizio di total body o total lymphoid irradiation, neurologia, oculistica, ostetricia/ginecologia, dermatologia, cure palliative e terapia del dolore, fisioterapia, fisioterapia, nutrizione clinica, servizi sociali e psicologia, endocrinologia) presenti all'interno della stessa struttura sanitaria dell'Unità Clinica o attraverso accordi/convenzioni, se il servizio insiste su una struttura sanitaria diversa	
	Per i suddetti servizi è richiesta la disponibilità di competenze professionali correlate all'età dei pazienti	
	E' disponibile l'accesso ai servizi erogati dai seguenti laboratori: microbiologia e virologia, istocompatibilità, diagnostica onco-ematologica e chimica – clinica	
	Il PT autorizzato all'attività di trapianto allogenico si avvale di un laboratorio istocompatibilità accreditato EFI o ASHI per le attività di supporto al trapianto allogenico di CSE	
	E' disponibile un servizio di farmacia h 24 all'interno del quale è identificato un farmacista di riferimento con documentata conoscenza della gestione del paziente oncoematologico e del suo iter terapeutico	
	Sono documentati la formazione e l'aggiornamento nel settore trapiantologico nonché l'esperienza nella stesura, applicazione ed implementazione di protocolli interni e procedure inerenti alla gestione farmacologica del paziente	
	Sono definite le modalità di accesso dei pazienti sottoposti a trapianto di CSE ai servizi di assistenza critica, accesso al ricovero del paziente post-dimissione e delle modalità di gestione del paziente durante follow –up	
Gestione delle risorse umane		
	La struttura organizzativa dell'Unità Clinica è definita attraverso un organigramma funzionale e nominativo, nei quali sono riportati i relativi livelli di responsabilità del personale coinvolto nell'Unità, le loro relazioni gerarchiche e funzionali con le altre unità del programma trapianti. Tali documenti indicano i sostituti identificati per le figure professionali di cui ai successivi paragrafi	
	Nell'Unità clinica sono individuate le figure professionali di seguito indicate:	
Responsabile Unità Clinica		
	Il Responsabile dell'Unità Clinica è identificato dal DPT in accordo con il Direttore della Struttura di appartenenza	
	La figura designata è in possesso di Diploma di Laurea in medicina e chirurgia, specialità in Ematologia o in discipline equipollenti o affini o in Pediatria per un Programma Pediatrico, con almeno cinque anni di esperienza clinica documentata in trapianto di CSE allogenico o esperienza clinica documentata in trapianto di CSE autologo se l'attività è solo autologa.	
	E' responsabile della gestione degli eventi e delle reazioni avversi gravi nelle varie fasi della procedura trapiantologica	
	E' responsabile della selezione immunogenetica e delle caratteristiche/parametri fisiologici del donatore in caso di trapianto allogenico e dell'indicazione della sorgente di CSE	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Collabora alla gestione del donatore di concerto con il CD per il donatore non familiare o analogo funzione per la valutazione del donatore familiare e alla raccolta di CSE in caso di donazione da BM	
	Collabora con il DPT alla definizione degli indicatori di outcome e di attività dell'Unità Clinica	
	E' responsabile del raggiungimento degli outcome di attività dell'Unità Clinica	
	Collabora con il DPT alla definizione della policy e delle strategie del PT	
	E' responsabile del sistema qualità dell'Unità Clinica, la cui gestione può essere delegata ad altra/e figura/e professionali	
	Qualora svolga direttamente tale funzione, viene garantita la supervisione da parte del Responsabile della Qualità di Programma	
	E' responsabile della formazione e valutazione del mantenimento delle competenze del personale afferente all'Unità Clinica	
Responsabile della Qualità		
	Il Responsabile dell'Unità Clinica identifica un responsabile del sistema qualità della stessa Unità, in accordo con il Direttore della Struttura di appartenenza	
	Il Responsabile della Qualità è adeguatamente formato (partecipazione corsi SGQ, ecc) o ha un'esperienza di almeno un anno nell'ambito dei Sistemi Gestione Qualità	
	Opera in sinergia con i Responsabili della Qualità delle altre unità del PT, qualora le funzioni non siano coincidenti e con il Responsabile di Qualità del PT	
	Non è coinvolto direttamente nelle attività svolte nell'Unità Clinica	
	Qualora risulti direttamente coinvolto, la verifica delle attività correlate al suo ruolo sono demandate ad un responsabile di qualità di altra unità afferente al PT o al responsabile di qualità del PT stesso	
Personale medico ed infermieristico dell'Unità Clinica		
<i>Personale medico</i>		
	Diploma di Laurea in medicina e chirurgia, specialità in Ematologia o in discipline equipollenti o affini, o in Pediatria in caso di PT pediatrico, con esperienza clinica documentata di almeno un anno in trapianto di CSE allogenico o autologo o con adeguato percorso formativo teorico pratico e addestramento prima dell'inizio operativo in autonomia	
	In un PTM o PTC che includa un'Unità Pediatrica, l'equipe medica comprende almeno un medico specializzato in Pediatria	
	Il personale medico è responsabile della gestione del follow up del paziente sottoposto a trapianto di CSE, sia in regime di ricovero ordinario che ambulatoriale o di day – hospital	
	Il personale medico collabora alla gestione del donatore in caso di donazione da BM qualora faccia parte anche dell'Unità di Raccolta BM	
<i>Personale infermieristico</i>		
	Diploma di laurea in scienze infermieristiche o titoli equipollenti, con esperienza documentata nella gestione del paziente sottoposto a trapianto di CSE allogenico o autologo o con adeguato percorso formativo teorico pratico e addestramento prima dell'inizio operativo in autonomia	
	Esperienza documentata in pediatria se svolge attività nell'ambito di un Programma Pediatrico	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

REQUISITI STRUTTURALI DELL'UNITÀ CLINICA

Requisiti strutturali specifici		
Caratteristiche generali delle stanze di degenza		
	Le camere adibite a trapianto sono strutturate in modo tale da minimizzare la trasmissione di infezioni	
	L'entità delle misure di isolamento protettivo è proporzionale al rischio del paziente	
	Si ritiene che le camere adibite a trapianto di un paziente ad alto rischio infettivo debbano avere le seguenti caratteristiche:	
	filtri HEPA assoluti secondo la norma EN1822 (classe H14: efficienza > 99,995 %, penetrazione ≤ 0,005)	
	aria a flusso laminare (LAF) parallelo e unidirezionale	
	pressione positiva >2,5 Pa verso locali adiacenti	
	temperatura interna invernale/estiva compresa tra 20-26 °C	
	umidità relativa estiva e invernale: 40-60%	
	ricambi aria/ora (aria esterna senza ricircolo): condizione ottimale 12 vol/h, comunque non inferiore a 6	
	camera di degenza singola: 12 mq. In caso di degenza pediatrica, deve essere prevista la possibilità che l'accompagnatore possa pernottare, in maniera adeguata, nella camera con il bambino	
	è disponibile un'antistanza	
	pavimenti e rivestimenti sono costituiti da: materiali sanificabili per entrambi con perfetta linearità e continuità tra di loro fino al soffitto	
	altezza: >=2,70 m	
	è presente un servizio igienico dedicato, assistito qualora la tipologia dei pazienti e della degenza lo rendano necessario, con doccia ed accesso diretto dalla stanza di degenza. Le dimensioni sono tali da permettere l'accostamento frontale al lavabo e l'accostamento laterale al w.c	
	impianto di erogazione ossigeno e prese vuoto ha : una presa di vuoto, una di aria compressa e una di ossigeno almeno per posto letto	
	per ogni posto letto sono previste un numero adeguato di prese elettriche per supportare tutte le apparecchiature terapeutiche necessarie	
	almeno 2 prese dati per posto letto	
	una presa per apparecchio di radiologia a camera	
	impianto illuminazione di emergenza	
	impianto chiamata con segnalazione acustica e luminosa	
	E' garantita la continuità dell'alimentazione elettrica attraverso gruppo elettrogeno in caso di black-out, tale da garantire anche un numero costante di ricambi d'aria e di pressurizzazione della stanza in caso di mancato funzionamento del sistema di ventilazione centrale (LAF)	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Deve essere presente un sistema di allarme collegato ad una struttura che assicuri la presenza/reperibilità h24	
	L'arredo è confortevole e adeguato a contribuire al sostegno psicologico del paziente destinato a degenza prolungata	
	Qualunque diversa soluzione rispetto alle disposizioni soprariportate è tale da garantire livelli equivalenti di sicurezza per il paziente ad alto rischio infettivo	
	Il funzionamento degli impianti garantisce il mantenimento dei parametri ambientali sopra indicati è monitorato periodicamente per assicurarne la completa efficienza nel tempo	
	Eventuali scostamenti sono adeguatamente gestiti	
	Qualora il paziente sia a basso rischio infettivo, è possibile prevedere la degenza in una stanza doppia. In tal caso sono assicurati 9 mq per posto letto	
	E' garantita l'occupazione singola per il periodo di maggior rischio infettivo (la citopenia assoluta)	
	E' previsto che tali misure (caratteristiche delle camere ed occupazione singola), non sono indispensabili per il trapianto autologo, a meno di caratteristiche di alto rischio del paziente definite nel documento di indirizzo del PT	
	L'Unità Clinica è strutturalmente separata dagli altri locali di degenza	
	I locali e gli spazi sono correlati alla tipologia e al volume delle attività erogate	
	L'accesso ai locali di degenza è controllato e sono garantiti percorsi dei flussi pulito/sporco	
	Sono predisposte specifiche indicazioni per l'accesso del personale sanitario e dei visitatori e istruzioni che prevedano le norme comportamentali da adottare nelle aree dove si svolgono attività che influiscono sulla sicurezza dei pazienti	
Locali accessori		
	L'Unità Clinica dispone almeno di:	
	zona filtro di entrata del personale addetto e dei visitatori	
	spogliatoio per il personale	
	magazzino per deposito farmaci	
	presidi sanitari e dispositivi	
	stanza per preparazione farmaci	
	locale smaltimento rifiuti biologici	
	locale cucina	
	locale di lavoro per il personale medico	
	locale di lavoro per il personale infermieristico	
	locale servizi igienici per il personale	
	locale servizi igienici per i visitatori	
Caratteristiche delle Aree Di Day Hospital/Ambulatorio		

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Sono previsti locali e spazi dedicati, strutturalmente separati dagli altri locali di degenza, al fine di garantire percorsi protetti di accesso dei pazienti per terapie o manovre assistenziali, adeguati a minimizzare il rischio di trasmissione di malattie infettive	
Caratteristiche dei percorsi		
	L'ingresso dei materiali è controllato e sottoposto a detersione e disinfezione adeguate	
	L'ingresso degli operatori e dei visitatori garantisce la sicurezza dei pazienti attraverso l'utilizzo di indumenti e presidi adeguati, l'applicazione delle misure igienico-preventive nelle pratiche assistenziali, e di sistemi di prevenzione e sorveglianza	
	In caso di interventi strutturali di costruzione e/o manutenzione adiacenti all'Unità Clinica sono applicate specifiche barriere di isolamento ed intensificate le strategie di controllo e monitoraggio antinfettivo	
	Sono poste in essere misure di analisi della contaminazione microbiologica ambientale in caso di infezioni critiche, anche tenendo conto dell'epidemiologia locale, al fine di attuare le misure di prevenzione che garantiscano la sicurezza dei pazienti.	

REQUISITI TECNOLOGICI DELL'UNITÀ CLINICA

Requisiti tecnologici specifici		
	La dotazione tecnologica presente all'interno dell'Unità Clinica è adeguata al volume di attività erogata	
	La dotazione tecnologica è conforme alle normative vigenti e, ove previsto, sottoposta a controllo e manutenzione	
	E' garantita la presenza, il funzionamento e il corretto utilizzo di strumentazioni previste per un reparto ad alta complessità terapeutica e l'infusione di CSE e linfociti.	
	E' presente un piano di identificazione, registrazione, qualifica, validazione (se richiesto) e manutenzione periodica delle apparecchiature e, ove necessario, di taratura in relazione a parametri di riferimento	
	Il piano di manutenzione preventiva e correttiva predisposto a livello aziendale prevede la pianificazione dettagliata di metodi e mezzi (personale, strumentazione, eventuali accordi di manutenzione con ditte esterne), nonché degli strumenti di controllo dell'attività manutentiva	
	Le istruzioni operative per l'utilizzo, il controllo e la sanificazione delle attrezzature critiche così come le responsabilità correlate, sono documentati e disponibili per il personale addetto all'uso. Occorre a tal fine che sia presente un manuale che riporti le norme di funzionamento per le attrezzature che lo richiedano, con indicazioni dettagliate sulle operazioni da mettere in opera in caso di guasti o disfunzioni, compreso il ricorso ad attrezzature/dispositivi alternativi	
	Il Responsabile dell'Unità Clinica ha la responsabilità di definire le specifiche tecniche, i criteri per la scelta e la valutazione dei dispositivi/presidi adottati	
	I requisiti tecnologici delle aree di assistenza in regime ambulatoriale e/o Day Hospital non si discostano per quanto attiene la finalità, gestione e manutenzione da quelli dell'Unità di degenza	
	La dotazione tecnologica deve rispondere agli stessi requisiti previsti dal punto 221 al punto 227	
Gestione Sistemi Informatici		
	L'Unità clinica dispone di tecnologie informatiche adeguate ad assicurare la gestione clinica del paziente e la gestione dei dati di rilievo per il SGQ del PT	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	E' garantita la registrazione in tempo reale dei dati inerenti all'attività trapiantologica	
	Sono presenti POS (Procedure Operative Standard) o Istruzioni che definiscano le responsabilità e le tempistiche di registrazione dei dati	
	Sono stabilite le modalità di assegnazione delle credenziali di accesso personali per ogni utente abilitato per l'utilizzo dei sistemi informatici	
	E' garantita la tracciabilità di tutte le attività effettuate dai vari utenti	
	I sistemi gestionali informatici sono validati e assicurano la protezione dei dati inseriti e il salvataggio degli stessi attraverso procedure di backup da eseguire con scadenze prefissate	
	Sono assicurati collegamenti informatici al software gestionale IBMDR, in caso di attività di trapianto allogenico da donatore non familiare	
	Qualora i sistemi informatici in uso siano forniti da società informatiche, sono formalizzati specifici contratti per l'assistenza, la gestione e lo sviluppo degli stessi	
	Prima dell'entrata in uso di ogni sistema informatico per la gestione dati, gli utilizzatori verificano la corrispondenza ai requisiti di funzionamento pre-definiti ed il corretto funzionamento dei sistemi di controllo della coerenza dei dati inseriti con i valori assegnati	
	La gestione informatizzata dei dati personali e sensibili è conforme alla normativa vigente in materia di protezione dei dati	
	Qualora l'attività di assistenza in regime ambulatoriale e/o Day Hospital preveda l'uso di sistemi informatici per la registrazione delle attività, è garantita la conformità agli stessi requisiti previsti dal punto 230 al punto 239	

OLTRE AI SEGUENTI REQUISITI DEVONO ESSERE POSSEDUTI I REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI, STRUTTURALI E TECNOLOGICI DEL PROGRAMMA TRAPIANTO (PT) DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE (CSE)

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI STRUTTURALI E TECNOLOGICI DELL'UNITÀ DI RACCOLTA DI SANGUE MIDOLLARE (BM)

REQUISITI ORGANIZZATIVI DELL'UNITA' DI RACCOLTA DEL SANGUE MIDOLLARE (BM)

REQUISITI ORGANIZZATIVI SPECIFICI

Struttura Organizzativa		
	L'Unità di Raccolta delle CSE da sangue midollare è un'articolazione funzionale dell'Unità Clinica ed è responsabile della raccolta di CSE da sangue midollare in pazienti candidati ad autotrapianto, in donatori familiari e non familiari (da registro), in base alle attività per le quali l'Unità è autorizzata	
	L'Unità di Raccolta BM svolge la sua attività anche a favore di più Unità Cliniche che afferiscono ad Aziende sanitarie/ospedaliero-universitarie diverse con le quali l'Azienda di afferenza dell'Unità di Raccolta deve stipulare specifico accordo/convenzione	
	L'Unità di Raccolta BM svolge la propria attività all'interno di sale operatorie di strutture sanitarie sedi dell'Unità Clinica di un PT	
	L'Azienda ha adottato un documento specifico che definisce le modalità dell'utilizzo della sala operatoria da parte dell'Unità di Raccolta BM	
	L'Unità di Raccolta dispone di personale qualificato, esperto e adeguatamente formato per lo svolgimento delle specifiche attività	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	La dotazione di personale è commisurata alle tipologie e ai volumi delle prestazioni erogate	
Gestione delle risorse umane		
	La struttura organizzativa dell'Unità di Raccolta BM è definita attraverso un organigramma funzionale e nominativo, nei quali sono riportati i relativi livelli di responsabilità del personale coinvolto nell'Unità, le loro relazioni gerarchiche e funzionali con le altre unità del programma trapianti. Tali documenti contengono altresì, l'indicazione dei sostituti delle figure professionali di cui ai successivi paragrafi	
	Nell'Unità di Raccolta BM sono presenti le figure professionali di cui ai successivi paragrafi	
Responsabile Medico dell'Unità di Raccolta BM		
	Il Responsabile dell'Unità Clinica designa il Responsabile Medico dell'Unità di Raccolta BM, qualora non sia lui a ricoprire tale ruolo, in accordo con il Direttore della struttura di appartenenza	
	La figura designata è in possesso di Diploma di Laurea in medicina e chirurgia, specialità in Ematologia o in discipline equipollenti o affini, e/o Pediatria in caso di PT pediatrico, ha esperienza clinica documentata di almeno due anni nelle attività inerenti alla raccolta di CSE da sangue midollare e nei trapianti CSE ed una competenza documentata dall'effettuazione di almeno 20 procedure nella sua carriera	
	E' responsabile delle seguenti attività:	
	raccolta delle CSE	
	svolgimento delle specifiche attività in conformità alle normative e agli standard operativi applicabili	
	gestione complessiva dei donatori/pazienti, dalla selezione e valutazione pre-raccolta donatore di concerto con il CD per il donatore non familiare o analoga funzione per la valutazione del donatore familiare, gestione di ogni complicanza post-raccolta, e delle reazioni avverse gravi o eventi avversi in corso di donazione, gestione della procedura di donazione, gestione del prodotto in fase di raccolta e gestione del successivo follow up del donatore di concerto con il CD o analoga funzione per la valutazione del donatore familiare	
	operato dello staff medico e infermieristico assegnato	
	formazione e valutazione del mantenimento delle competenze del personale afferente all'Unità di raccolta	
	sistema qualità dell'Unità di Raccolta la cui gestione può essere delegata ad altra/e figura/e professionali. Qualora svolga direttamente tale funzione, è garantita la supervisione da parte del Responsabile della Qualità di Programma	
Responsabile della Qualità		
	Il Responsabile dell'Unità di Raccolta BM identifica un responsabile del sistema qualità, che può coincidere con il Responsabile della Qualità dell'Unità Clinica in accordo con la struttura di appartenenza	
	Opera in sinergia con i Responsabili della Qualità delle altre unità del PT, qualora le funzioni non siano coincidenti e con il Responsabile di Qualità del PT	
	Possiede un'adeguata e documentata formazione in tema di SGQ (partecipazione corsi SGQ, ecc) e ha un'esperienza di almeno un anno nel settore specifico	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	E' responsabile della gestione del sistema di qualità in uso presso l'Unità di Raccolta BM	
	Non è coinvolto direttamente nelle attività svolte nell'Unità di Raccolta. Qualora risulti direttamente coinvolto, la verifica delle attività correlate al suo ruolo sono demandate ad un responsabile di qualità di altra unità afferente al PT o al responsabile di qualità del PT stesso	
Personale medico		
	È in possesso del diploma di Laurea in medicina e chirurgia con specializzazione in Ematologia o discipline equipollenti o affini, o pediatria in caso di PT pediatrico	
	Ha esperienza clinica documentata in trapianto di CSE allogenico e/o autologo, come previsto dal programma di formazione iniziale	
	È responsabile dello svolgimento delle attività di presa in carico del donatore/paziente della gestione delle procedure di raccolta e delle reazioni avverse gravi o eventi avversi in corso di prelievo, della gestione del prodotto in fase di raccolta, della gestione del successivo follow up del donatore	
	Si può avvalere di operatori sanitari di supporto, sotto la responsabilità del Responsabile o di un suo delegato presente in sala	
	È dotato di una specifica formazione per l'acquisizione di competenze per la raccolta di BM in ambito pediatrico, se nell'ambito del PT si svolge attività pediatrica	
Tracciabilità		
	L'unità di Raccolta BM garantisce la corretta e univoca identificazione del paziente/donatore e prodotto cellulare e il corretto abbinamento di questo con il donatore/paziente da cui è raccolto	
	Il sistema di etichettatura delle unità di CSE midollari raccolte identifica senza possibilità di errore, il tipo di contenuto e riporta tutte le informazioni prescritte dalla normativa vigente e dagli standard applicabili, di concerto con l'Istituto dei Tessuti (TE) di riferimento.	
	Le etichette sono generate con garanzia di associazione univoca tra donatore e unità e, ove applicabile, tra donatore e ricevente	
	Le etichette utilizzate sono idonee allo specifico impiego secondo la normativa vigente.	
	L'etichettatura viene effettuata con modalità ed in ambienti atti a minimizzare il rischio di scambi ed errori secondo procedure concordate con il TE di riferimento	

REQUISITI STRUTTURALI SPECIFICI

	I requisiti strutturali e quelli relativi alla gestione delle sale operatorie sono quelli definiti dal percorso di autorizzazione delle singole aziende sanitarie sede dell'Unità Clinica	
	Sono comunque disponibili istruzioni specifiche scritte che prevedano le norme comportamentali da adottare nelle aree dove si svolgono attività che influiscono sulla sicurezza dei pazienti/donatori e sulla qualità dei prodotti cellulari	

REQUISITI TECNOLOGICI SPECIFICI

Attrezzature e materiali		
	Per il prelievo di CSE sono utilizzati strumenti e dispositivi sterili, qualificati per l'uso previsto	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Sono impiegati soltanto dispositivi medici marcati CE ed il personale sanitario addetto alle attività di prelievo riceve adeguata formazione sull'utilizzo di tali dispositivi.	
	Per la saldatura dei circuiti di raccordo dei sistemi di prelievo sono disponibili sistemi di saldatura idonei a prevenire il rischio di contaminazione microbica	
	Sono disponibili sistemi per il trasporto delle CSE atti a garantire il mantenimento delle temperature definite, l'integrità delle unità durante il trasferimento; il monitoraggio e la registrazione della temperatura durante il trasporto	

OLTRE AI SEGUENTI REQUISITI DEVONO ESSERE POSSEDUTI I REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI, STRUTTURALI E TECNOLOGICI DEL PROGRAMMA TRAPIANTO (PT) DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE (CSE)

REQUISITI ORGANIZZATIVI MINIMI STRUTTURALI E TECNOLOGICI DELL'UNITÀ DI RACCOLTA DI SANGUE PERIFERICO (PB)

Requisiti organizzativi specifici		
	L'Unità di Raccolta di CSE da PB è un settore di un servizio trasfusionale, che svolge, tra le altre attività, la raccolta di CSE da sangue periferico in pazienti candidati ad autotrapianto, in donatori familiari e non familiari (da registro), in base alle attività per le quali l'Unità è autorizzata	
	L'Unità di Raccolta PB svolge la sua attività anche per più Unità Cliniche con le quali l'Azienda di afferenza dell'Unità di Raccolta ha stipulato specifico accordo/convenzione	
	Ricadono sotto la responsabilità dell'Unità di Raccolta PB la raccolta di linfociti da donatore allogenico per infusione nel paziente sottoposto a trapianto di CSE (DLI) e la fotochemioterapia extracorporea/fotoaferesi per la gestione della GVHD acuta e cronica. Tale prestazione terapeutica viene svolta nell'ambito di protocolli clinici definiti con l'Unità Clinica del PT di afferenza e in collaborazione con il TE qualora siano adottati sistemi aperti	
	L'Unità di Raccolta dispone di personale qualificato, esperto e adeguatamente formato per lo svolgimento delle specifiche attività	
	La dotazione di personale è commisurata alle tipologie e ai volumi delle prestazioni erogate	
Gestione delle risorse umane		
	La struttura organizzativa dell'Unità di Raccolta PB è definita attraverso un organigramma funzionale e nominativo, nei quali sono riportati i relativi livelli di responsabilità del personale coinvolto nell'Unità, le loro relazioni gerarchiche e funzionali con le altre unità del Programma Trapianti. Tali documenti contengono altresì, l'indicazione dei sostituti delle figure professionali di cui ai successivi requisiti	
	Nell'Unità di Raccolta PB sono presenti le figure professionali di cui ai successivi requisiti	
Responsabile medico dell'Unità di raccolta		
	Il Responsabile medico dell'Unità di Raccolta PB è designato dal Direttore del Servizio Trasfusionale a cui l'Unità stessa afferisce, in accordo con il DTP	
	E' in possesso di Diploma di Laurea in medicina e chirurgia, ed è un medico di medicina trasfusionale, ha esperienza di almeno 2 anni nella attività di raccolta delle CSE con competenza documentata per l'effettuazione/supervisione di almeno 50 procedure nel corso della sua carriera, di cui almeno 10 in ambito allogenico, se il PT a cui afferisce svolge attività di trapianto allogenico	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Se nell'ambito del PT si svolge attività pediatrica, il Responsabile medico ha una formazione per l'acquisizione di competenze per la raccolta di PB in ambito pediatrico	
	È responsabile delle seguenti attività:	
	raccolta delle CSE;	
	svolgimento delle specifiche attività in conformità alle normative e agli standard operativi applicabili	
	gestione complessiva dei donatori/pazienti, dalla selezione e valutazione pre-raccolta alla gestione di ogni complicanza post-raccolta e del successivo follow-up di concerto con il CD per il donatore non familiare o analoga funzione per la valutazione del donatore familiare	
	operato del personale medico e infermieristico assegnato	
	formazione e valutazione del mantenimento delle competenze del personale afferente all'Unità di Raccolta	
	sistema qualità dell'Unità di Raccolta la cui gestione può essere delegata ad altra/e figura/e professionali. Qualora svolga direttamente tale funzione è garantita la supervisione da parte del Responsabile della Qualità di Programma	
Responsabile della Qualità		
	Il Responsabile dell'Unità di Raccolta identifica un responsabile del sistema qualità della stessa che può coincidere con il Responsabile della Qualità del PT, in accordo con il Direttore della struttura di appartenenza	
	Possiede un'adeguata e documentata formazione in tema di SGQ (partecipazione corsi SGQ, ecc) e ha un'esperienza di almeno un anno nel settore specifico	
	E' responsabile della gestione del sistema di qualità in uso presso l'Unità di raccolta.	
	Opera in sinergia con i Responsabili della Qualità delle altre unità del PT, qualora le funzioni non siano coincidenti e con il Responsabile di Qualità del PT	
	Non è coinvolto direttamente nell'attività svolte nell'Unità di Raccolta. Qualora risulti direttamente coinvolto, la verifica delle attività correlate al suo ruolo sono demandate ad un responsabile di qualità di altra unità afferente al PT o al responsabile di qualità del PT stesso	
Personale medico		
	Il personale medico dell'Unità di Raccolta PB è un medico di medicina trasfusionale e possiede documentata formazione specifica in materia di raccolta delle CSE e linfociti e documentata qualificazione BLSD	
	E' responsabile dello svolgimento delle attività di presa in carico del donatore, di concerto con il Centro Donatori (CD) per il donatore non familiare o analoga funzione per la valutazione del donatore familiare, della gestione delle procedure di raccolta e delle reazioni avverse gravi o eventi avversi in corso di aferesi, della gestione del prodotto in fase di raccolta e del successivo follow up del donatore di concerto con il CD per il donatore non familiare o analoga funzione per la valutazione del donatore familiare.	
	Se nell'ambito del PT si svolge attività pediatrica, è garantita una specifica formazione per l'acquisizione di competenze per la raccolta di PB in ambito pediatrico	
Personale infermieristico		
	Il personale infermieristico dell'Unità di Raccolta PB possiede diploma di laurea in scienze infermieristiche o titoli equipollenti e documentata esperienza nella gestione dei donatori e dei pazienti sottoposti ad aferesi con particolare riguardo alla donazione di CSE documentata qualificazione BLSD	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

Tracciabilità		
	L'Unità di raccolta garantisce la corretta e univoca identificazione dei prodotti cellulari e il corretto abbinamento di questi con il donatore/paziente da cui sono raccolti	
	Il sistema di etichettatura delle unità di CSE periferiche raccolte, e di linfociti ,identifica, senza possibilità di errore, il tipo di contenuto e riporta tutte le informazioni prescritte dalla normativa vigente e dagli standard applicabili di concerto con il TE di riferimento	
	Le etichette sono generate unicamente dal Sistema Gestionale Informatico (SGI) con garanzia di associazione univoca tra donatore, unità e risultati analitici e, ove applicabile, tra donatore e ricevente	
	Le etichette utilizzate sono idonee allo specifico impiego secondo la normativa vigente	
	L'etichettatura viene effettuata con modalità ed in ambienti atti a minimizzare il rischio di scambi ed errori, di concerto con il TE di riferimento	
Requisiti strutturali specifici		
	L'unità di raccolta PB dispone di locali atti a garantire l'idoneità all'uso previsto, con specifico riferimento alla esigenza di consentire lo svolgimento delle diverse attività in ordine logico, al fine di contenere il rischio di errori e minimizzare il rischio di contaminazioni	
	I locali e gli spazi sono commisurati alle tipologie ed ai volumi delle prestazioni erogate	
	Sono presenti almeno:	
	un'area di attesa per i pazienti e per i donatori di CSE/linfociti	
	un locale per la valutazione clinica dei pazienti e dei donatori	
	un locale per l'effettuazione della raccolta di CSE/linfociti	
	un'area per lo stoccaggio dei materiali, dispositivi e soluzioni da impiegare nel corso della raccolta di CSE/linfociti	
	Al fine di contenere il rischio di contrarre malattie infettive in caso di pazienti immunodepressi, in assenza di locali dedicati, sono predisposte misure organizzative che prevengano la promiscuità tra pazienti a rischio e soggetti non a rischio	
	Se l'unità di raccolta conserva i prodotti cellulari allo stato fresco, prima della consegna all'istituto dei tessuti, tale conservazione avviene in apparecchiature idonee a garantire una temperatura di conservazione adeguata alla tipologia di manipolazioni alle quali le cellule saranno sottoposte ed entro tempistiche definite	
	Sono disponibili procedure scritte per la gestione dei locali, che definiscano le misure adottate dall'unità di raccolta per le attività di: manutenzione, pulizia e sanificazione; monitoraggio della contaminazione microbica, ove applicabile; monitoraggio delle condizioni ambientali (temperatura e umidità)	
	Le suddette attività sono documentate e valutate dai soggetti preposti	
	Sono disponibili istruzioni scritte che prevedano le norme comportamentali da adottare nelle aree dove si svolgono attività che influiscono sulla sicurezza dei pazienti/donatori e sulla qualità dei prodotti cellulari	
Requisiti tecnologici generali		
	Tutte le dotazioni tecnologiche sono dedicate allo specifico impiego e conformi alla normativa vigente	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Le dotazioni tecnologiche sono commisurate alle tipologie e ai volumi delle prestazioni erogate, anche in relazione alla capacità di assicurare la continuità delle attività in caso di emergenza tecnologica o di interruzione dell'utilizzo per motivi di manutenzione ordinaria o straordinaria	
	Le apparecchiature ed i materiali che vengono in contatto con i prodotti biologici e le soluzioni impiegate sono biologicamente compatibili ed hanno caratteristiche tali da prevenire qualsiasi rischio per la qualità e la sicurezza del prodotto	
	Sono impiegati soltanto dispositivi medici marcati CE ed il personale sanitario addetto alle attività di prelievo riceve adeguata formazione sull'utilizzo di tali dispositivi	
	Ove possibile, le apparecchiature hanno caratteristiche idonee a garantire la accuratezza e la facilità delle operazioni di pulizia e, se necessario, di decontaminazione	
	Per la raccolta di CSE periferiche e linfociti da donatori allogenici e da pazienti candidati al trapianto autologo sono utilizzate apparecchiature dotate di caratteristiche prestazionali atte a garantire un elevato grado di sicurezza per i donatori e per i pazienti, nonché il soddisfacimento degli standard di qualità definiti per l'impiego trapiantologico	
	Per la chiusura dei circuiti di raccordo dei dispositivi di prelievo sono disponibili sistemi di saldatura idonei ad assicurare l'integrità dei prodotti cellulari e a prevenire il rischio di contaminazione microbica	
	Sono disponibili apparecchiature per la conservazione che consentano lo stoccaggio differenziato e sicuro delle CSE e dei linfociti in base a tipologia, stato e destinazione d'uso.	
	Le apparecchiature destinate alla conservazione delle CSE e dei linfociti sono dotate:	
	di un sistema di controllo e di registrazione della temperatura	
	di allarme acustico e visivo in caso di escursioni anomale rispetto alle temperature di esercizio definite	
	di dispositivi di allarme remotizzato sia acustici che visivi o di equivalenti strumenti di allerta qualora esse siano ubicate in locali o zone non costantemente presidiate da personale a ciò deputato	
	Sono disponibili sistemi per il trasporto delle CSE e dei linfociti atti a garantire il mantenimento delle temperature definite, l'integrità delle unità durante il trasferimento; il monitoraggio e la registrazione della temperatura durante il trasporto	
	E' garantita la dotazione strumentale necessaria per la gestione delle emergenze cliniche in corso di raccolta delle CSE, prevista dalla normativa vigente	
	Sono disponibili procedure per lo svolgimento delle attività di controllo, manutenzione, pulizia e sanificazione delle apparecchiature per la raccolta, e delle apparecchiature per la conservazione e il trasporto di farmaci, reagenti e materiali impiegati per la raccolta dei prodotti cellulari	
	Tali procedure definiscono, per le apparecchiature impiegate:	
	i criteri per l'identificazione univoca	
	l'inserimento in appositi elenchi	
	le attività periodiche di controllo, manutenzione, pulizia e sanificazione, in riferimento a specifici piani, e le relative modalità di registrazione	
	le soluzioni adottate per prevenirne l'utilizzo involontario da parte del personale in caso di guasti o malfunzionamenti	
	le attività di manutenzione svolte in caso di guasti o malfunzionamenti, compreso il controllo finale della rispondenza ai requisiti specificati in sede di qualificazione, e le relative modalità di registrazione	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Per quanto riguarda le apparecchiature destinate alla conservazione delle CSE, le procedure prevedono la gestione dei relativi allarmi, anche remotizzati, la attivazione di piani di sorveglianza della funzionalità dei sistemi di controllo e di registrazione della temperatura e degli allarmi visivi e acustici; piani per il trasferimento delle unità contenute in apparecchiature guaste o malfunzionanti	
Sistema Informativo		
	I software dei SGI impiegati nell'unità di raccolta sono conformi ai requisiti previsti dalla normativa vigente	
	Sono adottati meccanismi atti a prevenire usi non autorizzati dei SGI, attraverso una specifica gerarchia di accesso alle funzioni definita in relazione ai ruoli e alle responsabilità assegnate al personale dell'unità	
	Tutte le componenti del sistema informativo (server, rete aziendale, apparecchiature di memorizzazione, sistemi di backup e/o di archiviazione dei dati, stampanti, etc.) sono qualificati prima dell'uso, sottoposti a controlli regolari di affidabilità e periodicamente sottoposti a manutenzione, al fine di accertarne la adeguatezza ed il corretto funzionamento	
	I software dei SGI impiegati per l'erogazione del servizio vengono convalidati prima dell'uso, sono sottoposti a controlli regolari di affidabilità, sono periodicamente sottoposti a manutenzione ai fini del mantenimento dei requisiti e delle prestazioni previsti	
	Le prove di convalida e i controlli di affidabilità devono attestare anche la capacità dei sistemi di garantire l'integrità e l'accuratezza dei dati di back-up e la possibilità di ripristino degli stessi	
Attrezzature e Materiali		
	Per i materiali ed i reagenti che influiscono sulla qualità e sulla sicurezza delle CSE, sono disponibili specifiche istruzioni formalizzate e approvate che comprendano:	
	descrizione (nome/codice articolo, fornitori autorizzati, utilizzo previsto)	
	le procedure di campionamento e controllo, i requisiti e i relativi criteri di accettabilità	
	le condizioni previste per la conservazione	
	le procedure di controllo durante lo stoccaggio	
	Sono disponibili procedure scritte per le attività di campionamento e controllo da svolgere in occasione di ogni consegna dei materiali e reagenti che influiscono sulla qualità e sulla sicurezza delle CSE	
	Le attività di controllo ed il relativo esito sono documentati	
	Il materiale sterile (dispositivi per la raccolta delle CSE, soluzioni anticoagulanti) è corredato da una dichiarazione di conformità per ogni lotto	
	I materiali critici sono stati rilasciati per lo specifico uso da soggetti qualificati per questo incarico	
	Sono disponibili procedure scritte per la segregazione in aree dedicate dei materiali/reagenti difettosi, scaduti o comunque per qualunque ragione scartati	
	Lo stato dei materiali (in quarantena, autorizzati all'uso, scartati) è chiaramente identificabile	
	Sono disponibili procedure scritte per la registrazione dei lotti e delle scadenze dei materiali e reagenti critici	
	I materiali ed i reagenti critici sono conservati in condizioni controllate e idonee a prevenire l'alterazione delle loro caratteristiche qualitative	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	I materiali e le apparecchiature che influiscono sulla qualità e sulla sicurezza delle CSE provengono da fornitori qualificati	
	Sono disponibili procedure scritte per l'acquisto di apparecchiature e materiali, in raccordo con le procedure delle competenti strutture sovra ordinate, che prevedano la definizione dei requisiti specifici da soddisfare nell'ambito della stipula dei contratti e del relativo rinnovo	
	Gli accordi contrattuali prevedono:	
	l'effettuazione di verifiche preliminari finalizzate ad assicurare la capacità dei potenziali fornitori di soddisfare i requisiti definiti dalla Struttura	
	lo svolgimento di attività di controllo al ricevimento dei materiali, allo scopo di accertare la conformità alle specifiche definite in sede contrattuale	
	la richiesta di appropriati certificati di conformità ai requisiti definiti dalla normativa vigente, ove applicabile	
	il monitoraggio continuo, nel corso del rapporto di fornitura, della conformità dei prodotti/beni acquistati alle specifiche definite	
	il supporto dei fornitori per la risoluzione di eventuali problemi	

OLTRE AI SEGUENTI REQUISITI DEVONO ESSERE POSSEDUTI I REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI, STRUTTURALI E TECNOLOGICI DEL PROGRAMMA TRAPIANTO (PT) DI CELLULE STAMINALI EMOPOIETICHE (CSE)

REQUISITI ORGANIZZATIVI, STRUTTURALI E TECNOLOGICI DELL'UNITÀ DI PROCESSAZIONE

Requisiti Organizzativi Specifici		
	L'Unità di Processazione è un istituto dei tessuti, come definito all'art.3, comma 1, lett. q), del D.Lgs. 191/2007, dove si svolgono attività di lavorazione, conservazione, stoccaggio e distribuzione di CSE per la finalità di impiego clinico nell'ambito di un Programma Trapianto emopoietico	
	L'Unità di Processazione è responsabile dei controlli finalizzati alla caratterizzazione biologica del prodotto cellulare	
	L'Unità di Processazione svolge la sua attività anche a favore di Unità Cliniche che afferiscono ad Aziende sanitarie diverse con le quali l'Azienda di afferenza dell'Unità di Processazione ha stipulato specifico accordo/convenzione	
	L'Unità di Processazione dispone di personale qualificato, esperto e adeguatamente formato	
	La dotazione di personale è commisurata alle tipologie e ai volumi delle prestazioni erogate	
Gestione delle risorse umane		
	La struttura organizzativa dell'Unità di Processazione è definita attraverso un organigramma funzionale e nominativo, nei quali sono riportati i relativi livelli di responsabilità del personale coinvolto nell'Unità, le loro relazioni gerarchiche e funzionali con le altre Unità del Programma Trapianti. Tali documenti contengono altresì, l'indicazione dei sostituti delle figure professionali di seguito elencate	

Nell'Unità di Processazione sono presenti le figure professionali di cui ai successivi paragrafi

Responsabile dell'Unità di Processazione

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	È designato dal Direttore della struttura a cui l'Unità stessa afferisce, in accordo con il DTP	
	La figura designata deve possedere almeno i seguenti requisiti:	
	diploma di laurea in medicina e chirurgia e relativa specializzazione o diploma di laurea magistrale in scienze biologiche o biotecnologiche	
	esperienza di almeno due anni nelle attività inerenti alla manipolazione delle CSE ed una competenza documentata dall'effettuazione di almeno 50 procedure nella sua carriera	
	È responsabile delle attività di accettazione, lavorazione, conservazione, stoccaggio e distribuzione delle CSE, nonché dei controlli finalizzati alla caratterizzazione biologica del prodotto cellulare	
	Garantisce l'aderenza alle normative vigenti e agli standard internazionali applicabili	
	È responsabile di quanto previsto dall'articolo 17, comma 2, del D.Lgs. n. 191/2007 nonché di attuare le disposizioni di cui agli articoli 7, 10, 15, 22 e 24 del medesimo decreto	
	È responsabile della formazione e valutazione delle competenze del personale	
	È responsabile del sistema qualità dell'Unità la cui gestione può essere delegata ad altra/e figura/e professionali	
	Ha la responsabilità della gestione degli eventi e reazioni avversi gravi correlati ai prodotti cellulari, in collaborazione con i Responsabili delle altre Unità	
	Svolge anche il ruolo di Responsabile medico poichè in possesso di diploma di laurea in medicina e chirurgia e tutte le specifiche previste dal ruolo del Responsabile Medico dell'Unità di Processazione	
Responsabile Medico dell'Unità di Processazione		
	Qualora il Responsabile dell'Unità di Processazione non sia un medico, è identificato e designato dal Direttore della struttura a cui l'Unità stessa afferisce, in accordo con il DTP, il medico a cui viene attribuita la responsabilità di tutti gli aspetti di competenza, compresa l'idoneità all'uso clinico dei prodotti cellulari	
	Il responsabile medico possiede il diploma di laurea in medicina e chirurgia, ha un'esperienza di almeno due anni nella gestione dei prodotti cellulari a scopo trapiantologico, ha una competenza documentata nell'effettuazione/supervisione di almeno 50 procedure nella sua carriera	
	Ha la responsabilità della revisione e approvazione di tutte le procedure clinicamente rilevanti	
	Collabora alla gestione degli eventi e reazioni avversi gravi correlati ai prodotti cellulari con il Responsabile dell'Unità di Processazione e con i Responsabili delle altre Unità	
Responsabile della Qualità		
	Il Responsabile dell'Unità di Processazione identifica un responsabile del sistema qualità della stessa Unità che può coincidere con il Responsabile della Qualità del PT, in accordo con il Direttore della struttura di appartenenza	
	Il Responsabile della Qualità è adeguatamente formato (partecipazione corsi SGQ, ecc) e/o avere un'esperienza di almeno un anno nel settore specifico	
	Opera in sinergia con i Responsabili della Qualità delle altre unità del programma trapianti, qualora le funzioni non siano coincidenti e con il Responsabile di Qualità del PT	
	Non è coinvolto direttamente nelle attività svolte nell'Unità di Processazione. Qualora risulti direttamente coinvolto, la verifica delle attività correlate al suo ruolo sono	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	demandate ad un responsabile di qualità di altra unità afferente al PT o al responsabile di qualità del PT stesso	
Personale Operativo		
	Il personale operativo dell'Unità di Processazione possiede diploma di laurea in medicina, in scienze biologiche, in biotecnologie o in tecnico di laboratorio biomedico	
	Il personale operante presso l'Unità di Processazione interviene direttamente nelle attività connesse alla lavorazione, caratterizzazione, conservazione e rilascio dei prodotti biologici utilizzati nell'ambito della procedura trapiantologica	
	Il personale è dedicato e in numero adeguato al carico di lavoro svolto e in grado di garantire la continuità operativa in base all'assetto organizzativo definito, qualificato per la tipologia e la complessità delle attività che svolge	
Tracciabilità		
	L'Unità di Processazione garantisce la tracciabilità di ogni fase/attività e delle relative responsabilità	
	L'Unità di Processazione attribuisce ad ogni prodotto cellulare un codice identificativo unico in conformità alle disposizioni di cui al D.Lgs. 191/2007 e al D.Lgs 256/2016, utilizzando il sistema di codifica ISBT 128, come da indicazioni del CNT, allo scopo di consentire la tracciabilità del prodotto durante la fase di distribuzione, nella sua funzione di TE	
Requisiti strutturali specifici		
Strutture		
	L'Unità di Processazione dispone di strutture adeguate allo svolgimento della propria attività in conformità ai parametri definiti nel presente documento e commisurate alla tipologia ed ai volumi delle stesse	
	I locali sono progettati, collocati, costruiti e mantenuti al fine di ridurre al minimo il rischio di errori ed evitare la contaminazione ambientale e la contaminazione crociata	
	L'accesso è limitato al personale autorizzato dal Responsabile dell'Unità di Processazione, ed è previsto un sistema di controllo degli accessi	
	L'Unità di Processazione dispone di politiche e procedure scritte per l'accesso, la pulizia, la manutenzione e lo smaltimento dei rifiuti	
	Sono disponibili istruzioni scritte che prevedano le norme comportamentali da adottare nelle aree dove si svolgono attività che influiscono sulla sicurezza e sulla qualità dei prodotti cellulari	
	Sono identificate almeno le seguenti aree:	
	a. area/locale di accettazione dei prodotti biologici, dei campioni biologici associati e della relativa documentazione	
	b. locale di processazione (laboratorio)	
	c. locale di congelamento e stoccaggio di prodotti criopreservati (sala criobiologica)	
	d. area/locale di magazzino per la conservazione dei materiali	
	e. area/locale per attività amministrative e gestionali	
	L'area di accettazione è separata dal locale di processazione o è svolta all'interno dello stesso locale, purché siano adottate adeguate misure per prevenire la contaminazione ambientale e la contaminazione crociata e sia mantenuta la classe D	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Il locale di processazione e la sala criobiologica sono collocati in due locali separati.	
	Nel laboratorio di processazione la qualità dell'aria ha un numero di particelle e un numero di colonie microbiche corrispondente almeno al grado D (EU GMP Annex 1, ISO 14644, EDQM 2nd Edition 2015 e s.m.i.). Tali parametri sono monitorati e verificati ad intervalli stabiliti, con una frequenza non inferiore a sei mesi. I risultati dei controlli sono documentati e conservati per il tempo previsto dalle normative vigenti	
	E' predisposto un monitoraggio della temperatura e dell'umidità nel laboratorio, nel locale di congelamento e stoccaggio (sala criobiologica) e nell'area/locale di magazzino, verificato ad intervalli definiti, tali da preservare le caratteristiche biologiche dei prodotti cellulari, dei materiali critici e la salute degli operatori	
	La sala criogenica risponde ai requisiti previsti dalle linee guida per la sala criobiologica di un Istituto dei Tessuti, predisposte dal Centro Nazionale Trapianti	
	L'area/locale magazzino è adeguata e qualificata per lo stoccaggio dei materiali critici, dispositivi e reagenti impiegati nelle attività di processazione e sono predisposte misure che permettano la corretta conservazione ed identificazione	
	E' definito un piano per le pulizie ordinarie e straordinarie ed il personale che esegue tali attività è adeguatamente formato. Nei locali classificati sono applicate procedure operative di pulizia e sanificazione ambientale validate. E' prevista la registrazione dell'avvenuto intervento e di chi lo ha effettuato	
Requisiti tecnologici specifici		
	E' definita una dotazione minima di apparecchiature per la processazione dei prodotti cellulari che risponde ad un grado di avanzamento tecnologico tale da garantire elevati livelli di qualità e sicurezza dei prodotti cellulari preparati e sicurezza degli operatori	
	Le apparecchiature sono identificate, registrate e qualificate per lo specifico utilizzo, sia che si tratti di attrezzature nuove sia che si tratti di attrezzature riparate e sottoposte a regolare manutenzione, ivi compresa, ove applicabile, la taratura in relazione a specifici parametri metrologici di riferimento. I risultati dei controlli sono documentati	
	Sono definiti, documentati e resi noti agli operatori e ai servizi interessati piani per la manutenzione ordinaria e straordinaria, conformemente alle istruzioni del fabbricante	
	La cappa a flusso laminare verticale, biohazard di classe 2, dotata di UV e la qualità dell'aria ha un numero di particelle e un numero di colonie microbiche corrispondente al grado A (EU GMP Annex 1, ISO 14644, EDQM 2nd Edition 2015 e smi). Tali parametri sono monitorati e registrati ad intervalli stabiliti, con una frequenza non inferiore a sei mesi. I risultati dei controlli sono documentati e conservati per il tempo previsto dalle normative vigenti	
	Il laboratorio dispone di strumenti tecnologici e informatici (hardware e software) atti a garantire la tracciabilità del percorso dei prodotti cellulari in tutte le fasi del processo	
Sistema Informatico		
	L'Unità di Processazione dispone di un sistema informativo finalizzato alla raccolta, elaborazione ed archiviazione dei dati di attività, ed atto ad alimentare i necessari flussi informativi regionali e nazionali	
	Sono disponibili procedure scritte per l'immissione, la verifica e la revisione dei dati.	
	Sono assicurati i collegamenti informatici necessari per lo svolgimento delle attività inerenti la corretta attribuzione del SEC	
	E' definita una modalità di back up dei dati	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

Attrezzature E Materiali		
	Le attrezzature e i materiali corrispondono alle destinazioni d'uso previste e sono predisposte in modo da minimizzare ogni rischio per i riceventi e il personale	
	Tutte le attrezzature e i dispositivi tecnici critici sono identificati e convalidati, periodicamente ispezionati e preventivamente sottoposti a manutenzione conformemente alle istruzioni del fabbricante	
	Per ogni attrezzatura critica è necessario disporre di norme di funzionamento, con indicazioni dettagliate di come intervenire in caso di disfunzioni o guasti	
	E' prevista la manutenzione, pulizia, disinfezione e igienizzazione periodica di tutte le attrezzature critiche e la registrazione delle operazioni effettuate.	
	I contenitori criogenici, congelatori e frigoriferi sono dotati di sistemi di allarme, anche remotizzati. Per la gestione degli allarmi si applicano i requisiti delle Linee guida per la sala criobiologica di un Istituto dei tessuti del Centro Nazionale Trapianti	
	Sono definite procedure di back up per garantire la continuità dell'attività in caso di malfunzionamento o rottura di una attrezzatura critica	
	Tutti i materiali e reagenti che entrano in contatto con il prodotto cellulare ad uso clinico sono autorizzati per l'applicazione sull'uomo. Qualora non fossero presenti in commercio reagenti validati per l'uso sull'uomo sono predisposti protocolli di qualificazione /validazione per tale utilizzo	
	Tutti i reagenti per uso umano sono corredati della documentazione relativa all'esecuzione dei controlli di qualità eseguiti dal produttore	
	I reagenti e i materiali critici corrispondono alle prescrizioni e alle specifiche documentate e, se del caso, alle prescrizioni di cui al D.Lgs. 24 febbraio 1997, n. 46 e s.m.i. concernente i dispositivi medici e di cui al D.Lgs. 8 Settembre 2000, n. 332 e s.m.i. relativo ai dispositivi medico-diagnostici in vitro	
	Sono impiegati soltanto dispositivi medici marcati CE ed il personale sanitario addetto alle attività di manipolazione è adeguatamente formato sull'utilizzo di tali dispositivi	
	I reagenti e i dispositivi medici critici vengono qualificati e controllati al cambio del lotto al fine di garantire risultati sovrapponibili a quelli ottenuti con i lotti in uso o comunque conformi alle specifiche definite	
	In caso di reagenti o dispositivi medici con marcatura CE, ove non applicabile un controllo di qualità ad ogni cambio di lotto, è documentata la valutazione del certificato di analisi del fornitore e l'effettuazione di una ispezione visiva dei prodotti	

RETE DELLA TERAPIA DEL DOLORE

La Rete regionale di Terapia del dolore, come previsto dalla L. 38/2010, si sostanzia attraverso l'individuazione dei centri "Hub&Spoke". A tal fine, vengono identificate sia strutture di primo livello (Spoke o centri ambulatoriali di terapia del dolore), con funzioni di filtro relativamente al sintomo dolore, sia una struttura di secondo livello (Hub o centro ospedaliero di riferimento regionale di terapia del dolore) con funzioni di coordinamento degli Spoke e competenze specialistiche ed organizzative riservate ai soggetti non trattabili negli ambulatori di primo livello.

La Rete di terapia del dolore deve garantire l'integrazione di tutte le attività specialistiche orientate alla diagnosi, terapia, riabilitazione di patologie dolorose specifiche, come esplicitato nell'Intesa Stato-Regioni del 25 luglio 2012, e si articola su tre livelli organizzativi, strutturali e professionali che prevedono le seguenti modalità di erogazione assistenziale:

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

- un Centro ospedaliero regionale unico di terapia del dolore in cui vengono accolti i casi selezionati con dolore complesso/grave (Hub);
- centri ambulatoriali di terapia del dolore (Spoke) in cui il bisogno assistenziale è gestito da équipe dedicate e formate da professionisti con comprovata esperienza nell'ambito della terapia del dolore;
- risposte assistenziali e di indirizzo ai bisogni della persona con dolore fornite dai Medici di Medicina Generale (MMG) o da forme di aggregazione previste dagli accordi collettivi con la medicina generale.

CENTRO OSPEDALIERO DI TERAPIA DEL DOLORE - HUB

codice paragrafo

C	T	D	O
---	---	---	---

La struttura di livello hub/centro ospedaliero di terapia del dolore è preposta ad erogare interventi diagnostici e terapeutici ad alta complessità (farmacologici, chirurgici, psicologici variamente integrati) finalizzati alla riduzione del dolore ed alle disabilità delle persone con dolore, acuto e cronico, in regime ambulatoriale, in ricovero ordinario e/o in day hospital. Garantisce la gestione del dolore attraverso un approccio interdisciplinare per le patologie complesse, sia con team dedicati che con rete di consulenze.

L'attività di degenza può essere svolta in aree dedicate ed autonome o all'interno di aree di degenza non dedicate. Le prestazioni invasive possono essere erogate nell'ambulatorio chirurgico a bassa o alta complessità o in sala operatoria, in relazione al livello di complessità delle medesime.

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	Sono disponibili strumenti per la diagnostica del sistema somato-sensoriale ed autonomico	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	È garantita:	
2	l'apertura del centro per 12 ore nei giorni feriali	
3	la continuità assistenziale nelle 24 ore anche attraverso la pronta disponibilità verificare DGR	
4	l'attività ambulatoriale per assistiti esterni almeno per 5 giorni alla settimana con minimo 30 ore di apertura	
	un'attività procedurale invasiva ad alta complessità per:	
5	Prestazioni specialistiche diagnostiche (es. diagnosi clinico strumentale del sistema somato-sensoriale ed autonomico, tecniche diagnostiche evocative, blocchi diagnostici delle vie somato-sensoriali)	
6	prestazioni specialistiche di alto livello (es. neurostimolazione spinale e periferica, neuromodulazione spinale farmacologica, trattamento di neurolesioni del sistema simpatico e somatico, procedure mininvasive comprese le tecniche endoscopiche)	
7	tutto quanto previsto dalla rete nei percorsi diagnostico terapeutici assistenziali condivisi con altre specialità	
8	attività di consulenza ospedaliera con la presa in carico dei casi complessi	
9	consulenza antalgica per pazienti in assistenza domiciliare secondo quanto previsto nei percorsi diagnostico terapeutici della rete su cui insiste	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

10	È prevista un'équipe multiprofessionale di personale dedicato adeguato all'attività erogata,	
11	È garantita la formazione specifica di tutto il personale dell'équipe multidisciplinare e multiprofessionale sul dolore e sulle cure palliative	
12	L'attività di degenza svolta nelle strutture ubicate all'interno di ambiti di degenza non dedicati è regolamentata attraverso una procedura che descrive le modalità di utilizzo dei posti letto (in termini di accessibilità-disponibilità) e che regoli la disponibilità della sala operatoria e/o di una sala di diagnostica per immagini	
13	Esistono procedure operative per garantire la gestione delle attività svolte	
14	Nella cartella clinica assistenziale sono riportati: <ul style="list-style-type: none"> • gli elementi identificativi del paziente • la diagnosi • la valutazione del dolore con scale validate • il piano terapeutico • il consenso informato al trattamento • la valutazione di efficacia al trattamento e il follow up 	
15	Sono definite le interfacce con la rete di cure palliative presente nel bacino di riferimento hub/centro ospedaliero di terapia del dolore	
16	È regolarmente effettuata la valutazione della qualità percepita da parte del paziente attraverso l'impiego di strumenti standardizzati	

Il Centro Hub della terapia del dolore in ambito pediatrico garantisce oltre ai requisiti del centro ospedaliero di terapia del dolore-hub anche i seguenti requisiti minimi organizzativi:

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
17	Il personale: medico (pediatri e/o anestesisti), infermieristico e psicologo dispone di comprovata esperienza in pediatria, cure palliative pediatriche e terapia del dolore	
	Sono garantiti:	
18	l'integrazione tra Centro Hub pediatrico e le altre strutture/servizi periferici della rete dedicata alla gestione del dolore (CPP: Cure Palliative Pediatriche) in ambito neonatale-pediatrico-adolescenziale, attraverso la definizione di percorsi diagnostico terapeutici assistenziali e riabilitativi anche mediante procedure di teleconsulto e telemedicina.	
19	la formazione specifica certificata di tutto il personale dell'équipe multidisciplinare e multiprofessionale, sul dolore e sulle cure palliative pediatriche	
20	l'informazione e la comunicazione continua alla famiglia e al minore, con strumenti consoni all'età ed alle condizioni cliniche, sulla diagnosi, trattamenti, alternative terapeutiche e prognosi.	
21	il supporto alla famiglia, sia a livello clinico ed organizzativo che psicologico, formativo e sociale	
22	programmi di supporto psicologico e di prevenzione e trattamento del burn-out per gli operatori che lavorano nella rete	
23	Sono effettuati programmi di valutazione della qualità percepita da parte del bambino (quando possibile) e dei familiari delle cure prestate	
24	Sono utilizzati strumenti validati di misurazione della qualità di vita del paziente e della famiglia	
25	Sono effettuati programmi di informazione pubblica e vengono promosse iniziative culturali	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

CENTRO AMBULATORIALE DI TERAPIA DEL DOLORE - SPOKE

codice paragrafo

C D T S

La struttura di livello spoke è preposta ad effettuare interventi diagnostici e terapeutici, farmacologici, strumentali, e di chirurgia minore, variamente integrati, finalizzati alla riduzione del dolore e delle disabilità delle persone assistite. Garantisce la gestione del dolore indipendentemente dalla sua eziopatogenesi.

Oltre ai requisiti dell'ambulatorio chirurgico a "bassa complessità", deve rispondere ai seguenti requisiti:

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	È garantita:	
1	un'attività settimanale alle persone assistite esterne di almeno 18 ore	
2	la presenza dell'anestesista rianimatore per le attività di terapia antalgica	
3	la presenza di un infermiere esperto durante lo svolgimento dell'attività invasiva maggiore (anche attraverso una procedura organizzativa specifica)	
4	la presa in carico dei casi complessi (inquadramento diagnostico, valutazione del dolore con scale validate, interventi terapeutici, valutazione dell'efficacia del trattamento, impostazione del piano terapeutico antalgico da inviare al MMG alla dimissione)	
	La documentazione del processo assistenziale comprende:	
5	il registro prestazioni	
6	la cartella clinica assistenziale ambulatoriale	
7	la relazione al medico curante (comprensiva del piano terapeutico antalgico)	
8	Nella cartella clinica assistenziale- ambulatoriale sono riportati: <ul style="list-style-type: none"> • gli elementi identificativi del paziente • la diagnosi • la valutazione del dolore con scale validate • il piano terapeutico • il consenso informato al trattamento • la valutazione di efficacia al trattamento e follow up 	
9	Sono definite le interfacce con le strutture esterne allo spoke - centro ambulatoriale terapia del dolore che erogano attività specialistiche orientate alla diagnosi, terapia, riabilitazione di patologie dolorose specifiche	

CENTRO DI RIFERIMENTO REGIONALE TERAPIA DEL DOLORE E CURE PALLIATIVE PEDIATRICHE

codice paragrafo

C R R T D C P P

Nell'ambito dell'assistenza ospedaliera, le cure palliative sono garantite per tutti i malati durante l'intero percorso assistenziale, in funzione dei bisogni e in integrazione con le specifiche fasi cliniche delle malattie croniche evolutive. L'eterogeneità delle condizioni cliniche per cui le CPP sono necessarie comprendono uno spettro di malattie molto ampio non limitandosi alle sole patologie oncologiche.

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

Per questa specifica fascia di popolazione (0-18 anni non compiuti) i tempi di impiego delle cure palliative possono essere diversi: in alcuni casi essere limitate ai primi anni di vita (malattie congenite); in altri, prolungate per periodi maggiori (Fibrosi Cistica Polmonare, Cardiopatie, Malattie autoimmuni) ed in altri casi ancora concentrate in un breve periodo che precede la morte. In età pediatrica, non esiste pertanto una chiara distinzione fra intervento curativo per migliorare la qualità della vita e prolungarne la durata, e intervento puramente "palliativo". Entrambi gli approcci coesistono e prevalgono a seconda delle diverse fasi e situazioni.

I codici di riferimento delle specialità cliniche e delle discipline ospedaliere sono: codice 99 *cure palliative* e codice 96 *terapia del dolore*.

Criteria di eleggibilità

Lo spettro di patologie che richiedono terapia del dolore (TD) e cure palliative pediatriche (CPP) è ampio ed eterogeneo (malattie neurologiche, oncologiche, metaboliche, cromosomiche, cardiologiche, respiratorie, infettive, esiti di prematurità e di traumatismo) ed è riferibile a quattro categorie diverse di condizioni cliniche dei minori con patologie inguaribili eleggibili alle cure palliative, ciascuna delle quali richiede interventi diversificati e specifici:

- minori con età compresa tra 0 e 18 anni e con patologie per le quali esiste un trattamento specifico, ma che può fallire in una quota di essi. Le CPP intervengono quando il trattamento causale fallisce per la guarigione (neoplasie, insufficienza d'organo irreversibile);
- minori con patologie in cui la morte precoce è inevitabile, ma cure appropriate possono prolungare ed assicurare una buona qualità di vita (infezione da HIV, fibrosi cistica);
- minori con patologie progressive, per le quali il trattamento è quasi esclusivamente palliativo e può essere esteso anche per molti anni (malattie degenerative neurologiche e metaboliche, patologie cromosomiche e geniche...);
- minori con patologie irreversibili ma non progressive, che causano disabilità severa, e morte prematura (paralisi cerebrale severa, disabilità per sequele di danni cerebrali e/o midollari).

Il P.O. "Salesi" dell'Azienda Ospedaliero Universitaria delle Marche, sede del Centro di Riferimento Regionale di TD e CPP (CRR), già individuato dalla DGR n. 1285 del 17/11/2014, e confermato con DGR 1238 del 2021, rappresenta il centro Hub, presso cui vengono concentrati gli interventi a maggior complessità assistenziale, quali, ad esempio, quelli caratterizzati dall'impiego di tecnologie complesse per il sostegno delle funzioni vitali (es. ventilazione, alimentazione parenterale totale), la supplementazione di funzioni d'organo (es. dialisi, ecc.) e l'infusione continua di farmaci salvavita.

Dotazione posto letto (PL):

- degenza ordinaria e DH codice 99 *cure palliative* e codice 96 *terapia del dolore* n. 2 PL
- degenza sub intensiva codice 96 *terapia del dolore* n. 4 PL.

Per il presente paragrafo non sono richiesti i requisiti ADEG.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	L'area di degenza è strutturata in modo da garantire il rispetto della privacy dell'assistito ed il comfort alberghiero	
2	La camera di degenza è di almeno 9 mq per posto letto. <i>Nella determinazione delle dimensioni non sono da considerare i servizi igienici</i>	
3	La camera deve consentire la permanenza notturna di almeno un accompagnatore e lo svolgimento di interventi medici	
4	L'area di degenza: - può essere indipendente e autonoma o funzionalmente condivisa con altra unità	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<p>operativa ospedaliera affine</p> <ul style="list-style-type: none"> - è logisticamente collegata in modo da garantire tempestività negli eventuali interventi in emergenza/urgenza - è di agevole accesso ai servizi di diagnosi e terapia anche intensiva - è dotata di ludoteca, sala lettura e/o area ricreativa - è dotata di un soggiorno polivalente e complessivamente di spazi equivalenti, anche in ambiti da destinare a diverse attività quali ad esempio ristorazione, conversazione, lettura, sala gioco/ludoteca, ecc... 	
5	<p>Nella struttura è presente:</p> <ul style="list-style-type: none"> - un deposito biancheria pulita - un deposito attrezzature, carrozzine e materiale di consumo - un deposito biancheria sporca con vuotatoio e lava-padelle - un ambulatorio medicheria 	
6	<p>La struttura deve disporre almeno di spazi:</p> <ul style="list-style-type: none"> - per l'attività di segreteria - per riunioni anche in teleconferenza - per l'archivio 	
7	<p>Sono presenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una postazione per il personale di assistenza in posizione idonea - servizi igienici per il personale - un bagno assistito - un locale ed attrezzature per terapia antalgica e prestazioni ambulatoriali - un locale per la preparazione e manipolazione dei farmaci e preparazioni nutrizionali - un locale per colloqui con i familiari 	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.		RISPOSTA
8	<p>Sono presenti:</p> <ul style="list-style-type: none"> - un impianto di riscaldamento e di climatizzazione - un impianto di illuminazione di emergenza - un impianto di forza motrice nelle camere con almeno una presa per l'alimentazione normale - un impianto di chiamata con segnalazione acustica e luminosa - un impianto gas medicali, prese per il vuoto, per l'ossigeno e l'aria - un impianto telefonico con disponibilità di telefoni fissi e/o mobili - un impianto televisivo e rete internet e copertura wireless - pavimenti in materiale e superficie antiscivolo - assenza di barriere architettoniche - sostegni e mancorrenti in vista - una dotazione di sistema di allarme nelle camere e nei servizi igienici per i pazienti - un impianto centralizzato di segnalazione delle chiamate - una segnaletica di informazione diffusa 	
	<p><i>Dotazioni tecnologiche:</i></p> <ul style="list-style-type: none"> - arredi, comprendenti letti speciali con schienali regolabili - ausili e presidi, includenti materassi e cuscini antidecubito, carrozzelle, sollevatori trasportatori, barelle-doccia, vasche da bagno/doccia per disabili (idonee alle diverse fasce d'età) - apparecchiature, almeno un monitor multiparametrico in rete per PL, includenti attrezzature idonee alla gestione della terapia infusione e ventilatoria - strumentario per piccola chirurgia 	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<ul style="list-style-type: none"> - i dispositivi medici ed il materiale occorrente per l'esercizio dell'attività sanitaria - ecografo - carrello per la gestione delle emergenze dotato di dispositivi medici, relativi farmaci e defibrillatore - un carrello per la gestione della terapia - un carrello per la gestione delle medicazioni con eventuale strumentario - elettrocardiografo - pulsossimetro - pompe infusionali - pompe per nutrizione enterale - aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione 	
--	---	--

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Nel centro lavora un'equipe multispecialistica e multiprofessionale, specificatamente dedicata alle CPP e alla gestione del dolore nel minore	
	È presente un piano di formazione annuale che individua un percorso formativo specifico per il personale sanitario, socio-sanitario ed eventualmente volontario se presente	
	La struttura di ricovero garantisce cure che richiedono continuità assistenziale ed interventi programmati articolati 7 giorni a settimana, 24 ore al giorno;	
	Il Day Hospital è attivo h 12, 6 giorni su 7	
	È individuato un responsabile clinico-sanitario della Unità Operativa	
	Il responsabile clinico sanitario deve essere un medico con comprovata esperienza in materia di "Medicina Palliativa" e "Terapia del dolore" pediatriche, deve avere tre anni di servizio presso strutture pubbliche ovvero cinque presso strutture private accreditate, con documentata esperienza in cure palliative e terapia del dolore pediatriche.	
	<i>L'équipe multiprofessionale è costituita da: *</i>	
	<p>Medico con specifica formazione:</p> <p>a) esperienza almeno triennale, anche non continuativa, nel campo delle cure palliative prestata nell'ambito di strutture ospedaliere, di strutture residenziali appartenenti alla categoria degli hospice e di unità per le cure palliative (UCP) domiciliari, accreditate per l'erogazione delle cure palliative presso il Servizio sanitario nazionale;</p> <p>b) un congruo numero di ore di attività professionale esercitata, corrispondente ad almeno il cinquanta per cento dell'orario previsto per il rapporto di lavoro del contratto della sanità pubblica e pertanto pari ad almeno diciannove ore settimanali e un congruo numero di casi trattati, rispetto all'attività professionale esercitata, pari ad almeno venticinque casi annui; c) acquisizione di una specifica formazione in cure palliative nell'ambito di percorsi di Educazione continua in medicina (ECM), conseguendo almeno venti crediti ECM, oppure tramite master universitari in cure palliative oppure tramite corsi organizzati dalle regioni e dalle province autonome per l'acquisizione delle competenze di cui all'accordo sancito in sede di Conferenza permanente per i rapporti tra lo Stato, le Regioni e Province autonome di Trento e di Bolzano il 10 luglio 2014.</p> <p><i>Nota: documentata esperienza in terapia del dolore e cure palliative in ambito pediatrico.</i></p>	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Psicologo con specifica e documentata esperienza e formazione in pediatria, CPP e Terapia del Dolore	
	Coordinatore infermieristico	
	Infermiere con specifica e documentata esperienza e formazione 240 min. pro die/pro capite garantendo la presenza nelle 24 ore (ricompresa l'assistenza in regime ordinario e DH)	
	OSS: 120 min. pro die/pro capite garantendo la presenza nelle 24 ore (ricompresa l'assistenza in regime ordinario e DH)	
	Terapisti della riabilitazione	
	Assistenti sociali	
	E' disponibile in struttura o esiste specifica procedura per l'attivazione di un'équipe multidisciplinare costituita da: ginecologo, ostetrica, neonatologo, genetista, palliativista, bioeticista, psicologo, infermiere e, eventualmente, consulente spirituale della famiglia, per le cure palliative perinatali	
	Presenza di associazioni di volontariato operanti nel settore con certificata formazione	
	Assistenza spirituale nel rispetto della volontà e della libertà di coscienza del paziente e della famiglia	
	In base alle specifiche necessità del bambino e della sua famiglia, devono essere attivabili tutte le consulenze e professionalità necessarie	
	La cartella clinica-assistenziale deve essere conforme alle normative vigenti in ambito nazionale e regionale	
	La conservazione della cartella clinica-assistenziale deve essere attuata in modo conforme alle normative vigenti	
	Sono organizzati e verbalizzati incontri di équipe per la verifica e la rimodulazione del piano terapeutico, nonché alla verifica e alla promozione della qualità dell'assistenza	
	È garantita l'assistenza psicologica ai pazienti ed ai relativi familiari, sia nella fase antecedente al decesso che in quella di elaborazione del lutto, nonché al personale in forza alla struttura stessa.	

*Figure professionali	*Dotazione organica
medico	6+1
assistente sociale	Presenza 6 ore/settimana
psicologo	Presenza 24 ore/settimana
terapista della riabilitazione	Presenza 30 ore/settimana (5 ore giornaliere per 6 giorni)
*Figure professionali	Minuti di assistenza per posto letto/die per sub-intensiva (ricompreso DH)
infermiere	240 min
operatore socio-sanitario (OSS)	120 min

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

MEDICINA NUCLEARE

codice paragrafo

M N

La Medicina Nucleare consiste in attività diagnostica e/o terapeutica mediante l'impiego di sostanze radioattive (radiofarmaci).

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
1	un'area dedicata all'accettazione ed attività amministrative	
2	un locale visita/terapia	
3	un locale destinato all'attesa degli utenti prima della somministrazione	
4	un locale filtro/spogliatoio per gli operatori per l'accesso alla zona di preparazione dei radiofarmaci	
5	un locale per la somministrazione all'utente di radiofarmaci, nel quale sono disponibili tutti i sistemi di radio-protezione e di monitoraggio previsti dalla normativa vigente e i sistemi di primo intervento per l'emergenza	
6	una sala di attesa calda per gli utenti iniettati, in cui il modello organizzativo e le condizioni strutturali sono tali da garantire il mantenimento della dose ambientale entro i limiti di legge	
7	un laboratorio di preparazione dei radiofarmaci separato dagli altri ambienti, a pressione negativa, per stoccaggio e manipolazione radio farmaci e altri prodotti radioattivi	
8	servizi igienici con scarichi controllati per i pazienti che hanno ricevuto la somministrazione dei radiofarmaci	
9	servizi igienici per il personale	
10	un locale destinato ad ospitare la gamma camera o altra diagnostica medico nucleare	
11	Il laboratorio di controllo qualità è separato rispetto al laboratorio di preparazione dei radiofarmaci	
12	Nel caso di diagnostica PET sono previsti spazi di attesa calda dedicati	
13	In caso di attività diagnostica in vitro, questa è svolta in locali chiaramente separati dall'attività in vivo	
	Un'area per la decontaminazione del personale con scarichi controllati	
	Schermatura per radiazioni ionizzanti secondo disposizioni normative vigenti come da progetto approvato dall'esperto di radioprotezione e da nulla osta di cat. B o A	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
14	impianto di illuminazione di emergenza	
15	impianto di alimentazione elettrica di sicurezza	
16	impianto fonio/dati	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

17	impianto del vuoto e di distribuzione dei gas medicali con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto	
18	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una temperatura interna compresa tra 20-26 °C - una umidità relativa compresa tra 40-60% - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h - filtri assoluti in uscita, per le aree classificate come "zona controllata" quanto previsto dalle norme di buona preparazione dei radiofarmaci (NBP) <p><i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un cropprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i></p>	
19	camera calda e celle, sottoposte a verifiche periodiche secondo quanto indicato dalle Linee Guida di settore	
20	Cella schermata per manipolazioni radioattive in classe ambientale idonea per la qualità microbiologica del prodotto (per la camera calda) nel rispetto di quanto previsto anche dalle norme di buona preparazione dei radiofarmaci (NBP), munita di cappa di aspirazione con filtri assoluti. Il numero di celle deve essere compatibile con le diverse tipologie di esami effettuati	
21	sistema di raccolta e monitoraggio degli effluenti per lo scarico dei rifiuti liquidi radioattivi collegato con il servizio igienico destinato agli utenti iniettati con radiofarmaci e con il locale per la decontaminazione del personale	
22	lavabi dotati di comando non manuale (nei locali per visita e medicazioni)	
24	interfono ambientale tra sala diagnostica e sala di attesa	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
25	una sala diagnostica con gamma camera per scintigrafia idonea alla tipologia di esami effettuati e relativi accessori	
26	contenitori schermati di trasporto per le dosi da somministrare	
27	contenitori adeguatamente schermati per lo stoccaggio di rifiuti radioattivi solidi	
28	defibrillatore seimautomatico (DAE) o monitor-defibrillatore	
29	pulsossimero	
30	aspiratore medico-chirurgico per broncoaspirazione	
31	calibratore di radioattività dei radiofarmaci (in camera calda)	
32	contatore portatile per la rilevazione delle contaminazioni di superficie	
33	camera a ionizzazione per il monitoraggio della dose ambientale oppure sistema di monitoraggio ambientale dei livelli di radiazione	
34	monitor mani piedi vesti o equivalente	
35	banchi di lavoro sanificabili	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

36	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p>	
37	<p>frigorifero biologico per la conservazione di reagenti e materiali destinati alla preparazione dotato di controllo (visualizzazione e registrazione) della temperatura e relativo sistema di allarme</p>	
38	<p>sistema per la visualizzazione a video dei radiogrammi/sistema RIS/PACS (oppure diafanoscopio)</p>	
39	<p>sistema per l'acquisizione, archiviazione e visualizzazione delle immagini digitali <i>Nota: entro 12 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio della digitalizzazione delle immagini</i></p>	
40	<p>sistema informatizzato per la gestione delle attività di radiofarmacia nel rispetto di quanto previsto anche dalle norme di buona preparazione dei radiofarmaci (NBP) <i>Nota: entro 12 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell' informatizzazione del sistema</i></p>	
	<p>sistema che garantisca la presenza sul referto dell'informazione relativa all'esposizione radiologica connessa alla prestazione, in conformità alle linee guida in materia <i>Nota: entro 12 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell' informatizzazione del sistema</i></p>	
	<p>supporto informatico per la registrazione (nel rispetto delle linee guida dell'Agenzia per l'Italia digitale) delle singole indagini e trattamenti con radiazioni ionizzanti nonché dei principali parametri tecnici a essi relativi, anche ai fini dell'invio in Regione e del confronto rispetto ai livelli diagnostici di riferimento <i>Nota: entro 12 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell' informatizzazione del sistema.</i></p>	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
41	<p>La dotazione di personale deve essere congrua ai volumi di attività. Sono presenti almeno:</p> <ul style="list-style-type: none"> • - un medico di medicina nucleare per l'intero orario di accesso alle prestazioni • - un tecnico sanitario di radiologia medica per postazione di lavoro attiva per l'intero orario di accesso alle prestazioni • - un infermiere per l'intero orario di accesso alle prestazioni • - uno specialista in fisica medica per l'intero orario di accesso alle prestazioni 	
42	<p>Sistema di controllo di qualità per i radiofarmaci con manuali di qualità riportanti contenuti, protocolli di esecuzione, periodicità, responsabilità secondo le NBP (Norme di Buona Preparazione)</p>	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

43	Sono intrapresi e documentati programmi di garanzia della qualità e redatti i manuali di qualità per ciascuna attrezzatura radiologica secondo quanto specificato dalla normativa vigente (contenuti, protocolli di esecuzione, periodicità, responsabilità)	
44	Sono codificate modalità per assicurare che prima dell'effettuazione della procedura diagnostica o terapeutica siano verificate: <ul style="list-style-type: none"> • l'appropriatezza e la giustificazione clinica della richiesta • la possibilità di soddisfare il quesito clinico con procedure che non esponano il paziente a dosi da radiazioni ionizzanti • l'assenza di condizioni fisiologiche che controindicano l'impiego di radiazioni ionizzanti Le risultanze sono comunicate al paziente	
45	Nell'ipotesi di una sola gamma camera o sola PET/TC, è formalizzato un protocollo di collaborazione con un'altra unità operativa di medicina nucleare, in modo da garantire la continuità diagnostica/terapeutica in caso di fermo macchina	
	Sono definite e specificatamente individuate le seguenti funzioni di responsabilità: <ul style="list-style-type: none"> - Responsabile di impianto radiologico - Specialista in fisica medica - Esperto di radioprotezione - Esperto responsabile della sicurezza in risonanza (se presente PET-RM) 	
	Nei centri che includono modalità di trattamento radiometabolico e radiofarmacologico:	
	deve essere prevista una procedura di calcolo dosimetrico personalizzato come da linee guida nazionali e internazionali	
	in caso di trattamenti con Iodio con attività superiore a 600 MBq (Allegato XXV parte 2 punto 5) deve essere previsto un reparto di degenze protette in numero adeguato ai carichi di lavoro previsti, con scarichi controllati e nel rispetto delle norme di radioprotezione	
	deve essere previsto un modulo informativo redatto dal medico specialista in collaborazione con lo specialista in fisica medica contenente istruzioni scritte volte a ridurre le dosi per le persone in diretto contatto con il paziente, nonché le informazioni sui rischi derivanti dall'esposizione alle radiazioni ionizzanti da fornire al paziente prima di lasciare la struttura sanitaria (art. 158 comma 10 D.Lgs.101/2020 Allegato XXV parte 2 punto 8)	

RADIOTERAPIA

codice paragrafo

R	T
---	---

L'attività di radioterapia è svolta mediante l'impiego di sorgenti di radiazioni ionizzanti ed è diretta al trattamento della malattia neoplastica e, in casi selezionati, al trattamento di patologie non neoplastiche, a carattere malformativo e/o cronico degenerativo.

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
1	aree di attesa per gli utenti trattati	
2	spazi adeguati per accettazione, attività amministrative ed archivio	
3	una sala di simulazione	
4	un bunker di terapia	
5	un locale visita	
6	un locale per trattamenti farmacologici brevi	
7	un locale per le attività di individuazione e contouring dei volumi ed elaborazione delle immagini	
8	servizi igienici distinti per gli operatori e per gli utenti anche per disabili	
9	uno o più spogliatoi per gli utenti in relazione alle sale di terapia e alle sale visite presenti e comunicanti con le stesse	
10	schermatura Rx nelle sale di trattamento e di simulazione, secondo disposizioni normative vigenti come da progetto approvato dall'esperto di radioprotezione e da nulla osta di cat. B o A	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
11	impianto di illuminazione di emergenza	
12	impianto di alimentazione elettrica di sicurezza	
13	impianto fonia/dati	
14	impianto del vuoto e di distribuzione dei gas medicali con segnalazione ottica ed acustica di anomalie dell'impianto	
15	<p>impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività:</p> <ul style="list-style-type: none"> - una temperatura interna dell'aria compresa tra 20 – 22 °C nel periodo invernale - una temperatura interna dell'aria compresa tra 26-28 °C nel periodo estivo - una umidità relativa compresa tra 40-60% - un ricambio aria/ora (aria esterna senza ricircolo) di 2 v/h <p><i>Nota: per le strutture già in esercizio presenza di un croprogramma di adeguamento che si sviluppa in un arco temporale di 10 anni</i></p>	
16	lavabi dotati di comando non manuale (nei locali per visita e medicazioni)	
17	sistema di comunicazione avanzato tra sala comandi e sala d'attesa	
	interfono ambientale e impianto TVCC tra sala terapia e sala comandi	
19	Nelle sale di trattamento sono rispettate le condizioni ambientali richieste dalle apparecchiature (acceleratori lineari) e dalle indicazioni di radioprotezione	
	All'interno delle sale di trattamento sono presenti sistemi per la misura in tempo reale dei parametri ambientali T, UR e Pressione	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia :	
20	carrello per la gestione della terapia	
21	<p>carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) contenente dispositivi per la rianimazione cardiopolmonare e per la gestione delle possibili emergenze comprensivi di: monitor/defibrillatore, ventilatore, pallone autoespansibile adulto e pediatrico "tipo Ambu" con reservoir, pallone non autoespansibile (va e vieni), tubo di raccordo e maschere facciali di diversa misura, cannule oro/rinofaringee, fluidi per infusioni (es. soluzione fisiologica, Ringer L. ecc.) farmaci per emergenza, sfigmomanometro e fonendoscopio, termometro per rilevazione TC, saturimetro (o pulsossimetro), abbassalingua, laccio emostatico, siringhe, aghi cannula di varie misure, deflussori, cerotti, garze ecc. , bombola O₂ con relativo manometro e riduttore di pressione (almeno in immediata disponibilità); disponibilità di DPI (camici, guanti di diversa misura, mascherine FFP2/P3 ecc.).</p> <p><i>Presenza di relativa lista di controllo della funzionalità e verifica periodica delle scadenze riportante la firma del responsabile</i></p> <p><i>Nota: Può essere comune tra più articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano e in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo</i></p>	
23	pompe infusionali (peristaltiche/volumetriche, a siringa)	
24	attrezzature per mobilitazione/mobilità compresi ausili tecnici per la mobilità (corrimano almeno negli spazi comuni, deambulatori, carrozzina)	
26	sistema connesso con sistema PACS o direttamente con la modalità TC per la visualizzazione a video delle immagini radiologiche (in alternativa diafanoscopio in immediata disponibilità)	
	Sistema informatizzato per la gestione del percorso radioterapico (Oncology Information System)	
	Sistema di registrazione e verifica (R&V) del trattamento in caso di acceleratori lineari di energia superiore a 1 MeV	

CENTRI CHE UTILIZZANO TECNICHE STANDARD (RADIOTERAPIA CONFORMAZIONALE TRIDIMENSIONALE) E DI TRATTAMENTO AD INTENSITÀ MODULATA (IMRT) e INTENSITA' MODULATA VOLUMETRICA (VMAT) con Sistemi di Imaging in Bunker (IGRT)

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in quantità adeguata in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia:	
31	acceleratore lineare con collimatore multilamellare con fasci ad intensità modulata	
32	TC simulatore munito di laser di centratura	
33	sistemi di immobilizzazione	
34	sistema computerizzato per piani di trattamento condiviso con la Fisica Medica	
	sistema di imaging in bunker	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

CENTRI CHE UTILIZZANO TECNICHE SPECIALI, CON ATTREZZATURE E REQUISITI STRUTTURALI PARTICOLARI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in quantità adeguata in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta tipologia tutte le dotazioni necessarie all'esecuzione delle seguenti tecniche speciali	
41	Total Body Irradiation (TBI) o Total Skin Electron Beam Irradiation (TSEBI):	
	sistemi di posizionamento del paziente	
	sistemi di imaging per la verifica del posizionamento (TBI)	
	protocollo per il calcolo della dose e dosimetria in vivo	
	Radioterapia Stereotassica Endocranica:	
	sistema di immobilizzazione adeguato alla tecnologia utilizzata (frame o frameless)	
	sistemi di verifica del posizionamento (per i sistemi frameless :imaging in bunker)	
	sistema computerizzato di pianificazione del trattamento condiviso con la Fisica Medica	
	Radioterapia intraoperatoria:	
	sistema dedicato al trattamento intraoperatorio	
	sistema computerizzato di trattamento condiviso con la Fisica Medica	

CENTRI CHE UTILIZZANO TECNICHE CHE INCLUDONO LE DIFFERENTI MODALITÀ DI TRATTAMENTO BRACHITERAPICO

N.P.	REQUISITI	RISPOSTA
	Sono presenti in quantità adeguata in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta, almeno uno per ogni tipologia, sistemi/apparecchiature dedicate complete di tutti i dispositivi necessari al trattamento e al rispetto dei requisiti radioprotezionistici di cui al D.Lgs.101/2020:	
42	brachiterapia afterloading:	
	apparecchiatura dedicata completa di consolle di comando remota	
	sorgente radioattiva sigillata	
	sistema computerizzato di pianificazione del trattamento condiviso con la Fisica Medica	
	applicatori dedicati alle tipologie di trattamento completi di accessori	
	dispositivi per sostituzione e calibrazione sorgente	
	Apparecchiature radiologiche per il trattamento radioterapico a contatto:	
43	apparecchiature radiologiche ed ecografiche adeguate per controllo del posizionamento dell'impianto e/o delle sorgenti radioattivo	
44	sistemi per elaborazione dello studio fisico-dosimetrico condiviso con la Fisica Medica	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
46	Il personale sanitario è adeguato alla tipologia e al volume delle prestazioni erogate in base alla normativa specifica. Sono assicurati i seguenti standard minimi di personale: <ul style="list-style-type: none"> • un medico di radioterapia presente per l'intero orario di accesso alle prestazioni • una unità infermieristica per l'intero orario di accesso alle prestazioni • tecnici sanitari di radiologia medica presenti per l'intero orario di accesso alle prestazioni di cui almeno 2 per turno/macchina e uno per l'attività in TC simulazione. • uno specialista in fisica medica per l'intero orario di accesso alle prestazioni. 	
47	È presente un protocollo di garanzia della qualità elaborato dallo specialista in fisica medica e condiviso con il responsabile di impianto radiologico che riguarda tutti gli aspetti legati al trattamento radioterapico (simulazione, piano di trattamento, unità di imaging, erogazione del trattamento)	
48	E' istituita e mantenuta aggiornata la cartella clinica, anche in formato digitale	
	È previsto un documento di valutazione dei rischi per esposizioni mediche accidentali e indebite con le indicazioni atte a prevenirli redatto dallo specialista in fisica medica di concerto con la funzione aziendale deputata al rischio clinico	
	La struttura deve essere munita di nulla osta per le pratiche con sorgenti di radiazioni ionizzanti ai sensi dell'art 50 D.Lgs. n.101/2020	
50	È previsto un protocollo di continuità terapeutica sia all'interno della struttura che con un'altra unità operativa di radioterapia nel caso di una sola unità di trattamento specifica e il collegamento con un reparto di degenza in caso di necessità.	
51	Il personale è formato relativamente alla complessità delle tecniche utilizzate tenendo in considerazione anche la gestione del rischio clinico relativamente ad ogni professionalità coinvolta.	
	È stato nominato il Responsabile dell'impianto radiologico.	

FISICA MEDICA/SANITARIA

F	M
---	---

Le strutture di fisica medica/sanitaria svolgono attività connesse alle applicazioni fisiche in ambito medico, in particolare quelle relative alle radiazioni ionizzanti e non ionizzanti a scopo diagnostico e/o terapeutico. Tali attività sono garantite da personale con le professionalità riconosciute dalla vigente normativa D.Lgs.101/20 e ss.mm.ii., D.M.14/01/2021, D.Lgs.81/2008. Gli organici sono costituiti da specialisti in fisica medica e personale di supporto.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
	Numero di postazioni di lavoro congruo rispetto al numero di operatori e alla tipologia di attività	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Laboratori per dosimetria clinica, pianificazione dei trattamenti radianti e strumentazione, con dimensioni e numero di postazioni di lavoro adeguate alle attività svolte, con le condizioni microclimatiche adeguate a quanto richiesto nelle schede tecniche degli strumenti di misura e necessarie per il loro corretto funzionamento	
	Spogliatoi e servizi igienici dedicati per il personale	
	Area per riunioni e lavori di staff, anche condivisa con altre strutture	
	Il Servizio deve essere situato come sede principale nelle vicinanze dei reparti di Radioterapia, Medicina Nucleare e a seguire di Diagnostica per Immagini. Nota: In caso di più presidi prevedere per ogni presidio almeno un locale anche in condivisione e attrezzato con una postazione di lavoro in rete e con prese elettriche	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P. REQUISITO	RISPOSTA
Nei laboratori e in tutti i locali devono essere garantite le adeguate condizioni ambientali, di alimentazione elettrica e rete dati per la corretta gestione e tenuta della strumentazione e dei dosimetri	
In caso di servizio di dosimetria gestito internamente esso deve avere i requisiti richiesti dalla vigente normativa	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P. REQUISITO	RISPOSTA
Tutti gli studi e le postazioni di lavoro devono essere attrezzati con workstation di adeguate prestazioni rispetto alle attività svolte e con tutti gli applicativi necessari. In particolare devono essere garantiti gli accessi ai principali sistemi informativi aziendali collegati alle attività proprie della struttura, tra cui: <ul style="list-style-type: none"> • RIS/PACS • Sistema informatizzato sale operatorie • Oncology Information Systems • Applicativi/gestionali di Medicina Nucleare • Sistemi di gestione delle informazioni dosimetriche • Sistemi di elaborazione e visualizzazione delle immagini con i diritti di accesso necessari rispetto alle attività da svolgere	
È disponibile un sistema informatizzato per la gestione e registrazione delle informazioni relative alla dose al paziente secondo quanto previsto dalla vigente normativa. <i>Nota: Se non presente allegare tempogramma di acquisizione e implementazione</i>	
Strumentazione e fantocci per la dosimetria, strumentazione per i controlli di qualità, la sorveglianza fisica e la sicurezza adeguati alla complessità della struttura e in linea con le linee guida nazionali e norme tecniche di riferimento adottate dalla struttura	
È disponibile un Sistema di dosimetria personale e ambientale garantito tramite servizio interno o tramite servizio esterno certificato entrambi conformi alla normativa vigente	
La strumentazione deve essere calibrata periodicamente in centri accreditati, con le periodicità previste dalle Linee Guida in materia	
In relazione alla tipologia di attività garantite, saranno da prevedersi una o più delle seguenti tecnologie:	
Applicazioni di Fisica Medica in medicina nucleare, ove presente	
È previsto un sistema di spettrometria gamma per la misura di concentrazione della	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	radioattività	
	Strumentazione, fantocci e sorgenti radioattive di calibrazione per: <ul style="list-style-type: none"> la rilevazione di contaminazione superficiale la misura di ratei di dose i controlli di qualità il monitoraggio ambientale 	
Applicazioni di Fisica Medica in Diagnostica per Immagini, ove presente		
	Strumentazione dosimetrica multiparametrica e fantocci adeguati per la effettuazione dei controlli di qualità per tutte le tipologie di apparecchiature radiologiche presenti	
Risonanza Magnetica (RM), ove presente		
	Almeno n.1 teslametro per la misura dei campi magnetici adeguato ai valori di campo magnetico del tomografo installato	
	Fantocci per la garanzia della qualità adeguati in numero e tipologia al soddisfacimento delle normative nazionali e in funzione della complessità della struttura come previsto dalle Linee Guida adottate dalla struttura	
	Apparecchiature necessarie per le misure di Campi Elettromagnetici (CEM) e di sicurezza previste dalla vigente normativa adeguate alle caratteristiche magnetiche del tomografo RM o esternalizzazione attraverso servizio esterno certificato coordinato dalla Fisica Medica	
Applicazioni di Fisica Medica in Radioterapia, ove presente		
	Strumentazione adeguata per la dosimetria dei fasci di radiazioni ad alta energia	
	Strumentazione certificata per la misura della dose assoluta con standard primari, fantoccio ad acqua motorizzato digitale per la dosimetria dei fasci di radiazione e strumentazione per il controllo periodico di secondo livello per la dosimetria dei fasci di radiazioni ad alta energia, per la effettuazione dei controlli di qualità e per la dosimetria pre-trattamento, in numero e tipologia adeguato alla complessità tecnologica della struttura come previsto dalle Linee Guida adottate dalla struttura.	
	Set di camere a ionizzazione adeguate in numero e tipologia alla tecnologia installata come previsto dalle Linee Guida adottate dalla struttura	
	Sistemi computerizzati di pianificazione (TPS) con postazioni in numero e caratteristiche idonee alla tipologia di trattamenti erogati e al carico di lavoro	
Laser (ROA), ove previsto		
	Sistema per la misura della potenza dei laser ad uso medico dotato di sonde idonee al parco tecnologico installato	
Ecografia, ove previsto		
	Sistema di verifica della qualità delle immagini corredato di fantocci ed eventuale SW dedicato	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P. REQUISITO	RISPOSTA
La struttura di Fisica Medica è diretta da uno specialista in fisica medica	
Applicazioni di Fisica Medica in medicina nucleare	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	Per le attività di medicina nucleare deve essere presente almeno uno specialista in fisica medica per l'intero orario di accesso alle prestazioni, secondo Linee Guida nazionali e/o internazionali	
Applicazioni di Fisica Medica in diagnostica per immagini		
	Per le attività di diagnostica per Immagini e radiodiagnostica complementare deve essere garantito almeno uno specialista in fisica medica disponibile in correlazione al volume di attività, ai picchi di accesso e alla presenza o meno delle pratiche speciali secondo Linee Guida nazionali e/o internazionali	
Applicazioni di Fisica Medica in radioterapia		
	Per le attività di radioterapia deve essere presente almeno 1 specialista in fisica medica per l'intero orario di accesso alle prestazioni; l'organico dedicato alle attività di radioterapia sarà proporzionale al numero di macchine di trattamento, alla complessità e al numero dei trattamenti effettuati dalla struttura e al carico di lavoro complessivo, secondo Linee Guida nazionali e/o internazionali	
Per tutti i settori		
	Sono assegnate alla struttura di fisica medica ove applicabile le seguenti funzioni di responsabilità: specialista in fisica medica esperto di radioprotezione esperto responsabile della sicurezza in risonanza addetto alla sicurezza laser	
	In fase operativa lo specialista in fisica medica deve essere coadiuvato da un TSRM/tecnico dedicato. Il numero di TSRM/tecnici deve essere pari almeno al numero di fisici * 0,5 con un minimo di una unità o secondo linee guida nazionali/internazionali	
	È previsto personale dedicato a supporto delle attività di radioprotezione e sicurezza, alle procedure autorizzative e alle notifiche previste dalla normativa alle seguenti attività di cui si riportano le principali : <ul style="list-style-type: none"> • tenuta della documentazione di radioprotezione del lavoratore (scheda dosimetrica personale) • sostituzione periodica dosimetri individuali • report periodici dosimetria personale • comunicazioni al medico autorizzato • comunicazione con la Direzione medica • comunicazioni notifiche di inizio/cessazione di pratiche agli enti destinatari (VVFF, Dipartimento di prevenzione, ARPAM...) • comunicazioni agli enti di avvenuta installazione nel caso di RM • procedure autorizzative impiego radiazioni ionizzanti e installazioni RM 	

SERVIZIO DI FARMACIA OSPEDALIERA

codice paragrafo

S V F

Servizio che esplica attività relative ad aspetti organizzativi, gestionali, regolatori, logistici e di vigilanza sui medicinali e sui dispositivi medici utilizzati in ambito ospedaliero per le attività di prevenzione, diagnosi e cura incluso l'allestimento di terapie personalizzate e le sperimentazioni cliniche.

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
1	un locale/area per attività gestionali	
2	un laboratorio per l'allestimento di preparazioni magistrali ed officinali dotato di cappa di aspirazione (vedi indicazioni Tabella 6 FU) e parete/pavimento con rivestimento impermeabile e lavabile adeguato all'attività svolta secondo quanto definito nella NBP (Norme di Buona Preparazione) FU (Farmacopea ufficiale) <i>Nota: Laddove si effettuano preparazioni farmaceutiche</i>	
3	un locale e/o un armadio deposito per prodotti infiammabili nel rispetto della normativa vigente	
4	un'area dedicata alla ricezione -registrazione dei prodotti in entrata e spazi adeguati per la movimentazione in uscita di medicinali, dispositivi medici e di altro materiale sanitario destinati alle unità operative ed ai servizi	
5	aree destinate allo stoccaggio e alla conservazione di medicinali, dispositivi medici ed altro materiale sanitario con pavimento con superficie lavabile e disinfettabile	
6	un'area idonea, in base agli accessi, per effettuare la distribuzione diretta dei medicinali all'utenza esterna <i>Nota: Se presente distribuzione diretta</i>	
7	Laboratorio per la preparazione di soluzioni infusionali (ivi compresa la Nutrizione Parenterale) con i requisiti strutturali ed impiantistici previsti dalle NBP e dalle linee guida SIFO (Società Italiana Farmacia Ospedaliera)	
8	Laboratorio oncologico con i requisiti strutturali ed impiantistici previsti dal DM del 1999, dalle NBP della FU e dalle linee guida SIFO in materia, dotato di zona filtro con lavandino per la preparazione degli operatori, spogliatoio, zona di decontaminazione, locale stoccaggio <i>Nota: Se presente allestimento centralizzato di farmaci antitumorali</i>	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
9	impianto di illuminazione di emergenza	
10	impianto di alimentazione elettrica di sicurezza	
11	impianto fonia/dati	
12	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nel locale deposito: una temperatura interna compresa tra 20- 25 °C* una umidità relativa compresa tra 30% e 60% le temperature ambientali devono essere monitorate attraverso specifiche e dedicate attrezzature di rilevazione e registrazione h24*	
14	Impianto di allarme antifurto nei locali dove sono conservati farmaci ad alto rischio/costo e nelle zone di stoccaggio/conservazione di medicinali, dispositivi medici e altro materiale sanitario collegato con la vigilanza interna	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
15	attrezzature ed utensili di laboratorio obbligatori e ogni altra dotazione di strumenti atti ad un corretto allestimento di preparazioni magistrali e officinali adeguato all'attività svolta secondo quanto definito dalla FU	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

	<i>Nota: Laddove si effettuano preparazioni magistrali e officinali</i>	
16	armadi con serratura per la custodia dei veleni	
17	medicinali obbligatori indicati nella Tabella 2 della FU nei quantitativi sufficienti per il regolare espletamento del servizio, nei confezionamenti, nei dosaggi e nelle vie di somministrazione più idonee al loro impiego terapeutico	
18	locale o armadio chiuso a chiave per la conservazione degli stupefacenti	
19	arredi e attrezzature per il corretto stoccaggio, conservazione e distribuzione dei medicinali, dei dispositivi medici e di altri materiali di competenza	
20	frigoriferi e congelatori adeguati alla conservazione dei medicinali dotati di registratori di temperatura, sistema di allarme, collegati a gruppi di continuità o a linee di alimentazione preferenziale. Il numero di frigoriferi e congelatori deve essere sufficiente a garantire lo stoccaggio di backup in caso di guasti	
21	Sistema informatizzato per la gestione e la tracciabilità delle attività del servizio <i>Nota: entro 12 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del sistema</i>	

CENTRALE DI STERILIZZAZIONE

codice paragrafo

C S

Struttura dedicata alla realizzazione del processo di sterilizzazione dei dispositivi medici.

L'attività può essere assicurata mediante la presenza di una Centrale di sterilizzazione interna o esterna alla struttura a gestione diretta o tramite modalità di appalto a terzi. In quest'ultimo caso il soggetto appaltante deve dimostrare il possesso dei requisiti.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	Il percorso è progressivo dalla zona sporca a quella pulita	
2	Il servizio di sterilizzazione centralizzato ha locali/spazi separati per: <ul style="list-style-type: none"> • ricezione e lavaggio dei materiali dotato di vasche per il lavaggio e piani di appoggio di materiale resistente agli agenti chimici con superfici facilmente lavabili e disinfettabili • confezionamento e sterilizzazione con presenza di autoclave passante tra locale confezionamento e stoccaggio materiali sterili • stoccaggio e distribuzione dei materiali sterili 	
3	Le pareti e i pavimenti (antisdrucchiolo) sono in materiale resistente agli agenti chimici e fisici, facilmente lavabili e disinfettabili e hanno pendenze adeguate in modo da garantire gli scarichi	
4	Nei locali per confezionamento e sterilizzazione e per stoccaggio materiale sterile, è garantito l'accesso del personale e dei materiali tramite appositi filtri a doppia porta con aperture obbligate	
5	Sono presenti servizi igienici del personale	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
6	impianto di illuminazione di emergenza	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

7	impianto di alimentazione elettrica di sicurezza	
8	impianto fonia/dati con adeguato numero di prese dati (almeno 1 per ogni Postazione di Lavoro e/o Apparecchiatura)	
9	<p>impianto di condizionamento ambientale VCCC che assicuri nei locali di attività (progettati e realizzati secondo le norme tecniche di settore):</p> <ul style="list-style-type: none"> • una temperatura interna compresa tra 20-27 °C • una umidità relativa compresa tra 40-60% • un ricambio aria/ora di 15 v/h • filtri classe H13 - in ambienti puliti (confezionamento, sterilizzazione, stoccaggio e distribuzione) <ul style="list-style-type: none"> • delta pressorio "a cascata" (delta positivo nei locali confezionamento, sterilizzazione, stoccaggio e distribuzione materiale sterile rispetto a tutti gli ambienti circostanti, delta negativo del locale ricezione/lavaggio rispetto a tutti gli ambienti circostanti) 	
11	impianto di aria compressa	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
13	sterilizzatrice dotata di tracciabilità dei cicli di lavoro tramite stampante integrata e/o collegamento a sistema informatico esterno per la tracciabilità dei cicli di processamento del materiale	
14	sterilizzatrice a bassa temperatura dotata di tracciabilità dei cicli di lavoro tramite stampante integrata e/o collegamento a sistema informatico esterno per la tracciabilità dei cicli di processamento del materiale	
15	termodisinfettatrice dotata di sistema per la stampa/archiviazione dei cicli di lavaggio per tracciabilità della procedura dotata di tracciabilità dei cicli di lavoro tramite stampante integrata e/o collegamento a sistema informatico esterno per la tracciabilità dei cicli di processamento del materiale	
16	vasca ad ultrasuoni	
17	lavaendoscopi (se tale servizio è centralizzato) dotata di tracciabilità dei cicli di lavoro tramite stampante integrata e/o collegamento a sistema informatico esterno per la tracciabilità dei cicli di processamento del materiale	
18	termosaldatrice/apparecchiatura per il confezionamento	
19	bancone con lavello resistente agli acidi ed alcali	
20	Sistema informatizzato per la gestione e la tracciabilità delle attività del servizio <i>Nota: entro 12 mesi le aziende devono avere un piano approvato e finanziato di avvio dell'informatizzazione del sistema</i>	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
21	La dotazione organica del personale addetto è rapportata al volume delle attività e comunque è previsto all'interno dell'équipe almeno un infermiere	
22	È presente un coordinatore infermieristico	
	Esistono e vengono seguiti protocolli dettagliati (secondo lo sviluppo delle norme armonizzate inerenti l'attività e linee guida aggiornate e basate sui risultati della ricerca scientifica) per:	
23	la sanificazione degli ambienti	
24	le modalità di pulizia, lavaggio, di disinfezione, confezionamento, sterilizzazione e stoccaggio di tutti gli strumenti, accessori e dispositivi medici	
25	Esiste un sistema di tracciabilità del prodotto (o sono previsti programmi di controllo di qualità del materiale sterilizzato)	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

26	Nel caso di servizi decentrati sono adottati specifici protocolli che garantiscano l'omogeneità delle procedure adottate	
27	Esiste evidenza che nelle aree di sterilizzazione vengono effettuate indagini strumentali, con periodicità definita, da parte di organismi istituzionalmente competenti per verificare le prestazioni dell'impianto di ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata: numero ricambi aria/ora, pressioni differenziali, classificazione particellare, parametri microclimatici e indici di benessere termico	

SERVIZIO CUCINA - DISPENSA

codice paragrafo

S	V	C	
----------	----------	----------	--

Il servizio di cucina può essere assicurato mediante servizio interno gestito direttamente o in affidamento o tramite servizio esterno anche gestito in forma associata da più strutture di ricovero.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	Il servizio cucina risponde alla normativa vigente in materia di igiene degli alimenti	
	Sono presenti:	
2	spazi adeguati per la ricezione derrate, dispense	
3	un locale magazzino con celle frigorifere distinte	
4	un locale preparazione, cottura (dotato di idonea cappa aspirante) e distribuzione	
5	un locale lavaggio e deposito per stoviglie e carrelli	
6	un deposito rifiuti	
7	un deposito materiali per pulizia	
8	servizi igienici per il personale conformi alle normative su igiene del lavoro	
	Gli spazi per la preparazione, il lavaggio dei carrelli, stoviglie e portavivande dispongono di :	
9	pareti a tutt'altezza con superfici lisce, impermeabili, lavabili e disinfettabili	
10	pavimenti antisdrucciolo con superficie liscia lavabile e disinfettabile	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
11	In tutti i locali sono assicurate efficaci condizioni di illuminazione e ventilazione	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
12	Esistono protocolli scritti circa le modalità di trasporto del cibo da e per la cucina	
13	È garantita l'elaborazione delle tabelle dietetiche, dei menù e delle diete speciali	
14	È assicurata la disponibilità di personale dietista in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta	
15	È garantita la presenza di personale addetto alla cucina con titolo di studio conforme (almeno uno per turno)	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

SERVIZIO LAVANDERIA - GUARDAROBA

Codice paragrafo

S **V** **L**

Servizio dedicato al lavaggio ed allo stoccaggio della biancheria e del vestiario utilizzato dagli operatori durante il servizio.

Il servizio può essere espletato all'interno o affidato all'esterno erogato tramite ditte specializzate e/o gestito in forma associata da più strutture sanitarie di ricovero. In quest'ultimo caso il soggetto appaltante deve dimostrare il possesso dei requisiti.

REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	Sono previsti ambienti separati per materiale sporco (contaminato) e pulito (decontaminato)	
	È presente:	
2	un locale/spazio per ricezione e cernita biancheria sporca con deposito	
3	un locale/spazio per lavaggio e trattamento della biancheria	
4	un locale/spazio per asciugatura biancheria dotato di deposito	
5	uno spazio per stiratura/rammendi	
6	un locale/spazio guardaroba dotato di idonei sistemi per la conservazione del materiale	
7	uno spogliatoio conforme a normativa su igiene del lavoro	
8	I suddetti locali sono caratterizzati dalla presenza di: <ul style="list-style-type: none"> • pavimenti antisdrucciolo • scarichi acqua a pavimento • idonei sistemi di ricambio d'aria e raffrescamento 	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Esistono protocolli scritti:	
9	circa le modalità di trasporto del materiale da e per la lavanderia	
10	per tutte le procedure attuate sul materiale ricevuto	

SERVIZIO MORTUARIO

codice paragrafo

S **M**

Spazio per la sosta e preparazione delle salme.

Può essere assicurato mediante la presenza di una Servizio interno o esterno alla struttura a gestione diretta o tramite modalità di appalto a terzi. In quest'ultimo caso il soggetto appaltante deve dimostrare il possesso dei requisiti.

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE
REQUISITI MINIMI STRUTTURALI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
1	Il Servizio Mortuario consente l'entrata e l'uscita autonoma senza interferenze rispetto al sistema generale dei percorsi interni della struttura	
2	È previsto un accesso dall'esterno per i visitatori	
	Sono presenti:	
3	un locale osservazione/sosta salme	
4	una camera mortuaria/sala per onoranze funebri al feretro	
5	un locale preparazione personale con servizi igienici	
6	servizi igienici per i visitatori con possibilità di accesso ai disabili	
7	uno spazio/sala di attesa visitatori	
8	il deposito materiale	
9	celle frigorifere secondo indicazioni normative	
10	Se presente, la sala settoria è attrezzata per il riscontro diagnostico ed eventuali autopsie giudiziarie	
11	Qualora presente, la sala settoria ha il pavimento con rivestimento antisdrucchiolo, senza soluzione di continuità, con angoli smussati ed adeguate pendenze in modo da garantire i necessari scarichi delle acque di lavaggio con deflusso diretto nella fognatura interna	
12	Qualora presente, la sala settoria ha pareti con rivestimento impermeabile e lavabile fino all'altezza minima di mt 2	
13	La superficie minima della sala settoria è non inferiore a 20 mq	
14	La sala settoria e la camera mortuaria rispondono ai requisiti di cui alla normativa vigente	

REQUISITI MINIMI IMPIANTISTICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti:	
15	impianto di illuminazione di emergenza	
16	impianto fonìa/dati	
17	impianto di condizionamento ambientale che assicuri nei locali di attività: <ul style="list-style-type: none"> • T < 18 °C (nei locali destinati alla osservazione-trattamento e preparazione della salma) • U% = compresa tra 30% e 60% (per la sala osservazione delle salme, la sala settoria e la sala destinata alle celle frigorifere) • Ricambi aria pari almeno a: <ul style="list-style-type: none"> ○ 15v/h per la sala settoria ○ 6v/h per osservazione e locale celle frigorifere ○ 2v/h per camera ardente/sala per onoranze funebri. Nel caso di ricambio d'aria naturale le finestre sono con rapporto aero-illuminante non inferiore ad 1/8 e dotate di apposite reticelle anti insetto 	

REQUISITI MINIMI TECNOLOGICI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
	Sono presenti in relazione alla tipologia ed al volume dell'attività svolta:	
19	tavolo settorio	
20	lampada scialitica	
21	lavello a comando non manuale	
22	barella porta salme	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

23	Sistema solleva salme	
24	celle frigorifere mortuarie	
25	kit strumentario per sala autoptica	
26	contenitori per ferri chirurgici	
27	carrello servitore	
28	vasca in acciaio porta visceri	
29	sega oscillata elettrica con set di lame	
30	bilancia pesa organi	
31	cappa filtrazione molecolare a riciclo in ambiente per riduzione reperti anatomici <i>Nota: tempi di adeguamento 12 mesi</i>	
	Sistema di aspirazione, anche mobile, per i fumi prodotti in fase di saldatura	

REQUISITI MINIMI ORGANIZZATIVI

N.P.	REQUISITO	RISPOSTA
32	È assicurato un adeguato orario di apertura per garantire le esequie	
33	È applicata una procedura per l'accoglienza delle salme provenienti dall'interno e dall'esterno della struttura	
34	È regolamentato l'accesso delle Imprese Funebri al servizio <i>Nota: È fatto divieto alle imprese funebri di accedere alle aree di degenza</i>	

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

MODULISTICA

MOD. AUT 1 A

Marca da bollo

AL COMUNE DI
.....

DOMANDA DI AUTORIZZAZIONE ALLA REALIZZAZIONE DI UNA STRUTTURA SANITARIA IN REGIME DI RICOVERO OSPEDALIERO A CICLO CONTINUATIVO O DIURNO PER ACUTI, AI SENSI DELL'ART 8 DELLA L.R. 21/2016

Il/la sottoscritto/a
Cognome _____
Nome _____
Nato a _____ Prov. _____ il _____
Residente a _____
Via/Piazza _____ N. _____
Codice Fiscale: _____
Tel/Cell _____ mail _____

nella sua qualità di

Libero professionista
Partita IVA _____ PEC _____

Titolare dell'impresa individuale
 Legale rappresentante
della struttura ospedaliera di seguito individuata:
Ragione Sociale _____
Indirizzo Sede Legale _____
Forma Giuridica _____
Partita IVA _____ PEC _____
Mail _____
Recapito telefonico _____

Consapevole che è vietata la realizzazione di strutture sanitarie in regime di ricovero ospedaliero a ciclo continuativo o diurno per acuti, non compatibili con il fabbisogno individuato dalla Regione con gli atti

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

di programmazione o che non rispettino i requisiti minimi generali e specifici individuati ai sensi della medesima legge regionale

CHIEDE

L'Autorizzazione ai sensi dell'art. 8 della L.R. 21/2016 per:

la realizzazione

della struttura sanitaria in regime di ricovero ospedaliero a ciclo continuativo o diurno per acuti denominata _____
con sede nel Comune di _____
Via/Piazza _____ N. _____ Int. _____
distinta al Catasto Fabbricati al Foglio _____ Mappale _____ sub _____
Tipologia della struttura (*specificare codice regolamento regionale*)

in regime:

ricovero ospedaliero a ciclo continuativo o diurno per acuti con n. _____ posti letto, avente le caratteristiche indicate nel progetto redatto nel rispetto dei requisiti minimi strutturali, tecnologici ed organizzativi stabiliti nel manuale regionale di autorizzazione approvato ai sensi della L.R. 21/2016 ed allegati alla presente domanda.

COMUNICA

- di NON essere in possesso, per la struttura in oggetto, di autorizzazione all'esercizio ai sensi della L.R. 20/2000
- di essere in possesso, per la struttura in oggetto, di autorizzazione all'esercizio ai sensi della L.R. 20/2000, per la quale allega copia dell'autorizzazione n. _____ rilasciata il ____ / ____ / ____
dal Comune di _____

DICHIARA

- di presentare contestualmente alla presente, istanza di permesso di costruire per le opere da realizzare a firma del soggetto legittimato;
- che non saranno eseguite opere in quanto la struttura è già idonea e legittimata con atto (DIA, licenza di costruzione, permesso di costruire, ecc. ...) n. _____ del _____ (*inserire obbligatoriamente il riferimento all'atto abilitativo che legittima l'unità immobiliare*);
- che non sussistono nei propri confronti le cause di divieto, di decadenza o di sospensione di cui all'articolo 67 del D. Lgs. 6 settembre 2011, n. 159;
- di essere informato/a, ai sensi del D.lgs. n.196/2003 (codice in materia di protezione di dati personali) che i dati personali saranno trattati anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa.

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

Data _____

Firma _____

(per esteso del legale rappresentante della struttura)

Allegati obbligatori:

1. Copia documento identità, in corso di validità, del legale rappresentante;
2. Planimetria della struttura in scala 1:100 con le destinazioni e le superfici nette di ogni vano datata e sottoscritta dal legale rappresentante della struttura;
3. Relazione tecnico illustrativa dell'intervento proposto con la quale si descrivono le modalità con le quali si raggiungono i requisiti minimi strutturali, impiantistici e tecnologici;
4. Asseverazione di un tecnico abilitato in merito al rispetto dei requisiti previsti nelle schede di riferimento del manuale regionale di autorizzazione;
5. Per le strutture già esistenti nelle quali non siano previste opere, è necessario presentare alternativamente:
 - copia o estremi del certificato di agibilità/abitabilità, se rilasciato successivamente alla L. n. 46/1990.
 - certificato di conformità degli impianti tecnologici esistenti;
 - dichiarazione di rispondenza degli impianti tecnologici in caso di assenza del certificato di conformità;
6. Copia della precedente autorizzazione sanitaria all'esercizio in caso di ampliamento/trasferimento/trasformazione dell'attività sanitaria;
7. Per i soggetti esenti da imposta di bollo dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà (art. 38 e 47 del DPR 28 dicembre 2000, n.445) attestante il diritto all'agevolazione fiscale con richiamo della normativa che la prevede.

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

MOD. AUT 1 B

<p>Marca da bollo</p>		<p>AL COMUNE DI</p> <p>-----</p>
-----------------------	--	----------------------------------

DOMANDA DI AUTORIZZAZIONE ALL' AMPLIAMENTO DI UNA STRUTTURA SANITARIA IN REGIME DI RICOVERO OSPEDALIERO A CICLO CONTINUATIVO O DIURNO PER ACUTI, AI SENSI DELL'ART 8 DELLA L.R. 21/2016

<p>Il/la sottoscritto/a</p> <p>Cognome _____</p> <p>Nome _____</p> <p>Nato a _____ Prov. _____ il _____</p> <p>Residente a _____</p> <p>Via/Piazza _____ N. _____</p> <p>Codice Fiscale _____</p> <p>Tel/Cell _____ mail _____</p>
--

nella sua qualità di

<p><input type="checkbox"/> Libero professionista</p> <p>Partita IVA _____ PEC _____</p> <p><input type="checkbox"/> Titolare dell'impresa individuale</p> <p><input type="checkbox"/> Legale rappresentante</p> <p>della struttura ospedaliera di seguito individuata:</p> <p>Ragione Sociale _____</p> <p>Indirizzo Sede Legale _____</p> <p>Forma Giuridica _____</p> <p>Partita IVA _____ PEC _____</p> <p>Mail _____</p> <p>Recapito telefonico _____</p>
--

Consapevole che è vietato l'ampliamento di strutture sanitarie in regime di ricovero ospedaliero a ciclo continuativo o diurno per acuti, non compatibili con il fabbisogno individuato dalla Regione con gli atti di programmazione o che non rispettino i requisiti minimi generali e specifici individuati ai sensi della medesima legge regionale

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

CHIEDE

L'Autorizzazione ai sensi dell'art. 8 della L.R. 21/2016 per:

l'ampliamento

- ampliamento strutturale
- incremento posti/posti letto
- incremento punti di cura
- incremento funzioni

della struttura sanitaria in regime di ricovero ospedaliero a ciclo continuativo o diurno per acuti denominata _____

con sede nel Comune di _____

Via/Piazza _____ N. _____ Int. _____

distinta al Catasto Fabbricati al Foglio _____ Mappale _____ sub _____

Tipologia della struttura (*specificare codice regolamento regionale*)

in regime:

- ospedaliero a ciclo continuativo e/o diurno con ulteriori n. _____ posti letto
avente le caratteristiche indicate nel progetto redatto nel rispetto dei requisiti minimi strutturali, tecnologici ed organizzativi stabiliti nel manuale regionale di autorizzazione approvato ai sensi della L.R. 21/2016 ed allegati alla presente domanda.

COMUNICA

- di NON essere in possesso, per la struttura in oggetto, di autorizzazione all'esercizio ai sensi della L.R. 20/2000
- di essere in possesso, per la struttura in oggetto, di autorizzazione all'esercizio ai sensi della L.R. 20/2000, per la quale allega copia dell'autorizzazione n. _____ rilasciata il ____ / ____ / ____
dal Comune di _____

DICHIARA

- di presentare contestualmente alla presente, istanza di permesso di costruire per le opere da realizzare a firma del soggetto legittimato;
- che non saranno eseguite opere in quanto la struttura è già idonea e legittimata con atto (DIA, licenza di costruzione, permesso di costruire, ecc...) n. _____ del _____ (*inserire obbligatoriamente il riferimento all'atto abilitativo che legittima l'unità immobiliare*);
- che non sussistono nei propri confronti le cause di divieto, di decadenza o di sospensione di cui all'articolo 67 del D.Lgs. 6 settembre 2011, n. 159;
- di essere informato/a, ai sensi del D.lgs. n.196/2003 (codice in materia di protezione di dati personali) che i dati personali saranno trattati anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa.

Data _____

Firma _____

(per esteso del legale rappresentante della struttura)

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

Allegati obbligatori:

1. Copia documento identità, in corso di validità, del legale rappresentante;
2. Planimetria della struttura in scala 1:100 con le destinazioni e le superfici nette di ogni vano datata e sottoscritta dal legale rappresentante della struttura;
3. Relazione tecnico illustrativa dell'intervento proposto con la quale si descrivono le modalità con le quali si raggiungono i requisiti minimi strutturali, impiantistici e tecnologici;
4. Asseverazione di un tecnico abilitato in merito al rispetto dei requisiti previsti nelle schede di riferimento del manuale regionale di autorizzazione;
5. Per le strutture già esistenti nelle quali non siano previste opere, è necessario presentare alternativamente:
6. copia o estremi del certificato di agibilità/abitabilità, se rilasciato successivamente alla L. n. 46/1990.
7. certificato di conformità degli impianti tecnologici esistenti;
8. dichiarazione di rispondenza degli impianti tecnologici in caso di assenza del certificato di conformità;
9. Copia della precedente autorizzazione sanitaria all'esercizio in caso di ampliamento/trasferimento/trasformazione dell'attività sanitaria;
10. Per i soggetti esenti da imposta di bollo dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà (art. 38 e 47 del DPR 28 dicembre 2000, n.445) attestante il diritto all'agevolazione fiscale con richiamo della normativa che la prevede.

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

MOD. AUT 1 C

<p>Marca da bollo</p>		<p>AL COMUNE DI</p> <p>-----</p>
-----------------------	--	----------------------------------

DOMANDA DI AUTORIZZAZIONE ALLA TRASFORMAZIONE DI UNA STRUTTURA SANITARIA IN REGIME DI RICOVERO OSPEDALIERO A CICLO CONTINUATIVO O DIURNO PER ACUTI, AI SENSI DELL'ART 8 DELLA L.R. 21/2016

<p>Il/la sottoscritto/a</p> <p>Cognome _____</p> <p>Nome _____</p> <p>Nato a _____ Prov. _____ il _____</p> <p>Residente a _____</p> <p>Via/Piazza _____ N. _____</p> <p>Codice Fiscale: _____</p> <p>Tel/Cell _____ mail _____</p>

nella sua qualità di

<p><input type="checkbox"/> Libero professionista</p> <p>Partita IVA _____ PEC _____</p> <p><input type="checkbox"/> Titolare dell'impresa individuale</p> <p><input type="checkbox"/> Legale rappresentante</p> <p>della struttura ospedaliera di seguito individuata:</p> <p>Ragione Sociale _____</p> <p>Indirizzo Sede Legale _____</p> <p>Forma Giuridica _____</p> <p>Partita IVA _____ PEC _____</p> <p>Mail _____</p> <p>Recapito telefonico _____</p>
--

Consapevole che è vietata la trasformazione di strutture sanitarie in regime di ricovero ospedaliero a ciclo continuativo o diurno per acuti, non compatibili con il fabbisogno individuato dalla Regione con gli atti di programmazione o che non rispettino i requisiti minimi generali e specifici individuati ai sensi della medesima legge regionale

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

CHIEDE

L'Autorizzazione ai sensi dell'art. 8 della L.R. 21/2016 per:

la trasformazione

<p> <input type="checkbox"/> modifica funzioni già autorizzate <input type="checkbox"/> cambio d'uso degli edifici destinati a nuove funzioni qualora ciò comporti la variazione dei requisiti di autorizzazione della struttura sanitaria in regime di ricovero ospedaliero a ciclo continuativo o diurno per acuti denominata _____ con sede nel Comune di _____ Via/Piazza _____ N. _____ Int. _____ distinta al Catasto Fabbricati al Foglio _____ Mappale _____ sub _____ Tipologia della struttura (<i>specificare codice regolamento regionale</i>) _____ _____ _____ descrivere l'oggetto della trasformazione _____ _____ _____ </p>

COMUNICA

- di NON essere in possesso, per la struttura in oggetto, di autorizzazione all'esercizio ai sensi della L.R. 20/2000
- di essere in possesso, per la struttura in oggetto, di autorizzazione all'esercizio ai sensi della L.R. 20/2000, per la quale allega copia dell'autorizzazione n. _____ rilasciata il ____ / ____ / ____ dal Comune di _____

DICHIARA

- di presentare contestualmente alla presente istanza di permesso di costruire per le opere da realizzare a firma del soggetto legittimato;
- che non saranno eseguite opere in quanto la struttura è già idonea e legittimata con atto (DIA, licenza di costruzione, permesso di costruire, ecc...) n. _____ del _____ (*inserire obbligatoriamente il riferimento all'atto abilitativo che legittima l'unità immobiliare*);
- che non sussistono nei propri confronti le cause di divieto, di decadenza o di sospensione di cui all'articolo 67 del D.Lgs. 6 settembre 2011, n. 159;
- di essere informato/a, ai sensi del D.lgs. n.196/2003 (codice in materia di protezione di dati personali) che i dati personali saranno trattati anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa.

Data _____

Firma _____
(per esteso del legale rappresentante della struttura)

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

Allegati obbligatori:

1. Copia documento identità, in corso di validità, del legale rappresentante;
2. Planimetria della struttura in scala 1:100 con le destinazioni e le superfici nette di ogni vano datata e sottoscritta dal legale rappresentante della struttura;
3. Relazione tecnico illustrativa dell'intervento proposto con la quale si descrivono le modalità con le quali si raggiungono i requisiti minimi strutturali, impiantistici e tecnologici;
4. Asseverazione di un tecnico abilitato in merito al rispetto dei requisiti previsti nelle schede di riferimento del manuale regionale di autorizzazione;
5. Per le strutture già esistenti nelle quali non siano previste opere, è necessario presentare alternativamente:
6. copia o estremi del certificato di agibilità/abitabilità, se rilasciato successivamente alla L. n. 46/1990.
7. certificato di conformità degli impianti tecnologici esistenti;
8. dichiarazione di rispondenza degli impianti tecnologici in caso di assenza del certificato di conformità;
9. Copia della precedente autorizzazione sanitaria all'esercizio in caso di ampliamento/trasferimento/trasformazione dell'attività sanitaria;
10. Per i soggetti esenti da imposta di bollo dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà (art. 38 e 47 del DPR 28 dicembre 2000, n.445) attestante il diritto all'agevolazione fiscale con richiamo della normativa che la prevede.

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

MOD. AUT 1 D

<p>Marca da bollo</p>		<p>AL COMUNE DI</p> <p>-----</p>
-----------------------	--	----------------------------------

DOMANDA DI AUTORIZZAZIONE AL TRASFERIMENTO DI UNA STRUTTURA SANITARIA IN REGIME DI RICOVERO OSPEDALIERO A CICLO CONTINUATIVO O DIURNO PER ACUTI, AI SENSI DELL'ART 8 DELLA L.R. 21/2016

<p>Il/la sottoscritto/a</p> <p>Cognome _____</p> <p>Nome _____</p> <p>Nato a _____ Prov. _____ il _____</p> <p>Residente a _____</p> <p>Via/Piazza _____ N. _____</p> <p>Codice Fiscale: _____</p> <p>Tel/Cell _____ mail _____</p>

nella sua qualità di

<p><input type="checkbox"/> Libero professionista</p> <p>Partita IVA _____ PEC _____</p> <p><input type="checkbox"/> Titolare dell'impresa individuale</p> <p><input type="checkbox"/> Legale rappresentante</p> <p>della struttura ospedaliera di seguito individuata:</p> <p>Ragione Sociale _____</p> <p>Indirizzo Sede Legale _____</p> <p>Forma Giuridica: _____</p> <p>Partita IVA _____ PEC _____</p> <p>Mail _____</p> <p>Recapito telefonico _____</p>

Consapevole che è vietato il trasferimento di strutture sanitarie in regime di ricovero ospedaliero a ciclo continuativo o diurno per acuti, non compatibili con il fabbisogno individuato dalla Regione con gli atti di programmazione o che non rispettino i requisiti minimi generali e specifici individuati ai sensi della medesima legge regionale

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

CHIEDE

L'Autorizzazione ai sensi dell'art. 8 della L.R. 21/2016 per:

il trasferimento ad altra sede

della struttura sanitaria/socio-sanitaria denominata _____ con sede nel Comune di _____ Via/Piazza _____ N. _____ Int. _____ Tipologia della struttura (<i>specificare codice regolamento regionale</i>) _____ _____ descrivere l'oggetto del trasferimento _____ _____ presso la nuova sede: sita nel Comune di _____ Via/Piazza _____ N. _____ Int. _____ distinta al Catasto Fabbricati al Foglio _____ Mappale _____ sub _____ avente le caratteristiche indicate nel progetto redatto nel rispetto dei requisiti minimi strutturali, tecnologici ed organizzativi stabiliti nel Manuale regionale di autorizzazione approvato ai sensi della L.R. 21/2016 ed allegati alla presente domanda.

COMUNICA

- di NON essere in possesso, per la struttura in oggetto, di autorizzazione all'esercizio ai sensi della L.R. 20/2000
- di essere in possesso, per la struttura in oggetto, di autorizzazione all'esercizio ai sensi della L.R. 20/2000, per la quale allega copia dell'autorizzazione n. _____ rilasciata il ____ / ____ / ____
dal Comune di _____

DICHIARA

- di presentare contestualmente alla presente istanza di permesso di costruire per le opere da realizzare a firma del soggetto legittimato;
- che non saranno eseguite opere in quanto la struttura è già idonea e legittimata con atto (DIA, licenza di costruzione, permesso di costruire, ecc...) n. _____ del _____ (*inserire obbligatoriamente il riferimento all'atto abilitativo che legittima l'unità immobiliare*);
- che non sussistono nei propri confronti le cause di divieto, di decadenza o di sospensione di cui all'articolo 67 del D.Lgs. 6 settembre 2011, n. 159;
- di essere informato/a, ai sensi del D.lgs. n.196/2003 (codice in materia di protezione di dati personali) che i dati personali saranno trattati anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa.

Data _____

Firma _____
(per esteso del legale rappresentante della struttura)

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

Allegati obbligatori:

1. Copia documento identità, in corso di validità, del legale rappresentante;
2. Planimetria della struttura in scala 1:100 con le destinazioni e le superfici nette di ogni vano datata e sottoscritta dal legale rappresentante della struttura;
3. Relazione tecnico illustrativa dell'intervento proposto con la quale si descrivono le modalità con le quali si raggiungono i requisiti minimi strutturali, impiantistici e tecnologici;
4. Asseverazione di un tecnico abilitato in merito al rispetto dei requisiti previsti nelle schede di riferimento del manuale regionale di autorizzazione;
5. Per le strutture già esistenti nelle quali non siano previste opere, è necessario presentare alternativamente:
6. copia o estremi del certificato di agibilità/abitabilità, se rilasciato successivamente alla L. n. 46/1990.
7. certificato di conformità degli impianti tecnologici esistenti;
8. dichiarazione di rispondenza degli impianti tecnologici in caso di assenza del certificato di conformità;
9. Copia della precedente autorizzazione sanitaria all'esercizio in caso di ampliamento/trasferimento/trasformazione dell'attività sanitaria;
10. Per i soggetti esenti da imposta di bollo dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà (art. 38 e 47 del DPR 28 dicembre 2000, n.445) attestante il diritto all'agevolazione fiscale con richiamo della normativa che la prevede.

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

MOD. AUT 2

<p>Marca da bollo</p>		<p>AL COMUNE DI</p> <p>-----</p>
-----------------------	--	----------------------------------

DOMANDA PER IL RILASCIO DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'ESERCIZIO DELL'ATTIVITA' SANITARIA IN REGIME DI RICOVERO OSPEDALIERO A CICLO CONTINUATIVO O DIURNO PER ACUTI, AI SENSI DELL'ART 9 DELLA L.R. 21/2016.

<p>Il/la sottoscritto/a</p> <p>Cognome _____</p> <p>Nome _____</p> <p>Nato a _____ Prov. _____ il _____</p> <p>Residente a _____</p> <p>Via/Piazza _____ N. _____</p> <p>Codice Fiscale: _____</p> <p>Tel/Cell _____ mail _____</p>

nella sua qualità di

<p><input type="checkbox"/> Libero professionista</p> <p>Partita IVA _____ PEC _____</p> <p><input type="checkbox"/> Titolare dell'impresa individuale</p> <p><input type="checkbox"/> Legale rappresentante</p> <p>della struttura ospedaliera di seguito individuata:</p> <p>Ragione Sociale _____</p> <p>Indirizzo Sede Legale _____</p> <p>Forma Giuridica _____</p> <p>Partita IVA _____ PEC _____</p> <p>Mail _____</p> <p>Recapito telefonico _____</p>
--

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

CHIEDE

Il rilascio dell'**autorizzazione all'esercizio** dell'attività sanitaria

nella struttura che eroga prestazioni in regime di ricovero ospedaliero a ciclo continuativo o diurno per acuti denominata:

con sede in via/piazza _____ N. _____

di codesto Comune

Tipologia della struttura (*specificare codice regolamento regionale*)

in regime:

regime di ricovero ospedaliero a ciclo continuativo o diurno con n. _____ posti letto

COMUNICA

- di NON essere in possesso, per la struttura in oggetto, di autorizzazione all'esercizio ai sensi della L.R. 20/2000
- di essere in possesso, per la struttura in oggetto, di autorizzazione all'esercizio ai sensi della L.R. 20/2000, per la quale allega copia dell'autorizzazione n. _____ rilasciata il ____ / ____ / ____
dal Comune di _____

Ai sensi degli artt. 46 e 47 del DPR n. 445/2000, consapevole delle sanzioni penali, nel caso di dichiarazioni non veritiere, di formazione o uso di atti falsi, richiamate dall'art. 76 del DPR n. 445/2000. Le dichiarazioni sono rese sia dal Legale rappresentante che dal Direttore/Responsabile Sanitario per quanto di competenza:

DICHIARA

- che la struttura ubicata ad _____ in via _____ n. _____ distinta al Catasto Fabbricati al Foglio _____ particella _____ sub _____ è stata realizzata in conformità al progetto approvato in sede di autorizzazione alla realizzazione rilasciata in data _____ prot. _____ e rispetta i requisiti minimi del manuale regionale di autorizzazione;
- che la struttura (*) ubicata ad _____ in via _____ n. _____ distinta al Catasto Fabbricati al Foglio _____ particella _____ sub _____ rispetta la normativa vigente in materia igienico-sanitaria e di sicurezza del lavoro ed è dotata dei requisiti minimi di cui al manuale regionale;
- (*) da compilare per le sole strutture di cui all'art. 7 comma 2 della L.R. 21/2016 non soggette al preventivo rilascio dell'autorizzazione alla realizzazione

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE

- che per l'immobile di cui sopra è già stato rilasciato il certificato di agibilità/presentata la segnalazione certificata di agibilità prot. _____ del _____;
- che non sussistono nei propri confronti le cause di divieto, di decadenza o di sospensione di cui all'articolo 67 del D.Lgs. 6 settembre 2011, n. 159;
- di essere informato/a, ai sensi del D.lgs. n.196/2003 (codice in materia di protezione di dati personali) che i dati personali saranno trattati anche con strumenti informatici, esclusivamente nell'ambito del procedimento per il quale la presente dichiarazione viene resa.

che la direzione/responsabilità sanitaria è affidata al

Dott. _____

nato a _____ il _____

Laureato in _____

presso l'Università di _____ il _____

specialista in _____

iscritto presso Ordine dei _____ N _____

Provincia di _____

che ha accettato l'incarico con la sottoscrizione apposta in calce e DICHIARA che:

- i titoli personali sopra indicati sono effettivamente quelli posseduti;
- non ha in corso provvedimenti restrittivi della professione;
- l'assenza di situazioni di incompatibilità del Direttore sanitario/Responsabile di cui ai commi 5 e 6 dell'art. 10 della L.R. n. 21/2016.

Data _____ Firma del Titolare _____

Data _____ Firma del Direttore Sanitario _____

Allegati obbligatori:

- 1) copia del documento di identità di tutti i dichiaranti
- 2) attestazione versamento diritti di segreteria
- 3) schede del manuale regionale di autorizzazione firmate (per esteso) dal Responsabile della singola struttura organizzativa e dal Direttore Sanitario datate (tutte le pagine)
- 4) planimetria della struttura in scala 1:100 con le destinazioni e le superfici nette di ogni vano datata e sottoscritta dal tecnico abilitato

Inoltre, per le strutture di cui all'art. 7 comma 2 non soggette ad autorizzazione alla realizzazione di cui all'art. 8 deve essere allegata la relazione tecnico sanitaria datata e sottoscritta dal tecnico abilitato

5) Per i soggetti esenti da imposta di bollo dichiarazione sostitutiva di atto di notorietà (art. 38 e 47 del DPR 28 dicembre 2000, n.445) attestante il diritto all'agevolazione fiscale con richiamo della normativa che la prevede.