
Autodichiarazione Controllo interno della qualità (CQI)

Controllo interno della qualità, anno di riferimento (= periodo/anno precedente):

Esempio: Il modulo viene compilato e caricato nella primavera del 2024. Nel modulo viene inserito l'anno 2023 come anno di riferimento.

Laboratorio / Istituto:

.....

Via:

CAP Città:

GLN Laboratorio:

E-mail (in base alla registrazione sulla piattaforma di analisi dei dati QUALAB):

.....

Secondo l'elenco delle analisi (EA) (admin.ch)

A) Il laboratorio esegue analisi nelle seguenti aree tematiche:

- Chimica
- Ematologia
- Immunologia
- Microbiologia
- Genetica medica

B) Il laboratorio esegue analisi contrassegnate come "analisi rapide" nell'ambito dell'assistenza primaria (cfr. foglio informativo dell'UFSP, capitolo Analisi rapide, si applica solo ai laboratori di studio medico):

Sì No Non rilevante

C) Il laboratorio esegue esclusivamente analisi per le cure primarie che non sono soggette alla regolamentazione della linea guida sul controllo di qualità interno (test di gravidanza, test rapido StrepA, Uricult, strisce reattive per le urine, emocromo differenziale, sedimento urinario). In questo caso non è necessario rispondere alle domande 1-6.

Sì No

1. Il laboratorio conferma che i campioni dei controlli di qualità interni sono stati analizzati nei locali del laboratorio stesso da personale competente e adeguatamente formato e con le attrezzature del laboratorio stesso.

Sì No

(per ulteriori informazioni vedere la pagina posteriore)

2. Il laboratorio conferma che è stato effettuato un controllo di qualità interno per tutte le analisi che il laboratorio addebita all'AOMS, in conformità ai requisiti della linea guida CQI.

Sì No

3. Il laboratorio conferma che i valori del controllo di qualità interno sono presentati in forma tabellare e grafica.

Sì No

4. Il laboratorio conferma che per tutte le analisi che il laboratorio addebita all'AOMS, il controllo di qualità interno è stato valutato statisticamente in conformità alle linee guida CQI.

Sì No

5. Il laboratorio conferma che la valutazione statistica del controllo di qualità interno è stata valutata e che sono state avviate misure in caso di deviazioni dalle specifiche target.

Sì No

6. Il laboratorio conferma che la documentazione del controllo di qualità interno viene archiviata.

Sì No

Commenti:

.....
.....

Nome del responsabile:

E-Mail del responsabile:

Luogo / Data:

Numero interno del laboratorio nella piattaforma di analisi dati QUALAB:
(da trovare dopo aver cliccato sul nome del laboratorio)

La presente autodichiarazione deve essere caricata dal laboratorio stesso sulla piattaforma dati QUALAB (vedi istruzioni).

Per le spiegazioni, vedere www.qualab.swiss / Registro controllo di qualità interno / regolamento attuale.

Nota:

La denominazione "laboratorio" si applica, mutatis mutandis, a tutti i tipi di laboratorio (laboratorio di studio medico, laboratorio di officina, laboratorio ospedaliero A/B/C, laboratorio a contratto, laboratorio point-of-care in reparto, fuori del laboratorio ospedaliero / a contratto / di studio medico / di officina).