A – REQUISITI GENERALI

Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
n questa sezione sono indicati solo i requisiti minimi necessari all'esercizio di un'attività anitaria, resta fermo quanto disposto dalla normativa nazionale e regionale per gli altri mbiti di competenza.				
A.1 Dotazione quali-quantitativa di personale sanitario, per le varie articolazioni in cui si configura il servizio, rapportata alla tipologia ed al volume delle prestazioni erogate facendo riferimento, quando previsti, a standard regionali e nazionali; deve essere comunque garantito lo standard minimo se indicato nelle sezioni specifiche				
A.2 I ruoli e le posizioni funzionali sono ricoperti da personale in possesso dei titoli previsti dalla normativa vigente e delle competenze anche in relazione alla tipologia ed ai volumi di attività, facendo riferimento, quando previsti, a standard regionali e				
A3 Personale sanitario con documentata frequenza ai corsi di Basic Life Suppert Defibrillation (BLSD) con cadenza programmata secondo gli standard definiti dalle indicazioni tecniche di settore				
A.4 Inicianta conficate per accesso ane prestazioni, prenotazione, gestione tempi di attesa, registrazione, modalità di pagamento, modalità e tempi di accesso alla documentazione sanitaria, acquisizione del consenso informato, inserimento in studi clinici, tutela della privacy e predisposizione del relativo materiale informativo per l'utenza anche in riferimento al superamento delle barriere linguistiche e culturali ed alle condizioni di svantaggio nell'accessibilità ai servizi legate alla				
A.5 Vengono fornite informazioni adeguate rispetto al percorso donazione organi e tessuti ed assicurati i necessari collegamenti con la rete regionale donazione e				
A.6 Soluzioni organizzative in essere per la continuità dell'assistenza al paziente in caso di urgenze o di eventi imprevisti (clinici, organizzativi, tecnologici) durante l'intero orario di apertura della struttura				
A.7 Modalità codificate per: prelievo, conservazione, trasporto di materiali biologici, gestione del servizio di pulizia e sanificazione degli ambienti, gestione rifiuti, servizio di ristorazione, modalità di gestione del servizio lavanderia-guardaroba, modalità di compilazione, conservazione, archiviazione della documentazione				
A7.1 Per il servizio di pulizia e sanificazione ambientale viene assicurata: l'adozione di sistemi, tecniche e metodiche di sanificazione ambientale in linea con le evidenze disponibili; l'individuazione di standard tecnici per le prestazioni minime richieste e le frequenze di intervento di pulizia e sanificazione in relazione alle caratteristiche delle diverse aree di rischio ed integrati da ulteriori protocolli per specifiche patologie infettive; la presenza di piani di monitoraggio del processo di sanificazione e dei risultati ottenuti dalla sua attuazione; la formazione del personale addetto rapportata alla complessità dell'area di rischio e agli standard previsti				
A.7.2 Nel caso di affidamento del servizio anche qualora reso nell'ambito del servizio Global service o Multifunzione devono essere rispettati i criteri ambientali minimi stabiliti dalla normativa di riferimento nazionale				

Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
A.8 Conservazione della documentazione sanitaria secondo modalità e tempi sanciti dalla normativa vigente anche in materia di amministrazione digitale				
A.8.1 I documenti sanitari per i quali è previsto l'inserimento nel Fascicolo Sanitario Elettronico (FSE), devono rispettare gli standard definiti dalle norme nazionali e regionali attuativa.				
A.9 Segnaletica adeguata sia all'interno che all'esterno per favorire l'accessibilità dell'utenza				
A.10 Modalità codificate per l'identificazione dell'operatore da parte degli utenti che consentano anche l'individuazione del personale in formazione				
A.11 Inventario delle apparecchiature con informazioni disponibili sia in forma aggregata che analitica, in dotazione anche alle strutture organizzative per la sezione di competenza				
A.12 Modalità codificate di programmazione degli acquisti delle apparecchiature biomediche e dei dispositivi medici che tengono conto dell'obsolescenza, dell'adeguamento alle norme tecniche e dell'eventuale disponibilità di nuove tecnologie per il miglioramento dell'assistenza sanitaria				
A.13 Tracciabilità delle verifiche periodiche sullo stato di manutenzione delle attrezzature				
A.14 E' garantita la presenza e il buon funzionamento degli apparecchi vitali anche in caso di guasto prolungato mediante la disponibilità di altra apparecchiatura analoga o mediante procedura alternativa				
A.15 Piano per la manutenzione ordinaria e straordinaria delle apparecchiature biomediche debitamente trasmesso ai livelli operativi interessati				
A.16 Piano di manutenzione preventiva e correttiva predisposto attraverso una pianificazione dettagliata (personale coinvolto, strumentazione, eventuali contratti di manutenzione con ditte esterne) rispondente a protocolli operativi che tengono conto della specifica gerarchia funzionale (grandi apparecchiature di diagnosi e cura così come individuate nei flussi ministeriali, apparecchi vitali indicati in apposito elenco, apparecchi accertati come critici ed individuati in apposito elenco in base				
Allo caratteristiche di funzionamento della struttura) predisposto per giascuna. Allo Tutte le apparecchiature sono corredate di documentazione tecnica, in lingua italiana, fornita al momento dell'acquisto, resa disponibile al responsabile della				
A.18 Rapporto tecnico dettagliato degli interventi di manutenzione, sia preventiva che correttiva, sulle apparecchiature biomediche in dotazione				
A.19 Tracciabilità delle verifiche periodiche strumentali sul funzionamento dei principali apparecchi biomedici utilizzati in condizioni critiche (ad esempio: ventilatori polmonari, apparecchi di anestesia, pompe d'infusione, defibrillatori, elettrobisturi, ecc.), degli apparecchi che erogano radiazioni ionizzanti e che sono impiegati per la rilevazione di radiazioni ionizzanti al fine di verificarne la taratura delle principali				

				iista A
Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
A20 Tracciabilità dei collaudi a seguito dell'installazione ai fini del corretto				
funzionamento e della sicurezza in caso di nuova acquisizione o trasferimento di				
A21 Piano per la manutenzione programmata e correttiva riferito alle opere civili ed				
impiantistiche con individuazione del responsabile degli interventi di manutenzione				
della struttura e degli impianti				
A.22 Tracciabilità degli interventi di manutenzione effettuati riferiti alle opere civili ed				
·				
impiantistiche				
A23 La struttura, in relazione all'attività svolta, autocertifica il possesso dei requisiti				
previsti dalle leggi, nazionali e regionali, non ricomprese nel presente regolamento,				
in quanto soggette alla vigilanza ed al controllo di specifici organi.				
A.24 Programma di prevenzione della violenza contro gli operatori sanitari ai sensi delle				
indicazioni nazionali e regionali in materia e tracciabilità delle azioni adottate.				
3				
A.25 Modalità codificate per il rispetto dei principi contenuti nella legge n. 219/2017 e in				
narticolare:				
una corretta pratica della comunicazione tra medico e paziente nonché dell'informazione e				
del consenso anche verso i minori e le persone incapaci;				
II alluista al uiffi da alalla accusa.				
il diritto al rifiuto delle cure;				
la terapia del dolore;				
				~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~
il rispetto della dignità delle persone giunte nella fase finale della vita anche mediante il divieto				
di				
ostinazione irragionevole nelle cure;				
la valorizzazione delle volontà espresse dai pazienti, contestualmente alle cure o in				***************************************
a valorizzaziono dollo volonta copresso dai pazionti, contestaalmente alle cule o in				
modalità di disposizione anticipata				

#### B - REQUISITI ORGANIZZATIVI, STRUTTURALI E TECNOLOGICI SPECIFICI PRESTAZIONI AMBULATORIALI

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
	STRUTTURALI				
B.1 Loca	ali e spazi correlati alla tipologia ed al volume delle attività erogate				
proced	ledicata per l'IVG farmacologica dotata di spazi specifici ad utilizzo non esclusivo, con dure di accesso ed orari differenziati rispetto al percorso nascita e ad altra tipologia di a, in particolare deve essere presente:				
	per l'osservazione delle utenti dopo la somministrazione, attrezzato con poltrone reclinabili con adiacente dedicato.	per le strutture che eseguono IVG farmacologica (attività possibile solo presso strutture pubbliche)			
spazio _l	per counselling medico che garantisca la privacy	per le strutture che eseguono IVG farmacologica (attività possibile solo presso strutture pubbliche)			
spazio _l		per le strutture che eseguono IVG farmacologica (attività possibile solo presso strutture pubbliche)			
	amento funzionale con il Presidio Ospedaliero attraverso modalità e procedure condivise e zzate in caso di attività erogata a livello territoriale	per le strutture che eseguono IVG farmacologica (attività possibile solo presso strutture pubbliche)			
^{B.2} Spazi/I	locali per funzioni direzionali, accettazione e attività amministrative				
	rsi di accesso differenziati fra utenti esterni e ricoverati, con spazi di attesa differenziati o oni organizzative che garantiscano pari risultato	per le strutture che erogano anche prestazioni di ricovero			
	o di attesa dotato di sedute in numero adeguato rispetto ai picchi di frequenza degli si, nel rispetto di quanto previsto dalla normativa vigente in materia di spazi di percorso	possono essere anche in comune se coesistono più attività sanitarie ambulatoriali, gestite anche da titolarità diverse			
	i igienici per utenti distinti da quelli del personale, almeno uno al piano accessibile ai li secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti	possono essere anche in comune se coesistono più attività sanitarie ambulatoriali, gestite anche da titolarità diverse.			
pavime con loc	e adibito ad ambulatorio, munito di lavabo con comandi non manuali, con pareti, enti ed arredi facilmente lavabili e disinfettabili, che garantisce il rispetto della privacy, icale spogliatoio per il paziente comunicante con l'ambulatorio o area interna separata ad pogliatoio, quando necessario				
	latorio attrezzato e dimensionato in rapporto al numero utenti presenti in seduta collettiva ettuate attività di gruppo				
B.8 Spazio	o/locale per la refertazione, ove necessario				

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
B.9 <b>L</b>	ocali/spazi/arredi per il deposito del materiale pulito facilmente accessibili al personale	possono essere anche in comune se coesistono più attività sanitarie ambulatoriali, gestite			
		anche da titolarità diverse			
B.10	Spazio/locali per deposito di materiale sporco	possono essere anche in comune se coesistono più attività sanitarie ambulatoriali, gestite			
		anche da titolarità diverse			
B.11	Spazi o armadi per deposito materiale d'uso, attrezzature, strumentazioni facilmente accessibili	possono essere anche in comune se coesistono più attività sanitarie ambulatoriali, gestite			
а	al personale	anche da titolarità diverse			
B.12	Spazio/locale per deposito materiale e attrezzature per pulizia, lavaggio e disinfezione	possono essere anche in comune se coesistono più attività sanitarie ambulatoriali, gestite anche da titolarità diverse			
QUI	SITI ORGANIZZATIVI				
1	Dotazione di personale congrua al volume di attività ed ai picchi di accesso. Deve essere presente almeno:				
3	Almeno un medico responsabile delle attività cliniche effettuate nell'ambulatorio durante lo svolgimento delle attività	salvo diversa specifica prevista nella relativa sottosezione			
		in presenza di presidi ambulatoriali dove le attività sono prevalentemente di tipo			
		professionale e svolte da personale che per profilo e competenze può svolgere in			
-		autonomia il proprio lavoro, la presenza del medico può non essere prevista (es. pap test,			
		prelievi, ecc.) o in alternativa prevista a orario in concomitanza con attività critiche			
ı	Jna unità infermieristica e/o altro professionista sanitario durante l'orario di erogazione delle	nelle strutture ambulatoriali autorizzate nelle discipline di neuropsichiatria infantile e			
	prestazioni sanitarie ove richiesto dalla tipologia di prestazione erogata, come previsto nella				
	relativa sottosezione	certificazioni DSAP la figura dell'infermiere può essere sostituita dal logopedista.			
F	Presenti per l'intero orario di accesso delle prestazioni	per le strutture che eseguono IVG farmacologica (attività possibile solo presso strutture			
ι	ın medico specialista in ginecologia e ostetricia non obiettore	pubbliche)			
ι	una unità ostetrica non obiettrice				
ι	una unità infermieristica non obiettrice				
B 14 F					
	Registrazione delle prestazioni effettuate in riferimento al repertorio delle prestazioni erogate				
C	dalla struttura e comprensiva della identificazione del paziente				
- 1	Scheda clinica ambulatoriale contenente le informazioni relative alle condizioni cliniche del				
	paziente ed il loro aggiornamento, le prestazioni effettuate, la diagnosi e le eventuali prescrizioni				
- 1	erapeutiche ed i referti, l'operatore che ha effettuato la prestazione privilegiando la gestione				
	elettronica della documentazione nel rispetto della normativa vigente in materia				
	Modalità codificate per assicurare la completezza della documentazione contenente l'esito della				
- 3	risita o dell'esame diagnostico (referto), la consegna del referto tutti i giorni feriali, quando non				
- 1	disponibile contestualmente alla esecuzione della prestazione, e l'alimentazione del FSE (se				
	prevista)				
	Modalità codificate relative il percorso IVG farmacologica comprensive del consenso informato,				
C	dell'immunoprofilassi per le donne con RH negativo, la gestione di eventuali urgenze.	pubbliche)			
316.2 N	Modalità codificate per garantire la continuità assistenziale del percorso pre e post IVG e	per le strutture che eseguono IVG farmacologica (attività possibile solo presso strutture		<u> </u>	
	'accesso al percorso contraccezione gratuita	pubbliche)			
ľ	g	1 ,			
B 17	Sanana da				
- 1	Conservazione della documentazione iconografica e dei referti secondo le modalità stabilite				
	dalla normativa specifica. Le schede ambulatoriali devono essere conservate per almeno 5 anni				
3	dalla data dell'ultima prestazione (anche in forma digitale mediante sistemi adeguati rispetto a				
	quanto previsto dal Codice dell'Amministrazione digitale), salvo diversa indicazione normativa				
S	specifica				

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
B.18	Modalità di controllo che consentono un monitoraggio sistematico della completezza di tale scheda e della congruenza con la documentazione clinica				
B.19	Sistema di gestione del processo di decontaminazione, disinfezione e sterilizzazione della strumentazione ove previsto, comprensivo di tracciabilità della registrazione/conservazione dei risultati delle prove di efficacia				
REQL	JISITI IMPIANTISTICI		***************************************		
B.20	Illuminazione e ventilazione naturali rispondenti alle normative vigenti compresi i regolamenti edilizi e di igiene del Comune su cui insiste la struttura.  In caso di soluzioni diverse sono garantite le condizioni microclimatiche rispondenti agli standard previsti da indicazioni tecniche di settore, ove non diversamente regolamentate dalle normative di cui sopra.				
B.20.1	Sistemi di continuità dell'alimentazione elettrica in riferimento alle caratteristiche dell'utenza elettrica e dell'attività svolta.				
B.20.2	Presenza di impianto di illuminazione di sicurezza				
B.20.3	Impianti elettrici conformi alla normativa vigente per i luoghi di lavoro ed in funzione alla classificazione sanitaria degli ambienti				
REQL	JISITI TECNOLOGICI				***************************************
B.21	Attrezzature e dispositivi medico chirurgici in relazione alla specificità dell'attività svolta				
B.21.1	lettino ginecologico	per le strutture che eseguono IVG farmacologica (attività possibile solo presso strutture pubbliche)			
B.21.2	lampada scialitica	per le strutture che eseguono IVG farmacologica (attività possibile solo presso strutture pubbliche)			
B.21.3	ecografo	per le strutture che eseguono IVG farmacologica (attività possibile solo presso strutture pubbliche)			
B.22	Carrello o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile ecc.) per la gestione delle	quando non diversamente specificato nella specifica sottosezione			
	emergenze, comprendente farmaci e dispositivi medici idonei al tipo di utenza e attività, tra cui:	facilmente accessibile o dedicato in base alle specifiche della relativa sottosezione			
	defibrillatore semiautomatico				
		Per quanto attiene l'uso del defibrillatore semiautomatico dovrà essere presente durante l'attività, personale in possesso della formazione aggiornata di BLSD			
	dispositivi base per l'ossigenoterapia, la ventilazione, la gestione delle vie aeree, l'aspirazione	In presidi ambulatoriali dove le attività sono svolte da professionisti non abilitati alla somministrazione e gestione dei farmaci e la presenza di personale sanitario Medico o Infermieristico non è prevista in maniera continuativa durante lo svolgimento delle attività, devono essere presente dispositivi medici di base per la ventilazione ( es. pallone autoespandibile o pocket mask)			
	dispositivi per accesso venoso, infusione e somministrazione farmaci				
announcement	farmaci di emergenza	non si applica alle strutture dove la attività sono svolte da professionisti non abilitati alla somministrazione e gestione dei farmaci e la presenza di personale sanitario Medico o Infermieristico non è prevista in maniera continuativa durante lo svolgimento delle attività			

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
	dispositivi per la medicazione e il controllo delle emorragie	• •			
	pulsossimetro e sfigmomanometro				***************************************
B.23	Armadi, carrelli e apparecchiature che garantiscono la conservazione in sicurezza e l'integrità dei farmaci e dei dispositivi medici. I frigoriferi garantiscono la visualizzazione e la registrazione della temperatura e sono definite modalità di controllo				
B.23.1	bombola di ossigeno	per l'attività di continuità assistenziale			
B.23.2	glucometro	per l'attività di continuità assistenziale			
B.23.3	Sistema di comunicazione diretta, anche telefonico, con servizio di emergenza territoriale e forze dell'ordine	per l'attività di continuità assistenziale			
B.23.4	Sistema di videosorveglianza, nei casi di aree non continuativamente presidiate da altro personale	per l'attività di continuità assistenziale			
	SO DI UTILIZZO DI EMOCOMPONENTI AUTOLOGHI PER USO NON FUSIONALE (EUNT)	Strutture sanitarie, pubbliche o private, non dotate di Servizio Trasfusionale			
REQU	JISITI STRUTTURALI	<u> </u>			
B.24	Ambiente di prelievo e somministrazione distinti da quella di preparazione.	Può essere previsto dalla convenzione con SIMT un ambiente unico con caratteristiche idonee			
REQU	JISITI ORGANIZZATIVI				***************************************
B.25	Presenza di specifica convenzione stipulata con l'azienda sanitaria dove opera il servizio trasfusionale di riferimento, ai sensi del decreto legge n.69 del 2 Novembre 2015 e "Disposizioni relative ai requisiti di qualità e sicurezza del sangue e degli emocomponenti"				
B.26	Protocolli operativi relativi alle modalità di produzione e applicazione				
B.27	Registro di carico/scarico degli EuNT preparati/utilizzati				
	Modulistica per la registrazione di produzione e applicazione, rilevazione eventi avversi, registrazione follow up, report periodico di attività conforme alla normativa nazionale e regionale				
B.29	Piano dei controlli di qualità sugli EuNT prodotti				
REQU	JISITI TECNOLOGICI				
B.30	Dispositivi medici conformi alle indicazioni per l'uso specifico secondo la relativa normativa vigente (classe lla o superiore)				

### **B1.1 – MEDICINA DI LABORATORIO**

Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
EQUISITI STRUTTURALI				
B1.1.1 Locale/i di esecuzione delle analisi, commisurati alla complessità e tipologia di esami che deve essere eseguiti; se vengono svolte indagini microbiologiche deve essere previsto un locale apposito				
Locale per il trattamento del materiale d'uso, se non è previsto l'utilizzo esclusivo di materiale monouso	•			
EQUISITI ORGANIZZATIVI	1			
Dotazione di personale congrua al volume di attività ed ai picchi di accesso. Deve essere presente almeno:				
biologo o chimico in possesso della laurea specialistica o un medico in possesso della specializzazione in patologia clinica, biochimica clinica, microbiologia e virologia, genetica medica o disciplina equipollente				
un tecnico sanitario di laboratorio biomedico, presente, per tutto l'orario di svolgimento dell'attività analitica	i			
un medico o un'unità infermieristica o altra figura abilitata per l'attività di prelievo	i			
B1.1.4 Regolamento di funzionamento che descrive tutti i servizi/prestazioni offerti dal laboratorio, esplicita gli esami che vengono eseguiti direttamente, con quali metodiche e attrezzature, e gli esami che vengono inviati ad altre strutture				
B1.1.5 Registrazione dei laboratori esterni a cui si ricorre per specifiche determinazioni analitiche				
Modalità organizzative documentate, concordate con i servizi competenti per: identificazione degli utenti e dei campioni biologici, tracciabilità dei campioni e dei risultati, trasferimento del materiale biologico dal/dai punto/i di prelievo al laboratorio, approvvigionamento e gestione dei reagenti e del materiale necessario all'esecuzione delle prestazioni				

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
B1.1.7	I reagenti ed i calibratori che non presentano marcatura CE ed i materiali di controllo, devono essere provvisti di etichette con classificazione del tipo/livello di rischio e documentazione, ad essi riconducibile, che ne indica: identità, titolo o concentrazione, condizioni di conservazione				
B1.1.8	raccomandate, data di scadenza Sistema di archiviazione che contiene: referti, conservati per almeno 3				
	anni (fogli macchina 1 anno), i risultati dei controlli di qualità interni con relativa documentazione per almeno un anno e VEQ per almeno tre anni				
B1.1.9	Modalità standardizzate per l'esecuzione delle singole procedure diagnostiche che definiscono per ogni esame: criteri di accesso e di richiesta delle prestazioni, indicazioni per la preparazione del paziente, condizioni di raccolta, trasporto e conservazione del campione, regole di compilazione, trasmissione e consegna dei referti Per i campioni provenienti da punto prelievo esterni, devono essere presenti procedure condivise con il punto prelievi, relative alla				
B1.1.10	I referti devono indicare se i risultati provengono da laboratori esterni rispetto al laboratorio che li redige				
B1.1.11	Programmi di Controllo Interno di Qualità e partecipazione a programmi di Valutazione Esterna di Qualità promossi dalle regioni e validati a livello nazionale o internazionale, estesi anche ai sistemi "Point of care Testing (POCT)"				
	Per le prestazioni per cui sono attivi programmi di VEQ devono				
B1.1.12	Disponibilità di materiale informativo per gli utenti				
REQU	IISITI IMPIANTISTICI				
B1.1.13	Nei locali per l'esecuzione delle analisi sono assicurate idonee condizioni				
	microclimatiche con riferimento ai seguenti parametri:				
	T = 20 – 26 °C				
	U% = 40 - 60%				

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUISITI PUNT	O PRELIEVO				
	punto prelievi sia in prossimità del laboratorio è debitamente al locale di esecuzione delle analisi.				
B1.1.15 Esiste un'a ambulatori	rea di attesa dotata di servizi igienici dedicati all'utenza ale				
frequenza	elle sedute dell'area attesa è adeguato rispetto ai picchi di degli accessi				
poltrona r	elievo consente il rispetto della privacy dell'utente, è dotato di eclinabile/lettino (minimo 1 per 3 postazioni prelievo) e di comandi non manuali				
B1.1.18 E' presente	un medico o un'unità infermieristica o altra figura abilitata per prelievo				
orario dive	el punto prelievo può essere svolta in locale destinato, in rso, ad altra attività sanitaria, anche per conto di altro titolare atorio visita)				
	odificate e formalizzate per lo svolgimento delle principali estione, concordate con il laboratorio di riferimento				
riferimento riconoscim conservazi	codificate e formalizzate, condivise con il laboratorio di , in merito a: preparazione del paziente, modalità di ento del paziente, procedure di prelievo, identificazione, one e trasporto campioni, consegna dei referti, comunicazione di panico ed altre comunicazioni urgenti (Es. ripetere il				
B1.1.22 II ritiro dei	referti è assicurato in tutti i giorni feriali con le modalità				
	lla struttura	In process, di HANT o quietticoto delle college			
PUNTO PRELIEV	O DOTATO DI POCT	la presenza di POCT e giustificata dalla collocazione geografica del punto prelievi laddove non sia possibile trovare risposta con altre soluzioni organizzative per il conferimento tempestivo dei campioni e la risposta rapida da parte del laboratorio (ad es. trasporto veloce, accettazioni prioritarie ecc.)  Nel caso in cui il punto prelievo sia collocato all'interno di postazioni della rete dell'emergenza-urgenza il POCT può			
B1.1.23 E' identific	ato il laboratorio di riferimento per la gestione del POCT	TAXAGORIU UEUG IEIG UEU EUUEUUEUZA-ULUEUZA IL EVAZI OUO			

Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
B1.1.24 Le modalità organizzative relative all'utilizzo del POCT devono essere				
espressamente previste nel regolamento di funzionamento, nelle				
procedure organizzative e nei programmi di Controllo Interno di Qualità e				
di VEO del laboratorio di riferimente (requisiti de D1 1 5 e D1 1 12)				
B1.1.25 Gli esami eseguiti mediante POCT devono essere contenuti nel pannello				
di esami effettuati con strumenti master presso il laboratorio di				
riferimento e deve essere assicurato l'allineamento tra i risultati analitici				
ottenuti con le differenti tinologie di strumentazione				
B1.1.26   Le determinazioni analitiche ottenute con POCT devono essere				
controllate telematicamente dal laboratorio di riferimento che le valida.				
B1.1.27 La refertazione è effettuata dal punto prelievo sotto la responsabilità del				
laboratorio.				

B1.2 – RADIOLOGIA DIAGNOSTICA E INTERVENTISTICA

La radiologia a domicilio può essere effettuata solo da strutture autorizzate nella disciplina di radiodiagnostica in ambito regionale.

La Radiologia Interventistica (RI) è la parte chirurgica della Radiologia che prevede manovre e interventi invasivi eseguiti sotto guida radiologica e in tale ambito limitati alla bassa complessità su strutture anatomiche superficiali.

La radiologia interventistica può essere distinta in:

- 1) Radiologia diagnostica invasiva
- 2) Radiologia interventistica extravascolare
- 3) Radiologia interventistica vascolare
- 4) Radiologia interventistica oncologica

Le prestazioni 2,3,4 possono essere combinate in relazione alla casistica. Le attività di RI vengono distinte in tre tipologie funzionali di articolazioni organizzative: livello 1, livello 2, livello 3.Le procedure eseguibili in ciascun livello sono definite dalla normativa regionale

Nelle strutture B1.2 possono essere eseguite prestazioni di RI di livello 1

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUIS	SITI STRUTTURALI				
B.1.2.1	I locali destinati a accettazione pazienti, attesa pazienti e accompagnatori, segreteria devono essere collocati al di fuori della zona ad accesso controllato.	possono essere anche in comune con altre strutture di diagnostica per immagini			
B.1.2.2	I locali e gli spazi devono possedere caratteristiche che rispondano alle indicazioni vigenti in materia di radioprotezione				
B.1.2.3	Sala di radiodiagnostica con annesso spazio/spogliatoio per gli utenti, se sono previsti esami contrastografici la sala è dotata di servizio igienico dedicato, comunicante con la sala ovvero nelle immediate vicinanze ed accessibile ai disabili				
B.1.2.4	Sala per esami di diagnostica TC con annesso spazio/spogliatoio per gli utenti	se eseguita diagnostica TC			
B.1.2.5	Sito per esami di diagnostica RM, rispondente ai requisiti stabiliti dalla normativa vigente, con spogliatoio per gli utenti, servizio igienico accessibile e dotata di: spazio attesa, area anamnesi, zona preparazione, zona emergenza, zona comandi, sala magnete, area refertazione. Il sito ha accesso controllato e delimitato	Il sito RM per sola RM settoriale non			
B.1.2.6	Area/spazio di comando e controllo a servizio delle diagnostiche	1 11 66			
B.1.2.7	Locale per l'esecuzione di esami ecografici dotato di aereazione ed illuminazione naturali con dispositivi di oscuramento (in caso di soluzioni diverse sono garantite le condizioni microclimatiche definite dalle normative vigenti), annesso spazio/spogliatoio per gli utenti, servizio igienico dedicato, accessibile ai disabili e posto nelle immediate vicinanze (almeno uno se sono presenti più diagnostiche ecografiche, tenendo conto delle tipologie di esami effettuati)				
B.1.2.8	Locale/spazio adibito ad attività amministrative ed archiviazione				

		lista B1.2
B.1.2.9 Spazio dedicato per il monitoraggio dei pazienti pre- e postprocedura	nel caso in cui vengano effettuate prestazioni di radiologia interventistica. Può essere all'interno del locale visita	
B.1.2.10 I mezzi mobili ndevono essere in possesso delle necessarie certificazioni ed abilitazio parte del Ministero dei Trasporti e/o della Motorizzazione civile per l'utilizzo sanitario, de garantire spazi idonei all'esecuzione in sicurezza delle prestazioni e disporre attrezzature, quando indicato, per l'accesso e la movimentazione dei pazienti autosufficenti (es.sollevatori, ecc.)	evono delle	
REQUISITI ORGANIZZATIVI		
B1_2.11 Dotazione di personale congrua al volume di attività ed ai picchi di accesso. Deve e presente almeno:	essere	
un medico specialista in radiodiagnostica presente per tutto l'orario di accesso alle prestazioni		
un radiologo interventista	nel caso in cui vengano effettuate prestazioni di radiologia interventistica	
un tecnico sanitario di radiologia medica per postazione di lavoro attiva per tutto l'orario di ad alle prestazioni	ccesso in caso di impiego di radiazioni ionizzanti	
unità infermieristica durante l'esecuzione di esami contrastografici o prestazioni di parti complessità	icolare	
B1_2.12 L'attività ecografica può essere svolta anche da un medico di altra specialità limitatal all'esercizio della stessa	mente	
B1_2.13 È garantita l'immediata disponibilità di un medico specialista in anestesia e rianima presente all'interno del presidio, durante l'esecuzione di esami contrastografici somministrazione per via parenterale di mezzi di contrasto		
B1_2.14 E' previsto l'apporto di un esperto in fisica medica, per le funzioni previste dalla norm vigente, con modalità coerenti con l'organizzazione dell'attività	mativa in caso di impiego di radiazioni ionizzanti	
B1_2.16 Devono essere identificati e disponibili l'esperto responsabile della sicurezza in RM e il m responsabile dell'attività dell'impianto RM	nedico per RM	
B1_2.17 Al momento dell'esecuzione dell'indagine diagnostica vengono comunicati all'utente i ter consegna dei referti	mpi di	
B1_2.18 II referto è accompagnato dalla documentazione iconografica coerente con i contenu referto	uti del	

R1 2 10	Drive delle effettuariene delle procedure diagnostice company conficete. Hamponyieterre delle			1014 2 112
D1_2.13	Prima della effettuazione della procedura diagnostica vengono verificate: l'appropriatezza della			
	proposta medica, la possibilità di soddisfare il quesito clinico con procedure che non erogano			
	dose radiante al paziente, l'assenza di condizioni fisiologiche controindicanti l'impiego di			
	radiazioni ionizzanti, l'assenza di condizioni fisiologiche controindicanti l'esame RM. Le			
	risultanze sono comunicate al paziente			
B1 2.20	Devono essere declinate le funzioni e le responsabilità attribuite a tutti i professionisti			
	coinvolti nella gestione del sistema RIS-PACS ed in particolare: medico radiologo, esperto in			
	fisica medica, informatico, tecnico sanitario di radiologia medica, amministratore tecnico di			
	sistema dell'area radiologica, responsabile della conservazione.			
B1_2.21	La struttura deve tenere sotto controllo, attraverso specifiche procedure i seguenti elementi			
	critici del processo di gestione del Sistema RIS-PACS: gestione complessiva dell'anagrafica e			
	delle metodologie di identificazione del paziente nei passaggi significativi del processo, tra cui			
	anche la gestione del paziente non identificato, della gestione del sistema durante black out ed			
	altre criticità.			
B1_2.22	La struttura deve applicare specifiche procedure in materia di: accesso ai dati, assegnazione			
	delle credenziali di autenticazione utente, attivazione/disattivazione dell'account ed			
	assegnazione di soli account nominativi			
B1_2.23	Il mezzo mobile sanitario e le apparecchiature di diagnostica per immagini portatili, ivi			
	comprese le apparecchiature per l'esecuzione di esami a domicilio, devono far riferimento ad			
	una struttura sanitaria fissa che eroga le medesime prestazioni e regolarmente autorizzata			
	all'esercizio ai sensi della vigente normativa regionale. Deve essere assicurata la presenza di			
	un numero di operatori pari a quella prevista nelle analoghe diagnostiche fisse			
	un numero di operatori pari a quena prevista nene analogne diagnostiche fisse			
B1_2.24	Sistema di Controllo di qualità delle apparecchiature diagnostiche e programma di verifica			
	dell'ottimizzazione della dose ai sensi della normativa vigente			
REQUIS	SITI IMPIANTISTICI			
B1_2.25		ed altri locali di		
	Nei locali di attività diagnostica è previsto un impianto di climatizzazione che garantisce i attività se dotati di finestre ap			
	seguenti parametri:			
	ricambi d'aria pari a 2 v/h			
	T = 20 – 26 °C			
	U% = 40 - 60%			
B1_2.26				
	Nel sito RM devono essere garantiti i parametri microclimatici e di ricambio aria in relazione ai			
	requisiti previsti dalla normativa specifica e dalle esigenze impiantistiche dei tomografi RM.			
			L	

		lista	a B1.∠
EQUISITI TECNOLOGICI			
In caso di impiego di radiazioni ionizzanti, strumentazioni in relazione alle tipologie di attività presenti ed oggetto di autorizzazione, con dotazioni minime di:			
Radiologia diagnostica tradizionale			
stativo pensile o a colonna con generatore ad alta frequenza, di potenza non inferiore a 50 kW, teleradiografo e tavolo orizzontale con griglia antidiffusione, sistema di rilevazione digitale			
tavolo telecomandato per esecuzione di esami contrastografici, generatore ad alta frequenza, di potenza non inferiore a 50 KW, tubo radiogeno a doppia macchia focale e ad anodo rotante, griglia antidiffusione, sistema di rilevazione digitale			
Tomografia Computerizzata			
apparecchiatura TC multistrato			
Diagnostica RM			
apparecchiatura RM	deve essere prevista la concomitante installazione della TC in caso di esecuzione di esami RM Body		
lettino RM compatibile			
ventilatore automatico RM compatibile dotato al minimo di spirometro, capnografo, sistema di rilevazione pressioni di esercizio e concentrazioni di ossigeno con opportuni sistemi di monitoraggio e allarme acustico visivo, compresa anche la disconnessione del paziente			
carrello anestesia	in caso di esecuzione di procedure in sedazione profonda / anestesia)		
sistema di aspirazione	se esecuzione di procedure in anestesia		
carrello per la gestione delle emergenze, comprendente: farmaci e dispositivi medici idonei al tipo di utenza e attività; defibrillatore semiautomatico con piastre idonee al tipo di utenza; dispositivi per l'ossigenoterapia, la ventilazione, la gestione avanzata delle vie aeree, l'aspirazione; dispositivi per accesso venoso, infusione e somministrazione farmaci; farmaci di emergenza secondo standard ACLS/ALS; dispositivi per la medicazione e il controllo delle emorragie - sfigmomanometro, pulsossimetro; monitor multiparametrico RM compatibile per la rilevazione remota dei parametri			
dispositivi di sicurezza ed accessori come espressamente previsti dalla normativa specifica vigente			
dispositivi di sicurezza ed accessori come espressamente previsti dalla normativa specifica vigente	se prevista		
dispositivi di sicurezza ed accessori come espressamente previsti dalla normativa specifica vigente	se prevista		
dispositivi di sicurezza ed accessori come espressamente previsti dalla normativa specifica vigente  Mineralometria ossea (MOC)  apparecchiatura dedicata con software di valutazione automatica di tipo quantitativo	se prevista se prevista		
dispositivi di sicurezza ed accessori come espressamente previsti dalla normativa specifica vigente  Mineralometria ossea (MOC)  apparecchiatura dedicata con software di valutazione automatica di tipo quantitativo			

mammog	rafo digitale		
B1_2.33 Teleradio	ologia		
teleconfe	essere garantiti i requisiti tecnologici per la telegestione, teleconsulto, teledidattica, se prevista renza, teledistribuzione intra-aziendale e inter-aziendale e di controllo qualità previsti dalle adagli enti di riferimento		
B1_2.34 Mezzo m	obile		
	le attrezzature utilizzate devono possedere le stesse caratteristiche delle dotazioni fisse e deve essere garantita l'archiviazione di immagini e referti radiologici nei sistemi RIS-PACS		
B1_2.35 Radiolog	jia interventistica		
	con eco-color-Doppler e sonde adeguate		
sistema t	elecomandato in caso di impiego di radiazioni ionizzanti. Anche condivisa all'interno della struttura		
TC multis	trato anche condivisa all'interno della struttura		
sistema o	li archiviazione digitale delle immagini		

#### **B1.3 – MEDICINA NUCLEARE DIAGNOSTICA**

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUIS	ITI STRUTTURALI				
B.1.3.1	La disposizione dei locali consente la corretta applicazione delle logiche radioprotezionistiche di percorso previste per il trasferimento delle sorgenti, per lo spostamento di pazienti ed operatori				
B.1.3.2	Locale destinato ad ospitare la gamma camera e/o altra diagnostica medico-nucleare (PET)				
B.1.3.3	Tutti i locali e le zone dedicate in via esclusiva all'attività di diagnostica sono all'interno di un sistema confinato da barriere fisiche fisse, a cui si accede attraverso porte normalmente chiuse, dotate di dispositivi di consenso di apertura				
B.1.3.4	Gli accessi all'area di degenza devono essere regolamentati e controllati, all'interno di un sistema confinato da barriere fisiche fisse, a cui si accede attraverso porte normalmente chiuse, dotate di dispositivi di consenso di apertura				
B.1.3.5	Locale somministrazione dei radiofarmaci nel quale sono disponibili tutti i sistemi di radioprotezione e di monitoraggio, previsti dall'esperto qualificato e riportati nel regolamento interno, per il rispetto della normativa vigente per la radioprotezione, delle norme di buona preparazione del radiofarmaco (NBP-MN), delle norme di buona tecnica ed i sistemi di primo intervento per l'emergenza				
B.1.3.6	E' presente: una zona fredda (spogliatoi freddi differenziati, locali adibiti ad attività amministrative per accettazione e consegna referti e per ulteriori eventuali necessità ad es refertazione, attesa fredda, studio medico per la visita preesame), una zona filtro (dotata di dispositivo di monitoraggio di contaminazione e dotata di spogliatoi lavandini e docce differenziate, realizzate secondo norma di buona tecnica) e una zona calda (camera calda/locale per radiofarmacia, area/locale per controllo di qualità radiofarmaci, sala di sommistrazione, diagnostiche, e locali destinati ad altra diagnostica/attività medico nucleare, ad esempio cicloergometro, servizi igienici separati per operatori e i pazienti, sale di attesa calde, locale/area deposito attrezzature di pulizia del reparto e materiali per decontaminazione)	calda per ogni paziente. Se è effettuata attività di diagnostica in vitro questa dovrà svolgersi in locali separati dall'attività in vivo			
B.1.3.7	E' presente: una zona di attesa per visitatori, un locale visita al paziente prima della somministrazione, un locale di lavoro infermieri e spazio amministrativo/archivio; locale per la manipolazione dei radiofarmaci e locale per la somministrazione (eventualmente coincidenti, in funzione delle attività e tipologia); locale deposito per attrezzatura di pulizia del reparto e decontaminazione; stanze di degenza, con servizio igienico caldo e lavabo (entrambi a scarico controllato) dotate di un punto di controllo della contaminazione e di adeguate schermature fisse e mobili secondo valutazioni radioprotezionistiche	direttamente nelle sale di degenza, in funzione del tipologia di radioisotopo utilizzato			
B.1.3.8	Zona filtro con spogliatoio del personale (dotata di dispositivo di monitoraggio di contaminazione e dotata di spogliatoi lavandini e docce differenziate, realizzate secondo norma di buona tecnica)	in base alle valutazioni di radioprotezione in caso di terapia medico nucleare in degenza			

	lista B			ista B1.3	
	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
B.1.3.9	Le stanze di degenza sono realizzate con pavimenti e superfici lavabili e decontaminabili. Sono previste schermature e sistemi di controllo, secondo le valutazioni di radioprotezione effettuate dall'esperto qualificato				
B.1.3.10	Servizi igienici nelle stanze di degenza, con sistema di scarico controllato per gli adempimenti radioprotezionistici	in caso di terapia medico nucleare in degenza			
B.1.3.11	Servizi igienici per pazienti caldi, di cui almeno uno dotato di sanitari per pazienti disabili, con sistema di scarico controllato per gli adempimenti radioprotezionistici				
B.1.3.12	Sale di attesa calde per gli utenti iniettati differenziate per tomografo PET e gamma camera, spazi di attesa calda e fredda per i pazienti barellati. Il modello organizzativo e le condizioni strutturali sono tali da garantire il mantenimento della dose ambientale entro i limiti di legge. L'area di attesa deve essere dotata di un numero di posti a sedere in base ai picchi accesso. Nel caso di diagnostica PET devono essere previsti spazi di attesa calda/barriere per ogni paziente				
B.1.3.13	Deposito temporaneo per lo stoccaggio di rifiuti radioattivi solidi e/o materiali contaminati in attesa di smaltimento e raccolta da parte di ditte autorizzate e locali per impianti di smaltimento degli scarichi liquidi radioattivi, dotati di vasche di raccolta e sistemi di controllo				
REQUIS	ITI ORGANIZZATIVI				***************************************
B.1.3.14	Dotazione di personale congrua ala tipologia e al volume di attività. Deve essere presente almeno:				
B.1.3.15	un medico specialista in medicina nucleare o disciplina equipollente per l'intero orario di accesso alle prestazioni/ di ricovero				
B.1.3.16	un tecnico sanitario di radiologia medica per postazione di lavoro attiva durante tutto l'orario di accesso alle prestazioni				
B.1.3.17	un infermiere per l'intero orario di accesso alle prestazioni/di ricovero				
B.1.3.18	Deve essere prevista la disponibilità di un esperto in fisica medica				
B.1.3.19	Il modello organizzativo e le condizioni strutturali sono tali da garantire il mantenimento della dose ambientale entro i limiti di legge				
	Sistema di Controllo di qualità con modalità esplicitate relative a metodologia, frequenza dei controlli, responsabilità, per: strumenti, apparecchiature diagnostiche, gestione e preparazione radiofarmaci, radiodiagnostici, risorse umane), programma di verifica dell'ottimizzazione della dose e risultati (intra- ed inter-laboratori). I risultati ed i relativi indicatori sono conservati in appositi registri				

					ista B1.3
	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
B.1.3.21	Modalità codificate per assicurare: l'appropriatezza della richiesta prima della effettuazione della procedura diagnostica o terapeutica, verificando la possibilità di soddisfare il quesito clinico con procedure che non erogano dose radiante al paziente e l'assenza di condizioni fisiologiche che controindicano l'impiego di radiazioni ionizzanti; la corretta informazione al paziente sulla procedura diagnostica/terapeutica a cui sarà sottoposto; il rispetto della privacy; l'adeguata comunicazione dei risultati al paziente, nel caso di ricovero le istruzioni alla dimissione sui comportamenti da seguire post terapia e la comunicazione al medico curante dell'avvenuto trattamento				
B.1.3.22	Modalità codificate che regolamentino le visite ai pazienti, in base alle valutazioni di radioprotezione	in caso di terapia medico nucleare in degenza			
B.1.3.23	Protocollo di collaborazione con un altro servizio di medicina nucleare in caso di disponibilità di una sola gamma camera, in modo da garantire la continuità terapeutica per tutti gli esami diagnostici eseguiti in tempo differito rispetto alla somministrazione del radiofarmaco				
B.1.3.24	Sistema di gestione/rendicontazione dei rifiuti radioattivi con definizione di locale per deposito temporaneo in funzione del volume / tipologia degli isotopi trattati e modalità codificate di ritiro per smaltimento				
B.1.3.25	Modalità codificate per la gestione delle emergenze e delle contaminazioni				
B.1.3.26	l percorsi devono essere chiaramente definiti ed identificati				
B.1.3.27	Gli accessi all'area di degenza sono regolamentati e controllati	in caso di terapia medico nucleare in degenza			
EQUIS	TI IMPIANTISTICI				
B.1.3.28	Impianto di climatizzazione/ventilazione che assicura i parametri di qualità dell'aria, di temperatura, umidità e ricambi aria, legati alle esigenze di radioprotezione, delle attrezzature diagnostiche e di preparazione del radiofarmaco, conformemente alle norme tecniche di settore, in funzione del volume / tipologia degli isotopi trattati e della attività svolta				
B.1.3.29	Nella camera calda/radiofarmacia/camere degenza sono installati sistemi di aspirazione/filtrazione dell'aria con una logica di pressione differenziata dei locali in funzione della classificazione come da norma tecnica di settore e di quelle farmaceutiche (NBP-MN), del livello di rischio e della tipologia di radionuclide somministrato				
EQUIS	TI TECNOLOGICI				
B.1.3.30	Nella zona calda sono disponibili in tutti i locali le schermature, i sistemi di radioprotezione e di monitoraggio previsti dall'esperto qualificato e riportati nelle norme interne di protezione e sicurezza				
B.1.3.31	Sistemi di monitoraggio e di misura delle sorgenti radioattive adeguati alle dimensioni delle risorse impiegate (area di lavoro, personale, tipo ed alle quantità giornaliera di materiali radioattivi impiegati e/o manipolati) e conformi ai requisiti minimi previsti dalle NBP in MN				

					SIA D1.5
	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
B.1.3.32	Gamma camera e/o tomografo PET connessa con un sistema digitalizzato di acquisizione-				
	elaborazione dati ed immagini e dotata di accessori per "scintigrafia totale corporea"				
B.1.3.33	Sistema di gestione e archiviazione delle immagini (RIS PACS)				
	olsteina ai gestione e ai oniviazione aene inimagnii (mo i Aco)				
B.1.3.34	Strumentazione base di un laboratorio di analisi chimico-cliniche che comprende un sistema	in caso di attività diagnostica in vitro	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~		
	di misura delle radiazioni ionizzanti per campioni biologici				
B 1 3 35	Strumentarions od attrarretura minima novila rono di nyanavarione dei radiafarmoni a novil	in funcione della tipologia a guantità di attività avolta/manipolata			
1	Strumentazione ed attrezzature minime per la zona di preparazione dei radiofarmaci e per il laboratorio di controllo di qualità conformi alle NBP-MN	in funzione della lipologia e quantità di attività svolte/manipolate			
	austrations at controlle at qualita comornii and 1951 mile				
	Strumentazione accessoria per specifiche prestazioni dichiarate nel repertorio (sistema di				
	erogazione di indicatori di ventilazione polmonare, cicloergometro per esami cardiologici,				
	etc.)				
B.1.3.37	Sistema di comunicazione col paziente e sorveglianza remota da console di comando delle				
	diagnostiche MN	in caso di terapia medico nucleare in degenza presenza di interfono e sistema di			
		videosorveglianza del paziente che consenta l'assistenza infermieristica da remoto			
B.1.3.38	Nella zona calda deve essere disponibile un sistema di primo intervento per l'emergenza	3			

### **B1.4 – CARDIOLOGIA**

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUIS	TI STRUTTURALI				
1	Locali per l'esecuzione di ecocardiografia ed ergometria di dimensioni adeguate a consentire facile accesso ad almeno due operatori e facilitarne il movimento in caso di manovre rianimatorie e ad ospitare le ulteriori attrezzature specifiche TI ORGANIZZATIVI				
	Presenza di un medico specializzato in cardiologia o disciplina equipollente per l'intero orario di accesso alle prestazioni				
B.1.4.3	Disponibilità di una unità infermieristica nell'ambito del presidio	deve essere garantita la presenza contemporanea di un cardiologo e di un'unità infermieristica per l'esecuzione di ecocardiografia transesofagea, ecostress, tes ergometrici			
I	Durante il montaggio dell'apparecchiatura per Elettrocardiografia Dinamica è garantita la presenza di un'unità infermieristica e la disponibilità di un cardiologo nell'ambito del presidio				
REQUIS	TI TECNOLOGICI				
	Carrello o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile ecc.) per la gestione delle emergenze, comprendente farmaci e dispositivi medici idonei al tipo di utenza e attività, tra cui:				
(	defibrillatore con funzione di pacing e cardioversione	se eseguito ecostress, ETE, esami con ecocontrasto, ergometria, test cardiometabolico, test del cammino			
	dispositivi base per l'ossigenoterapia, la ventilazione, la gestione delle vie aeree, l'aspirazione				
ı	oresidi per accesso venoso, infusione e somministrazione farmaci				
1	farmaci di emergenza, con particolare riguardo a farmaci cardiologici				
(	dispositivi per la medicazione e il controllo delle emorragie				
:	sfigmomanometro				
	pulsossimetro				
ı	Ecocardiografia:				
la	ecocardiografo cardiovascolare Mono e Bidimensionale con sistema Doppler pulsato, continuo ed a codice di colore dotato di almeno due sonde, una a bassa ed una ad alta frequenza con sistema automatico interno di misurazioni e con monitoraggio elettrocardiografico				
B.1.4.7	elettrocardiografo a 3 canali	se eseguito ecostress			
1	Ergometria:				
	poligrafo con monitor minimo 3 canali monitorati in continuo e 12 derivazioni visualizzabili; possibilità di stampa immediata di ecg 12 derivazioni				
B.1.4.9	sfigmomanometro mobile, con bracciali di varie dimensioni				
	cicloergometro a freno elettromagnetico (almeno 300 Watt di potenza) e/o pedana scorrevole (treadmill)				

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
	Elettrocardiografia Dinamica:				
B.1.4.11	analizzatore				
B.1.4.12	registratore/i				
B.1.4.13	elettrocardiografo a 3 canali				
	sistema di monitoraggio dell'ECG in telemetria con numero di canali in relazione al numero contemporaneo di pazienti.				

# **B1.5 - ATTIVITA' DI ENDOSCOPIA**

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUIS	ITI STRUTTURALI	- TF			
	Sala per endoscopia con spogliatoio per il paziente, servizio igienico dedicato adiacente accessibile ai disabili				
B.1.5.2	Locale/spazio dedicato all'osservazione				
	Locale/spazio adeguato per lavaggio ed alta disinfezione degli strumenti, dotato di lavello in acciaio inox fornito di acqua calda e fredda con rubinetteria non manuale	in alternativa procedura che regolamenti l'affidamento all'esterno o ad altro servizio interno			
REQUIS	ITI ORGANIZZATIVI				
	Dotazione di personale congrua al volume di attività. Deve essere presente almeno:				
	un medico appartenente alla disciplina inerente le attività svolte o disciplina equipollente per l'intero orario di accesso alle prestazioni				
	un'unità infermieristica per l'intero orario di accesso alle prestazioni				
	Il raggiungimento dell'alta disinfezione degli endoscopi e degli accessori deve essere periodicamente verificato ed i risultati registrati				
	Modalità codificate per gli interventi da attivare in caso di guasti o rotture improvvise delle apparecchiature durante l'esecuzione delle indagini diagnostiche				
	Registro delle prestazioni con indicazione di: orario di inizio della procedura, diagnosi, descrizione della procedura eseguita, eventuali tecniche di anestesia, sedazione, analgesia utilizzate, nominativo del professionista che ha eseguito l'indagine, eventuali complicanze, firma del medico che ha eseguito la procedura e dell'anestesista, per i dati di competenza, se effettuata sedazione profonda o anestesia generale				
	Referto da consegnare al paziente contenente: diagnosi, descrizione della prestazione eseguita, tipologia e dosi di anestetici o altri farmaci utilizzati, eventuali complicanze ed eventuali consigli terapeutici				
	Accesso regolamentato ad una sala radiologica idonea o disponibilità nella sala endoscopica delle risorse tecnologiche e professionali di diagnostica radiologica, secondo la normativa vigente ITI IMPIANTISTICI				
	Nella sala destinata all'endoscopia è presente un impianto di climatizzazione che garantisce i				
	seguenti parametri:				
	ricambi d'aria pari a 3 V/h				
	T = 20 – 26 °C				
	U% = 40 - 60%				
		in caso di sola endoscopia digestiva non è necessaria la filtrazione dell'aria con filtri assoluti			
		La classe di filtrazione elevata è necessaria esclusivamente nel caso di endoscopia toracica			
B.1.5.10.1	Continuità dell'alimentazione elettrica				
B.1.5.11		se non presente un sistema a ciclo chiuso: cappa aspirante per la protezione dai vapori nell'ambiente di pulizia-disinfezione degli endoscopi			
B.1.5.12	Nel caso in cui vengano eseguiti interventi in anestesia generale, il locale dove vengono				

			แงเล มา.ง
	temperatura interna invernale e estiva compresa tra 20-24°C		
	umidità relativa estiva e invernale compresa tra 40-60% ottenuta con vapore		
	ricambi aria/ora (aria esterna senza ricircolo) 15 v/h		
	filtraggio aria 99.97%		
B.1.5.1	Impianto di erogazione ossigeno e impianto prese vuoto. Se presente impianto gas anestetici deve essere presente impianto di aspirazione direttamente collegato alle apparecchiature di anestesia		
B.1.5.1	Stazioni di riduzione della pressione doppie per ogni gas medicale tali da assicurare un adeguato livello di affidabilità dell'impianto allarmi di segnalazione esaurimento gas medicali	Stazioni di riduzione della pressione doppie per ogni gas medicale solo nel caso in cui vengano eseguiti interventi in anestesia generale. Impianto di allarme sempre.	
EQUI	SITI TECNOLOGICI		
B.1.5.1	Dotazione di endoscopi, fonti di luce e accessori che consente il completamento delle indagini terapeutiche anche in caso di guasti o rotture improvvise		
B.1.5.1	Saturimetro digitale per sala endoscopica		
B.1.5.1	Lavaendoscopi o idonea attrezzatura per alta disinfezione		
B.1.5.1	In caso di procedure eseguite in sedazione profonda o in anestesia generale sono inoltre necessari:		
	monitor parametri vitali		
	aspiratori distinti per endoscopio e aspirazione bronchiale		
	apparecchiature per anestesia		
B.1.5.1	Carrello o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile ecc.) per la gestione dell'emergenza, comprendente farmaci e dispositivi medici idonei al tipo di utenze e attività,		
	tra cui: defibrillatore semiautomatico		
	dispositivi base per l'ossigenoterapia, la ventilazione, la gestione delle vie aeree, l'aspirazione		
	dispositivi per accesso venoso, infusione e somministrazione farmaci		
	farmaci di emergenza, con particolare riguardo a farmaci cardiologici		
	dispositivi per la medicazione e il controllo delle emorragie		
	monitor multiparametrico	il requisito è soddisfatto in presenza di cardiomonitor e il monitor non deve essere nel carrello ma nella struttura	
	sfigmomanometro	essere fier carrello fila fiella struttura	
	pulsossimetro		

# **B1.6 – RADIOTERAPIA**

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
DEULIS	Testo	Applivabilita	OI/INI	DOCCINICITIO	HOIL
	Area di attesa per i pazienti trattati				
B.1.6.2	Sala di simulazione				
B.1.6.3	Bunker di terapia				
B.1.6.4	Locali per la conformazione dei campi di irradiazione, contenzione e protezione dell'utente in corso di terapia, verifica dosimetrica				
B.1.6.5	Locale visita				
B.1.6.6	Locale per trattamenti farmacologici brevi, qualora effettuati				
B.1.6.7	Locale per la conservazione e manipolazione delle sostanze radioattive nel caso in cui vengano utilizzate				
B.1.6.8	Spogliatoi per gli utenti in relazione alle sale di terapia presenti e comunicanti con le stesse				
B.1.6.9	I locali e gli spazi devono possedere i requisiti previsti dalla normativa vigente in materia di radioprotezione				
REQUIS	SITI ORGANIZZATIVI				
B.1.6.10	Il personale sanitario deve essere adeguato alla tipologia ed al volume delle prestazioni erogate				
	in base alla normativa specifica del settore. Sono assicurati i seguenti standard minimi di personale:				
	un medico specialista in radioterapia o disciplina equipollente presente per l'intero orario di accesso alle prestazioni				
	un'unità infermieristica per l'intero orario di accesso alle prestazioni				
	tecnici sanitari di radiologia medica per l'intero orario di accesso alle prestazioni				
	deve essere disponibile un esperto in Fisica Medica				
B.1.6.11	E' previsto un sistema di Controllo di Qualità				
B.1.6.12	E' garantita, in caso di necessità, la possibilità di accesso ad un settore di degenza per l'assistenza dei pazienti trattati				
B.1.6.13	Se disponibile una sola unità di terapia è formalizzata la collaborazione con un altro servizio di radioterapia, in modo da garantire la continuità terapeutica in caso di guasto alle apparecchiature				

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUIS	ITI IMPIANTISTICI				
B.1.6.14	L'impianto di climatizzazione garantisce i seguenti parametri:				
	ricambi d'aria pari a 6 V/h	nei locali di cui ai punti: B.1.6.2, B.1.6.3, B.1.6.4, B.1.6.6, B.1.6.7.			
	T = 20 – 26 °C				
	U% = 40 - 60%				
REQUIS	ITI TECNOLOGICI				
B.1.6.15	Simulatore per radioterapia ovvero la piena disponibilità di una diagnostica radiologica (convenzionale o computerizzata) dedicata alla definizione tecnica e pianificazione dei trattamenti				
B.1.6.16	Unità di terapia a fasci collimati (telecobalto terapia, acceleratore lineare)				
B.1.6.17	Attrezzatura per la valutazione della dose singola e dei relativi tempi di trattamento				
B.1.6.18	Apparecchiature per il controllo dosimetrico clinico				

### **B1.7 - ATTIVITA' DI CHIRURGIA AMBULATORIALE**

Sono distinte due tipologie:

a. chirurgia a complessità ed invasività maggiore (chirurgia ambulatoriale complessa o avanzata) che corrisponde a procedure chirurgiche precedentemente eseguite in regime di Day Surgery e che l'evoluzione della tecnica chirurgica e delle tecnologiche consentono di eseguire ambulatorialmente, che richiedono una breve permanenza post-intervento e, nelle prime fasi, una maggiore assistenza. Possono prevedere l'impianto di materiale protesico o di dispositivi. Gli interventi chirurgici e le procedure invasive rientranti in tale tipologia sono definite dalla normativa regionale

b. chirurgia a complessità minore che corrisponde alla esecuzione di interventi chirurgici e procedure diagnostiche e/o terapeutiche invasive, senza ricovero, effettuate in anestesia topica o per infiltrazione (associate o meno a sedazione non profonda), che consentono al paziente autonomia motoria e piena vigilanza in breve tempo dopo la conclusione dell'intervento e non necessitano di assistenza continuativa post-intervento.

Per radiologia si intende tutta la diagnostica per immagini relativa a RX, TC, RM ed ecografia non complementare all'attività clinica con refertazione per terzi.

La radiologia a domicilio può essere effettuata solo da strutture autorizzate nella disciplina di radiodiagnostica in ambito regionale.

La Radiologia Interventistica (RI) è la parte chirurgica della Radiologia che prevede manovre e interventi invasivi eseguiti sotto guida radiologica e in tale ambito limitati alla bassa complessità su strutture anatomiche superficiali.

- La radiologia interventistica può essere distinta in:
- 1) Radiologia diagnostica invasiva
- 2) Radiologia interventistica extravascolare
- 3) Radiologia interventistica vascolare
- 4) Radiologia interventistica oncologica

Le prestazioni 2,3,4 possono essere combinate in relazione alla casistica. Le attività di RI vengono distinte in tre tipologie funzionali di articolazioni organizzative: livello 1, livello 2, livello 3.Le procedure eseguibili in ciascun livello sono definite dalla normativa regionale

Nelle strutture B1.7 possono essere eseguite prestazioni di RI di livello 1 e 2

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
≀EQUISIT	I STRUTTURALI				
B.1.7.1	Spazio adibito a spogliatoio per il personale sanitario separato dal locale chirurgico				
B.1.7.2	Spazio per la preparazione del personale sanitario all'atto chirurgico	anche all'interno del locale chirurgico			
B.1.7.3	Spazio-spogliatoio per il paziente				
B.1.7.4	Locale chirurgico				
B.1.7.5	Spazio di sosta per i pazienti che hanno subito l'intervento	può essere individuato all'interno del locale visita			
	Deposito materiali sterili e strumentario chirurgico costituito da: armadio lavabile per la rimessa dei t chirurgici e per la conservazione del materiale sterilizzato, mantenuto in adatte confezioni o cestelli metal armadio lavabile per farmaci e materiale monouso				
B.1.7.7	Locale, anche non contiguo, adibito a studio medico per visita o medicazione				
	Spazio per la sterilizzazione anche all'interno del locale chirurgico ed in comune con lo spazio pe preparazione del personale sanitario all'atto chirurgico	r la se non affidata all'esterno			
	Superfici ignifughe, resistenti al lavaggio e alla disinfezione, lisce e non scanalate, con raccordo arrotondat pavimento. Pavimento resistente agli agenti chimici e fisici, levigato, antisdrucciolo	o al			
≀EQUISIT	I ORGANIZZATIVI	+			
	Scheda clinica ambulatoriale che contiene: diagnosi, eventuali esami eseguiti, descrizione condizioni cliniche prestazioni effettuate, prescrizioni terapeutiche	e, le per la radiologia interventistica può essere sostituita dal referto radiologico purché riporti quanto indicato			
	Registro chirurgico che riporta: diagnosi, descrizione dell'intervento eseguito, eventuali tecniche di aneste e/o analgesia utilizzate, nominativi del/degli operatori, ora d'inizio e fine dell'intervento, decorso clinic intraoperatorio, eventuali complicanze. il registro è sottoscritto dal medico responsabile dell'ambulatori ciascun intervento è firmato dal chirurgo che lo ha effettuato	purché riporti quanto indicato			
B.1.7.12	Modalità codificate per la redazione della relazione destinata al medico curante con indicazione della diagn descrizione dell'intervento, tipo e quantità di anestetici ed altri farmaci utilizzati, eventuali complicanze relazione viene consegnata al paziente al termine della prestazione				
	Dotazione di personale congrua al volume di attività. Deve essere presente almeno:				

lista				
Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
un medico appartenente alla disciplina inerente l'attività svolta o disciplina equipollente				
un'unità infermieristica per l'intero orario di accesso alle prestazioni				
REQUISITI IMPIANTISTICI				
B.1.7.14 Nel locale chirurgico è presente un impianto di climatizzazione che garantisce i seguenti parametri:				
ricambi d'aria pari a 3 V/h	se eseguiti interventi in anestesia generale ricambi aria/ora (aria esterna senza ricircolo) 15 v/h			
T = 20 – 26 °C	se eseguiti interventi in anestesia generale temperatura interna invernale e estiva compresa tra 20-24°C			
U% = 40 - 60%	se eseguiti interventi in anestesia generale umidità relativa estiva e invernale compresa tra 40-60% ottenuta con vapore			
classe dei filtri > 10-11 (95-99,97%)	se eseguiti interventi in anestesia generale filtraggio aria 99.97%			
B.1.7.15 Continuità dell'alimentazione elettrica				
B.1.7.16 Lo spazio riservato alla preparazione del personale è dotato di lavello per il lavaggio delle mani, con rubinetteria non manuale e dispensatore di detergenti e, ove richiesto, fornito dei materiali per l'antisepsi chirurgica delle mani e degli avambracci				
REQUISITI TECNOLOGICI				
B.1.7.17 Strumentario monouso o in acciaio inossidabile o in leghe o in metalli non ossidabili				
B.1.7.18 Arredi in acciaio inossidabile o materiali che offrano analoghe garanzie ai fini della sanificazione e della normativa antincendio	3			
B.1.7.19 In ogni locale chirurgico sono presenti:				
lettino chirurgico	lettino radiotrasparente in caso di impiego di radiazioni ionizzanti			
strumentario specifico				
aspiratore chirurgico con relativi sondini				
lampada scialitica				

Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE	
tavolino servitore					
supporto per contenitore di rifiuti chirurgici					
CHIRURGIA AMBULATORIALE COMPLESSA O AVANZATA					
REQUISITI STRUTTURALI					
B.1.7.21 II blocco operatorio può essere dotato di una sola sala					
Ambienti dedicati all'assistenza post intervento in caso di procedure che nelle prime fasi richiedono maggiore assistenza, dotati di poltrone multifunzionali con spazi che garantiscano le manovre di primo soccorso					
B.1.7.23 Spazio attesa					
B.1.7.24 Spazio registrazione archivio					
B.1.7.25 Filtro sala operatoria					
B.1.7.26 Sale operatorie di cui almeno una sala operatoria con superficie non inferiore a mq. 25 e le altre non inferiore mq.20	a				
B.1.7.27 Le superfici delle sale sono ignifughe, resistenti al lavaggio ed alla disinfezione, lisce e non scanalate, co	n				
B.1.7.28 II pavimento è resistente agli agenti chimici e fisici, levigato e antisdrucciolo					
B.1.7.29 Zona preparazione personale di sala					
B.1.7.30 Zona preparazione paziente					
B.1.7.31 Zona assistenza post operatoria					
B.1.7.32 Deposito materiali sterili e strumentario chirurgico	deposito o armadio che può essere presente presso il comparto operatorio nel rispetto della sicurezza dei processi e preferibilmente al di fuori della sala				
B.1.7.33 Locali/aree di lavoro per le attività non di assistenza diretta					
B.1.7.34 Locale per visita, medicazioni, indagini strumentali, dotato di lavabo con comandi non manuali	anche non contiguo				
B.1.7.35 Servizi igienici pazienti distinti dal personale					
B.1.7.36 Servizi igienici personale					
B.1.7.37 Un locale/spazio per il deposito del materiale pulito					
B.1.7.38 Locale per il materiale sporco, dotato di attrezzature per l'eliminazione prodotti monouso per l'evacuazione					
REQUISITI ORGANIZZATIVI					
B.1.7.22 Dotazione di personale congrua al volume di attività. Deve essere presente almeno:					
un medico appartenente alla disciplina specifica dell'attività o disciplina equipollente					
		l	-1	1	

	·	IIsta B1.7			
	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
	un medico specializzato in anestesia e rianimazione che assicura la valutazione e la preparazione dell'intervento, la presenza per tutta la durata dell'intervento, anche se condotto in sedazione endovenosa, il controllo post-operatorio fino al pieno recupero della coscienza dell'operato ed alla conclusione della sua permanenza in sala operatoria	per gli interventi in anestesia topica o locale per infiltrazione è sufficiente un anestesista rianimatore immediatamente disponibile presente nella struttura			
	una figura infermieristica e un OSS				
	un tecnico sanitario di radiologia medica	nel caso in cui vengano effettuate prestazioni di radiologia interventistica			
B.1.7.23	Nella documentazione sanitaria devono essere riportate: la tecnica di anestesia impiegata, il tipo e le dosi dei farmaci utilizzati, l'ora di inizio e l'ora di completamento dell'intervento, il decorso clinico intraoperatorio, le eventuali complicanze, indicazione dell'ora in cui il paziente può essere dimesso con firma in calce del chirurgo e dell'anestesista. Sono presenti la scheda anestesiologica e la scheda di monitoraggio post-operatorio del paziente	per la radiologia interventistica può essere sostituita dal referto radiologico			
B.1.7.24	Devono essere fornita al paziente al momento della dimissione la relazione clinica che contiene le indicazioni per la reperibilità medica nell'arco delle 24 ore ed i contatti con struttura organizzativa di riferimento nelle successive 24 ore	per la radiologia interventistica può essere sostituita dal referto radiologico			
REQUISI	I IMPIANTISTICI				
B.1.7.25	Nel locale chirurgico è presente un impianto di climatizzazione che garantisce i seguenti parametri:				
	ricambi d'aria pari a 3 V/h	se eseguiti interventi in anestesia generale ricambi aria/ora (aria esterna senza ricircolo) 15 v/h			
	T = 20 - 26 °C	se eseguiti interventi in anestesia generale temperatura interna invernale e estiva compresa tra 20-24°C			
	U% = 40 - 60%	se eseguiti interventi in anestesia generale umidità relativa estiva e invernale compresa tra 40-60% ottenuta con vapore			
	classe dei filtri > 10-11 (95-99,97%)	se eseguiti interventi in anestesia generale filtraggio aria 99.97%			
B.1.7.25	Continuità dell'alimentazione elettrica				
B.1.7.26	Lo spazio riservato alla preparazione del personale è dotato di lavello per il lavaggio delle mani, con rubinetteria non manuale e dispensatore di detergenti e, ove richiesto, fornito dei materiali per l'antisepsi chirurgica delle mani e degli avambracci				
REQUISI	TI TECNOLOGICI	1			
B.1.7.27	Carrelli per la gestione terapia				
B.1.7.28	Carrello per la gestione delle medicazioni con eventuale strumentario chirurgico				
B.1.7.29	Letti articolati ad altezza variabile, accessibili da ogni lato o poltrone multifunzionali con spazi che consentano manovre di primo soccorso				
B.1.7.30	Adeguate attrezzature per mobilizzazione/mobilità (MMP/MMC) compresi gli ausili tecnici per la mobilità (corrimano, deambulatori) e trasporto dei pazienti in relazione alle caratteristiche della casistica trattata				

			lista D			
	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE	
	Dispositivi antidecubito (anche in service) in relazione alle caratteristiche della casistica trattata e relative procedure di sanificazione eccetto il caso di fornitura esterna comprensiva del servizio					
B.1.7.32	Elettrocardiografo					
B.1.7.33	Pompe volumetriche peristaltiche e pompe a siringa	in relazione alle caratteristiche dell'attività				
B.1.7.34	Aspiratore per bronco-aspirazioni (se non presente aspirazione centralizzata)					
B.1.7.35	Monitor multiparametrico portatili					
I	Per ogni sala operatoria:					
B.1.7.36	tavolo operatorio	tavolo angiografico radiotrasparente per la sala angiografica				
	apparecchio per anestesia con sistema di evacuazione dei gas, dotato anche di spirometro e di monitoraggio della concentrazione di ossigeno, respiratore automatico dotato anche di allarme per deconnessione paziente					
B.1.7.38	monitor per la rilevazione dei parametri vitali					
B.1.7.39	elettrobisturi (quando necessario)					
B.1.7.40	aspiratori distinti chirurgici e per broncoaspirazione					
B.1.7.41	lampada scialitica					
B.1.7.42	sistemi per la visione delle immagini					
B.1.7.43	strumentazione adeguata					
B.1.7.44	carrello di anestesia					
I	Per ogni gruppo operatorio:					
B.1.7.45	frigoriferi per la conservazione di farmaci					
B.1.7.46	disponibilità di amplificatori di brillanza, quando necessario	non necessaria per la sala angiografica				
B.1.7.47	Monitor-defibrillatore con funzione di pacing e cardioversione con piastre idonee al tipo di utenza	. 5				
9	Carrello mobile per la gestione delle emergenze, comprendente: dispositivi per l'ossigenoterapia, la ventilazione, la gestione avanzata delle vie aeree (comprese le vie aeree difficili), l'aspirazione, dispositivi per accesso venoso (anche centrale), infusione e somministrazione farmaci, farmaci di emergenza secondo standard ACLS/ALS, dispositivi per la medicazione e il controllo delle emorragie					
I	Per zona risveglio:					
B.1.7.49	apparecchiatura per ventilazione assistita					
B.1.7.50	aspiratore per broncoaspirazione					

#### **B1.8 - ATTIVITA' DI DIALISI**

Sono previste tre tipologie di servizio: a) ambulatorio intraospedaliero ad elevata assistenza rivolto a pazienti uremici cronici complessi, ad alto rischio, instabili e stabili b) ambulatorio extra-ospedaliero ad assistenza decentrata (CAD) rivolto a pazienti uremici cronici complessi, instabili c) ambulatorio extra-ospedaliero ad assistenza limitata (CAL) rivolto a pazienti uremici cronici, stabilizzati

Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
EQUISITI STRUTTURALI				
Locale apposito con attrezzature dedicate al trattamento dialitico in isolamento, cor spogliatoi e servizi dedicati	almeno uno è presente in ambulatorio di dialisi nell'ambito territoriale di competenza della ex azienda sanitaria . in questo caso deve essere previsto apposito protocollo per la gestione dei rapporti			
B.1.8.2 Locale separato per visite e manovre di medicazione				
B.1.8.3 Locale di almeno un posto letto per appoggio momentaneo del paziente	anche non dedicato			
B.1.8.4 Locale per stoccaggio e riparazione attrezzature dialitiche				
B.1.8.5 Locale per impianto di preparazione dell'acqua e stoccaggio sterilizzanti chimici				
B.1.8.6 Postazioni dialisi disposte in modo da permettere accesso agevole su tre lati ed ur continuo controllo visivo da parte del personale addetto				
B.1.8.7 Un locale attrezzato per la dialisi peritoneale ospedaliera estemporanea	se la struttura eroga prestazioni di dialisi peritoneale Valido per struttura ospedaliera dando evidenza del flusso assistenziale. Finalizzato ad assicurare il trattamento dialitico peritoneale per pazienti già in trattamento peritoneale che vengono ricoverati in ospedali dove non è presente la dialisi peritoneale per evitare lo shift sull'emodialisi.			
B.1.8.8 Un locale per addestramento del paziente alla dialisi domiciliare	se la struttura eroga prestazioni di dialisi peritoneale Per le aziende sanitarie pubbliche comunque presente in ambito aziendale			
B.1.8.9 Spogliatoio per pazienti se non utilizzabile quello della dialisi	se la struttura eroga prestazioni di dialisi peritoneale			
B.1.8.10 Stanza attrezzata per il trattamento di pazienti con insufficienza renale acuta	per la struttura di tipo a			
EQUISITI ORGANIZZATIVI				
B.1.8.11 Dotazione di personale congrua al volume di attività ed ai picchi di accesso. Deve essere assicurato:				
personale infermieristico con rapporto 1:3 pazienti in dialisi				
presenza del nefrologo durante le ore di trattamento	solo per la tipologie c non è necessaria la presenza costante del medico, il nefrologo deve essere però consultabile e devono essere presenti procedure per la gestione delle emergenze urgenze			
B.1.8.11 Deve essere garantita la realizzazione degli accessi vascolari e peritoneali nelle sale chirurgiche dei centri ospedalieri di riferimento, anche avvalendosi di collaborazion esterne attraverso appositi protocolli				
B.1.8.12 Modalità standardizzate di disinfezione delle attrezzature, dell'impianto di trattamento e del circuito di distribuzione e tracciabilità dei controlli chimici e batteriologic dell'acqua per dialisi				
EQUISITI IMPIANTISTICI				

				nota 2	
	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
	La sala è dotata di un sistema di condizionamento ambientale che garantisce un adeguato comfort	dove non siano presente areazione e illuminazione naturale occorre garantire un ricambio d'aria di almeno 2 vol/h e U% tra 40 e 60%.			
B.1.8.14	Continuità dell'alimentazione elettrica				
REQUIS	ITI TECNOLOGICI				
B.1.8.15	Letto o poltrona bilancia per posto dialisi				
B.1.8.16	Un preparatore singolo automatico per posto dialisi, in single pass, provvisto di modulo per ultrafiltrazione controllata e delle normali sicurezze per monitor da dialisi				
B.1.8.17	Impianto di trattamento dell'acqua con demineralizzatore o con osmosi inversa				

# **B1.9 - ATTIVITA' DI MEDICINA FISICA E RIABILITAZIONE**

Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUISITI STRUTTURALI				
B.1.9.1 Locali per l'effettuazione di prestazioni sia individuali che di gruppo, se previste, adeguati allo svolgimento delle attività				
B.1.9.2 Box per attività di terapia fisica e strumentale e manipolazioni articolari				
REQUISITI ORGANIZZATIVI				
B.1.9.3 Dotazione di personale congrua al volume di attività. Deve essere presente almeno:				
un fisiatra o un medico appartenente alla disciplina inerente l'attività riabilitativa svolta nel presidio limitatamente alle discipline di cardiologia, malattie dell'apparato respiratorio, neurologia e ortopedia e traumatologia o discipline equipollenti				
un professionista sanitario della riabilitazione, in possesso dei requisiti professionali inerenti la tipologia delle attività erogate nel presidio, per l'intero orario in cui viene svolta l'attività riabilitativa				
REQUISITI TECNOLOGICI				
B.1.9.4 Attrezzature, risorse tecnologiche e dispositivi medici necessari allo svolgimento delle varie tipologie di prestazioni erogate per attività individuali e di gruppo				
B.1.9.5 Attrezzature elettromedicali per la terapia fisica e strumentale di supporto e complemento all'esercizio terapeutico				

# **B1.10 – ODONTOIATRIA**

Se eseguite prestazioni di chirurgia ambulatoriale devono essere previsti anche i requisiti indicati in B.1.7

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUISITI	STRUTTURALI				
B.1.10.1	Locale/spazio per la decontaminazione/ disinfezione/ sterilizzazione degli strumenti e delle attrezzature, separato dal locale prestazioni e collocato in maniera adeguata rispetto alle funzioni, di superficie non inferiore a 2 mq				
	Locale/spazio deposito rifiuti speciali separato dal locale prestazioni e posto in modo che non sia di passaggio per altri locali, con areazione ed illuminazione naturale o, in mancanza, adeguato sistema di estrazione dell'aria				
B.1.10.3	Locale/spazio per la conservazione in sicurezza dei materiali utilizzati				
REQUISITI	ORGANIZZATIVI				
B.1.10.4	Deve essere garantita una unità infermieristica	non obbligatorio per le prestazioni a bassa invasività. L'assistenza odontoiatrica può essere svolta da figure professionali con competenze specifiche.			
REQUISITI	IMPIANTISTICI				
	Per il locale/spazio decontaminazione/disinfezione/sterilizzazione dello strumentario:				
B.1.10.5	piano di lavoro per la fase "sporco"				
B.1.10.6	vasca di decontaminazione				
B.1.10.7	vasca per la sterilizzazione a freddo				
B.1.10.8	lavello dotato di comando di erogazione acqua non manuale				
B.1.10.9	vasca a ultrasuoni o lava ferri che garantisca il raggiungimento di almeno 60°	se non affidato all'esterno			
B.1.10.10	piano di lavoro per la fase "pulito"				
B.1.10.11	termosigillatrice	se non utilizzate buste auto-sigillanti			
B.1.10.12	autoclave tipo B con pompa per il vuoto frazionato conforme alle norme UNI EN preferibilmente dotata di stampante	se non affidato all'esterno			
REQUISITI	TECNOLOGICI				
B.1.10.13	"Riunito" odontoiatrico conforme alla normativa CE provvisto di:				
	manipoli per turbina e micromotore in numero adeguato rispetto al carico di lavoro giornaliero al fine di garantire l'utilizzo sterile per ogni paziente e comunque dovranno essere disponibili almeno due set per ogni operatore				
	Impianto di aspirazione chirurgica ad alta velocità con espulsione all'esterno				
	Impianto di produzione aria compressa				

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
B.1.10.14	Strumentario per visite in quantità adeguata al carico di lavoro giornaliero, stoccato				
	in confezioni sterili e conservato in modo adeguato a garantire il mantenimento delle condizioni di sterilità				
B.1.10.15	Frigorifero, anche di tipo commerciale comune, per la conservazione dei componenti protesici e per i medicinali, dotato di termometro digitale a lettura				
B.1.10.16	Mobile per la conservazione del materiale già sottoposto a sterilizzazione e mantenuto in adatte confezioni o cestelli metallici				
B.1.10.17	Mobile per lo stoccaggio del materiale d'uso non sterile				
B.1.10.18	Mobile per lo stoccaggio di farmaci e materiale sterile monouso in confezione industriale (materiale da sutura, strumenti chirurgici monouso)				
B.1.10.19	Apparecchiature di radiodiagnostica per uso odontoiatrico				

#### **B1.11 - ATTIVITA' DI PROCREAZIONE MEDICALMENTE ASSISTITA**

Sono individuati tre livelli di intervento di PMA distinti per complessità crescente:

LIVELLO 1 (specialistica ambulatoriale) non comporta il ricorso a interventi chirurgici né a procedure invasive e prevede l'effettuazione di tecniche di inseminazione in cicli naturali o con induzione della crescita follicolare multipla ed eventualmente la crioconservazione degli spermatozoi

LIVELLO 2 (chirurgia ambulatoriale) prevede interventi e procedure invasive, senza il ricorso ad anestesia generale, per l'effettuazione, oltre a quanto indicato per il livello 1, di prelievo ovocitario ecoguidato e fecondazione in vitro con trasferimento in utero degli embrioni, prelievo degli spermatozoi dal tratto genitale maschile (prelievo percutaneo o biopsia testicolare ed iniezione intracitoplasmatica), sistema di crioconervazione/criopreservazione di gameti femminili e emaschili e di embrioni, banca di gameti ed embrioni

LIVELLO 3 (chirurgia ambulatoriale) che prevede l'utilizzo di procedure invasive con ricorso ad analgo-sedazione (cosciente e non) in respiro spontaneo ed assistito con ventilatore polmonare per l'effettuazione, oltre a quanto previsto per i livelli 1 e 2, del transfer di gameti o embrioni per via laparoscopica e/o biopsia embrionale e diagnosi genetica preimpianto e/o preservazione del tessuto ovarico.

Per i LIVELLI 2 e 3 i requisiti specifici per la PMA integrano i requisiti richiesti per la chirurgia ambulatoriale (B1.7)

Testo	<b>Applicabilità</b>	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
EQUISITI STRUTTURALI				
LIVELLO 1				
B.1.11.1 Locale all'interno della struttura di PMA, distinto dalle attività ambulatoriali ma attiguo o contiguo, per la preparazione del liquido seminale				
LIVELLO 2 e 3				
Zona preparazione personale addetto costituita da:				
B.1.11.2 uno spazio adibito a spogliatoio per il personale addetto, separato dal locale chirurgico				
B.1.11.3 servizi igienici per il personale				
B.1.11.4 locale chirurgico				
B.1.11.5 Spazio-spogliatoio per il paziente, separato dal locale chirurgico				
B.1.11.6 Zona sosta per i pazienti post-intervento				
B.1.11.7 Deposito di materiale sterile e strumentario chirurgico con armadio lavabile per la rimessa dei ferri chirurgici e per la conservazione del materiale sterilizzato mantenuto in adatte confezioni o cestelli metallici ed armadio lavabile per la rimessa dei farmaci e del materiale monouso				
B.1.11.8 Locale per visita o medicazione	anche non contiguo			
	anche all'interno del locale chirurgico in comune con lo spazio per la preparazione del personale sanitario all'atto chirurgico			
B.1.11.10 Locale per l'esecuzione dei tempi biologici relativi alla seminologia				
Locale separato per effettuazione tempi biologici relativi alla processazione gameti femminili e maschili ed embriologia, attiguo o contiguo al locale chirurgico, con adeguato sistema di condizionamento e filtrazione aria				
Locale per crioconservazione dei gameti femminili e maschili, embrioni, tessuto ovarico o testicolare con caratteristiche conformi a quanto previsto dalle linee guida CNT				
Spazio dedicato alla biopsia embrionaria per diagnosi genetica preimpianto	per il Livello 3			
Tutte le superfici devono essere ignifughe, resistenti al lavaggio e alla disinfezione, lisce e non scanalate, con raccordo arrotondato al pavimento. Il pavimento è resistente agli agenti chimici e fisici, levigato ed antisdrucciolo				
EQUISITI ORGANIZZATIVI				
B.1.11.15 II centro fornisce agli utenti documentazione informativa che indica modalità delle procedure, percentuali di successo, possibili rischi, effetti collaterali				
B.1.11.16  Deve essere identificato un medico specialista in ginecologia responsabile della struttura nel rispetto delle indicazioni vigenti				

	Per strutture che effettuano interventi di LIVELLO 1		
B.1.11.17	Dotazione di personale congrua al volume di attività. Deve essere presente almeno:		
	un medico specializzato in ginecologia o disciplina equipollente dedicato od impegno prevalente		
	un medico specializzato in endocrinologia o urologia o discipline equipollenti con comprovata esperienza andrologica		
	un biologo o biotecnologo con documentata esperienza formativa e di training di almeno due anni nell'ambito delle tecniche di PMA		
	disponibilità di consulenza psicologica, genetica e endocrinologica		
	E' garantita almeno la presenza di un'unità infermieristica o ostetrica per l'intero orario di accesso alle prestazioni		
	LIVELLO 2 (oltre a quanto previsto per il LIVELLO 1)		
	Dotazione di personale congrua al numero di cicli annui sia per personale di assistenza che per la dirigenza medica		
	LIVELLO 3 (oltre a quanto previsto per il LIVELLO 2)		
	Dotazione di personale congrua al numero di cicli annui sia per personale di assistenza che per la dirigenza medica, deve essere assicurato:		
	biologo o biotecnoloigo con competenze specifiche in biopsia embrionaria per diagnosi genetica per l'esecuzione di procedure di diagnosi pre-impianto è necessaria una formazione specifica documentata		
REQUIS	ITI IMPIANTISTICI		
	Il locale laboratorio e il locale chirurgico sono serviti:		
B.1.11.21	da gruppo elettrogeno		
B.1.11.22	Continuità dell'alimentazione elettrica		
	LIVELLO 3		
	Nel locale chirurgico è presente un impianto di climatizzazione che garantisce i seguenti parametri:		
	temperatura interna invernale e estiva compresa fra 20-24 °C		
	umidità relativa estiva ed invernale compresa fra 40-60% ottenuta con vapore		
	ricambi aria/ora (aria esterna senza ricircolo) 15 v/h		
	filtraggio aria 99.97 %		
	Impianto di gas medicali ed impianto di aspirazione di gas anestetici direttamente collegato alle apparecchiature di anestesia		
B.1.11.25	Disponibilità di acqua di raffreddamento per apparecchi laser, quando necessario		
	Stazioni di riduzione della pressione per il locale chirurgico, doppie per ogni gas medicale tecnico tali da garantire un adeguato livello di affidabilità		
B.1.11.27	Impianto di allarme per la segnalazione esaurimento gas medicali		
B.1.11.28	Per il locale laboratorio l'impianto di climatizzazione rispetta i parametri indicati in B1.1		
Į.	ITI TECNOLOGICI		
REQUIS			
	LIVELLO 1		

B.1.11.30 termostato		
B.1.11.31 centrifuga		
B.1.11.32 microscopio ottico a contrasto di fase		
B.1.11.33 pipettatrice		
B.1.11.34 ecografo con sonda vaginale		
B.1.11.35 apparecchio per dosaggio ormonali	in alternativa è garantito il collegamento funzionale con un laboratorio di riferimento	
B.1.11.36 attrezzatura per valutazione e preparazione del liquido seminale		
B.1.11.37 frigorifero di tipo sanitario		
LIVELLO 2 (oltre a quanto previsto per il LIVELLO 1)		
In aggiunta a quanto indicato in B1.7 sono presenti:		
B.1.11.38 incubatori in rapporto ai volumi di attività ed alla tipologia di incubatore	se vengono eseguite procedure di diagnosi preimpianto deve essere previsto un incubatore o un'area di coltura dedicata	
B.1.11.39 stereomicroscopio		
B.1.11.40 invertoscopio con applicato micromanipolatore		
B.1.11.41 strumentario per prelievo ovociti		
B.1.11.42 strumentario chirurgico per prelievo di spermatozoi	se eseguito prelievo percutaneo o biopsia testicolare	
B.1.11.43 cappe a flusso laminare di classe A con prestazioni conformi alle indicazioni GMP		
LIVELLO 3 (oltre a quanto previsto per il LIVELLO 2)		
B.1.11.44 Attrezzatura completa per laparoscopia	qualora il centro effettui questa procedura	
B.1.11.45 Attrezzatura per biopsia embrionaria per diagnostica genetica		
B.1.11.46 Per la sala criobiologica deve essere assicurata la dotazione prevista dalle linee guida CNT		

#### **B1.12 – MEDICINA DELLO SPORT**

a. ambulatori per attività specialistica diffusa nel territorio anche in collegamento con altre istituzioni sanitarie e sociali (distretti socio-sanitari, medicina di base, servizi sociali, ecc.); esame delle condizioni di rischio e valutazione degli effetti prodotti su soggetti che praticano attività sportiva; azioni di orientamento e correzione, terapia ed indirizzo alla riabilitazione per danni derivanti dalla pratica sportiva, accertamenti diagnostici, anche con manovre complesse, e prestazioni specialistiche finalizzati all'accertamento di idoneità alla pratica sportiva agonistica, che richiedono l'utilizzo di strumentazioni specifiche e l'apporto di altri specialisti

b. ambulatori che oltre alle attività sopraelencate possono svolgere valutazione funzionale di soggetti che svolgono attività sportiva; valutazione all'indirizzo e al recupero funzionale di soggetti affetti da varie patologie, che possono tratte beneficio da pratiche sportive

Le strutture che rilasciano certificazioni non agostiniche devono soddisfare i requisiti generali A e B Testo **Applicabilità** SI/NP **DOCUMENTO** NOTE REQUISITI STRUTTURALI B.12.1 Almeno due locali contigui per attività diagnostiche e strumentali B.12.2 La sala per l'esecuzione delle prestazioni deve essere di dimensioni adequate a consentire il facile accesso ad almeno 2 operatori ed agevolarne il movimento in casi di manovre rianimatorie REQUISITI ORGANIZZATIVI B.12.3 Medico specialista in medicina dello sport o disciplina equipollente B.12.4 Assistenza infermieristica e tecnico-assistenziale, adequatamente documentata, in relazione alle necessità del paziente B.12.5 Esiste un documento che definisce la tipologia dei soggetti e le manovre diagnostiche che richiedono la presenza di personale infermieristico e tecnico-assistenziale, rispettando i requisiti specifici previsti nelle sezioni di pertinenza B.12.6 E' garantita la consulenza specialistica in: cardiologia, neurologia, ortopedia, otorinolaringoiatria, oftalmologia B.12.7 Modalità codificate per l'esecuzione delle prestazioni specialistiche e attività diagnostiche non effettuate direttamente nella struttura limitatamente a: prestazioni ORL in cabina silente. EEG. diagnostica chimico-clinica, prova da sforzo per la misurazione degli scambi gassosi e la determinazione del consumo di ossigeno B.12.8 Protocolli di collaborazione con idonee strutture specialistiche esterne o studi medici per le prestazioni specialistiche e diagnostiche non effettuate direttamente B.12.9 Protocolli d'intesa con le società sportive del territorio di competenza per la programmazione delle attività di certificazione REQUISITI TECNOLOGICI Dotazioni minime: B.12.10 elettrocardiografo con almeno 3 canali dotato di monitor B.12.11 spirografo con boccagli monouso B.12.12 bilancia B.12.13 altimetro B.12.14 gradino per I.R.I (30 - 40 - 50 cm) B.12.15 ottotipo luminoso

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
B.12.16	cicloergometro almeno a freno elettromagnetico				
B.12.17	ergometro a manovella o a rullo per disabili		-		
B.12.18	metronomo				
B.12.19	semaforo per accertamento del senso cromatico		no-phononomonomonomonomo		
	elettrocardiografo a 6 tracce con monitor idoneo anche alla registrazione di prove da sforzo massimali				
B.12.21	elettrocardiografo per elettrocardiografia dinamica completo di registratori e lettore				
B.12.22	ecocardiografo con sistema doppler				
B.12.23	holter pressorio.		900		
	Per le strutture di tipo b oltre a quanto previsto per le strutture di tipo a:				
	sistema di prova da sforzo per la misurazione degli scambi gassosi e la determinazione del consumo di ossigeno o protocollo di collaborazione con struttura specialistica esterna				
B.12.25	Tread - mill e cicloergometro				
B.12.26	analizzatore rapido di lattacidemia su prelievo di sangue capillare				
B.12.27	analizzatore rapido di glicemia su prelievo di sangue capillare				
B.12.28	sistema di valutazione della percentuale di grasso corporeo				
B.12.29	Dotazioni strumentali specifiche per le consulenze specialistiche se eseguite nella stessa sede				
	Carrello o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile ecc.) per la gestione dell'emergenza, comprendente farmaci e dispositivi medici idonei al tipo di utenza e attività, tra cui:				
	defibrillatore semiautomatico				
	dispositivi base per l'ossigenoterapia, la ventilazione, la gestione delle vie aeree, l'aspirazione				
	dispositivi per accesso venoso, infusione e somministrazione farmaci				
	farmaci di emergenza, con particolare riguardo a farmaci cardiologici				
	dispositivi per la medicazione e il controllo delle emorragie				
	monitor multiparametrico	il requisito è soddisfatto in presenza di cardiomonitor e il monitor non deve essere nel carrello ma nella struttura			
	sfigmomanometro		100		
	pulsossimetro				

# **B1.13 – STRUTTURE DI GENETICA MEDICA**

Il servizio è funzionalmente collegato al Laboratorio di Genetica Medica in un Servizio integrato di Genetica Medica

#### Servizio Clinico di Genetica Medica – B1.13b

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUIS	ITI STRUTTURALI				
B.1.13b.1	Locale visita con aree funzionali distinte per visite pediatriche e degli adulti				
B.1.13b.2	Locale adibito a consultorio genetico in prossimità dell'ambulatorio arredato per favorire la comunicazione e consentire l'attività di educazione sanitaria rivolta al singolo e/o alla famiglie, di dimensioni sufficienti ad accogliere un nucleo familiare di 4-5 persone oltre agli operatori				
B.1.13b.3	Locale prelievi	in comune/condiviso con altri servizi ambulatoriali o laboratoristici			
B.1.13b.4	Spazio/locale per le attività amministrative	in comune/condiviso con altri servizi ambulatoriali o laboratoristici			
B.1.13b.5	Spazio/locale per l'archivio	in comune/condiviso con altri servizi ambulatoriali o laboratoristici			
REQUIS	ITI TECNOLOGICI				
B.1.13b.6	Attrezzature per valutazione auxologica e antropometrica in età pediatrica e adulta				
B.1.13b.7	Attrezzatura per l'acquisizione di immagini				
REQUIS	ITI ORGANIZZATIVI				
B.1.13b.8	Dotazione di personale congrua al volume di attività. Deve essere presente:				
	personale medico dedicato in possesso di specializzazione in genetica medica				
	personale infermieristico				
	disponibilità dello psicologo per la comunicazione e gestione del paziente almeno nella consulenza per patologie oncologiche, malattie genetiche ad esordio tardivo e, ove necessario, nei casi di diagnosi prenatale patologica				
	disponibilità di un mediatore linguistico culturale per la consulenza genetica rivolta alla popolazione straniera delle etnie più frequenti				
B.1.13b.9	E' assicurato l'aggiornamento continuo in base alle attività effettuate e/o previste dal piano formativo annuale del laboratorio, che prevede la qualificazione del personale tecnico per gli specifici compiti assegnati				
B.1.13b.10	L'accesso ai locali è controllato mediante incaricati alla vigilanza o con strumenti elettronici che prevedono specifiche procedure di identificazione anche mediante dispositivi biometrici	le persone ammesse, a qualunque titolo, dopo l'orario di chiusura, sono identificate e registrate			
B.1.13b.11	Collegamento funzionale formalizzato con il laboratorio di Genetica Medica di riferimento				

	lista B1.13					
	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE	
B.1.13b.12	Modalità standardizzate di conservazione dei dati e dei campioni, trasferimento di dati genetici in formato elettronico, consultazione dei dati genetici informatizzati, trattamento di dati genetici e di campioni biologici contenuti in elenchi, registri o banche dati, comunicazione e diffusione dei dati, secondo le indicazioni contenute nei "Provvedimenti del Garante" vigenti					
B.1.13b.13	Modalità standardizzate per la conservazione, l'utilizzo e il trasporto dei campioni biologici tali da assicurare qualità, integrità, disponibilità e tracciabilità dei campioni. Le procedure per il trasporto sono condivise e sottoscritte dai soggetti di conferimento					
B.1.13b.14	Modalità standardizzate sottoscritte da soggetti invianti e soggetti riceventi per il trasferimento dei dati genetici in formato elettronico con posta elettronica certificata, previa cifratura delle informazioni trasmesse da realizzarsi con firma digitale o con modalità «web application», mediante protocolli di comunicazione sicuri e che assicurano, previa verifica, l'identità digitale del server che eroga il servizio e della postazione client da cui si effettua l'accesso ai dati, attestata da certificati digitali emessi, in conformità alla normativa vigente, da un'autorità di certificazione					
B.1.13b.18	Modalità codificate per la definizione dei tempi massimi di conservazione dei dati genetici e dei campioni biologici, secondo le indicazioni contenute nei "Provvedimenti del Garante" vigenti					
B.1.13b.16	Modalità codificate per la consultazione dei dati genetici informatizzati che prevedono l' adozione di sistemi adeguati di autenticazione nel rispetto della normativa vigente					
B.1.13b.17	Modalità standardizzate per il trattamento dei dati genetici e dei campioni biologici contenuti in elenchi, registri o banche dati che non consentono l'identificazione degli interessati se non in caso di documentata e motivata necessità. In particolare vengono adottate le seguenti misure:					
	tecniche di cifratura o utilizzo di codici identificativi o di altre soluzioni appropriate allo scopo					
	trattamento disgiunto dei dati genetici e sanitari dagli altri dati personali laddove gli elenchi, i registri o le banche dati contengano anche informazioni riguardanti la genealogia o lo stato di salute degli interessati					
B.1.13b.18	Modalità codificate per la gestione delle liste di attesa differenziate, quando necessario, tra primi accessi, follow-up e accessi di nuovi componenti di nuclei famigliari già seguiti ed il monitoraggio dei tempi di attesa					
B.1.13b.19	Modalità standardizzate per l'esecuzione delle prestazioni che contengono i criteri di appropriatezza della richiesta e prevedono sistemi di monitoraggio					
B.1.13b.20	Modalità standardizzate per la regolamentazione dei casi in cui è indispensabile comunicare o diffondere i dati per il perseguimento delle finalità indicate nei "provvedimenti del garante" vigenti					
-						

	lista B1.1				51.13
	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
	RAPPORTI CON GLI UTENTI				
B.1.13b.21	Al momento dell'accesso al servizio l'utente riceve informazioni scritte sul trattamento dati nel				
	rispetto della vigente legislazione sulla privacy e l'avvenuta consegna è tracciata				
B.1.13b.22	Il consenso informato è previsto per ogni tipologia di esame, per le informazioni relative ai				
	nascituri il consenso è rilasciato dalla gestante, nel caso in cui il trattamento effettuato				
	mediante test prenatale possa rivelare anche dati genetici relativi alla futura insorgenza di una patologia del padre, è previamente acquisito anche il consenso di quest'ultimo				
R 1 13h 23					
B.1.130.23	Modalità codificate per la comunicazione di diagnosi di patologie che comportano handicap o grave compromissione delle autonomie delle persone				
	E' disponibile documentazione informativa per gli utenti che descrive:				
	patologie trattate				
	tipologia delle prestazioni				
	modalità di accesso				
	tempi di attesa				
	possibilità di eseguire prestazioni urgenti				
	modalità per la consegna dei risultati				
	indirizzo, numeri telefonici, indicazione del responsabile e dei referenti dei vari settori				
	modalità di assistenza agli utenti				
	diritti tutelati				

# B1.14 – STRUTTURE DI MEDICINA TRASFUSIONALE

Unità di Raccolta del Sangue e degli Emocomponenti – B1.14b

Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
EQUISITI STRUTTURALI				
B.1.14b.1 L'Unità di Raccolta fissa dispone di locali idonei all'uso previsto che consentono lo svolgimento delle diverse attività in ordine logico contengono il rischio di errori, minimizzano il rischio di contaminazioni con operazioni di pulizia e manutenzione	1			
B.1.14b.2 Nelle Unità di Raccolta fissa è garantita l'idoneità dei locali prima dell'utilizzo, ad intervalli regolari, a seguito di modifiche rilevanti				
Sono presenti almeno:				
B.1.14b.2 area per attesa e accettazione dei donatori di sangue e di emocomponenti				
B.1.14b.3 locale destinato al colloquio e alla valutazione delle condizioni generali di salute del donatore per la definizione del giudizio di idoneità alla donazione che garantisce il diritto del donatore alla privacy e la confidenzialità necessaria per una corretta e completa acquisizione delle informazioni anamnestiche rilevanti ai fini della sicurezza dei prodotti del sangue				
B.1.14b.4 locale destinato alla raccolta di sangue intero e, ove applicabile, di emocomponenti da aferesi strutturato ir modo tale da salvaguardare la sicurezza dei donatori e del personale e da prevenire errori nelle Modalità standardizzate e formalizzate di raccolta				
B.1.14b.5 area destinata al riposo/ristoro post-donazione				
B.1.14b.6 area per lo stoccaggio differenziato e sicuro dei materiali e dei dispositivi da impiegare				
B.1.14b.7 area destinata a deposito temporaneo sicuro dei residui, dei materiali e dispositivi utilizzati, del sangue e degle emocomponenti a qualunque titolo scartati,				
B.1.14b.8 servizi igienici in relazione alle disposizioni normative vigenti in materia di strutture sanitarie				
UNITA' DI RACCOLTA MOBILI				
B.1.14b.9 Le Unità di Raccolta mobili (autoemoteche) devono avere dimensioni e caratteristiche adeguate per lo svolgimento delle diverse attività in ordine logico, contenere il rischio di errori, minimizzare il rischio di contaminazioni con operazioni di pulizia e manutenzione				
B.1.14b.10 Nelle Unità di Raccolta mobili è garantita l'idoneità dei locali prima dell'utilizzo, ad intervalli regolari, a seguito di modifiche rilevanti				
Deve contenere almeno:				
B.1.14b.11 area di accettazione				
B.1.14b.12 locale destinato al colloquio e alla valutazione delle condizioni generali di salute del donatore che garantisce i diritto del donatore alla privacy e la confidenzialità necessaria				
B.1.14b.13 area destinata alla raccolta di sangue intero e, ove applicabile, di emocomponenti da aferesi è strutturata in modo tale da salvaguardare la sicurezza dei donatori e del personale e da prevenire errori nelle Modalità standardizzate e formalizzate di raccolta				

B.1.14b.14 spazio per lo stoccaggio del materiale e dei dispositivi da impiegare			
B.1.14b.15 spazio per il deposito temporaneo sicuro dei residui, dei materiali e dispositivi utilizzati, del sangue e degli emocomponenti a qualunque titolo scartati			
B.1.14b.16 adeguata illuminazione, ventilazione e climatizzazione			
B.1.14b.17 adeguata alimentazione elettrica			
B.1.14b.18 lavabo per il lavaggio delle mani			
B.1.14b.19 adeguati strumenti di comunicazione con il Servizio Trasfusionale cui l'unità mobile afferisce			
Per le Unità di Raccolta mobili devono essere assicurate soluzioni per l'attesa ed il riposo/ristoro dei donatori in condizioni adeguate			
REQUISITI TECNOLOGICI			
B.1.14b.21 Sono utilizzati dispositivi di prelievo dedicati allo specifico impiego e conformi alla normativa vigente per la raccolta di sangue intero ed emocomponenti			
B.1.14b.22 Sono utilizzati esclusivamente sistemi di prelievo del sangue intero e degli emocomponenti che garantiscono la prevenzione del rischio di contaminazione microbica (quali ad esempio la deviazione del primo volume di sangue raccolto)			
B.1.14b.23 I lettini o poltrone da prelievo utilizzati per la raccolta di sangue intero ed emocomponenti garantiscono le basilari manovre di primo soccorso			
B.1.14b.24 II numero di apparecchi per la determinazione della concentrazione emoglobinica pre-donazione è tale da garantire il <i>back-up</i>			
Per la raccolta del sangue intero sono utilizzate bilance automatizzate basculanti che garantiscono la corretta miscelazione del sangue raccolto con l'anticoagulante	e' disponibile una bilancia automatizzata per ogni postazione attiva		
Per le attività di aferesi produttiva sono utilizzati separatori cellulari dotati di caratteristiche prestazionali che garantiscono il massimo grado di sicurezza per il donatore, la qualità dei prodotti finali, il soddisfacimento dei requisiti relativi alla raccolta degli emocomponenti da aferesi previsti dalla normativa vigente			
B.1.14b.27 E' garantita la dotazione per la gestione delle emergenze cliniche prevista dalla normativa vigente			
B.1.14b.28 Sistemi per la saldatura dei circuiti di raccordo dei sistemi di prelievo idonei a prevenire il rischio di contaminazione microbica in fase di raccolta			
Apparecchiatura per la conservazione a temperatura controllata del sangue e degli emocomponenti raccolti, in relazione alle specifiche indicazioni del responsabile del Servizio Trasfusionale cui l'Unità di Raccolta afferisce			
B.1.14b.30 Le apparecchiature destinate alla conservazione del sangue e degli emocomponenti sono dotate:			
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 tenute continuamente in esercizio e siano ubicate in locali o zone non costantemente presidiate da personale dell'Unità di Raccolta o da altro personale a ciò deputato			
Dispositivi per il trasporto del sangue e degli emocomponenti che garantiscono 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 secondo le specifiche ed indicazioni tecniche del Servizio Trasfusionale cui l'Unità di Raccolta afferisce			
Tutte le dotazioni tecnologiche sono conformi alle indicazioni e caratteristiche tecniche fornite dal responsabile del Servizio Trasfusionale cui la Unità di Raccolta afferisce			

	,		_
	SISTEMA DI GESTIONE PER LA QUALITA'		
.1.14b.33	Sistema di gestione per la qualità, in raccordo con il sistema di gestione per la qualità del Servizio Trasfusionale cui afferisce		
.1.14b.34	Funzione di Garanzia della qualità alla quale, indipendentemente da altre responsabilità, cui viene demandata la responsabilità della supervisione di tutti i processi che hanno influenza sulla qualità		
1.14b.35	Modalità standardizzate per la conservazione e trasporto del sangue e degli emocomponenti, secondo le specifiche e le indicazioni tecniche del Servizio Trasfusionale cui l'Unità di Raccolta afferisce sono convalidate prima di essere introdotte, riconvalidate ad intervalli regolari e a seguito di modifiche rilevanti		
1.14b.36	Sistema di gestione e controllo della documentazione che garantisce la disponibilità di Modalità standardizzate e formalizzate e specifiche aggiornate, eventuali modifiche della documentazione sono datate e firmate da persona autorizzata		
1.14b.37	Sistema di gestione delle registrazioni e dei dati previsti dalle normative vigenti che garantisce la produzione, l'aggiornamento, la protezione e la conservazione secondo i criteri definiti dalle normative vigenti		
.1.14b.38	Cartella del donatore compilata, per ogni donatore di sangue ed emocomponenti, conservata ed archiviata secondo i criteri definiti dalla normativa vigente		
	PERSONALE E ORGANIZZAZIONE		
3.1.14b.39	Responsabile dell'Unità di Raccolta, designato dall'Associazione o Federazione dei donatori di sangue titolare dell'autorizzazione all'esercizio delle attività, conformemente alla normativa vigente, il cui nominativo è comunicato alle autorità competenti della regione/provincia autonoma e al Servizio Trasfusionale cui l'Unità di Raccolta afferisce		
3.1.14b.40	Sono descritte le competenze necessarie del personale che interviene nelle attività di raccolta di sangue e di emocomponenti		
3.1.14b.41	Modalità standardizzate e formalizzate per la valutazione periodica della persistenza di tali competenze		
3.1.14b.42	Il possesso della qualifica e delle competenze richieste è verificato e formalmente attestato dalla persona responsabile dell'Unità di Raccolta, sulla base delle indicazioni del Servizio Trasfusionale cui l'Unità di Raccolta afferisce, per ogni singolo operatore		
3.1.14b.43	Istruzioni scritte con le norme igieniche da adottare per lo svolgimento delle specifiche attività		
3.1.14b.44	Sono garantite mediante specifici percorsi formativi le competenze tecnico professionali per il personale medico ed infermieristico addetto alle attività di raccolta del sangue ed emocomponenti derivati previste dall'Accordo della Conferenza Stato Regioni 25 luglio 2016		
	GESTIONE DELLE TECNOLOGIE		
3.1.14b.45	Le apparecchiature impiegate per la raccolta e per la conservazione del sangue e degli emocomponenti sono qualificate nell'ambito di Modalità standardizzate e formalizzate convalidate, con riferimento alle indicazioni del responsabile del Servizio Trasfusionale cui l'Unità di Raccolta afferisce prima della loro introduzione, ad intervalli prestabiliti, a fronte di modifiche rilevanti		
3.1.14b.46	Sono documentate le specifiche applicabili e le attività di controllo per le attrezzature critiche, con riferimento alle indicazioni del responsabile del Servizio Trasfusionale cui l'Unità di Raccolta afferisce ad esempio: apparecchiature per la raccolta di sangue e di emocomponenti, apparecchiature per la conservazione di sangue/emocomponenti, apparecchiature per la conservazione di sangue/emocomponenti, apparecchiature per la conservazione di materiali e farmaci, apparecchiature per misurazione e controllo		
3.1.14b.47	Sistemi gestionali informatici (hardware, software, Modalità standardizzate e formalizzate di back-up) impiegati a supporto delle attività di raccolta di sangue ed emocomponenti adottati previa condivisione con il responsabile del Servizio Trasfusionale cui l'Unità di Raccolta afferisce, convalidati prima dell'uso e sottoposti a controlli almeno annuali di affidabilità e periodicamente a manutenzione ai fini del mantenimento dei requisiti e delle prestazioni previsti		

	Manuali o istruzioni scritte per l'uso dei sistemi gestionali informatici impiegati per la raccolta di sangue ed emocomponenti		
9	Sono adottati meccanismi che prevengono usi non autorizzati o modifiche non ammesse dei sistemi gestionali informatici impiegati nell'ambito dell'erogazione del servizio, conformemente a quanto previsto dalla normativa vigente		
	Sono effettuati back-up 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		
	Modalità standardizzate e formalizzate per garantire le attività qualora i sistemi gestionali informatici non siano utilizzabili		
	GESTIONE DEI MATERIALI		
1	I materiali ed i reagenti che influiscono sulla qualità e sulla sicurezza del sangue e degli emocomponenti, compresi quelli impiegati per il loro confezionamento e trasporto provengono da fornitori autorizzati, ove applicabile, rispondono alla normativa vigente, sono qualificati prima del loro impiego, al fine di accertarne la idoneità rispetto all'uso previsto		
	Modalità standardizzate e formalizzate per le attività di:		
B.1.14b.53	verifica di conformità dei materiali che influiscono sulla qualità e la sicurezza dei prodotti e delle attività		
B.1.14b.54	segregazione in aree dedicate dei materiali difettosi, obsoleti o comunque non utilizzabili		
B.1.14b.55	registrazione dei lotti e delle scadenze dei materiali critici		
	I materiali ed i reagenti impiegati sono conservati in condizioni controllate e idonee a prevenire l'alterazione delle loro caratteristiche qualitative		
	ACCORDI E RELAZIONI CON TERZI		
	Sono formalizzati specifici accordi che regolamentano eventuali attività esternalizzate consentite dalla normativa vigente		
	VALUTAZIONE E MIGLIORAMENTO DELLA QUALITA'		
B.1.14b.58	Modalità standardizzate e formalizzate scritte per la gestione di:		
	deviazioni di processo e non conformità di prodotto		
	incidenti connessi alla raccolta di sangue intero ed emocomponenti		
	reazioni indesiderate associate alla raccolta di sangue intero ed emocomponenti		
	eventi indesiderati evitati (near miss )		
	Tutte le reazioni indesiderate gravi e gli incidenti gravi correlati alle attività di raccolta di sangue intero ed emocomponenti sono documentati, gestiti e notificati al Servizio Trasfusionale di riferimento secondo le indicazioni ricevute dal Servizio stesso		
i	Sistema che garantisce l'avvio di azioni correttive e preventive in caso di deviazioni di processo, non conformità del sangue e degli emocomponenti raccolti, incidenti e reazioni indesiderate, eventi indesiderati evitati (near miss), situazioni di non conformità emerse a seguito delle attività di auditing interno		
	Vengono effettuati periodicamente, in raccordo con la funzione qualità del Servizio Trasfusionale cui l'Unità di Raccolta afferisce, audit interni della qualità per verificare la rispondenza alle disposizioni normative vigenti, agli standard e alle Modalità standardizzate e formalizzate definite, influenti sulla qualità e sicurezza del sangue e degli emocomponenti raccolti e dei servizi erogati		
	Il responsabile dell'Unità di Raccolta effettua periodiche revisioni dei risultati relativi ai prodotti e alle attività svolte per individuare eventuali problemi di qualità che richiedono l'avvio di azioni correttive o di evidenziare tendenze sfavorevoli che richiedono azioni preventive		

SISTEMA INFORMATIVO		
B.1.14b.63 Sistema informativo dell'Unità di Raccolta che assicura la raccolta e la trasmissione al Servizio Trasfusionale di riferimento, conformemente alla normativa vigente di tutti i dati e le informazioni di pertinenza, di ogni altra informazione inerente alle attività svolte richiesta dal responsabile del Servizio Trasfusionale stesso		
REGOLAMENTAZIONE DEI RAPPORTI CON IL SERVIZIO TRASFUSIONALE DI RIFERIMENTO		
B.1.14b.64 Le convenzioni/atti contrattuali che regolamentano i rapporti fra il Servizio Trasfusionale e l'Unità di Raccolta ad esso collegata prevedono che la stessa opera sotto la responsabilità tecnica del Servizio Trasfusionale cui essa afferisce		
B.1.14b.65 L'Unità di Raccolta ha acquisito dal Servizio Trasfusionale di riferimento modalità standardizzate e formalizzate che descrivono:		
qualifiche e competenze professionali necessarie per le attività di raccolta del sangue intero e degli emocomponenti presso l'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 e l'invio al Servizio delle unità raccolte		
attività di controllo/monitoraggio della qualità dei prodotti e delle attività da garantire		
modalità operative per la gestione delle apparecchiature da impiegare per la raccolta e delle frigoemoteche in dotazione alle Unità di Raccolta		
modalità operative per la gestione dei materiali da impiegare per la raccolta e la conservazione del sangue e degli emocomponenti		
flussi informativi previsti		
PROGRAMMAZIONE DELLA RACCOLTA DEL SANGUE E DEGLI EMOCOMPONENTI		
B.1.14b.66 L'unità di Raccolta fissa e mobile effettua la propria attività seguendo la programmazione concordata con il servizio trasfusionale e approvata dal centro regionale sangue con cadenza almeno annuale		
B.1.14b.67 Documenti che descrivono criteri e modalità per la programmazione della raccolta di sangue intero ed emocomponenti presso l'Unità di Raccolta i documenti sono definiti in collaborazione con il Servizio Trasfusionale di riferimento in relazione alla programmazione regionale		
SENSIBILIZZAZIONE, INFORMAZIONE ED EDUCAZIONE DEL DONATORE		
B.1.14b.68 Viene garantito ai donatori, in collaborazione con il Servizio Trasfusionale di riferimento e secondo le indicazioni dello stesso, adeguato materiale informativo in merito alle caratteristiche essenziali del sangue, degli emocomponenti e dei prodotti, alle caratteristiche essenziali del sangue, degli emocomponenti e dei prodotti emoderivati emoderivati, alle malattie infettive trasmissibili, ai comportamenti e stili di vita che possono pregiudicare la sicurezza del ricevente e del donatore		
SELEZIONE DEL DONATORE DI SANGUE ED EMOCOMPONENTI		
B.1.14b.69 Linee guida/protocolli scritti che definiscono, in conformità alla normativa vigente e alle indicazioni del responsabile del Servizio Trasfusionale di riferimento criteri e modalità per l'accertamento dell'idoneità del donatore alla donazione di sangue ed emocomponenti, modalità di svolgimento delle Modalità standardizzate e formalizzate di selezione		
B.1.14b.70 II medico responsabile della selezione che ha effettuato la valutazione finale di idoneità del donatore alla donazione di sangue ed emocomponenti è identificabile		
B.1.14b.71 Consenso informato del donatore in conformità alla normativa vigente acquisito prima della donazione		

B.1.14b.72 Linee guida/protocolli scritti definiti in conformità alla normativa vigente e alle indicazioni de		
responsabile del Servizio Trasfusionale di riferimento per gli accertamenti diagnostici da effettuare in		
occasione di ogni donazione di sangue ed emocomponenti, i controlli periodici a tutela della salute de		
donatore		
B.1.14b.73 Sono sistematicamente documentati: gli accertamenti diagnostici pre-donazione, il giudizio finale d	i	
idoneità alla donazione ed i risultati dei controlli periodici dei donatori di sangue ed emocomponenti		
B.1.14b.74 Modalità standardizzate e formalizzate per la comunicazione al donatore di qualsiasi risultato anomalo		
emerso dalle indagini diagnostiche effettuate, dell'esclusione temporanea, del richiamo, della		
riammissione, dell'esclusione definitiva	queste funzioni al responsabile dell'unità di raccolta	
B.1.14b.75 Sono disponibili Modalità standardizzate e formalizzate scritte per la gestione del donatore non idoneo		
B.1.14b.76 L'Unità di Raccolta fornisce la necessaria collaborazione al Servizio Trasfusionale di riferimento per	•	
l'effettuazione di indagini retrospettive (look back) su donatori risultati positivi alla ricerca dei marcator		
di malattie trasmissibili con la trasfusione coinvolti in casi di presunta trasmissione di infezione con la		
trasfusione o in altre reazioni trasfusionali indesiderate gravi		
RACCOLTA SANGUE INTERO, EMOCOMPONENTI E CSE PERIFERICHE		
B.1.14b.77 Modalità standardizzate e formalizzate scritte per lo svolgimento delle attività di raccolta di sangue ed		
emocomponenti conformi alla normativa vigente, definite secondo le indicazioni del Servizio		
Trasfusionale di riferimento,che garantiscono la qualità e la sicurezza dei prodotti e la sicurezza de		
donatori e degli operatori In particolare, ed in particolare:		
la verifica sicura dell'identità del donatore e la sua corretta registrazione		
l'ispezione dei dispositivi impiegati per la raccolta di sangue intero ed emocomponenti al fine di accertare	1	
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		
degli emocomponenti		
l'effettuazione della raccolta di sangue intero e di emocomponenti		
il controllo delle unità a fine procedura ed i criteri di valutazione della loro utilizzabilità in caso di interruzion		
occorse durante le Modalità standardizzate e formalizzate di raccolta		
leodalità di conservazione ed invio dei campioni per le indagini di laboratorio prelevati al momento della	ı	
raccolta		
l'identificazione documentata e rintracciabile del personale che ha effettuato le operazioni di raccolta		
la registrazione dei dati relativi a tutte le Modalità standardizzate e formalizzate di prelievo di sangue intero ed		
emocomponenti, comprese quelle non completate		
B.1.14b.78 L'Unità di Raccolta e le eventuali articolazioni organizzative sono identificata con un codice univoco		
correlato ad ogni unità di sangue o emocomponenti raccolta, conformemente alla normativa vigente e		
alle indicazioni del responsabile del Servizio Trasfusionale di riferimento		
B.1.14b.79 Sistema di identificazione ed etichettatura utilizzato, secondo le indicazioni fornite dal servizio		
Trasfusionale di riferimento, che assicura:		
identificazione univoca di ogni donatore, unità di sangue ed emocomponente, sacca satellite dei sistemi d		
prelievo (prima della raccolta) e campione biologico associato alla donazione		
collegamento univoco alle registrazioni relative al donatore		
B.1.14b.80 Durante la procedura di donazione è assicurata al donatore la presenza di almeno un infermiere e ur		
medico in possesso delle qualifiche e delle competenze richieste, al fine di garantire assistenza		
adeguata anche in caso di complicazioni o di reazioni indesiderate		

	CONSERVAZIONE E TRASPORTO SANGUE ED EMOCOMPONENTI	
	Modalità standardizzate e formalizzate scritte per la conservazione, il confezionamento ed il trasporto del sangue e degli emocomponenti conformi alla normativa vigente e alle indicazioni del responsabile del Servizio Trasfusionale di riferimento, preventivamente convalidate e riconvalidate ad intervalli periodici e a seguito di modifiche rilevanti per garantire il mantenimento delle caratteristiche biologiche e qualitative del sangue e degli emocomponenti e la tutela della sicurezza degli operatori e dell'ambiente che definiscono anche la gestione delle unità a carico delle quali, durante la	
	RINTRACCIABILITA'	
(	L'Unità di Raccolta garantisce la rintracciabilità di tutte le informazioni atte a ricostruire il percorso della donazione mediante accurate Modalità standardizzate e formalizzate di identificazione, di registrazione e di etichettatura conformi alla normativa vigente	

# **B1.15 MEDICINA IPERBARICA**

Toote	Applicabilità	CI/ND	DOCUMENTO	NOTE
REQUISITI STRUTTURALI	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
B1.15.1 locale che può ospitare una o più camere iperbariche e che garantisca la possibilità di				
ispezione esterna, ispezione interna tramite uno o più oblò e impianto video				
B1.15.2 area di alloggio camera iperbarica				
B1.15.3 locale/spazio per posizionamento della consolle di comando e la localizzazione del personale				
tecnico e sanitario adibito alla conduzione e al controllo della seduta terapeutica ed al				
funzionamento della/delle camere iperbariche				
B1.15.4 locale tecnico non accessibile agli utenti				
B1.15.5 area/aree tecniche per il sistema di produzione e stoccaggio di aria compressa e gas medicali.				
B1.15.6 locale/spazio per la refertazione				
B1.15.7 locale/spazio medicazioni				
P145.9				
B1.15.8 locale/spazio per la gestione del paziente critico e delle emergenze mediche				
B1.15.9 camera iperbarica accessibile a utenti deambulanti e barellati				
porte di accesso alla Camara Iperbarica di tipo tagliafuoco.				
REQUISITI ORGANIZZATIVI				
B1.15.11 In caso di trattamento di patologie urgenti/emergenti operatività H24.				
B1.15.12 Dotazione di personale adeguatamente formato secondo quanto indicato dalle linee guida e				
congrua al volume di attività.				
Durante l'intero orario delle prestazioni deve essere presente almeno:				
un medico con formazione specifica in medicina iperbarica.				
un operatore tecnico				
infermiere				
B1.15.13 E' prevista una procedura per la gestione delle emergenze mediche				
B1.15.14 E' prevista una procedura per l'ingresso in sicurezza dei pazienti all'interno della camera				
iperbarica.				
REQUISITI IMPIANTISTICI				
B1.15.15 Continuità dell'alimentazione elettrica				
Continuità dell'allificatione elettrica				
B1.15.16 Le valvole degli impianti di distribuzione dell'ossigeno alla consolle o alla camera iperbarica (o				
altri gas respiratori) sono tutte del volantino per l'alta pressione.				
B1.15.17 E' prevista la possibilità di analisi periodica dell'aria compressa tramite apposito sistema al				
fine di definire eventuali indicazioni per la manutenzione.				
P1 15 19 1				
B1.15.18 La ventilazione della camera deve prevedere un ricambio di aria di almeno 20 l/min per singolo				
paziente per lavaggio				
<u> </u>	1			

B1.15.19 Devono essere presenti delle sonde in camera con rilevatori indipendenti per la rilevazione	
della % di ossigeno nell'ambiente pressurizzato, associate ad opportuno doppio sistema di	
segnalazione in consolle. Deve essere inoltre presente un sistema automatico di commutazione	
in maschera dell'ossigeno con aria sintetica in caso di improvviso aumento della % di ossigeno	
nell'ambiente secondo le attuali norme di prevenzione degli incendi in camera	
B1.15.20 Devono essere presenti set-point per l'allarme di concentrazioni di ossigeno a cui può seguire	
blocco dell'erogazione dell'ossigeno in maschera e immediata erogazione di aria.	
Devono essere presenti sistemi per la comunicazione interno/esterno e	
REQUISITI TECNOLOGICI	
B1.15.22 Sono disponibili sistemi di respirazione, in accordo con le normative vigenti, per gli operatori	
da utilizzare in caso di incendio, tali da permettere la permanenza alla consolle in caso di	
emergenza (es. incendio)	
B1.15.23 All'interno della Camera Iperbarica deve essere previsto l'utilizzo di sistemi compatibili per la	
ventilazione meccanica dei pazienti, monitoraggio multiparametrico, sistema di aspirazione	
(con eventuale riferimento a specifiche normative o indicazioni regionali)	
B1.15.24 All'interno della Camera Iperbarica deve essere prevista la presenza di un Kit removibile di	
primo soccorso che garantisca, al minimo, la ventilazione manuale del paziente e il soccorso di	
base (con eventuale riferimento a specifiche normative o indicazioni regionali)	

# B2.1_STRUTTURE AMBULATORIALI DI RECUPERO E RIABILITAZIONE FUNZIONALE

Le attività di recupero e riabilitazione funzionale si differenziano da quelle erogate nelle strutture ambulatoriali di Medicina Fisica e Riabilitazione B1_9 per la globalità del trattamento sulla disabilità che richiede un contestuale apporto multidisciplinare clinico riabilitativo. Sono rivolte a pazienti che presentano condizioni di disabilità, anche transitoria, di tipo segmentario o globale, conseguenti a patologie invalidanti in condizioni cliniche stabilizzate.

Alle prestazioni specialistiche eventualmente erogate si applicano i requisiti relativi alle specifiche tipologie di prestazione definiti da B1.₁ a B1.₁₂

Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUISITI STRUTTURALI				
B.2.1.1 Completa fruibilità degli spazi da parte di tutti i possibili utenti affetti dalle diverse tipologie di disabilità mediante l'assenza di barriere architettoniche che limitino l'accesso, gli spostamenti dentro la struttura, l'utilizzo sicuro dei vari spazi e servizi				
B.2.1.2 La struttura è dotata di ambienti specifici con dimensioni, arredi ed attrezzature adeguati allo svolgimento delle attività coerenti con i programmi di recupero e riabilitazione, in particolare:				
B.2.1.3 aree attrezzate in funzione della tipologia di utenza per attività di gruppo (palestre) statiche e dinamiche				
B.2.1.4 aree attrezzate in funzione della tipologia di utenza per attività individuali (motorie, respiratorie, neuropsicologiche, cardiologiche, ecc.)				
B.2.1.5 box (o stanze di dimensioni contenute) per terapie fisiche strumentali e manuali individuali				
B.2.1.6 area attrezzata per il trattamento, qualora previsto, dei disturbi comunicativi/cognitivi				
B.2.1.7 ambulatori medici per visite specialistiche e valutazioni diagnostico-prognostiche cliniche attinenti alle patologie trattate				
B.2.1.8 spogliatoi per i pazienti				
REQUISITI ORGANIZZATIVI				
B.2.1.9 Dotazione di personale congrua al volume di attività. Deve essere presente almeno:				
un fisiatra o un medico appartenente alla disciplina inerente l'attività riabilitativa svolta	la presenza costante del medico non è necessaria durante l'effettuazione delle attività svolte dai professionisti sanitari della riabilitazione salvo diverse condizioni cliniche definite nel progetto riabilitativo			
professionisti sanitari della riabilitazione in possesso dei requisiti necessari per lo svolgimento della specifica attività presenti per l'intero orario di accesso alle prestazioni				
assistenza infermieristica e tecnico-assistenziale in relazione alle necessità del paziente				
l'équipe del centro si avvale, in relazione alle necessità dello specifico progetto riabilitativo, di altre figure professionali: psicologo,dietista, assistente sociale, educatore				
Per ogni singolo paziente l'equipe multiprofessionale effettua la valutazione iniziale globale per la definizione del Progetto Riabilitativo Individuale, comprendente uno o più programmi terapeutici, con monitoraggio dell'evoluzione e delle modificazioni della disabilità.				
B.2.1.11 Le prestazioni ambulatoriali sono erogate in forma individuale, a piccoli gruppi, a domicilio, in extramurale				
B.2.1.12 Le attività del centro ambulatoriale sono organizzate su 6 ore giornaliere per almeno 5 giorni alla settimana				
REQUISITI TECNOLOGICI				

# lista B2.1

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
	Attrezzature e dispositivi per la valutazione del funzionamento e disabilità di pertinenza riabilitativa				
	Dispositivi necessari e risorse tecnologiche per lo svolgimento di prestazioni da parte dei medici specialisti e degli altri operatori professionali della riabilitazione				
	Attrezzature e presidi, comprese attrezzature elettromedicali, in relazione all'attività riabilitativa per attività individuali e/o di gruppo in ambienti dedicati.				
B.2.1.16	Monitor multiparametrico				
		in relazione all'attività svolta			

#### **B2.2 - CENTRO DI SALUTE MENTALE**

Il CSM costituisce punto di coordinamento dell'attività di tutela della Salute Mentale per il territorio di competenza

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQU	SITI STRUTTURALI				
B.2.2.1	L'organizzazione degli spazi deve essere tale da garantire le esigenze di riservatezza e di sicurezza				
B.2.2.2	spazio per custodia effetti personali degli operatori sanitari				
B.2.2.3	locale per accoglienza utenti, segreteria informazioni				
B.2.2.4	locali per attività diagnostiche, terapeutiche e socioassistenziali				
B.2.2.5	medicheria				
B.2.2.6	locale per riunioni e attività di gruppo e accoglienza strutturata				
B.2.2.7	spazio / locale archivio				
REQU	SITI ORGANIZZATIVI				
B.2.2.8	Cartella socio-sanitaria integrata individuale ed eventuale progetto terapeutico - riabilitativo individualizzato				
B.2.2.9	Per tutto l'orario di apertura è presente personale medico ed infermieristico e assicurata la presenza programmata di assistenti sociali, psicologi, tecnici della riabilitazione psichiatrica, educatori professionali e personale amministrativo				
B.2.2.10	Il CSM assicura per non meno di 12 ore al giorno, per 6 giorni alla settimana: l'accoglienza della domanda, l'organizzazione dell'attività territoriale, l'intervento in condizioni di emergenza/urgenza				
B.2.2.11	In altre fasce orarie dei giorni feriali e nei giorni festivi il CSM assicura la risposta su chiamata all'emergenza e l'assistenza programmata				

Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
Devono essere assicurati, attraverso protocolli scritti, il collegamento e la collaborazione per la continuità terapeutica con le seguenti strutture:			2	
dipartimento di Emergenza-Urgenza				
medici di medicina generale e pediatri di libera scelta				
SERD (servizio dipendenze)				
neuropsichiatria infantile				
attività consultoriali				
servizi di assistenza e strutture residenziali per disabili e anziani				
E' assicurata, attraverso protocolli scritti, l'attività di consulenza rivolta ai pazienti ricoverati in reparti ospedalieri, in strutture socio sanitarie, nel carcere e nelle strutture di cui al D1.5 (REMS)				

#### **B2.3 - CONSULTORIO FAMILIARE**

Il consultorio assicura un'offerta attiva di servizi di prevenzione, educazione, assistenza e follow up; è caratterizzato dalla prossimità al cittadino, elevata capacità di accoglienza e bassa soglia d'accesso per offrire consultazione esperta, orientamento e supporto in particolare per le scelte inerenti la vita e la salute sessuale e riproduttiva, sostenendo e accompagnando le persone nei percorsi assistenziali che da queste scelte discendono. Presso il setting consultoriale vengono assicurate le risposte appropriate previste da specifici percorsi: percorso nascita, percorso diagnosi prenatale, percorso contraccezione e procreazione responsabile percorso interruzione volontaria di gravidanza, percorso sessualità, percorso infertilità e sterilità individuale e di coppia, percorso genitorialità e famiglia, percorso mamma segreta, percorsi per la promozione del benessere in età adolescenziale e di contrasto al disagio, percorso disturbi relazionali in età adolescenziale, percorso disturbi del comportamento alimentare, percorso menopausa, percorso prevenzione oncologica, percorso prevenzione e cura malattie sessualmente trasmesse (MST), percorso violenza di genere e Codice Rosa, percorso abuso e maltrattamento, percorso affido e adozione.

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQU	ISITI STRUTTURALI				
B.2.3.1	I locali sono differenziati in base alla tipologia del Consultorio. Il numero degli ambulatori e dei locali è correlato al numero degli operatori e alle attività effettuate, nonché ai dati di afflusso.				
B.2.3.2	Area di attesa di dimensioni adeguata alle caratteristiche dell'utenza sia in termini di numerosità che di tipologia	nel caso in cui i consultori siano collocati in una più ampia struttura sanitaria (es. casa della salute) tali locali possono essere comuni			
B.2.3.3	Locale/spazio per accoglienza utenti, segreteria, informazione	nel caso in cui i consultori siano collocati in una più ampia struttura sanitaria (es. casa della salute) tali locali possono essere ricompresi nelle aree comuni di servizi trasversali			
B.2.3.4	Locale per consulenza psicologica, diagnostica e terapeutica	possono essere anche locali pluriuso in tal caso deve			
B.2.3.5	Locale per consulenza sociale	essere adeguatamente regolamentate le modalità di utilizzo			
B.2.3.6	Ambulatorio per attività ostetrico-ginecologiche, pediatriche etc.	GUIIZZO			
B.2.3.7	Locale/spazio ad uso polifunzionali (riunioni, attività educative di gruppo ecc.)	Può essere in comune tra più consultori collegati funzionalmente			
B.2.3.8	Spazio archivio			1	
REQU	ISITI ORGANIZZATIVI				
B.2.3.9	Nei consultori principali è garantita la presenza delle equipe consultoriali, quindi delle seguenti figure professionali: ginecologo, psicologo, personale ostetrico, assistente sociale. Sono inoltre da prevedere le altre figure professionali richieste dai diversi percorsi, in relazione alle specifiche attività svolte				
B.2.3.10	I consultori secondari sono funzionalmente collegati ai consultori principali.				

lista B2.3

	Testo	Applicabilità Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
B.2.3.11	Sono presenti procedure organizzative, istruzioni operative e protocolli interni o interaziendali che garantiscono la continuità assistenziale e individuano le modalità di coordinamento delle attività assicurate dal consultorio con gli altri servizi sanitari e sociali ed enti locali nell'ambito dei relativi percorsi condivisi.				
B.2.3.12	E' favorita l'accessibilità dei Consultori, in relazione alla conciliazione dei tempi di vita e di lavoro, garantendo l'apertura al pubblico per 6 giorni la settimana, incluso il prefestivo almeno nei Consultori principali.				
REQU	ISITI TECNOLOGICI				
B.2.3.13	Ecografo per ecografia office	in tutte le sedi dove viene svolta attività ginecologica			
B.2.3.14	Presenza di altra strumentazione correlata qualitativamente e quantitativamente alle attività svolte				

# B2.4 – PRESIDI PER IL TRATTAMENTO DELLE DIPENDENZE (SERD) - CENTRO AMBULATORIALE

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUIS	TI STRUTTURALI				
B.2.4.1	Accesso al servizio ed organizzazione degli spazi che assicurano il rispetto delle esigenze di riservatezza e sicurezza prevedendo preferibilmente percorsi separati e distinti dalle altre attività presenti				
B.2.4.2	Locale o spazio per sala di attesa esclusivo e dedicato				
B.2.4.3	Locale per visita medica				
B.2.4.4	Locale o spazio per terapie farmacologiche				
B.2.4.5	Locale controllato per raccolta campioni biologici				
B.2.4.6	Locale per interventi psicologici				
B.2.4.7	Locale per interventi sociali – educativi - riabilitativi				
B.2.4.8	Locale per riunioni e attività di gruppo				
REQUIS	TI ORGANIZZATIVI				
B.2.4.9	E' garantita la presenza di una equipe multidisciplinare composta da: medici, infermieri, psicologi, assistenti sociali, educatori professionali che può essere integrata con altre figure professionali ritenute necessarie per particolari attività specifiche				
B.2.4.11	Durante le ore di accesso diretto dei pazienti è assicurata la presenza di:				
	un medico				
	un infermiere professionale				
	e almeno due tra le seguenti figure professionali:				
	uno psicologo				
	un assistente sociale				
	un educatore professionale				
B.2.4.12	La direzione è assicurata dalle figure previste dall'art. 6 D.M. Sanità n. 444/90				

				lista E	32.4
	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
B.2.4.13	Disponibilità dei principali trattamenti per abuso e/o dipendenza da sostanze psicotrope illegali, legali (alcol, farmaci, nicotina) e delle dipendenze senza sostanze (gioco d'azzardo patologico ecc.) in particolare sono assicurati interventi: medico-farmacologici, psicologici/psicoterapici, socioriabilitativi, di prevenzione individuale				
B.2.4.14	In caso di documentata necessità del paziente gli interventi sono effettuati domiciliarmente				
B.2.4.15	Deve essere assicurata la disponibilità dei principali interventi di prevenzione e monitoraggio per malattie correlate o concomitanti in modo da garantire la riservatezza e, ove richiesto, l'anonimato, in particolare sono assicurati:				
	screening e l'educazione sanitaria per la prevenzione dell'infezione da HIV				
	screening e monitoraggio delle patologie correlate alle dipendenze, delle epatiti virali, e l'educazione sanitaria e le vaccinazioni disponibili				
B.2.4.16	Sono assicurati percorsi assistenziali differenziati per dipendenze da sostanze legali e illegali o per dipendenze senza sostanze				
	E' assicurata l'assistenza alle persone detenute con problema di tossico/alcoldipendenza e gioco di azzardo patologico				
B.2.4.18	E' assicurato l'accesso diretto degli Utenti al SERD per non meno di sei ore al giorno, e l'erogazione di prestazioni programmate anche in altre fasce orarie.				
B.2.4.19	E' garantita l'erogazione dei trattamenti farmacologici per i giorni festivi e di chiusura del servizio				
B.2.4.20	Per ciascun assistito, è formulata e documentata la valutazione diagnostica multiprofessionale in particolare sono assicurati: visita medica, valutazione tossicologica, valutazione psichiatrica, psicodiagnosi, valutazione sociale				
B.2.4.21	Modalità formalizzate per il collegamento e la collaborazione per la continuità diagnostico - terapeutica con le seguenti strutture:				
	laboratori e servizi di diagnostica per immagine				
	servizi di salute mentale				
	servizi di malattie infettive				
B.2.4.22	Per ciascun assistito viene redatto e documentato un piano di trattamento personalizzato, costantemente monitorato ed aggiornato				
REQUIS	TI TECNOLOGICI				
B.2.4.22	Cassaforte e/o armadio blindato per stupefacenti				
B.2.4.23	Frigorifero rispondente alle normative per la conservazione dei campioni biologici				
B.2.4.24	Contenitori rispondenti alle normative per il trasporto dei campioni biologici				

#### **B2.5 – CASA DELLA SALUTE**

La Casa della Salute (Cds) è un'articolazione organizzativa che "risponde alle esigenze di ricomposizione ed organizzazione nel territorio di una comunità locale, delle attività per la promozione della salute e del benessere sociale, in uno stesso spazio fisico, i servizi territoriali che erogano prestazioni sanitarie e sociali per una popolazione programmata, secondo una logica di continuità assistenziale e di presa in carico" e che "si configura quindi come una struttura polivalente e funzionale in grado di erogare le cure primarie, garantire la continuità assistenziale....al cui interno opera l'insieme del personale distrettuale ... i medici dell'assistenza primaria e gli specialisti ambulatoriali".

In relazione alle diverse caratteristiche epidemiologiche e oro-geografiche territoriali e alla diversa distribuzione dei servizi storicamente presenti sul territorio la CdS potrà avere diversa complessità, diversa dimensione e orario di apertura.

Alle prestazioni specialistiche eventualmente erogate si applicano i requisiti relativi alle specifiche tipologie di prestazione definiti da B1.₁ a B1.₁₂ Possono essere ricomprese anche tipologie di attività di cui alla sezione D che sono oggetto di distinto specifico percorso autorizzativo.

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQU	ISITI STRUTTURALI				
B.2.5.1	Completa fruibilità degli spazi da parte di tutti i possibili utenti mediante l'assenza di barriere architettoniche che limitino l'accesso, gli spostamenti dentro la struttura, l'utilizzo sicuro dei vari spazi e servizi				
B.2.5.2	La struttura è dotata di ambienti specifici con dimensioni, arredi ed attrezzature adeguati allo svolgimento delle attività, in particolare:				
	area accoglienza con personale di segreteria e CUP	I locali/spazi per attività amministrative / accettazione / informazioni /archivio/ consegna referti possono essere collocate anche in aree comuni di servizi trasversali			
	ambulatori medici per l'attività dei MMG, PdF e visite specialistiche correlati alla tipologia e al volume delle attività erogate	Anche utilizzati ad uso non esclusivo, in tal caso devono essere definite nel regolamento di organizzazione e funzionamento della CdS responsabilità e modalità operative sull'utilizzo dei locali, dei dispositivi medici e sull'organizzazione dei servizi			
	locale per attività infermieristica	anche ad uso non esclusivo			
	locale per la continuità assistenziale	ove presente			
	locali per accertamenti diagnostici con le caratteristiche attinenti le specifiche attività	ove previsti			
	locale per l'attività dell'assistente sociale con sportello aperto al cittadino	ove presente			
	locale punto insieme	ove previsto, anche ad uso non esclusivo			
	spazio riunioni				
	locali direzionali				

lista B2.5

	lista B						
	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE		
	spazio per attività di empowerment dei pazienti in particolare per i percorsi della cronicità	anche ad uso non esclusivo					
REQU	JISITI ORGANIZZATIVI						
B.2.5.3	Il personale sanitario deve essere adeguato alla tipologia e al volume delle prestazioni erogate						
B.2.5.4	La presenza dei medici di Continuità Assistenziale (CA) e dell'attività primaria deve essere conforme ai modelli organizzativi normati dagli specifici accordi di settore.	ove presente la continuità assistenziale					
	L'attività infermieristica all'interno delle CdS è garantita in forma diretta dalle aziende sanitarie e/o in forma indiretta attraverso società di servizi dai MMG in base a specifici accordi aziendali						
B.2.5.6	La Casa della Salute deve prevedere, indipendentemente dai servizi presenti, un orario minimo giornaliero di apertura di 7 ore dal Lunedì al Venerdì	orario congruente con il documento di programmazione zonale					
REQU	JISITI TECNOLOGICI						
B.2.5.7	La dotazione di strumenti ed accessori deve essere correlata alla tipologia e al volume delle prestazioni erogate e alle caratteristiche della Cds, in particolare devono essere assicurati:						
	collegamento con rete aziendale;						
	strumentazione per telemedicina in relazione alle carattestiche della Cds	ove prevista					
	strumentazione diagnostica in relazione alle carattestiche della Cds						

# C - REQUISITI STRUTTURALI, TECNOLOGICI, ORGANIZZATIVI SPECIFICI PER LE STRUTTURE CHE EROGANO PRESTAZIONI IN REGIME DI RICOVERO OSPEDALIERO A CICLO CONTINUATIVO E/O DIURNO (Ricoveri area medica, area chirurgica, critica, psichiatria, pediatria, riabilitazione intensiva, lungodegenza)

Sulla base della programmazione regionale si differenziano due tipi di strutture ospedaliere: stabilimenti che operano in regime di urgenza ed elezione e fanno parte della rete dell'emergenza regionale e stabilimenti che operano solo in regime di elezione.

Le strutture di riabilitazione psichiatrica cod.56 sono previste solo per il trattamento dei disturbi del comportamento alimentare e dei disturbi gravi della personalità.

Le attività di Day Surgery sono effettuate all'interno del presidio di ricovero secondo il seguente modello organizzativo: articolazione organizzativa dedicata all'interno di uno stabilimento ospedaliero, dotata di accettazione, degenza, sale operatorie ed eventuali servizi di supporto DEDICATI o posti letto funzionali all'interno dell'area di degenza chirurgica a ciclo continuo.

I requisiti sono quelli indicati in C3 e C6.

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUIS	SITI STRUTTURALI				
C.0	Area / modulo di accoglienza e soggiorno dedicati all'isolamento del paziente infetto dotato di zona filtro	nuove realizzazioni o ristrutturazioni importanti di strutture esistenti			
C.00	Accessi e percorsi interni separati per pazienti potenzialmente infetti	nuove realizzazioni o ristrutturazioni importanti di strutture esistenti; nelle strutture esistenti la separazione dei percorsi può essere realizzata mediante soluzioni organizzative funzionali			
C.1	Spazi per attesa e relativi servizi igienici per l'utenza, per accettazione ed attività amministrative anche in comune fra più attività sanitarie ed ad integrazione socio-sanitaria, opportunamente dimensionati				
C.2	Pareti e pavimenti delle camere di degenza e locali visita, medicazioni, indagini strumentali rivestiti o trattati con materiali ignifughi, resistenti al lavaggio e alla disinfezione, con superfici lisce e non scanalate e raccordo arrotondato al pavimento, che deve avere caratteristiche antisdrucciolo ed essere resistente agli agenti chimici e fisici				
C.2.1	Separazione dei percorsi sporco / pulito	nuove realizzazioni o ristrutturazioni importanti di strutture esistenti; nelle strutture esistenti la separazione dei percorsi può essere realizzata mediante soluzioni organizzative funzionali			
C.3	Locale/spazio di lavoro per il personale sanitario per le attività non di assistenza diretta				-
C.4	Locale per il medico di guardia (ove previsto)				
C.5	Locale/spazio per discussione casi clinici, riunioni, approfondimento				
C.6	Locali/spazi direzionali opportunamente dimensionati in base alle caratteristiche dell'attività, anche collocati all'esterno dell'area di degenza				

Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUISITI ORGANIZZATIVI	7 ippireasinta			
C.7 Accettazione sanitaria, opportunamente separata dall'accettazione amministrativa, organizzata in funzione della tipologia e della complessi dell'attività svolta  C.8 Diversificazione organizzativa dell'attività di accettazione dei ricovo programmati da quelli in urgenza che avvengono mediante l'attività pronto soccorso	ità eri per gli stabilimenti con attività di pronto soccorso			
C.9 Sono definite le articolazioni organizzative funzionali e professionali ci operano nello stabilimento ed individuati i relativi livelli di responsabili sia in ambito medico che infermieristico				
Continuità dell'assistenza attraverso la presenza continuativa (H24 e giorni su 7) di personale medico in funzione delle caratteristiche e de complessità dell'attività svolta				
C.11 Presenza in turno nell'arco delle 12 h diurne di almeno un medio specialista in Medicina Interna e/o di altra disciplina afferente l'arco medica, ovvero con documentata attività di servizio per almeno sette an nella disciplina se all'interno dello stabilimento sono svolte attività	ea nni			
Presenza in organico di almeno un medico specialista in Chirurg generale e/o di altra disciplina afferente l'area chirurgica, ovvero co documentata attività di servizio per almeno sette anni nella disciplina all'interno dello stabilimento sono svolte attività di ricovero di are	on se			
C.13 Presenza continuativa di personale infermieristico, tecnico e di suppor attraverso la turnazione (H24 e 7 giorni su 7) in funzione della complessi dell'attività svolta	· =			
C.14 Servizio di anestesia e rianimazione che assicura la copertura H24 anci mediante la pronta disponibilità	he per gli stabilimenti con attività di ricovero a ciclo continuo in area chirurgica e per gli ospedali sede di DEU di I e II livello			
C.14.1 Presenza del radiologo interventista H24 anche mediante la pron disponibilità	per i centri di radiologia interventistica di III anche la presenza del neuroradiologo			
C.15 Presenza di specialisti adeguata alla tipologia e al volume delle prestazio erogate nelle singole discipline per assicurare un'adeguata presa in cu nell'ambito dei percorsi clinico assistenziali anche mediante la pron	ra			
C.16 Servizi di radiodiagnostica in funzione della tipologia delle attività svolte	per gli stabilimenti con attività di ricovero in area medica e chirurgica, se è presente attività di pronto soccorso la disponibilità deve essere garantita nell'arco delle 24 ore			

	_				lista C
	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
C.17	Attività di prelievo di campioni per indagini ematologiche e biochimico- cliniche di routine				
C.18	Sono garantite le attività di diagnostica chimico-clinica anche attraverso il ricorso a rapporti con strutture autorizzate all'esercizio di tali attività, assicurando la tempestività delle risposte necessaria alla corretta gestione della casistica.	chirurgica, se è presente attività di pronto soccorso la disponibilità			
C.19	Servizi generali e di supporto correlati alla tipologia e complessità dell'attività svolta nel presidio				
	Sistema di gestione del processo di decontaminazione, disinfezione e sterilizzazione della strumentazione ove previsto, comprensivo della registrazione dei risultati delle prove di efficacia				
C.21	Piano di emergenza interna per la rapida evacuazione integrato ne programmi aziendali per la gestione delle emergenze				
	Piano di emergenza interna per la gestione dei maxi-afflussi integrato nei programmi regionali e aziendali per la gestione delle maxiemergenze, ivi comprese quelle epidemiche				
C.22.1	Sono garantite le procedure e le dotazioni tecnologiche per l'emergenza intraospedaliera così come previsti dagli atti regionali				
C.22.2	Sono definiti i criteri di eleggibilità dei pazienti per l'utilizzo del Day hospital e della day surgery e modalità codificate per l'attivazione del ricovero a ciclo continuo quando necessario.				
REQUIS	SITI TECNOLOGICI				
	Armadi, carrelli e apparecchiature facilmente lavabili e disnfettabili che garantiscono la conservazione in sicurezza ed integrità dei farmaci e dei dispositivi medici. I frigoriferi garantiscono la visualizzazione e le registrazioni della temperatura che vengono controllate sistematicamente				
C.24	Unità radiologica portatile monoblocco	per gli stabilimenti con attività di ricovero in urgenza e programmata in area medica e chirurgica e lungodegenza Può non essere previsto nei casi in cui la numerosità e la tipologia degli accertamenti da eseguire in spazi al di fuori del servizio di diagnostica presente in struttura sono contenute e/o sono adottati approcci diagnostici differenti in grado di assicurare adeguata qualità diagnostica, ad es. ecografia polmonare in alternativa all'RX a letto del paziente con una disponibilità di personale medico adeguatamente formato, presente in turno almeno nelle ore diurne			

					iista C
	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
C.25	Ecografo	per gli stabilimenti con attività di ricovero in urgenza e programmata in area medica e chirurgica			
0.00					
0.20	Unità radiologica portatile ad anodo rotante	per le strutture di ricovero di area chirurgica			
C.27	Apparecchio per saturimetria trans-cutanea (può essere a comune fra più				
	articolazioni organizzative di degenza sullo stesso piano ma in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo officace)				
C.28	Frigoemoteca funzionalmente collegata con il servizio di				
	immunoematologia e trasfusione o con il centro trasfusionale				
	territorialmente competente, qualora non siano presenti il servizio di immunoematologia e trasfusione o il centro trasfusionale				
C.29	Pompe per NET In relazione alle caratteristiche dell'attività				
C.30	Disponibilità di dispositivi di Terapia Topica Negativa anche mediante contratti di fornitura	escluse degenze psichiatriche			
C.31	Carrello per la gestione delle emergenze, comprendente farmaci e	può essere a comune fra più articolazioni organizzative di degenza			
	dispositivi medici idonei al tipo di utenza e attività, tra cui:	sullo stesso piano ma in tal caso devono essere presenti istruzioni			
		operative per assicurarne l'utilizzo tempestivo			
	defibrillatore semiautomatico				
	dispositivi base per l'ossigenoterapia, la ventilazione, la gestione delle vie aeree, l'aspirazione	,			
	dispositivi per accesso venoso, infusione e somministrazione farmaci				
	dispositivi per la medicazione e il controllo delle emorragie				
	sfigmomanometro				
	pulsossimetro				
C.32	Illuminazione e ventilazione naturali rispondenti alle normative vigenti	i			
	compresi i regolamenti edilizi e di igiene del Comune su cui insiste la				
	struttura. In caso di soluzioni diverse sono garantite le condizioni				
	microclimatiche rispondenti agli standard previsti da indicazioni tecniche				
	di settore, ove non diversamente regolamentate dalle normative di cui	i			
	sopra				

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
C.32.1	Devono essere previste regolarmente e debitamente tracciate le attività di verifica, controllo, manutenzione e pulizia delle Unità di trattamento aria in funzione dell'utilizzo dei locali, con riferimento ai parametri microclimatici richiesti e al mantenimento delle differenze pressorie necessarie. Per le strutture di nuova realizzazione devono essere previsti sistemi di				
C.33	Sistemi di continuità dell'alimentazione elettrica in riferimento alle caratteristiche dell'utenza elettrica e dell'attività svolta.				
C.34	Presenza di impianto di illuminazione di sicurezza				
C.35	Impianti elettrici conformi alla normativa vigente per i luoghi di lavoro ed in funzione alla classificazione sanitaria degli ambienti				
	IN CASO DI UTILIZZO DI EMOCOMPONENTI AUTOLOGHI PER USO NON TRASFUSIONALE (EuNT)	Strutture sanitarie, pubbliche o private, non dotate di Servizio Trasfusionale			
REQUIS	SITI STRUTTURALI				
C.36	Ambiente di prelievo e somministrazione distinti da quella di preparazione.	Può essere previsto dalla convenzione con SIMT un ambiente unico con caratteristiche idonee			
REQUIS	SITI ORGANIZZATIVI				
C.37	Presenza di specifica convenzione stipulata con l'azienda sanitaria dove opera il servizio trasfusionale di riferimento, ai sensi del decreto legge n.69 del 2 Novembre 2015 e "Disposizioni relative ai requisiti di qualità e sicurezza del sangue e degli emocomponenti"				
C.38	Protocolli operativi relativi alle modalità di produzione e applicazione				
C.39	Registro di carico/scarico degli EuNT preparati/utilizzati				
C.40	Modulistica per la registrazione di produzione e applicazione, rilevazione eventi avversi, registrazione follow up, report periodico di attività conforme alla normativa nazionale e regionale				
C.41	Piano dei controlli di qualità sugli EuNT prodotti				
REQUIS	SITI TECNOLOGICI				
C.41	Dispositivi medici conformi alle indicazioni per l'uso specifico secondo la relativa normativa vigente (classe lla o superiore)				

#### C.1 - PRONTO SOCCORSO OSPEDALIERO

La rete ospedaliera dell'emergenza si articola su quattro livelli di operatività: ospedale sede di Pronto Soccorso ('di base'), ospedale sede di DEU di I livello, Ospedale sede di DEU di II livello, Servizio di Continuità
Assistenziale come definiti dal D.M. 70/2015; per la fascia pediatrica la rete prevede Pronto Soccorso con percorso pediatrico di base, Pronto Soccorso con percorso pediatrico integrato, Pronto Soccorso pediatrico e
DEA pediatrico di II livello con valenza regionale come definiti dalla DGR 669/2018

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUISI	TI STRUTTURALI				
	AREA ACCESSO ACCETTAZIONE TRIAGE				***************************************
c	/iabilità di accesso facilmente identificabile anche nelle ore notturne con via pedonale dedicata e percorrenza automezzi protetta, con segnaletica chiara per individuare i parcheggi e I percorso per raggiungere l'ingresso del Pronto Soccorso				
	Camera calda' coperta e riscaldata per l'accesso diretto a mezzi				
1	Area di sosta per le ambulanze dimensionata in base ai picchi di frequenza degli accessi con percorso a senso unico				
	Elisuperficie attrezzata anche per il volo notturno con percorso preferenziale e facilitato verso PS, emodinamica e terapia Intensiva	per gli stabilimenti di nuova realizzazione			
C.1.4.1	Possibilità di allestire una zona filtro in ingresso (area pre-triage)	nuove realizzazioni o ristrutturazioni importanti di strutture esistenti			
C.1.5	Aree attesa utenti/accompagnatori dimensionate in base ai picchi di frequenza degli accessi				
C.1.5.1	Sale/zone di attesa diversificate per accogliere le diverse tipologie di utilizzatori	per DEU di I e II livello			
a F	Disponibilità di informazioni di base in linguaggio facilmente comprensibile per I pazienti e gli accompagnatori sul funzionamento del PS (mediante video, punti informativi self service, pannelli, ecc.) e sui tempi di attesa effettivi				
(	Disponibilità di servizi per assicurare comfort e utilizzare al meglio il tempo di attesa intrattenimento informativo ed educativo) e strumenti per fruire di servizi (es. pagamento icket, utilizzo Totem, Carta Nazionale dei Servizi, ecc.)				
	Disponibilità di distributori di cibo e bevande				
ŗ	Area colloquio utenti-accompagnatori che garantisce il rispetto della privacy visiva e uditiva, preferibilmente in prossimità del triage				
	Servizi igienici per utenti esterni di cui almeno uno accessibile ai disabili				
	Area registrazione\ segreteria \ archivio (anche interno all'area triage)				
C.1.10	Spazio per il personale di vigilanza Locale/spazio per deposito barelle e carrozzine di facile accesso per accogliere gli utenti in Dase alle loro necessità	per DEU di I e II livello			
e	Area Triage ubicata in posizione strategica rispetto agli ingressi e facilmente identificabile, con eventuale zona riservata per approfondimenti che garantisca il rispetto della privacy visiva e uditiva				
T	Area di transito-attivo e/o di permanenza breve attigua a quella del Triage per l'intervento del l'eam di Valutazione Rapida, dotata di postazioni su barella o poltrona ed elementi divisori per a privacy				
C.1.13	Area attesa post triage 'osservata'	nel pronto soccorso 'di base' può essere unica			
	AREA INTERVENTI SANITARI				

	lista					
	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE	
	Presenza di aree/zone di trattamento diversificate per i percorsi omogenei ad alta, intermedia e bassa complessità modulabili in base agli accessi per assicurare la massima efficienza dei diversi flussi:  -Area per la gestione dell'emergenza dimensionata per consentire gli interventi salvavita in base al numero atteso di accessi (AREA AD ALTA COMPLESSITA')  -Area con box/moduli multipli ed equivalenti e comunque attrezzati singolarmente per la valutazione ed il trattamento delle urgenze con adeguate postazioni di lavoro/controllo (AREA A COMPLESSITA' INTERMEDIA)  -Area per la valutazione e trattamento di pazienti con problematiche minori, generali o specialistiche (AREA A BASSA COMPLESSITA')	distribuzione delle tipologie degli accessi				
	Area diagnostica per immagini dedicata (con almeno RX, Ecografia e TC), adiacente e/o rapidamente raggiungibile, e percorsi di accesso rapidi e privilegiati verso le aree di RMN, di Angiografia e di Endoscopia					
	Area di attesa attiva/trattamento nei percorsi a bassa complessità tale da consentire un agevole controllo diretto da parte del personale sanitario, dotata di poltrone ed elementi divisori per la privacy					
	Locale visita/trattamento di pazienti potenzialmente contagiosi con filtro o presenza di procedura che garantisca pari livello di protezione e sicurezza					
C.1.17.1	Disponibilità di oostazione adeguatmente attrezzato per paziente pediatrico					
	Locale/spazio per accompagnamento fine vita, collocato in posizione adeguatamente riservata rispetto alle attività di PS, con possibilità di permanenza dei familiari e dotato di elementi che garantiscano condizioni di privacy visiva e uditiva	degli spazi presenti				
	Postazioni di lavoro per le attività non di assistenza diretta del personale medico e dell'assistenza					
	Locali/spazi per attività di briefing, riunioni e direzionali opportunamente dimensionati in base alle caratteristiche dell'attività anche collocati all'esterno dell'area di PS					
C.1.20.1	Tisaneria	per le nuove strutture, per le strutture esistenti mediante modalità organizzative degli spazi presenti				
1	Aree/arredi facilmente raggiungibili per lo stoccaggio dei materiali di consumo, farmaci, dispositivi					
C.1.22	Locale/spazio per colloquio con i familiari che garantisca la privacy					
i	Locale per accoglienza per pazienti in condizione di fragilità (pazienti con grave disabilità intellettiva, pazienti che hanno subito traumi fisici ed emotivi a seguito di maltrattamenti e/o abusi, in questo caso non identificabile ai non addetti, ubicato in zona che assicuri la privacy, allestito per assicurare un comfort consono alle esigenze					
	Servizi igienici per gli utenti distinti dal personale di cui almeno 1 accessibile ai disabili Servizi igienici per il personale					
C.1.26	Locale/spazio/arredi per il deposito del materiale pulito facilmente accessibili al personale					
C.1.27	Locali per il materiale sporco, dotato di vuotatoio e lavapadelle e/o di attrezzature per l'eliminazione prodotti monouso per l'evacuazione facilmente accessibili al personale					
C.1.28	Deposito attrezzature					
	AREA OSSERVAZIONE BREVE					
	Posti letto tecnici utilizzabili per l'osservazione con possibilità di monitoraggio non invasivo all'interno o adiacenti al PS	il dimensionamento deve tenere conto delle tipologie di risposte dell'ospedale (posti letto area medica, posti letto subintensivi, ecc.)				
C.1.30	Postazioni funzionali adeguate per pazienti pediatrici	per i pronto soccorso di ospedali privi di pronto soccorso pediatrico				
C.1.31	Locali/postazioni di lavoro per le attività non di assistenza diretta					
C.1.32	Aree/arredi facilmente raggiungibili per lo stoccaggio dei materiali di consumo, farmaci, dispositivi					

	lista				
	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
C.1.33	Area colloquio pazienti-accompagnatori				
C.1.34	Servizi igienici per gli utenti distinti dal personale di cui almeno 1 accessibile ai disabili				
	Servizi igienici per il personale	anche in comune con le altre aree del pronto soccorso			
C.1.36	Locale/spazio/arredi per il deposito del materiale pulito facilmente accessibili al personale	anche in comune con le altre aree del pronto soccorso			
C.1.37	Locali per il materiale sporco, dotati di vuotatoio e lavapadelle e/o di attrezzature per				
	l'eliminazione prodotti monouso per l'evacuazione, facilmente accessibili al personale	anche in comune con le altre aree del pronto soccorso			
C.1.38	Deposito attrezzature	anche in comune con le altre aree del pronto soccorso			
C.1.39	Stanza medico di guardia con servizio igienico				
	Locale/spazio relax personale	anche in comune con le altre aree del Pronto Soccorso			
REQUIS	SITI ORGANIZZATIVI				
C.1.41	Attività di diagnostica di laboratorio H24	anche mediante guardia attiva e/o pronta disponibilità			
C.1.42	Attività di diagnostica per immagini H24	anche mediante guardia attiva e/o pronta disponibilità			
	Attività di diagnostica per immagini dedicata con almeno una diagnostica tradizionale, un ecografo multidisciplinare e una TC multistrato almeno 64 slice	per DEU di I e II livello			
C.1.44	Disponibilità H24 di attività trasfusionale	anche mediante guardia attiva e/o pronta disponibilità			
C.1.45	Disponibilità di sala operatoria H24 mediante guardia attiva e/o pronta disponibilità del chirurgo e dell'anestesista	per DEU di I e II livello			
C.1.46	Laboratorio di emodinamica funzionante 24 ore su 24	per DEU di II livello, mediante guardia attiva e/o pronta disponibilità			
	Modalità codificate per il trasporto protetto e per il trasporto secondario				
C.1.48	Sistemi di registrazione analitica dei dati di attività				
C.1.49	Funzione di Triage garantita da personale infermieristico in modo continuativo nelle 24 ore, tutti i giorni con l'attivazione di postazioni in relazione al numero di accessi				
C.1.50	Percorsi di Fast track attivabili anche direttamente dal Triage secondo criteri predefiniti				
	con presa in carico e completamento del percorso da parte dello specialista della disciplina	in base ai volumi di attività e presenza della disciplina specialistica			
C.1.51	Funzione di See and Treat su protocolli medico-infermieristici condivisi predefiniti assicurata	nei PS con un numero di accessi annui superiore a 30.000, o con picchi			
	in ciascun turno di servizio da almeno un infermiere certificato, con impiego flessibile in base	mensili maggiori di 2.500 personale dedicato al See and Treat assicurando			
	alla tipologia di accessi	comunque la flessibilità di impiego in altri percorsi in base all'andamento degli accessi			
C.1.52	Percorsi per target definiti di pazienti (percorso pediatrico, ostetrico-ginecologico, paziente con agitazione psico motoria, paziente con disabilità complessa,vittime violenza, paziente infettivo) che identificano anche le situazioni nelle quali i familiari o caregiver di pazienti vulnerabili possono essere ammessi all'interno del Pronto Soccorso				
C.1.53	Piano di intervento specifico per il PS all'interno del PEIMAF (Piano di emergenza interno per il massiccio afflusso di feriti)				
C.1.54	Attività di OBI pediatrico, ostetrico-ginecologico, psichiatrico assicurata rispettivamente nel reparto di pediatria, nel reparto di ostetricia e ginecologia e nel reparto di psichiatria	negli ospedali dove sono presenti degenze pediatriche, ostetrico- ginecologiche, psichiatriche negli altri casi procedure per il trasferimento ad altro ospedale			
C.1.55	Presenza di addetti all'accoglienza chiaramente identificabili e adeguatamente formati per				
	l'accoglienza e il supporto infomativo ai familiari in attesa				
	Presenza costante del servizio di vigilanza				
REQUIS	SITI IMPIANTISTICI				
C.1.57	Impianto di illuminazione di emergenza				

		list				
	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE	
C.1.58	Impianto gas medicali compressi e per vuoto					
	Possibilità di dotare aree interne al PS di pressione negativa, con ricambi orari di aria >6 e filtro HEPA nei PS di maggiori dimensioni comprensiva di area vestizione/svestizione; a tali aree si deve poter accedere dall'esterno attraverso un percorso indipendente	nuove realizzazioni o ristrutturazioni importanti di strutture esistenti				
C.1.59	Impianto di climatizzazione che assicura le specifiche caratteristiche igrometriche in funzione della destinazione d'uso dei vari ambienti					
C.1.60	Sistemi di sorveglianza e di allarme automatico attivabile da remoto vs 113 e 112 e altri dispositivi di sicurezza in caso di aggressioni					
REQUI	SITI TECNOLOGICI					
	Elettrocardiografo/i ( in numero idoneo alle aree di lavoro, grantito in shock room)	Come benchmark indicativo si propone aree di 8-10 postazioni (di media intensità				
C.1.62	Emogasanalizzatore	almeno uno per area lavoro/team per DEU di I e II livello				
	Monitor multiparametrico/i (in numero idoneo alle aree di lavoro, rapporto 1:1 postazione alta intensità, 1:2 media intensità)					
	Ecografo multidisciplinare (eco fast, vascolare)	almeno uno per area lavoro/team per DEU di I e II livello				
C.1.65	Pulsossimetro/i portatile	almeno uno per area lavoro/team per DEU di I e II livello				
C.1.66	Ventilatore/i per ventilazione invasiva e non invasiva, dispositivi per CPAP					
C.1.67	Bombola/e di ossigeno per trasporto					
C.1.68	Dispositivi per il monitoraggio arterioso non invasivo e cruento					
C.1.69	Dispositivi per la terapia infusionale (pompe)					
	Glucometro/i					
	Dispositivi per il controllo della temperatura (TTM)					
	Dispositivi trauma (set tavola spinale, steccobende o similari, collari, fissatore temporaneo di bacino)		***************************************			
	Set per emocolture e rachicentesi					
	Sonde per svuotamento gastrico e gastrolusi					
	Set cateterismo vescicale					
	Dispositivi per la gestione del parto					
	Lampada/e scialitica					
C.1.78	Carrelli per la gestione delle emergenze (distinti per adulte e pediatriche) comprendenti:					
	monitor-defibrillatore/i con funzione di pacing e cardioversione (in numero idoneo alle aree di lavoro, rapporto 1:1 postazione alta intensità					
	dispositivi per l'ossigenoterapia, la ventilazione, la gestione avanzata delle vie aeree (comprese le vie aeree difficili), l'aspirazione					
***************************************						
	dispositivi per accesso venoso (anche centrale) ed intraosseo, infusione e somministrazione farmaci farmaci di emergenza secondo standard rianimazione cardiovascolare					

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
	dispositivi per la medicazione, l'emostasi (es.elettrobisturi) e il controllo delle emorragie maggiori (es. tourniquet), dispositivi per il drenaggio dello emo-pneumotorace, del tamponamento cardiaco, addominale				
	sfigmomanometro, pulsossimetro portatili				
	Compressore automatico esterno	per gli ospedali con emodinamica e percorsi ECLS-arresto cardiaco			
C.1.79	Per il percorso per le vittime di violenza, disponibilità di: -armadio con serratura congelatore per la conservazione di campioni biologici e dei reperti -kit repertamento tracce violenza sessuale -macchina fotografica digitale -contenitori adeguati per la raccolta dei materiali come previsto per la catena di custodia e indumenti monouso	In caso di assenza del congelatore, procedura per il trasferimento dei campioni biologici presso una struttura idonea indicata alla tenuta e conservazione dei reperti			
C.1.80	Device per assistenza vocale e livechat per persone con disabilità sensoriale				
C.1.81	Ausili per autosollevamento, materassini antidecubito per le persone con lesione midollare, letto/barella per grandi obesi				

# C.2 - TERAPIA INTENSIVA E SUBINTENSIVA

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
EQUISIT	STRUTTURALI				
C.2.1	Degenze dotate di spazio tale da consentire agevoli manovre assistenziali sui quattro lati				
C.2.2	Locale per pazienti infetti dotato di zona filtro	nelle strutture esistenti, l'isolamento può essere garantito anche a livello di postazioni funzionali mediante specifiche attrezzature es. biobox, isolamento portatile ecc.			
C.2.3	Spazio adibito ai colloqui con i familiari				
C.2.4	Area attesa per i familiari				
C.2.5	Deposito dispositivi sanitari ed altro materiale pulito				
	Aree/arredi facilmente raggiungibili per lo stoccaggio dei materiali di consumo, farmaci dispositivi	,			
	Deposito materiale sporco				
EQUISIT	I ORGANIZZATIVI				
C.2.8	Continuità dell'assistenza medica e infermieristica e di supporto con servizio attivo H24 modulata in base alla complessità assistenziale				
	Disponibilità di personale sanitario della riabilitazione per la valutazione e gestione de programmi specifici di assistenza				
	Se presente un'area critica multifunzione i pazienti critici devono essere stratificati sulla base della complessità dei bisogni assistenziali in modo da assicurare standard assistenziali adeguati				
	I IMPIANTISTICI				
EQUISIT					
C.2.11	I IMPIANTISTICI				
C.2.11	I IMPIANTISTICI Impianto elettrico con caratteristiche per locali medici di gruppo 2 Nei locali di attività è presente un impianto di climatizzazione che garantisce i seguenti				
C.2.11 C.2.12	I IMPIANTISTICI Impianto elettrico con caratteristiche per locali medici di gruppo 2 Nei locali di attività è presente un impianto di climatizzazione che garantisce i seguenti parametri:				
C.2.11 C.2.12	I IMPIANTISTICI Impianto elettrico con caratteristiche per locali medici di gruppo 2  Nei locali di attività è presente un impianto di climatizzazione che garantisce i seguenti parametri:  T = 20-24°C				
C.2.11 C.2.12	I IMPIANTISTICI Impianto elettrico con caratteristiche per locali medici di gruppo 2  Nei locali di attività è presente un impianto di climatizzazione che garantisce i seguenti parametri:  T = 20-24°C  U% = 40-60%				
C.2.11 C.2.12	I IMPIANTISTICI Impianto elettrico con caratteristiche per locali medici di gruppo 2  Nei locali di attività è presente un impianto di climatizzazione che garantisce i seguenti parametri:  T = 20-24°C  U% = 40-60%  ricambi aria pari a 6 V/h				
C.2.11 C.2.12 C.2.13	I IMPIANTISTICI  Impianto elettrico con caratteristiche per locali medici di gruppo 2  Nei locali di attività è presente un impianto di climatizzazione che garantisce i seguenti parametri:  T = 20-24°C  U% = 40-60%  ricambi aria pari a 6 V/h  classe dei filtri > 10-11 (95-99,97%)  Il locale per pazienti infetti deve avere pressione negativa rispetto all'esterno con gradienti pressori a scalare tra zona filtro ed il resto del reparto  In caso di emerganza sanitaria per massiccio afflusso di pazienti con caratteristiche patologiche omogenee, gli ambienti per la degenza (tipo open space o articolato in box) devono consentire la determinazione di una pressione positiva o negativa (swich) in relazione	nuove realizzazioni o ristrutturazioni importanti di strutture esistenti			
C.2.11 C.2.12 C.2.13	I IMPIANTISTICI  Impianto elettrico con caratteristiche per locali medici di gruppo 2  Nei locali di attività è presente un impianto di climatizzazione che garantisce i seguenti parametri:  T = 20-24°C  U% = 40-60%  ricambi aria pari a 6 V/h  classe dei filtri > 10-11 (95-99,97%)  Il locale per pazienti infetti deve avere pressione negativa rispetto all'esterno con gradienti pressori a scalare tra zona filtro ed il resto del reparto  In caso di emerganza sanitaria per massiccio afflusso di pazienti con caratteristiche patologiche omogenee, gli ambienti per la degenza (tipo open space o articolato in box)	nuove realizzazioni o ristrutturazioni importanti di strutture esistenti			
C.2.11 C.2.12 C.2.13 C.2.14	I IMPIANTISTICI  Impianto elettrico con caratteristiche per locali medici di gruppo 2  Nei locali di attività è presente un impianto di climatizzazione che garantisce i seguenti parametri:  T = 20-24°C  U% = 40-60%  ricambi aria pari a 6 V/h  classe dei filtri > 10-11 (95-99,97%)  Il locale per pazienti infetti deve avere pressione negativa rispetto all'esterno con gradienti pressori a scalare tra zona filtro ed il resto del reparto  In caso di emerganza sanitaria per massiccio afflusso di pazienti con caratteristiche patologiche omogenee, gli ambienti per la degenza (tipo open space o articolato in box) devono consentire la determinazione di una pressione positiva o negativa (swich) in relazione alle necessità	nuove realizzazioni o ristrutturazioni importanti di strutture esistenti			

SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
e per la		
arametri		
ione del		
-	arametri	arametri

## C.3 - AREA DI DEGENZA

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUI	SITI STRUTTURALI	In caso di day hospital e day surgery all'interno di un'area di degenza i servizi di supporto possono essere in comune con essa			
C.3.	Area di degenza strutturata in modo da garantire il rispetto della privacy dell'utente ed un adeguato comfort di tipo alberghiero e strutturata in modo da consentirne un utilizzo flessibile anche da parte di discipline diverse e per livelli differenziati di assistenza				
	Le degenze destinate ad accogliere pazienti infettivi o utilizzabili come potenziali espansioni in caso di emergenze epidemiche devono essere dotate di zona vestizione e zona svestizione dedicate, che permettano anche l'osservazione ("mirroring") e dotate di superficie adeguata e area filtro				
C.3:	Camere di degenza singola con superficie minima 12 mq e di degenza multipla con superficie paria a 9 mq per posto letto e non più di 4 posti letto per camera con arredi facilmente lavabili e disinfettabili				
		per le nuove strutture camere a due posti letto con bagno interno			
		In caso di day hospital e day surgery la superficie della camera può essere di 7 mg per posto letto			
C.3.4	Un servizio igienico con doccia per i degenti ogni 4 posti letto,	nel caso di degenze destinate a lattanti/divezzi non è vincolante			
C.3.	Servizi igienici accessibili ai disabili secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti	nelle strutture esistenti è sufficienti la presenza di almeno un servizio igienico al piano accessibile ai portatori di disabilità e comunque in riferimento al tipo di attività			
	Per una degenza fino a 40 posti letto sono presenti almeno:		***************************************		
C.3.6	Disponibilità di stanze utilizzabili funzionalmente come singola almeno per il 10% delle dotazioni e procedure organizzative per assicurare l'isolamento strutturale e/funzionale ove necessari e la presenza di un solo paziente all'interno della camera in relazione a particolari condizioni cliniche				
C.3.	Un bagno assistito qualora la tipologia dei pazienti e della degenza lo rendano necessario				
C.3.8	Locale per visita, medicazioni, indagini strumentali, dotato di lavabo con comandi non manuali				
C.3.9	Locali/aree di lavoro per il personale sanitario per le attività non di assistenza diretta				
C.3.10	Locale per soggiorno/ristoro dei degenti qualora la tipologia dei pazienti e dell'attività lo rendano necessario				
C.3.1	Spazio attesa visitatori				
C.3.12	Spazio riservato per la comunicazione con i parenti e la permanenza dei familiari in situazioni particolari				
C.3.13	Spazio attrezzato per interventi riabilitativi che non richiedono l'accesso alla palestra, rivolti ai pazienti ricoverati	per le nuove strutture ed in particolare per le degenze ortopediche, Stroke Unlt, lungodegenza			
C.3.14	Spazio/locale tisaneria				
C.3.1	Locale/spazi/ arredi per il deposito del materiale pulito facilmente accessibili al personale				

		,	lista C.3
	Locale/i per il materiale sporco, dotato di vuotatoio e lavapadelle e/o di attrezzature per l'eliminazione prodotti monouso per l'evacuazione		
C.3.17	Spazi o armadi per deposito materiali di consumo, attrezzature, strumentazioni		
C.3.18	Servizi igienici per il personale		
C.3.19	Spazio/locale per deposito materiali ed attrezzature per pulizia e sanificazione ambienti		
C.3.20	Locali di soggiorno e svago ad uso esclusivo dei bambini, proporzionati al loro numero.	per le degenze pediatriche	
	Locale per la permanenza dell'accompagnatore, e la possibilità di dormire, in maniera adeguata, nella stessa camera del bambino	per le degenze pediatriche	
	Locali per i trattamenti e palestra per i trattamenti le terapie riabilitative sia singole che di gruppo	per le strutture di riabilitazione cod 56, 28 e 75	
олионали		per le strutture di sola riabilitazione psichiatrica è esclusa la presenza della palestra	
C.3.23	Laboratorio di esposizione e responsabilizzazione alimentare	per le degenze di riabilitazione rivolte ai disturbi del comportamento alimentare	
REQUIS	ITI ORGANIZZATIVI		
	Disponibilità di personale sanitario della riabilitazione (Fisioterapista e/o Logopedista) in base alle caratteristiche della casistica trattata	per le aree di degenza per acuti medica, chirurgica, Intensiva	
C.3.25	Presenza di dietista per le esercitazioni di preparazione dei cibi (frequenza settimanale)	per le degenze di riabilitazione psichiatrica rivolte ai disturbi del comportamento alimentare	
	Dotazione di personale congrua al volume di attività. Per l'intero orario di funzionamento della Day Surgery deve essere presente almeno:		
	un medico appartenente alla disciplina specifica dell'attività o disciplina equipollente		
одинати по	un medico specializzato in anestesia e rianimazione che assicura la valutazione e la preparazione dell'intervento, la presenza per tutta la durata dell'intervento, anche se condotto in sedazione endovenosa, il controllo post-operatorio fino al pieno recupero della coscienza dell'operato ed alla conclusione della sua permanenza in sala operatoria		
	un infermiere		
	un tecnico sanitario di radiologia medica	nel caso in cui vengano effettuate prestazioni di radiologia interventistica	
	Può essere previsto il ricovero in area medica per pazienti psichiatrici con necessità di assistenza continua per patologie di interesse internistico e che richiedono terapia psichiatrica temporanea, in tal caso devono essere assicurate modalità organizzative adeguate per assicurare la sicurezza dei pazienti		
	Nella cartella clinica sono riportate: la tecnica di anestesia impiegata, il tipo e le dosi dei farmaci utilizzati, l'ora di inizio e l'ora di completamento dell'intervento, il decorso clinico intraoperatorio, le eventuali complicanze, indicazione dell'ora in cui il paziente può essere dimesso con firma in calce del chirurgo e dell'anestesista. All'interno della cartella sono conservate la scheda anestesiologica e la scheda di monitoraggio post-operatorio del paziente		
	Devono essere fornita al paziente al momento della dimissione la relazione clinica che contiene le indicazioni per la reperibilità medica nell'arco delle 24 ore ed i contatti con struttura organizzativa di riferimento nelle successive 24 ore	in caso di attività day hospital e day surgery	

•			IISTA C.3
REQUIS	SITI IMPIANTISTICI		
C.3.30	Nelle camere di degenza è presente la seguente dotazione minima impiantistica:		
C.3.31	impianto di climatizzazione che garantisce i seguenti parametri:		
	T = 20 – 26 °C		
	U% = 40 - 60%		
	ricambi aria pari a 2 V/h.	nelle degenze a ciclo continuo il ricambio d'aria può essere garantito anche naturalmente, le superfici finestrate devono assicurare un rapporto aero-illuminante di 1/8 e devono essere assicurati i parametri di comfort termico previsti;	
C 2 22		per le degenze speciali, riferirsi agli standard indicati dalla normativa vigente	
C.3.32	Le degenze di malattie infettive devono essere dotate di stanze a pressione negativa rispetto all'esterno con gradienti pressori a scalare tra la zona filtro ed il resto del reparto, un idoneo numero di ricambi orari di aria e filtro HEPA in uscita.  Le aree protette e le stanze di isolamento dedicate ai pazienti infettivi devono poter garantire pressione negativa rispetto all'esterno con gradienti pressori a scalare tra la zona filtro ed il resto del reparto, un idoneo numero di ricambi orari di aria e filtro HEPA in uscita.	·	
C.3.33	Devono essere previste aree di espansione dotate di impianto elettrico idoneo per locali medici di gruppo 2, allo scopo di consentirne l'utilizzo per cure intensive in caso di emergenze	nuove realizzazioni o ristrutturazioni importanti di strutture esistenti	
C.3.34	Impianto di illuminazione di emergenza		
C.3.35	Almeno 3 prese per alimentazione elettrica per posto letto		
C.3.36	Impianto di chiamata con segnalazione acustica e luminosa		
C.3.37	Impianto di erogazione ossigeno e prese vuoto	l'impianto è previsto per almeno il 10% dei posti letto delle degenze psichiatriche e di riabilitazione	
REQUIS	SITI TECNOLOGICI		
C.3.38	Carrelli per la gestione terapia		
C.3.39	Carrello per la gestione delle medicazioni con eventuale strumentario chirurgico		
C.3.40	Letti articolati ad altezza variabile, accessibili da ogni lato	In caso di day hospital e day surgery possono essere previste poltrone multifunzione con spazi che garantiscano le manovre di primo soccorso	
C.3.41	Adeguate attrezzature per mobilizzazione/mobilità (MMP/MMC) compresi gli ausili tecnici per la mobilità (corrimano, deambulatori) e trasporto dei pazienti		
C.3.42	Dispositivi antidecubito (anche in service) in relazione alle caratteristiche della casistica trattata e relative procedure di sanificazione eccetto il caso di fornitura esterna comprensiva del servizio		

C.3.43	Elettrocardiografo	per le strutture di area medica, chirurgica, riabilitativa, lungodegenza (presente a livello di presidio)
C.3.44	Pompe volumetriche peristaltiche e pompe a siringa	in relazione alle caratteristiche dell'attività
C.3.45	,	escluse degenze psichiatriche Solo per le degenze di riabilitazione è prevista la presenza di broncoaspiratori portatili per rispondere ad eventuali necessità di pazienti in posti letto non coperti con impianto centralizzato.
C.3.46	Monitor multiparametrico	escluse degenze psichiatriche

# C.4 RADIOLOGIA INTERVENTISTICA (radiologia diagnostica invasiva, radiologia interventistica extravascolare, radiologia interventistica oncologia)

La Radiologia interventistica (RI) raggruppa tutte le procedure terapeutiche invasive effettuabili utilizzando la guida dell'imaging radiologico: fluoroscopia, ecografia (US), TC ed RM. La radiologia interventistica può essere distinta in:

- 1) Radiologia diagnostica invasiva
- 2) Radiologia interventistica extravascolare
- 3) Radiologia interventistica vascolare
- 4) Radiologia interventistica oncologica

Le prestazioni degli ambiti 2,3,4 possono essere combinate in relazione alla casistica. Le attività di RI vengono distinte in tre tipologie funzionali di articolazioni organizzative: livello 1, livello 2, livello 3.Le procedure eseguibili in ciascun livello sono definite dalla normativa regionale

	Testo	<b>Applicabilità</b>	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
LIVELLO	2				
REQUISI	TI STRUTTURALI				
C.4.1	Area attesa dotata di un adeguato numero di posti a sedere e di uno spazio dedicato allo stazionamento dei pazienti barellati, possibilmente separata dai normali percorsi di accesso alle diagnostiche radiologiche non invasiva				
C.4.2	Servizi igienici distinti per operatori e utenti anche condiviso all'interno della struttura				
C.4.3	Locale/spazio per la refertazione anche condivisa all'interno della struttura				
C.4.4	Spazi e sistemi per l'archiviazione digitale delle immagini e la produzione di supporti digitali (CD, DVD) anche condivisi all'interno della struttura				
C.4.5	Locale/spazio per il deposito del materiale sporco anche condiviso all'interno della struttura				
C.4.6	Locale/spazio per il deposito del materiale pulito anche condiviso all'interno della struttura				
C.4.7	Spazio per il deposito del materiale d'uso, attrezzature, strumentazioni				
C.4.8	Sala per esami angiografici e per le varie procedure interventistiche con le caratteristiche delle sale del blocco operatorio				
C.4.9	Spazio dedicato per il monitoraggio dei pazienti pre- e postprocedura con presenza di gas medicali.				
C.4.10	I locali e gli spazi devono possedere caratteristiche che consentano il rispetto della normativa vigente in materia di radioprotezione				

	 IISIA	$\cup$ . $\neg$
REQUISITI ORGANIZZATIVI		
C.4.11 Sono previsti posti letto funzionali per ricoveri a gestione diretta da parte della struttura	 	
di PL o in relazione alla essistica e all'organizzazione interna dell'ospedale sono il numero di posti letto funzionali per ricoveri da parte della		
definite modalità codificate di collegamento funzionale per il ricovero da parte di altre		
discipline		
C.4.12 Dotazione di personale congrua al volume di attività ed ai picchi di accesso. Il numero		
del personale sanitario, medico infermieristico e tecnico sanitario di radiologia medica,		
OSS, deve essere adeguato alla tipologia/complessità e al volume dell'attività erogata,		
per l'attivazione della sala deve essere presente almeno:		
un radiologo interventista	 	
un tecnico sanitario di radiologia medica		
un infermiere		
C.4.13 È garantita l'immediata disponibilità di un medico specialista in anestesia e		
rianimazione, presente all'interno del presidio		
C.4.14 E' assicurata la disponibilità dell'esperto in fisica medica per consulenza		
sull'ottimizzazione e la garanzia di qualità e su problematiche connesse con la C.4.15 Sono declinate le runzioni e le responsabilità attribuite a tutti i professionisti coinvolti	 	
nella gestione del sistema RIS-PACS ed in particolare: medico Radiologo, esperto in		
Fisica Medica, informatico, tecnico di radiologia medica, amministratore tecnico di		
sistema dell'area radiologica, responsabile della conservazione, anche condivisi		
all'interno della struttura		
C.4.16 Modalità codificate per assicurare che: prima della effettuazione della procedura ne sia		
verificata l'appropriatezza ed in particolare la possibilità di utilizzo di procedure che		
non erogano dose radiante al paziente, l'assenza di condizioni fisiologiche che		
controindicano l'impiego di radiazioni ionizzanti; sia fornita una corretta informazione		
al paziente; siano rispettate le indicazioni inerenti il rispetto della privacy; la		
C.4.17 Sistema di Controllo di qualità delle apparecchiature diagnostiche e programma di		
verifica dell'ottimizzazione della dose		
C.4.18 Sistema di registrazione degli indicatori di dose al paziente, con raccomandazione di		
messa a punto di protocollo di monitoraggio delle esposizioni dei pazienti e procedura		
per il follow up del paziente che ha ricevuto alte dosi da radiazioni	 	-
QUISITI IMPIANTISTICI		
C.4.19 Sono soddisfatti i requisiti previsti per il blocco operatorio		
Como Countrial II organism provide por in Sicologo Operationio		

C.4.20	Sistema di protezioni piombate al letto portapaziente		
C.4.21	Paratia piombata al soffitto per primo operatore		
C.4.22			
	Ecografi con eco-color-Doppler e sonde adeguate allo studio e alla puntura vascolare, dei quali uno dedicato alla interventistica in elezione e uno a servizio della sala angiografica		
	Angiografo digitale con possibilità di accesso dai due lati, monitor di visualizzazione in sala che consente la visualizzazione degli indicatori di esposizione del paziente in tempo reale corredato da:  - iniettore automatico  - monitor multiparametrico  - sistema per anestesia dotato al minimo di spirometro, capnografo, sistema di rilevazione pressioni di esercizio e concentrazioni di ossigeno e gas medicali con opportuni sistemi di monitoraggio e allarme acustico e visivo, compresa anche la disconnessione del paziente.  - dispositivi per la defibrillazione di tipologia adeguata in relazione alle procedure previste e alle dotazioni salvavita presenti nella struttura  - luce scialitica anche condivisa annimerno della struttura, per accessi programmati e secondo esigenze		
C.4.23	Teletrasmissione delle immagini		
C.4.24	Sistema di gestione e archiviazione delle immagini (RIS PACS)		
LIVELLO	3 (oltre a quanto previsto per il livello 2)		
REQUISI	TI STRUTTURALI		
	Almeno due sale per esami angiografici e per le varie procedure interventistiche con le caratteristiche delle sale del blocco operatorio		
C.4.26	Zona console con raddoppio dei monitor di visualizzazione e stazione di elaborazione delle immagini		
REQUISI	TI ORGANIZZATIVI		
C.4.27	Devono essere assicurate modalità organizzative che consentano in caso di necessità l'utilizzo contemporaneo di due sale angiografiche		

REQUISITI TECNOLOGICI

## C.5 - PUNTO NASCITA - BLOCCO PARTO

La rete regionale dei servizi ospedalieri ostetrici e pediatrici/neonatologici è articolata in tre livelli collegati operativamente in rete con differenti caratteristiche strutturali e competenze professionali, in modo da garantire la massima corrispondenza tra necessità assistenziali ed appropriatezza e efficacia delle cure. I punti nascita di I livello assistono gravidanze e parti a rischio, in situazioni che non richiedono presuntivamente interventi di livello tecnologico ed assistenziale elevato per la madre e per il feto; i punti nascita di II livello - assistono gravidanze e parti anche a rischio elevato comprese quelle situazioni di alto rischio perinatale (anche provenienti da altri livelli) e di assistenza a soggetti "inborn" di qualsiasi peso o età gestazionale

Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
PUNTI NASCITA DI I° LIVELLO BASE		3I/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUISITI STRUTTURALI				1
Per l'area di degenza ostetricia e nido – rooming in, oltre a quanto previsto nella lista C.3,				
sono disponibili:				<b></b>
C.5.1 posti letto rapportati al volume di attività, le camere della degenza ostetrica sono distinte da quelle				ı
della degenza ginecologica.	anche per i letti di day surgery			
C.5.2 culle rapportato al volume di attività svolta con un minimo di 8 culle fino a 500 neonati sani				I
c.5.3 area di assistenza neonatale in continuità con l'area di degenza di Ostetricia e Ginecologia, privilegiando il rooming in				
Per il blocco parto:				1
C.5.4 due sale travaglio-parto dotate ciascuna di un solo letto con spazio dedicato ai prodromi di travaglio, collocate in prossimità dell'area degenza	per le strutture esistenti: in alternativa un'area travaglio-parto che consente l'espletamento di almeno due parti in contemporanea strutturata in modo tale da garantire riservatezza e privacy anche mediante ausilio di supporti rimovibili, l'area di degenza può non essere collocata in prossimità dei blocchi operatori e della sala travaglio-parto ma all'interno dello stesso edificio, con percorsi preferenziali per il trasporto delle pazienti barellate per e dalla sala parto e di quella operatoria			
C.5.5 isola neonatale all'interno delle sale travaglio-parto o, se unica, comunicante con queste				
caso di complicanza chirurgica, che garantisce i requisiti per il blocco operatorio ad eccezione dei servizi igienici per il personale e della zona relax				
C.5.7 zona osservazione post-partum	Per lo spazio dedicato al post-partum può essere usata la stessa sala travaglio, parto.			
C.5.8 deposito dispositivi medici e strumentario chirurgico	Per le strutture in cui è prevista una sala operatoria connessa al blocco travaglio parto dedicata esclusivamente all'emergenza ostetrica, i depositi del blocco travaglio parto e della sala operatoria possono essere a comune garantendo flussi separati per sporco e pulito e zona filtro in ingresso, nel rispetto del requisito di progressiva riduzione del livello di contaminazione.			
C.5.9 servizi igienici per le partorienti, distinti da quelli per il personale				 I
C.5.10 postazioni di lavoro per il personale per attività non di assistenza diretta				
deposito materiale sporco, dotato di vuotatoio e lavapadelle e/o di attrezzature per l'eliminazione prodotti monouso per l'evacuazione	Per le strutture in cui è prevista una sala operatoria connessa al blocco travaglio parto dedicata esclusivamente all'emergenza ostetrica, i depositi del blocco travaglio parto e della sala operatoria possono essere a comune garantendo flussi separati per sporco e pulito e zona filtro in ingresso, nel rispetto del requisito di progressiva riduzione del livello di contaminazione.			
C.5.12 spazio attesa per accompagnatore	anche esterno al blocco parto			
REQUISITI ORGANIZZATIVI	'			

	lista C.5
C.5.12.1 Capacità di assistere gravidanze e parti in età gestazionale ≥34 settimane (in situazioni che	
non richiedono presuntivamente interventi di livello tecnologico ed assistenziale elevato	
tipiche del II livello, per la madre e per il feto) e neonati sani e patologici ≥34 SG ⁺⁰ (o ≥35 ⁺⁰	
SG nei punti nascita in deroga) che non richiedano ricovero in TIN	
C.5.12.2 Capacità di garantire un'adeguata assistenza all'evento nascita anche mediante tecniche di	
controllo del dolore farmacologiche e non	
C.5.13 Collegamenti funzionali per l'intervento del Servizio Trasporto di Emergenza Neonatale	
(STEN) o del Servizio Trasporto Materno Assistito (STAM) tramite specifici accordi con i	
livelli di intensità di intervento superiore per assicurare assistenza immediata d'urgenza ai	
nascituri, ai neonati e alle partorienti	
C.5.14 Modalità standardizzate per la gestione delle emergenze ostetriche	
C.5.15 Dotazioni di personale rapportata al volume di attività. L'articolazione dei turni del personale	
garantisce la presenza H24 di almeno:	
un medico specialista in ostetricia-ginecologia	
due ostetriche	
un medico specialista in anestesia e rianimazione presente nel presidio che garantisce un	
intervento immediato	
un medico specialista in neonatologia o pediatra con provate competenze neonatologiche	
an medico specialista in neonatologia o pediatra con provate competenze neonatologicne	
pronta reperibilità integrativa per il personale ostetrico-ginecologico nei turni notturni e festivi	
proma repensima integrativa per il percentate estettico ginecologico nel tarm nettarm e tectivi	
C.5.16 Prestazioni di diagnostica per immagini, di medicina di laboratorio e trasfusionali anche	
attraverso il ricorso a strutture esterne (fermo restando la disponibilità di almeno 2 unità di	
emazie concentrate zero negativo, kell negativo nella struttura)	
C.5.17 Modalità standardizzate sia per la donna che per il neonato per la collocazione in stanza	
singola in caso di malattie infettive presunte o in atto	
C.5.17.1 Il blocco parto ed il blocco operatorio ostetrico dovranno essere funzionalmente collegati	
con il reparto di terapia intensiva/terapia subintensiva del presidio ospedaliero per il	
ricovero della paziente ostetrica in condizioni critiche/subcritiche o con necessità di	
osservazione intensiva/subintensiva. Ove l'ospedale fosse sprovvisto di tali reparti si farà	
riferimento ai protocolli organizzativi ed operativi STAM per trasferire la paziente, dopo	
stabilizzazione, presso strutture adeguate.	
REQUISITI IMPIANTISTICI	
C.5.18 Nelle camere di degenza ostetricia è presente un impianto di climatizzazione con le	
caratteristiche previste dalla sezione C.3	
Per il blocco parto sono presenti:	
C.5.19 Impianto di condizionamento ambientale che garantisce i seguenti parametri igrotermici	
temperatura interna invernale e estiva compresa tra 20-24°C (temperatura ideale 23-24°C)	
unidità relative estive signamente commune con 2007	
umidità relativa estiva e invernale compresa 30-60%	
ricambi aria/ora (aria esterna senza ricircolo) 6 v/h	
classe dei filtri > 11-12 (99,9-99,97%)	
C.5.20 Impianto di erogazione gas medicali, area <del>compressa</del> medicale e prese vuoto	
C.5.21 Impianto allarme di segnalazione esaurimento gas medicali	
REQUISITI TECNOLOGICI	
Area di degenza nido – rooming in, sono presenti almeno:	
C.5.22 due culle per patologia neonatale lieve	
C.5.23 un'incubatrice	

	Nel blocco parto per ogni sala travaglio-parto sono presenti:			
C.5.24	cardiotocografo			
C.5.25	testate letto con erogazione di ossigeno e prese vuoto			
	letto tecnico per travaglio parto			
C.5.27	orologio con contasecondi a muro			
	Per le sale travaglio è presente la seguente dotazione comune:			
	carrello e/o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile) per la gestione	*Eclampsia box (LG AIPE 2013): MgSO4 fiale, labetalolo fiale, diazepam fiale, calcio gluconato fiale,		
	dell'emergenza completo di cardiomonitor con defibrillatore ed unità di ventilazione manuale,	nifedipina cpr, soluzione fisiologica fla.100 ml, soluzioni Ringer flac. 500 ml, siringhe 5/10/20 ml con		
	farmaci per emergenza, sistema di aspirazione, pulsossimetro e set predefiniti per la gestione della	aghi, cannule di Guedel (mus 3-4-5), pallone Ambu, maschere facciali (mis 3-4-5), sondini da aspirazione e sondini monouso, laccio emostatico, agocannula 18-16 G, set flebo, garze e cerotti		
	preeclampsia/eclampsia (Eclampsia Box*) e dell'emorragia post partum acuta (farmaci uterotonici	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,		
	e pallone di Bakri) e CVO.			
	lampada scialitica mobile (almeno 1 ogni 2 sale contigue o area travaglio-parto)			
	elettrocardiografo (disponibile h 24)			
	ecografo (disponibile h 24) per le emergenze ostetriche			
	due pompe a siringa			
	due pulsossimetri			
	Nell'isola neonatale sono presenti:			
	un lettino di rianimazione con lampade radianti ogni 500 nati anno			
	Per ogni lettino 1 erogatore di O2, 1 aria medicale e 1 presa vuoto			
	due sistemi di miscelazione, umidificazione e riscaldamento dei gas medicali	in alternativa un ventilatore polmonare portatile		
	due valvole di limitazione del picco pressorio dei gas erogati			
	disponibilità h 24 di due set di materiale per intubazione e ventilazione manuale, per			
	incannulamento dei vasi ombelicali e posizionamento di drenaggio toracico			
	un pulsossimetro (disponibile)			
	un misuratore PA (disponibile)			
	una pompa a siringa (disponibile)			
	un emogasanalizzatore (disponibile nel presidio)			
	incubatrice da trasporto con dotazioni come da indicazione dello STEN (Servizio Trasporto			
	Emergenza Neonatale)			
	PUNTI NASCITA DI I° LIVELLO AVANZATO oltre a quanto previsto per il I° liv	vello Base		
REQUIS	SITI STRUTTURALI			
C.5.42	Area di degenza ostetricia e nido-rooming in con posti letto e culle in numero adeguato			
	all'attività svolta nel rispetto degli atti programmatori ed indirizzi vigenti			
	Area di degenza di patologia neonatale con lettini in numero adeguato all'attività svolta in			
	base agli indirizzi programmatori regionali			
	Per il blocco parto sono presenti i requisiti del I livello con le seguenti specifiche:			
	tre sale travaglio – parto dotate ciascuna di un solo letto, incrementabili in funzione del volume di			
	attività			
	una sala operatoria pronta e disponibile h/24 ore per le emergenze ostetriche			
	SITI ORGANIZZATIVI			
	Capacità di assistere gravidanze e parti in età gestazionale ≥32 settimane (in situazioni che			
	non richiedono presuntivamente interventi di livello tecnologico ed assistenziale elevato			
	tipiche del II livello, per la madre e per il feto) e neonati sani e patologici ≥32 SG ⁺⁰ e PN			
	>1500 g che non richiedano ricovero in TIN Attività di diagnostica per immagini, medicina di laboratorio ed emotrasfusionale disponibili			
	H24			
	Possibilità di usufruire, anche attraverso una pronta disponibilità integrativa, di competenze			
	specialistiche (cardiologica, neurologica, nefrologica, etc.) e di alte tecnologie (TC, etc.)			
REQUIS	SITI IMPIANTISTICI	1		
				1

	ilsta C.s
Nell'area di degenza patologia neonatale sono presenti:	
C.5.48 impianto elettrico con disponibilità di almeno due prese per ogni lettino e di 6 per ogni incubatrice	
C.5.49 impianto centralizzato di erogazione dei gas medicinali, aria compressa e di aspirazione con	
almeno <del>due</del> tre prese, 1 di O2,1 di aria compressa e 1 vuoto, per ogni posto di cura	
REQUISITI TECNOLOGICI	
C.5.50 Nell'area di degenza nido – rooming in, sono presenti almeno quattro incubatrici	
Nell'isola neonatale sono presenti almeno:	
C.5.51 due lettini di rianimazione con lampade radianti	
C.5.52 una incubatrice da trasporto	
C.5.53 pompa a siringa, pulsossimetro e misuratore di PA dedicati	
Nell'area di degenza patologia neonatale sono presenti, rapportati al volume di attività:	
C.5.54 pannelli radianti	
C.5.55 lampade per fototerapie	
C.5.56 pompe per microinfusione	
C.5.57 pulsossimetri	
C.5.58 lettore di glucosemia	
C.5.59 bilirubinometro	
C.5.60 misuratore PA	
C.5.61 ossimetri	
PUNTI NASCITA DI II°LIVELLO BASE, oltre a quanto previsto per il I° livello	
REQUISITI STRUTTURALI	
Per il blocco parto/isola neonatale:	
C.5.62 tre sale travaglio-parto dotate di un solo letto, incrementabili in funzione dei volumi attività	
C.5.63 isola neonatale adeguata ad accogliere parti plurimi e neonati nati contemporaneamente	
C.5.64 posti letto di terapia intensiva neonatale (almeno uno ogni 750 nati anno del bacino di riferimento)	
post lotto di torapia interiora riconatale (alinene ane agrii 700 fiati aline dei basino di moninento)	
C.5.65 posti letto di terapia subintensiva neonatale (due posti letto per posto letto di intensiva)	
Per il punto nascita:	
C.5.65.1 Posto letto di terapia intensiva per la gravida e la puerpera in condizioni critiche o subcritiche	
(disponibile nel presidio ospedaliero)	
REQUISITI ORGANIZZATIVI	
C.5.65.2 Capacità di assistere gravidanze e parti indipendentemente dal livello di rischio per madre e	
feto e neonati sani e patologici ≥29 ⁺⁰ SG e PN >1000 g	
C.5.66 Area accettazione emergenza H24 che assicura una funzione triage e l'immediata presa in	
carico in sicurezza della partoriente, anche in situazioni dii urgenza-emergenza, mediante	
specifiche istruzioni operative e percorsi dedicati	
C.5.67 Supporto di pronta disponibilità integrativa in rapporto al volume dell'attività per il	
personale medico ostetrico-ginecologico, anestesista-rianimatore, neonatologo, personale	
ostetrico ed infermieristico	
C.5.67.1 Possibilità di somministrare nutrizione parenterale.	
REQUISITI TECNOLOGICI	
Nel blocco parto :	
C.5.67.2 un emogasanalizzatore	
C.5.68 Isola neonatale attrezzata per accogliere parti plurimi e neonati nati contemporaneamente	
Nell'area degenza ad alta intensità di assistenza neonatale sono presenti, in rapporto al volume di attività:	
C.5.69 incubatrici per terapia intensiva	

C.5.70	ventilatori automatici per neonati		
C.5.71	pulsossimetri		
C.5.72	misuratore PA non cruenta		
C.5.73	monitor cardiorespirografico		
	pompe per microinfusione		
	aspiratori		
C.5.76	ossimetri		
1	incubatrici da trasporto		
	apparecchio RX portatile dedicato		
		disponibile nel presidio	
C.5.80	ecografo con ecodoppler		
	PUNTI NASCITA DI II°LIVELLO AVANZATO, oltre a quanto previsto per il II° li	ivello base	
REQUI	SITI ORGANIZZATIVI		
C.5.81	Capacità di assistere gravidanze e parti indipendentemente dal livello di rischio per madre e		
	feto e neonati sani e patologici anche <29 SG e PN <1000 g		
	SITI TECNOLOGICI		
	Nel blocco parto (o nel presidio ospedaliero, accessibile h 24):		
	un tromboelastografo/tromboelastometro		
C.5.84	Nell'area degenza ad alta intensità di assistenza neonatale sono presenti, in rapporto al volume di		
	attività:		
	emogasanalizzatore		
	Apparecchiatura per terapia con monossido di azoto		
1	Apparecchiatura per trattamento ipotermico		
C.5.88	Apparecchiatura per ventilazione ad alta frequenza		

#### C.6 – BLOCCO OPERATORIO

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUISI	ITI STRUTTURALI				
C.6.1	Numero complessivo di sale operatorie in funzione della tipologia e complessità delle prestazioni per specialità che vengono erogate, comunque devono essere garantite almeno due sale operatorie				
C.6.2	Il gruppo operatorio è articolato in zone progressivamente meno contaminate dall'ingresso del complesso operatorio fino alle sale chirurgiche e sono assicurati flussi separati funzionalmente per "sporco" e "pulito" e zone filtrate d'ingresso				
C.6.3	Le modalità di apertura delle porte devono assicurare la minima trasmissione di particelle anche				
	prevedendo aree filtro in relazione al livello di contaminazione dei locali direttamente collegati alla				
	sala, con apertura non contemporanea delle porte di accesso e di uscita e adeguati tempi di rispristino				
C.6.4	Spazio filtro di entrata degli operandi anche per cambio barella				
C.6.5	Zona filtro per il personale addetto, adeguatamente dimensionata in funzione delle presenze, suddivisa in zona sporca e pulita				
C.6.6	Zona preparazione personale addetto alla sala, contigua alle sale operatorie e dimensionata in base al personale impiegato				
C.6.7	Zona preparazione operandi con spazi adeguati al posizionamento delle apparecchiature, impianti, materiali necessari				
C.6.8	Area di recupero e di assistenza post-anestesiologica (PACU) contigua alle sale operatorie e con numero di posti letto proporzionato all'attività e complessità della chirurgia e, almeno in quota parte, per l'utilizzo come espansione di posti letto di Terapia Intensiva in caso di maxiemergenze				
C.6.9	Locale/spazio per esecuzione analisi estemporanee se richieste dalla tipologia di attività				
C.6.10	Locale relax operatori				
C.6.11	Servizi igienici del personale				
	Sale operatorie di cui almeno una sala operatoria con superficie non inferiore a mq. 25 e le altre non inferiore a mq.20. La superficie della sala deve consentire il corretto posizionamento e fruibilità delle attrezzature necessarie. Le porte di accesso alle sale devono essere dotate di comandi a mani libere				
	Le superfici delle sale sono ignifughe, resistenti al lavaggio ed alla disinfezione, senza rilascio di particolato, lisce e non scanalate, con raccordo arrotondato al pavimento,				
C.6.14	Il pavimento è resistente agli agenti chimici e fisici, levigato e antisdrucciolo,				***************************************
C.6.15	I corridoi di accesso dei pazienti alle sale consentono il passaggio agevole del letto e il trasporto in sicurezza del paziente				

		แงเล บ.บ
Deposito dispositivi e strumentario chirurgico, se a servizio delle sale operatorie per chirurgia altamente specializzata deve prevedere lo spazio per apparecchiature specifiche (es. assistenza ventricolare, ECMO, ecc.) con filtro in ingresso per il transito delle apparecchiature		
Deposito per armamentario e materiale di medicazione		
Deposito attrezzature e materiale pulito		
Denosito per la sosta temporanea del materiale sporco	non si annica sa pravisto l'immediato allontanamento del materiale sporco tramite	
Deposito per la sosta temporanea del materiale sporco	percorso dedicato	
Servizio per la sterilizzazione del materiale chirurgico secondo i criteri specifici individuati in C.10		
Sala gessi nel caso di attività chirurgica di ortopedia-traumatologia anche non contigua		
spazio per dispositivi HCU collocato all'esterno delle sale	per le sale di nuova realizzazione che effettuano chirurgia con circolazione extra corporea	
ITI ORGANIZZATIVI		
Oltre a quanto riportato in C, l'attivazione di una sala prevede almeno un medico anestesista, due chirurghi e due infermieri		
Sono definite procure e protocolli operativi per le procedure e condizioni cliniche di maggiore rilievo (es. gestione analgesia, gestione catetere epidurale ecc.)	Per le PACU	
Sono definiti i criteri per l'ammissione e la dimissione dall'area di gestione post-anestesiologica così anche le modalità di hand-over tra sala operatoria e PACU, tra PACU e area di degenza.	Per le PACU	
L'operatività della PACU è definita sulla base della programmazione chirurgica assicurando l'assistenza infemieristica necessaria e un medico anestesista di riferimento	Per le PACU	
Piano di controllo e manutenzione delle caratteristiche igienico strutturali delle sale		
Percorso di tipo unidirezionale dedicato al trasferimento del materiale sporco dalla sale alla decontaminazione	in alternativa specifica procedura organizzativa	
compresa l'allerta/attivazione di altra equipè		
Modalità codificate per l'applicazione delle buone pratiche specifiche per la sicurezza del paziente e loro tracciabilità		
ITI IMPIANTISTICI		
E' presente un impianto di ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata (VCCC) che garantisce:		
zone progressivamente meno contaminate dall'ingresso fino alle sale chirurgiche		
T = 20-24°C		
	devono essere mantenute alle condizioni di benessere per il personale e alle caratteristiche termo-igrometriche necessarie per specifiche attività chirurgiche	
U% = 40-60%	G	
	devono essere mantenute alle condizioni di benessere per il personale e alle caratteristiche termo-igrometriche necessarie per specifiche attività chirurgiche	
ricambi aria pari a 15 V/h per le sale operatorie, 6 V/h per le sale di preparazione e risveglio, 2 V/h per gli altri locali	anche mediante l'utilizzo di un unico impianto per l'intero blocco operatorio	
7 8 9 0 1 2 1 3 14 6 7 8 9 0	ventricolare, ECMO, ecc.) con filtro in ingresso per il transito delle apparecchiature  Deposito per armamentario e materiale di medicazione  Deposito per la sosta temporanea del materiale sporco  Servizio per la sosta temporanea del materiale sporco  Servizio per la sterilizzazione del materiale chirurgico secondo i criteri specifici individuati in C.10  Sala gessi nel caso di attività chirurgica di ortopedia-traumatologia anche non contigua  spazio per dispositivi HCU collocato all'esterno delle sale  ITI ORGANIZZATIVI  Oltre a quanto riportato in C, l'attivazione di una sala prevede almeno un medico anestesista, due chirurghi e due infermieri  Sono definite procure e protocolli operativi per le procedure e condizioni cliniche di maggiore rilievo (es. gestione analgesia, gestione catetere epidurale ecc.)  Sono definiti i criteri per l'ammissione e la dimissione dall'area di gestione post-anestesiologica così anche le modalità di hand-over tra sala operatoria e PACU, tra PACU e area di degenza.  L'operatività della PACU è definita sulla base della programmazione chirurgica assicurando l'assistenza infemieristica necessaria e un medico anestesista di riferimento  Piano di controllo e manutenzione delle caratteristiche igienico strutturali delle sale  Percorso di tipo unidirezionale dedicato al trasferimento del materiale sporco dalla sale alla decontaminazione  Sono definite procure e protocolli operativi per la gestione delle emergenze in sala operatoria compresa l'allerta/attivazione di altra equipè  Modalità codificate per l'applicazione delle buone pratiche specifiche per la sicurezza del paziente loro tracciabilità  ITI IMPIANTISTICI  E' presente un impianto di ventilazione e condizionamento a contaminazione controllata (VCCC) che garantisce:  zone progressivamente meno contaminate dall'ingresso fino alle sale chirurgiche  T = 20-24°C	altamente specializzata deve prevedere lo apazio per apparecchiature specificie, es. asalstenza vontricolare, ECMO, occ.) con fitro in ingresso per il transito delle apparecchiature  Deposito atrezzature e materiale di medicazione  Deposito atrezzature e materiale pulito  Daposito per la sosta temporanea del materiale sporco  Servizio per la sesti atemporanea del materiale sporco  Servizio per la sterilizzazione del materiale chirurgico secondo i criteri specifici individuati in C.10  Sala gessi nel caso di attività chirurgica di ortopedia-traumatologia anche non contigua  spazio per dispositivi HCU collocato all'esterno delle sale  per le sale di nuova realizzazione che effettuano chirurgia con circolazione estra acoporea  ITI ORGANIZZATIVI  Oltre a quanto riporiato in C, l'attivazione di una sala prevede almeno un medico anestesista, due chirurgia due informieri  Sono definite procure e protecolli operativi per le procedure e condizioni cliniche di maggiore riliveo (se, sestione analgesia, gestione cattetre epidurale ecc.)  Sono definiti i criteri per l'ammissione e la dimissione e la dimissione e la dimissione e PACU, tra PACU e area di degeno.  L'operatività della PACU à definita sulla base della programmazione chirurgica assicurando l'assistenza infemieristica necessaria e un medico anestesista di rifemento  Plano di controllo e manutenzione delle caratteristiche igienico strutturali delle sale  Sono definite procure e protecolli operativi per la gestione delle emergenze in sala operatoria compresa l'alteristitivazione di altra equipe  Modalità codificate per l'applicazione delle buone pratiche specifiche per la sicurezza del paziente corto tracicalisti accomi di altra equipe  Modalità codificate per l'applicazione delle buone pratiche specifiche per la sicurezza del paziente corto tracicalisti accomi di altra equipe  T = 20-24°C  devono essere mantenure alle condizioni di benessere per il personale e alle caratteristiche termo-igrometriche necessario per specificne attività chirurgiche devono essere mante

				/I	ista C.6
	caratteristiche tecniche che assicurano gli standard previsti dalla classe ISO corrispondente al livello di rischio dell'attività chirurgica svolta				
	classe dei filtri > 12 ( 99.97%)				
C.6.32	Il livello di emissioni sonore dell'impianto di VCCC deve essere adeguato ai criteri definiti dalle norme tecniche di riferimento al fine di garantire una buona comunicazione tra gli addetti ed evitare affaticamento e perdita di concentrazione				
C.6.33	Tutte le componenti dell'impianto VCCC devono essere progettate ed installate in modo da facilitarne la pulizia, il controllo e la manutenzione, inclusa la sostituzione dei filtri, e realizzati con materiali resistenti alla corrosione in relazione agli agenti decontaminanti da utilizzare				
C.6.34	Devono essere presenti sistemi di misura dei parametri indicativi del corretto funzionamento dell'impianto VCCC in grado di rilevare precocemente condizioni di rischio				
	Impianto di erogazione gas medicinali (ossigeno, aria medicale), prese vuoto e impianto aria compressa, nella zona risveglio è presente impianto di gas medicinali (escluso gas anestetici) e prese vuoto con le caratteristiche previste dalle norme di buona tecnica				
C.6.36	Impianto di aspirazione dei gas medicali ed anestesiologici				
C.6.37	Disponibilità di acqua di raffreddamento per apparecchi laser, quando necessario				
C.6.38	Stazioni di riduzione della pressione per il reparto operatorio (doppie per ogni gas medicale tecnico)				
C.6.39	Impianto allarmi di segnalazione esaurimento gas medicali				
C.6.40	Impianto di fonia nei locali del blocco operatorio, integrato con il sistema di comunicazione dell'ospedale				
C.6.41	La rete informatica deve essere realizzata con caratteristiche delle apparecchiature adeguate al tipo di utilizzo				
C.6.42	Continuità dell'alimentazione elettrica				
	Per zona risveglio				
C.6.43	Predisposizione impiantistica che consenta l'utilizzo in caso di maxi emergenza delle postazioni previste come espansione dei posti letto di Terapia Intensiva	nuove realizzazioni o ristrutturazioni importanti di strutture esistenti			
REQUIS	ITI TECNOLOGICI				
	Per ogni sala operatoria:				<b> </b>
C.6.44	tavolo operatorio				
C.6.45	sistema per anestesia dotato al minimo di spirometro, capnografo, sistema di rilevazione pressioni di esercizio e concentrazioni di ossigeno e gas medicali con opportuni sistemi di monitoraggio e allarme acustico e visivo, compresa anche la disconnessione del paziente				
C.6.46	monitor multiparametrico				
			L		

				lista C.6
C.6.47	elettrobisturi			
C.6.48	sistema di aspirazione per uso chirurgico e anestesiologico			
C.6.49	lampada scialitica		 	
C.6.50	sistemi per la visione delle immagini			
C.6.51	strumentazione adeguata			
C.6.52	Carrello di anestesia			
C.6.53	Per ogni gruppo operatorio:			
C.6.54	frigoriferi per la conservazione di farmaci			
C.6.55	disponibilità di amplificatori di brillanza, quando necessario			
C.6.56	monitor defibrillatore con funzione di pacing e cardioversione			
C.6.57	ecografo multidisciplinare (eco fast, vascolare)			
C.6.58	dispositivi per l'anestesia loco regionale			
C.6.59	set per la gestione delle vie aeree difficili			
C.6.60	sistemi per il monitoraggio neuromuscolare durante anestesia (TOF)			
	Monitor-defibrillatore con funzione di pacing e cardioversione con piastre idonee al tipo di utenza (per PACU)			
C.6.62	Carrello mobile per la gestione delle emergenze, comprendente: dispositivi per l'ossigenoterapia, la ventilazione, la gestione avanzata delle vie aeree (comprese le vie aeree difficili), l'aspirazione, dispositivi per accesso venoso (anche centrale), infusione e somministrazione farmaci, farmaci di emergenza secondo standard ACLS/ALS, dispositivi per la medicazione e il controllo delle emorragie, dello emo-pneumotorace, del tamponamento cardiaco (per PACU)			
	Per zona risveglio	Deve essere ubicata nel blocco operatorio, preferenzialmente in prossimità delle sale operatorie, o contigua al complesso operatorio, per limitare la durata del trasporto e consentire il rapido intervento di un anestesista in caso di bisogno.		
C.6.62	Armadio e/o carrello/i con farmaci e dispositivi necessari per l'assistenza post-operatoria (per PACU)	Per le PACU		
C.6.63	Monitor multiparametrico, sfigmomanometro, saturimetro, materiale per medicazione e assistenza paziente (per singola postazione)	Per le PACU		
C.6.64	Respiratore/i automatico, dispositivi NIV e CPAP	10101700	 	
		Per le PACU		
C.6.65	Sistema di comunicazione per attivazione consulenti; visualizzazione immagini radiologiche			
C.6.66	Dispositivi per la gestione post-operatoria dei pazienti (es. controllo temperatura)			

# C.7 – CARDIOLOGIA INVASIVA

	Testo	<b>Applicabilità</b>	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
	STRUTTURALI				
	La struttura di cardiologia invasiva è collegata funzionalmente all'area di degenza ad alta intensità (UTIC e/o Terapia Intensiva)				
C.7.2	I locali e gli spazi sono correlati alla tipologia e al volume delle prestazioni erogate e sono distribuiti in ordine logico e funzionale all'attività cardiologica interventistica e comprendono:				
	zona filtro esterna all'ingresso della sala angiografica con funzioni di spogliatoio e di deposito degli effetti personali				
	sala lavaggio/preparazione del personale attigua alla sala				
	area preparazione/risveglio				
	sala di emodinamica con superfici ignifughe, resistenti al lavaggio ed alla disinfezione, lisce e non scanalate, con raccordo arrotondato al pavimento, Il pavimento è antistatico, resistente agli agenti chimici e fisici, levigato e antisdrucciolo				
	vano tecnico				
	locale/spazio "sala comandi" e refertazione				
C.7.3	Locale/spazio preparazione e stoccaggio materiali e dispositivi				
C.7.4	Servizi igienici per i pazienti all'esterno del reparto				
C.7.5	Deposito per il materiale sporco.				
C.7.6	Locale/spazio deposito rifiuti speciali separato dal locale prestazioni e posto in modo che non sia di passaggio per altri locali, con areazione ed illuminazione naturale o, in mancanza, adeguato sistema di estrazione dell'aria				
C.7.7	In caso di sala ibrida deve soddisfare sia i requisiti della sala emodinamica che di sala operatoria				
C.7.8	I locali e gli spazi devono possedere tutti i requisiti previsti dalla normativa vigente in materia di radioprotezione				
REQUISIT	ORGANIZZATIVI				
C.7.9	Le strutture di cardiologia invasiva sono collegate funzionalmente a: Stroke Unit o Neurologia, Chirurgia Vascolare, Nefrologica e Dialisi di riferimento, per le problematiche connesse alla gestione interventistica dei pazienti con sindrome coronarica acuta				
C.7.10	Per le strutture collocate in Ospedali senza Cardiochirurgia è identificata una Cardiochirurgia di riferimento				
REQUISIT	IMPIANTISTICI				

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
C.7.11	Sono soddisfatti i requisiti impiantistici previsti per il <del>reparto</del> blocco operatorio (C6)				
REQUISITI	TECNOLOGICI				
C.7.12	Angiografo fisso comprendente stativo, tavolo di cateterismo con possibilità di accesso da due lati, generatore di alta tensione, sistema di acquisizione analogico o digitale, complesso radiogeno, iniettore angiografico				
	Apparecchio angiografico portatile per garantire la continuità in caso di guasto dell'angiografo fisso	se presente una sola sala			
C.7.14	Iniettore angiografico				
C.7.15	Attrezzatura radiologica ad alte prestazioni in termini di immagini e sicurezza del paziente (scopia digitale pulsata)				
C.7.16	Respiratore automatico (eventualmente anche adatto al paziente pediatrico se si pratica tale attività)				
C.7.17	Pulsiossimetro				
C.7.18	Strumentazione per la misurazione della portata cardiaca				
	Contropulsatore aortico " o altro sistema di assistenza ventricolare"	può essere presente anche nell'ambito dello stabilimento in cui la cardiologia			
C.7.22	Apparecchi per ACT	solo se viene eseguita attività interventistica, può essere presente anche nell'ambito dello stabilimento in cui la			
C.7.23	Apparecchio per emogasanalisi	può essere presente anche nell'ambito dello stabilimento in cui la cardiologia			
C.7.24	Poligrafo con almeno 2 canali di pressione e 2 tracce ecg	Year Yang Yang Yang Yang Yang Yang Yang Yang			
C.7.25	Poligrafo con la possibilità di visualizzare 12 derivazioni, almeno tre contemporanee (solo dove si pratica interventistica)				
C.7.26	Elettrocardiografo almeno a 3 canali				
C.7.27	Lampada scialitica con alimentazione di sicurezza				
C.7.28	Carrello per la gestione delle emergenze, comprendente dispositivi medici idonei al tipo di utenza e attività tra cui:				
	defibrillatore con funzione di pacing e cardioversione				
	dispositivi per l'ossigenoterapia, la ventilazione, la gestione avanzata delle vie aeree, l'aspirazione				
	dispositivi per accesso venoso, periferico e centrale, infusione e somministrazione farmaci				

	Testo	<b>Applicabilità</b>	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
	farmaci di emergenza secondo standard ACLS/ALS				
	dispositivi per la medicazione e il controllo delle emorragie, dello emo-pneumotorace, del tamponamento cardiaco				
	monitor multiparametrico, ,				
	sfigmomanometro				
	pulsossimetro				
C.7.29	Pompe da infusione				
C.7.30	Pace-maker temporaneo				
C.7.31	Set per emergenze cardiache				
C.7.32	Ecocardiografo di alta gamma con tridimensionale				

# C.8 – SERVIZIO PSICHIATRICO DI DIAGNOSI E CURA (SPDC)

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUISIT	I STRUTTURALI				
C.8.1	Collocato preferibilmente a piano terra con possibilità di accesso a spazi interni di verde/giardino	per le nuove strutture			
C.8.2	Presenza nello stesso presidio di DEU/PS	per le nuove strutture			
C.8.3	L'area di degenza deve essere strutturata in modo da garantire il rispetto della privacy dell'utente ed un adeguato comfort di tipo alberghiero e strutturata in modo da garantire le esigenze di sicurezza				
C.8.4	Dotazione minima di 6 posti letto e dotazione massima di 16 posti letto				
C.8.5	Camere di degenza singola con superficie minima 12 mq; camere di degenza multipla con superficie paria a 9 mq per posto letto e non più di 2 posti letto per camera (nelle strutture esistenti è consentita una superficie minima della camera di degenza multipla di 9 mq per il primo posto letto e di 7 mq per ogni letto ulteriore fino ad un massimo di 2 posti letto per camera). Le camere sono separate per uomini e donne				
C.8.6	Sono individuate modalità di flessibilità organizzativa tali da permettere l'utilizzo delle stanze in forma singola in base ai volumi dell'attività e comunque deve essere disponibile almeno una camere di degenza con un solo posto letto				
	Sono inoltre disponibili:				
C.8.7	un servizio igienico ogni 2 posti letto				
C.8.8	una doccia/vasca ogni 4 posti letto non serviti da servizi igienici dotati anche di doccia/vasca ad usc esclusivo della camera				
C.8.9	un bagno assistito				
C.8.10	un locale per visita e medicazioni dotato di lavabo con comandi non manuali				
C.8.11	un locale per le attività ricreative anche collocabile nel soggiorno	per le strutture esistenti è possibile l'uso polifunzionale dei locali			
C.8.12	un locale per visite e colloqui				
	un locale sala pranzo	per le strutture esistenti è possibile l'uso polifunzionale dei locali			
C.8.14	un ambiente per pazienti fumatori				
C.8.15	un locale/spazio per il deposito del materiale pulito		·····		
C.8.16	un locale per deposito attrezzature				
C.8.17	un locale, presente in ogni piano di degenza, per il materiale sporco e dotato di vuotatoio e lavapadelle				
C.8.18	locale/spazio ristoro				

p		,		ทุรเล บ.๐
C.8.19	servizi igienici per il personale			
C.8.20	spazio attesa visitatori			
REQUISIT	I ORGANIZZATIVI			
C.8.21	La dotazione organica del personale addetto, medico infermieristico e tecnico sanitario e di riabilitazione, è rapportata alla tipologia e al volume delle attività e alla complessità delle patologie trattate			
	è comunque garantito la presenza di psichiatri e infermieri H 24			
C.8.22	E' presente un documento di funzionamento e regolamento delle attività del reparto che contiene protocolli scritti per la prevenzione e gestione degli atti auto ed eteroaggressivi, gestione delle crisi, prevenzione e gestione dell'allontanamento dal reparto.			
C.8.23	Può essere previsto il ricovero in area medica per pazienti psichiatrici con necessità di assistenza continua per patologie di interesse internistico e che richiedono terapia psichiatrica temporanea, in tal caso devono essere assicurate modalità organizzative adeguate per assicurare la sicurezza dei pazienti			
REQUISIT	II IMPIANTISTICI			
C.8.24	Si applicano i requisiti previsti per C.3			
REQUISIT	ri TECNOLOGICI			
C.8.25	Carrello per la gestione terapia		***************************************	

#### **C.9 - ANATOMIA PATOLOGICA**

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
EQUISI	TI STRUTTURALI				
C.9.1	Locale/area accettazione campioni				
C.9.2	Locale/area preparazione campioni				
C.9.3	Locale/area inclusione, colorazione e montaggio preparato				
C.9.4	Locale osservazione e refertazione				
C.9.5	Locale/sistemi per archiviazione campioni				
C.9.6	Locale deposito materiali di consumo				
C.9.9	Sala autoptica distinta dai depositi e dalle aree di osservazione, dotata di porte di accesso con comando di apertura automatizzato	anche in comune con medicina legale, in tal caso deve essere regolamentata la modalità di utilizzo			
EQUISI	TI ORGANIZZATIVI				
	Modalità standardizzate per l'esecuzione dei singoli esami: regole di richiesta, raccolta, trasporto e conservazione del campione, descrizione delle fasi preliminari, caratteristiche e descrizione del metodo				
	Sistemi per assicurare l'identificazione e la tracciabilità del campione in tutte le fasi pre- analitiche (prelievo, raccolta e trasporto, accettazione, fissazione ed inclusione, taglio delle sezioni, colorazione e/o altre analisi di immunoistochimica e/o molecolari), analitiche e di archiviazione:				
	la richiesta di esame isto-patologico deve riportare: identificazione del paziente o sistemi di identificazione mediante codice a barre o similari nel rispetto della normativa a tutela della riservatezza dei dati, identificazione del richiedente (struttura, nome, cognome e firma), identificazione del materiale, specificando data del prelievo, tipo di prelievo, localizzazione topografica e lateralità del prelievo, numero di contenitori (in caso di prelievi multipli differenziati deve essere riportato anche il numero arabo identificativo del campione) notizie cliniche pertinenti, notifica di rischio biologico, tempo di intervento, orario di				
	sul contenitore devono essere riportati obbligatoriamente: Identificazione del paziente o sistemi di identificazione mediante codice a barre o similari nel rispetto della normativa a tutela della riservatezza dei dati (in caso di prelievi multipli differenziati deve essere riportato anche il numero arabo identificativo del campione, corrispondente a quanto riportato sulla richiesta o sistemi di identificazione mediante codice a barre o similari), tipo di prelievo, • localizzazione topografica e lateralità del prelievo, notifica di rischi biologico				
C.9.10	Modalità codificate per il trasporto, intra ed extra-ospedaliero, del materiale biologico dalla sala operatoria e/o ambulatori al servizio di anatomia patologica che ne assicurino una adeguata conservazione				

		iista C.9
C.9.1	Per il materiale proveniente da istituzioni esterne, se non esiste un sistema informatizzato condiviso, devono essere definite modalità codificate per assicurare la tracciabilità dei campioni	
C.9.1	Modalità codificate per la richieste di il materiale per consulto o ulteriori indagini al di fuori delle strutture custodi che disciplinano le modalità di conservazione (vetrino e/o blocchetto) e restituzione	
C.9.1	Modalità codificate per la conservazione della "riserva non campionata" che deve essere garantita per almeno 15 giorni dalla data di validazione del referto diagnostico, in ambienti idonei e con sistemi adatti ad assicurarne un eventuale utilizzo per ulteriori indagini	
C.9.1	Modalità codificate per la conservazione del materiale campionato (blocchetti in paraffina e vetrini) in idonei spazi e con adeguate modalità anche in forma digitale, come indicato dalle linee guida per la dematerializzazione della documentazione clinica in diagnostica per immagini. La conservazione deve avvenire per dieci anni con riferimento alla data della validazione del referto diagnostico come indicato dalle linee guida nazionali ed internazionali. In ogni caso, qualora siano in corso giudizi civili o penali, la struttura è tenuta a valutare l'opportunità di conservazione del materiale anche oltre il termine decennale.	
C.9.1	Sono documentati i controlli di qualità interni ed esterni	
REQUIS	SITI IMPIANTISTICI	
C.9.1	Nei locali per inclusione, colorazione e montaggio preparati l'impianto di climatizzazione rispetta quanto indicato nella lista B1.1	
C.9.1	Nella sala autoptica è presente un impianto di climatizzazione che garantisce i seguenti parametri:	
	T ≤ 18 °C sempre	
	U% = 60% ± 5%	
	ricambi aria pari a 15 v/h	
C.9.1	Devono essere presenti le dotazioni tecnologiche essenziali per l'espletamento dell'attività diagnostica isto/citopatologica	
C.9.1	Devono essere presenti dotazioni tecnologiche per l'eventuale espletamento dell'attività se prevista diagnostica autoptica	

#### LISTA C1.10 - GESTIONE FARMACI E MATERIALE SANITARIO

APPROVVIGIONAMENTO E CONSERVAZIONE FARMACIE DISPOSITIVI  REQUISITI STRUTTURALI E TECNOLOGICI  C1030 Spazio ricezione materiale espitazzione e spazi adeguati per il movimento in uscita dei farmaci acio per strutture di ricovero e altro materiale sanitario  C1030 Arredi e distrezzature per deposito e conservazione degli stupefacenti  C1030 Arredi e attrezzature per deposito e conservazione dei medicinali, dei dispositivi medico- chirurgici, del materiale di medicazione e degli altri materiali di competenza  C1030 Arredi e attrezzature per deposito e conservazione dei medicinali diotali di registratori di temperatura, sistema di altarme, coltrantialo ariano di altri materiali di competenza  C1030 Frigoriferi adeguati alla conservazione dei medicinali diotali di registratori di temperatura, sistema di altarme, coltrantialo continutiva di aun lina di allimentazione preferenzialte, locali/spazi destinati all'attività con pavimenti con superficie lavabite e disinfettabite  REQUISITI IMPIANTISTICI  C1030 Nal locale deposito sono garantite idonee condizioni microclimatiche, in particolare sono rispettati i seguenti parametri:  T = 20-26 °C  U% = 50% = 5%.  SERVIZIO DI FARMACIA (oltre a quanto previsto per approvvigionamento) se presente  REQUISITI STRUTTURALI E TECNOLOGICI  C1030 Locale/spazio preparazioni farmaccutiriche dotato di cappa di aspirazione forzata e pareti con rivestimento impermabalite e lavabite  C1030 Arrezzature ed utensili di laboratorio obbligatori, e ogni altra dotazione di strumenti atti ad una corretta preparazione galerica  Disponibilità dei medicinali indicati nella tabella F.U. nel quantitativi ritenuti sufficienti al regolare espetamento del servizio, nelle forme - salvo diverse specificazioni nell' elenco - e nel docaggi che rispondono alle abtusula regispera teraparatiche, e nel confectoramenti più Idone alla foro conservazione e al fori mignego pratoc.		Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
C1:03 Spazio ricezione materiale-registrazione e spazi adeguati per il movimento in uscita dei farmaci sicio per strutture di ricovero e altro materiale sanitario  C1:03 Spazio deposito per farmaci e dispositivi medico-chirurgici con pavimenti con superficie lavabile e disinfettabile  C1:03 Arredi e attrezzature per deposito e conservazione degli stupefacenti ove necessario/armadio può essere posizionato anche in altro locale  C1:04 Arredi e attrezzature per deposito e conservazione dei medicinali, dei dispositivi medico chirurgici, del materiale di medicazione e degli altri materiali di competenza  C1:05 Frigoriferi adeguati alla conservazione dei medicinali dotati dii: registratori di temperatura, sistema di allarme, collegati a gruppi di continuti à o ad una linea di alimentazione preferenziale, local/spazi destinati all'attività con pavimenti con superficie lavabile e disinfettabile  REQUISITI IMPANTISTICI  C1:05 Nel locale deposito sono garantite idonee condizioni microclimatiche, in particolare sono rispettati i seguenti parametri:  T = 20-26 °C  U% = 50% ± 5%  SERVIZIO DI FARMACIA (oltre a quanto previsto per approvvigionamento)  SERVIZIO DI FARMACIA (oltre a quanto previsto per approvvigionamento)  C1:03 Locale/spazio preparazioni farmaceutiche dotato di cappa di aspirazione forzata e pareti con rivestimento impermeabile e lavabile  C1:03 Locale/spazio preparazioni farmaceutiche dotato di cappa di aspirazione forzata e pareti con rivestimento impermeabile e lavabile  C1:03 Armadi con serratura per la custodia dei veleni  C1:03 Disponibilità dei medicinali indicati nella tabelta F.U. nel quantitativi ritenuti sufficienti al registra espetamento dei servizio, nelle forme- salvo diverse specificazioni nell' elence - nel dosaggi che rispondono alle abituali esigenze terapeutiche, e nel confezionamenti più idonei alla toro conservazione e al loro implegio pratico.		APPROVVIGIONAMENTO E CONSERVAZIONE FARMACI E DISPOSITIVI				
e altro materiale sanitario  C132 Spazio deposito per farmaci e dispositivi medico-chirurgici con pavimenti con superficie lavabile e disintettabile  C132 Armadio antiscasso per la conservazione degli stupefacenti  C132 Arradio antiscasso per la conservazione degli stupefacenti  C132 Arradio antiscasso per la conservazione deli medicinali, dei dispositivi medico chirurgici, del materiale di medicazione e degli altri materiali di competenza  C132 Firiporiferi adeguati alla conservazione dei medicinali dotati di: registratori di temperatura, sistema di allarme, collegati a gruppi di continuità o ad una linea di alimentazione preferenziale, locali/spazi destinati all'attività con pavimenti con superficie lavabile e disinfettabile  REQUISITI INFANTISTICI  T = 20-26 °c  U% = 50% ± 5%  SERVIZIO DI FARMACIA (oltre a quanto previsto per approvvigionamento)  SERVIZIO DI FARMACIA (oltre a quanto previsto per approvvigionamento)  SERVIZIO DI FARMACIA (oltre a quanto previsto per approvvigionamento)  REQUISITI STRUTTURALI E TECNOLOGICI  C132 Locale/spazio preparazioni farmaceutiche dotato di cappa di aspirazione forzata e pareti con rivestimento impermeabile e lavabile  C132 Armadi con serratura per la custodia dei veteni  C133 Armadi con serratura per la custodia dei veteni  C134 Armadi con serratura per la custodia dei veteni  C135 Disponibilità del medicinali indicati nella tabella F.U. nel quantitivi ritenuti sufficienti a regolare espietamento del servizio, nelle forme- salvo diverse specificazioni nell'elenco - e nei dosaggi che rispondono alle abituali esigenze terapeutiche, e nei confezionamenti più idonei alla loro conservazione e al loro impiego pratico.	REQUISITI	STRUTTURALI E TECNOLOGICI				
itavabile e disinfettabile  C1000 Armadio antiscasso per la conservazione degli stupefacenti  Over necessario, farmadio può essere posizionato anche in altro locale  C1000 Arredi e attrezzature per deposito e conservazione dei medicinali, dei dispositivi medico chirurgici, del materiale di medicazione e degli altri materiali di competenza  C1000 Frigoriferi adeguati alia conservazione dei medicinali dotati di: registratori di temperatura, sistema di altarme, collegati a gruppi di continutà o ad una linea di alimentazione preferenziale, locali/spazi destinuta all'attività con pavimenti con superficie lavabile e disinfettabile  REQUISITI IMPIANTISTICI  C1000 Nel locale deposito sono garantite idonee condizioni microclimatiche, in particolare sono rispettati i seguenti parametri:  T = 20-26 °C  U% = 50% ± 5%  SERVIZIO DI FARIMACIA (oltre a quanto previsto per approvvigionamento)  SERVIZIO DI FARIMACIA (oltre a quanto previsto per approvvigionamento)  REQUISITI STRUTTURALI E TECNOLOGICI  C1000 Locale/spazio preparazioni farmaceutiche dotato di cappa di aspirazione forzata e pareti con rivevismento impermeabile e lavabile  C1000 Locale/spazio preparazioni farmaceutiche dotato di cappa di aspirazione forzata e pareti con rivevismento impermeabile e lavabile  C1000 Locale/spazio preparazioni di abboratorio obbligatori, e ogni altra dotazione di strumenti atti ad una corretta preparazione galenica  C1000 Atrrezzature ed utensili di laboratorio obbligatori, e ogni altra dotazione di strumenti atti ad una corretta preparazione galenica  C1000 Deposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente  C1000 Deposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente  C1000 Deposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente  C1000 Deposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente  C1000 Deposito infiamo conservazione e al lori mipriego pratico.	C1.10.1		solo per strutture di ricovero			
Arredi e attrezzature per deposito e conservazione dei medicinali, dei dispositivi medico chirurgici, del materiale di medicazione e degli altri materiali di competenza  61.00.6 Frigoriferi adeguati alla conservazione dei medicinali dotati di: registratori di temperatura, sistema di altarme, collegati a gruppi di continuità o ad una linea di alimentazione preferenziale, localispazi destinuti all'attività con pavimenti con superficie lavabile e disinfettabile  REQUISITI IMPIANTISTICI  01.00   Veli   locale deposito sono garantite idonee condizioni microclimatiche, in particolare sono gratuli e seguenti parametri:  1		lavabile e disinfettabile				
chirurgici, del materiale di medicazione e degli altri materiali di competenza  C1.105 Frigoriferi adeguati alla conservazione del medicinali dotati di: registratori di temperatura, sistema di allarme, collegati a gruppi di continuità o ad una linea di alimentazione preferenziale, locali/spazi destinati all'attività con pavimenti con superficie lavabile e disiniettabile  REQUISITI IMPIANTISTICI  C1.105 Nol locale deposito sono garantite idonee condizioni microclimatiche, in particolare sono rispettati i seguenti parametri:  T = 20-26 °c  U% = 50% ± 5%  SERVIZIO DI FARMACIA (oltre a quanto previsto per approvvigionamento)  REQUISITI STRUTTURALI E TECNOLOGICI  C1.105 Locale/spazio preparazioni farmaceutiche dotato di cappa di aspirazione forzata e pareti con rivestimento impermeabile e lavabile  C1.105 Locale/spazio preparazioni farmaceutiche dotato di cappa di aspirazione forzata e pareti con rivestimento impermeabile e lavabile  C1.106 Armadi con serratura per la custodia dei veleni  C1.107 Armadi con serratura per la custodia dei veleni  C1.108 Poposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente  C1.109 Disponibilità dei medicinali indicati nella tabella F.U. nel quantitativi ritenuti sufficienti al regolare espletamento del servizio, nelle forme - salvo diverse specificazioni nell' elenco - e nel dosaggi che rispondono alla lotivuali esigenze terapeutiche, e nei confezionamenti più idonei alla loro conservazione e al loro impiago pratico.	C1.10.3	Armadio antiscasso per la conservazione degli stupefacenti	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
sistema di allarme, collegati a gruppi di continuità o ad una linea di alimentazione preferenziale, locali/spazi destinati all'attività con pavimenti con superficie lavabile e disinfettabile  REQUISITI IMPIANTISTICI  C1.100 Nel locale deposito sono garantite idonee condizioni microclimatiche, in particolare sono rispettati i seguenti parametri:  T = 20-26 °c  U% = 50% ± 5%  SERVIZIO DI FARMACIA (oltre a quanto previsto per approvvigionamento) se presente  REQUISITI STRUTTURALI E TECNOLOGICI  C1.100 / Locale/spazio preparazioni farmaceutiche dotato di cappa di aspirazione forzata e pareti con rivestimento impermeabile e lavabile  C1.100 / Locale/spazio preparazioni farmaceutiche dotato di cappa di aspirazione forzata e pareti con rivestimento impermeabile e lavabile  C1.100 / Armadi con serratura per la custodia dei veleni  C1.101 / Attrezzature ed utensili di laboratorio obbligatori, e ogni altra dotazione di strumenti atti ad una corretta preparazione galenica  C1.101 / Deposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente  C1.102 / Disponibilità dei medicinali indicati nella tabella F.U. nei quantitativi ritenuti sufficienti al regolare espletamento del servizio, nelle forme - salvo diverse specificazioni nell' elenco - e nei dosaggi che rispondono alle abituali esigenze terapeutiche, e nei confezionamenti più idonei alla loro conservazione e al loro impiego pratico.	C1.10.4					
C1.108   Nel locale deposito sono garantite idonee condizioni microclimatiche, in particolare sono rispettati i seguenti parametri:  T = 20-26 °c  U% = 50% ± 5%  SERVIZIO DI FARMACIA (oltre a quanto previsto per approvvigionamento) se presente  REQUISITI STRUTTURALI E TECNOLOGICI  C1.103   Locale/spazio preparazioni farmaceutiche dotato di cappa di aspirazione forzata e pareti con rivestimento impermeabile e lavabile  C1.104   Locale/area per attività di supporto gestionale  C1.105   Armadi con serratura per la custodia dei veleni  C1.106   Attrezzature ed utensili di laboratorio obbligatori, e ogni altra dotazione di strumenti atti ad una corretta preparazione galenica  C1.101   Deposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente  Disponibilità dei medicinali indicati nella tabella F.U. nel quantitativi ritenuti sufficienti al regolare espletamento del servizio, nelle forme - salvo diverse specificazioni nell' elenco - e nei dosaggi che rispondono alle abituali esigenze terapeutiche, e nel confezionamenti più idonei alla loro conservazione e al loro impiego pratico.	C1.10.5	sistema di allarme, collegati a gruppi di continuità o ad una linea di alimentazione preferenziale,				
rispettati i seguenti parametri:  T = 20-26 °C  U% = 50% ± 5%  SERVIZIO DI FARMACIA (oltre a quanto previsto per approvvigionamento) se presente  REQUISITI STRUTTURALI E TECNOLOGICI  C1-107   Locale/spazio preparazioni farmaceutiche dotato di cappa di aspirazione forzata e pareti con rivestimento impermeabile e lavabile  C1-108   Locale/area per attività di supporto gestionale  C1-109   Armadi con serratura per la custodia dei veleni  C1-10-10   Attrezzature ed utensili di laboratorio obbligatori, e ogni altra dotazione di strumenti atti ad una corretta preparazione galenica  C1-10-11   Deposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente  C1-10-12   Disponibilità dei medicinali indicati nella tabella F.U. nei quantitativi ritenuti sufficienti al regolare espletamento del servizio, nelle forme - salvo diverse specificazioni nell' elenco - e nei dosaggi che rispondono alle abituali esigenze terapeutiche, e nei confezionamenti più idonei alla loro conservazione e al la loro impiego pratico.	REQUISITI	IMPIANTISTICI				
SERVIZIO DI FARMACIA (oltre a quanto previsto per approvvigionamento) se presente  REQUISITI STRUTTURALI E TECNOLOGICI  C1.007 Locale/spazio preparazioni farmaceutiche dotato di cappa di aspirazione forzata e pareti con rivestimento impermeabile e lavabile  C1.008 Locale/area per attività di supporto gestionale  C1.009 Armadi con serratura per la custodia dei veleni  C1.010 Attrezzature ed utensili di laboratorio obbligatori, e ogni altra dotazione di strumenti atti ad una corretta preparazione galenica  C1.01.011 Deposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente  C1.10.12 Disponibilità dei medicinali indicati nella tabella F.U. nei quantitativi ritenuti sufficienti al regolare espletamento del servizio, nelle forme - salvo diverse specificazioni nell' elenco - e nei dosaggi che rispondono alle abituali esigenze terapeutiche, e nei confezionamenti più idonei alla loro conservazione e al loro impiego pratico.	C1.10.6					
SERVIZIO DI FARMACIA (oltre a quanto previsto per approvvigionamento)  Se presente  REQUISITI STRUTTURALI E TECNOLOGICI  C1.10.7 Locale/spazio preparazioni farmaceutiche dotato di cappa di aspirazione forzata e pareti con rivestimento impermeabile e lavabile  C1.10.8 Locale/area per attività di supporto gestionale  C1.10.9 Armadi con serratura per la custodia dei veleni  C1.10.10 Attrezzature ed utensili di laboratorio obbligatori, e ogni altra dotazione di strumenti atti ad una corretta preparazione galenica  C1.10.11 Deposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente  C1.10.12 Disponibilità dei medicinali indicati nella tabella F.U. nei quantitativi ritenuti sufficienti al regolare espletamento del servizio, nelle forme - salvo diverse specificazioni nell' elenco - e nei dosaggi che rispondono alle abituali esigenze terapeutiche, e nei confezionamenti più idonei alla loro conservazione e al loro impiego pratico.		T = 20-26 °c				
REQUISITI STRUTTURALI E TECNOLOGICI  C1.10.7   Locale/spazio preparazioni farmaceutiche dotato di cappa di aspirazione forzata e pareti con rivestimento impermeabile e lavabile  C1.10.8   Locale/area per attività di supporto gestionale  C1.10.9   Armadi con serratura per la custodia dei veleni  C1.10.10   Attrezzature ed utensili di laboratorio obbligatori, e ogni altra dotazione di strumenti atti ad una corretta preparazione galenica  C1.10.11   Deposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente  C1.10.12   Disponibilità dei medicinali indicati nella tabella F.U. nei quantitativi ritenuti sufficienti al regolare espletamento del servizio, nelle forme - salvo diverse specificazioni nell' elenco - e nei dosaggi che rispondono alle abituali esigenze terapeutiche, e nei confezionamenti più idonei alla loro conservazione e al loro implego pratico.		U% = 50% ± 5%				***************************************
C1.10.7 Locale/spazio preparazioni farmaceutiche dotato di cappa di aspirazione forzata e pareti con rivestimento impermeabile e lavabile  C1.10.8 Locale/area per attività di supporto gestionale  C1.10.9 Armadi con serratura per la custodia dei veleni  C1.10.10 Attrezzature ed utensili di laboratorio obbligatori, e ogni altra dotazione di strumenti atti ad una corretta preparazione galenica  C1.10.11 Deposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente  C1.10.12 Disponibilità dei medicinali indicati nella tabella F.U. nei quantitativi ritenuti sufficienti al regolare espletamento del servizio, nelle forme - salvo diverse specificazioni nell' elenco - e nei dosaggi che rispondono alle abituali esigenze terapeutiche, e nei confezionamenti più idonei alla loro conservazione e al loro impiego pratico.		SERVIZIO DI FARMACIA (oltre a quanto previsto per approvvigionamento)	se presente			
rivestimento impermeabile e lavabile  C1-10-8  Locale/area per attività di supporto gestionale  C1-10-9  Armadi con serratura per la custodia dei veleni  C1-10-10  Attrezzature ed utensili di laboratorio obbligatori, e ogni altra dotazione di strumenti atti ad una corretta preparazione galenica  C1-10-11  Deposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente  C1-10-12  Disponibilità dei medicinali indicati nella tabella F.U. nei quantitativi ritenuti sufficienti al regolare espletamento del servizio, nelle forme - salvo diverse specificazioni nell' elenco - e nei dosaggi che rispondono alle abituali esigenze terapeutiche, e nei confezionamenti più idonei alla loro conservazione e al loro impiego pratico.	REQUISITI	STRUTTURALI E TECNOLOGICI				
C1.10.10 Attrezzature ed utensili di laboratorio obbligatori, e ogni altra dotazione di strumenti atti ad una corretta preparazione galenica  C1.10.11 Deposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente  C1.10.12 Disponibilità dei medicinali indicati nella tabella F.U. nei quantitativi ritenuti sufficienti al regolare espletamento del servizio, nelle forme - salvo diverse specificazioni nell' elenco - e nei dosaggi che rispondono alle abituali esigenze terapeutiche, e nei confezionamenti più idonei alla loro conservazione e al loro impiego pratico.	C1.10.7					
C1.10.10 Attrezzature ed utensili di laboratorio obbligatori, e ogni altra dotazione di strumenti atti ad una corretta preparazione galenica  C1.10.11 Deposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente  C1.10.12 Disponibilità dei medicinali indicati nella tabella F.U. nei quantitativi ritenuti sufficienti al regolare espletamento del servizio, nelle forme - salvo diverse specificazioni nell' elenco - e nei dosaggi che rispondono alle abituali esigenze terapeutiche, e nei confezionamenti più idonei alla loro conservazione e al loro impiego pratico.	C1.10.8	Locale/area per attività di supporto gestionale				
corretta preparazione galenica  C1.10.11 Deposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente  C1.10.12 Disponibilità dei medicinali indicati nella tabella F.U. nei quantitativi ritenuti sufficienti al regolare espletamento del servizio, nelle forme - salvo diverse specificazioni nell' elenco - e nei dosaggi che rispondono alle abituali esigenze terapeutiche, e nei confezionamenti più idonei alla loro conservazione e al loro impiego pratico.	C1.10.9	Armadi con serratura per la custodia dei veleni				
C1.10.12 Disponibilità dei medicinali indicati nella tabella F.U. nei quantitativi ritenuti sufficienti al regolare espletamento del servizio, nelle forme - salvo diverse specificazioni nell' elenco - e nei dosaggi che rispondono alle abituali esigenze terapeutiche, e nei confezionamenti più idonei alla loro conservazione e al loro impiego pratico.	C1.10.10					
regolare espletamento del servizio, nelle forme - salvo diverse specificazioni nell' elenco - e nei dosaggi che rispondono alle abituali esigenze terapeutiche, e nei confezionamenti più idonei alla loro conservazione e al loro impiego pratico.	C1.10.11	Deposito infiammabili debitamente autorizzato nel rispetto della normativa vigente				
	C1.10.12	regolare espletamento del servizio, nelle forme - salvo diverse specificazioni nell' elenco - e nei dosaggi che rispondono alle abituali esigenze terapeutiche, e nei confezionamenti più idonei				
	C1.10.13		se presente distribuzione diretta			

C1.10.14	Spazio di attesa dotato di sedute in numero adeguato rispetto ai picchi di frequenza degli accessi	i se presente distribuzione diretta	
C1.10.15	Laboratorio galenico oncologico con i requisiti ambientali ed impiantistici previsti dalle linee guida SIFO in materia, dotato di zona filtro con lavandino per la preparazione degli operatori, spogliatoio, zona di decontaminazione, locale stoccaggio		
	Laboratorio galenico per la nutrizione parenterale con i requisiti ambientali ed impiantistici previsti dalle linee guida SIFO in materia	se presente allestimento centralizzato di medicinali personalizzati per nutrizione parenterale	
REQUISITI	IMPIANTISTICI	<u></u>	
C.1.10.17	Nel locale deposito e preparazione sono garantite idonee condizioni microclimatiche, in		
	particolare sono rispettati i seguenti parametri:		
	T = 20-26 °c	per i locali deposito e preparazione	
	U% = 50% ± 5%	per i locali deposito e preparazione	
	Impianto di climatizzazione che assicura ricambi aria pari a 2 v/h e classe dei filtri 3 – 4 (80 – 90%)	per i locali di preparazione	
L			

#### **C.11 - SERVIZIO DI STERILIZZAZIONE**

Può essere assicurato mediante la presenza di una centrale di sterilizzazione, una funzione abbinata al gruppo operatorio, affidamento all'esterno

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUIS	ITI STRUTTURALI				
C.11.1	Il percorso è progressivo dalla zona sporca a quella pulita				
	Il servizio di sterilizzazione centralizzato ha locali/spazi separati per:				
C.11.2	ricezione e lavaggio dei materiali dotato di vasche per il lavaggio fornite di acqua calda e fredda e piano di appoggio in materiale resistente agli agenti chimici, con superfici facilmente lavabili e disinfettabili, resistenti agli agenti chimici e fisici e pavimenti antisdrucciolo	presente anche nelle strutture con affidamento esterno della sola sterilizzazione			
C.11.3	sterilizzazione e confezionamento	presenza di autoclave passante tra locale decontaminazione e sterilizzazione			***************************************
C.11.4	stoccaggio e distribuzione dei materiali sterilizzati				
C.11.5	zona filtro per il personale, prima dell'accesso alla zona sterile				
C.11.6	locale per il deposito di materiale sterile			<u> </u>	
C.11.7	locale per il deposito di materiale sporco				
C.11.8	servizi igienici del personale				
REQUIS	ITI ORGANIZZATIVI				
C.11.9	E' garantita all'interno dell'equipe la presenza almeno di un infermiere				
C.11.10	Tracciabilità delle procedure di gestione del processo di sterilizzazione	le procedure ed il sistema di tracciabilità devono essere documentate anche in caso di affidamento all'esterno anche ad altra struttura			***************************************
REQUIS	ITI IMPIANTISTICI				***************************************
C.11.11	Impianto di climatizzazione che garantisce i seguenti parametri:				
	T = 20 - 27°C				
	U% = 40 - 60%				
	ricambi aria pari a 15 v/h				
	classe dei filtri > 10-11 (95-99,97%)				
C.11.12	Impianto di illuminazione di emergenza				
C.11.13	Impianto di aria compressa				
	ITI TECNOLOGICI				
C.11.14 C.11.15	Apparecchiatura per il lavaggio del materiale da sottoporre a sterilizzazione				
	Apparecchiatura per il confezionamento;				
C.11.16	Apparecchiatura di sterilizzazione;				

## C.12 -SERVIZIO DI SANIFICAZIONE ATTREZZATURE, ARREDI E LETTERECCI

L'attività può essere assicurata mediante un servizio centralizzato interno, servizio effettuato in loco, affidamento all'esterno anche con gestione consorziata fra più aziende pubbliche e private

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUISITI	STRUTTURALI				
C.12.1	Articolazione interna degli spazi che garantisce la separazione tra le zone sporche e pulite ed un percorso progressivo dalla zona sporca alla zona pulita	per servizio di sanificazione centralizzato			
C.12.2	Locale filtro e decontaminazione del personale, con servizi igienici, spogliatoi e docce				
C.12.3	Locale di pretrattamento e disinfezione				
C.12.4	Deposito materiali da trattare e delle attrezzature tecnologiche necessarie				
C.12.5	Deposito pulito				
C.12.6	Pareti e pavimento sono lavabili e disinfettabili. I pavimenti hanno caratteristiche antisdrucciolo nelle zone sporche con adeguate pendenze in modo da garantire i necessari scarichi				
REQUISITI	ORGANIZZATIVI				
C.12.7	Modalità standardizzate per la gestione dell'attività di sanificazione e disinfestazione				
C.12.8	Identificazione delle attrezzature ed arredi non trasportabili	documentata anche in caso di affidamento a ditte esterne			
C.12.9	Sono assicurate idonee modalità di trasporto dei materiali	documentate anche in caso di affidamento a ditte esterne	-		
REQUISITI	IMPIANTISTICI				
C.12.12	Impianto di climatizzazione che garantisce i seguenti parametri:		# ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) ( ) (		
	T = 20 - 27°C				
	U% = 40 - 60%				
***************************************	ricambi aria pari a 6 v/h	salvo diverse indicazioni contenute nel DVR			
C.12.11	Impianto di illuminazione di emergenza				
C.12.12	Impianto di aria compressa				
C.12.13	Punto acqua per lavaggio ambienti e smaltimento acqua pavimento				

# C.13 - SERVIZIO CUCINA - DISPENSA

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

Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUISITI STRUTTURALI				
C.13.1 Locale/spazio per ricezione derrate	anche in caso di affidamento a servizio esterno			
C.13.2 Locale/spazio per smistamento del vitto	in caso di affidamento a servizio esterno			
C.13.3 Dispensa				
C-13.4 Celle frigorifere distinte				
C.13.5 Spazio preparazione, cottura, distribuzione				
C.13.6 Spazio preparazione diete speciali				
C.13.7 Area lavaggio				
C.13.8 Deposito per stoviglie e carrelli				
C.13.9 Spogliatoi con servizio igienico e docce per personale addetto al servizio di cucina	anche in caso di attività di sporzionamento del vitto			
C.13.10 Locale lactarium	per degenze pediatriche			
C.13.11 Cucina divezzi	per degenze pediatriche			
REQUISITI ORGANIZZATIVI				
C.13.12 È garantita l'elaborazione delle tabelle dietetiche, dei menù e delle diete speciali				
C.13.13 E' assicurata la disponibilità di personale dietista in relazione alla tipologia ed volume dell'attività svolta	al			

# C.14 - SERVIZIO LAVANDERIA - GUARDAROBA

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

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUISIT	REQUISITI STRUTTURALI				
C.14.1	Deposito biancheria sporca				
	Locale/spazio recezione (raccolta, cernita) biancheria sporca e lavaggio, trattamento, asciugatura con:				
C.14.2	pareti e pavimenti lavabili e disinfettabili				
C.14.3	pavimenti antisdrucciolo				
C.14.4	presa acqua, lavello attrezzato anche per lavaggio mani				
C.14.5	scarico acqua a pavimento				
C.14.6	ricambio aria naturale o artificiale con almeno 2 ricambi aria ora				
C.14.7	Spazio stiratura, rammendo				
C.14.8	Locale/spazio guardaroba dotato di armadi chiusi o scaffalature ed in tal caso il materiale pulito è riposto in confezioni sigillate				
C.14.9	Spogliatoio con servizio igienico e docce per il personale addetto al servizio lavanderia				
REQUISIT	I ORGANIZZATIVI				
C.14.10	Documentazione relativa ai protocolli di bonifica della biancheria infetta, gli spazi e le attrezzature dovranno essere correlati a quanto definito nei protocolli di bonifica				

## C.15 - SERVIZIO MORTUARIO

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUISI	TI STRUTTURALI				
C.15.	Locale sosta salme, dotato di idoneo impianto di condizionamento e di sistema di rilevazione acustica e luminosa di eventuali segni di vita	Il sistema di rilevazione acustica e luminosa può essere sostituito da indicazioni normative vigenti in materia (art. 8 DPR 10 settembre 1990 n. 285)			
C.15.	Camera ardente/sala per onoranze funebri al feretro	nel caso in cui non sia prevista diversa soluzione organizzativa con servizio esterno			
C.15.	Locale preparazione del personale con servizi igienici				
C.15.	Servizi igienici per i visitatori				
C.15.	Almeno un servizio è accessibile ai disabili				
C.15.	Entrata ed uscita autonoma senza interferenze rispetto al sistema generale dei percorsi interni della struttura				
C.15.	Accesso dall'esterno per i visitatori				
C.15.	Sala attesa visitatori				
C.15.	Deposito materiale con lavabo				
C.15.1	Locali per eventuali riscontri anatomo-patologici nel presidio ospedaliero ove tali riscontri non siano affidabili all'esterno	nel caso in cui non sia prevista diversa soluzione organizzativa con servizio esterno			
C.15.1	Locale sosta e preparazione salme dotato di lavabo				
REQUISI	TI ORGANIZZATIVI				
C.15.1	E' assicurato un orario di apertura ai visitatori				
C.15.1	³ E' applicata una procedura per l'accoglienza delle salme e dei visitatori				
REQUISI	TI IMPIANTISTICI				
C.15.1	⁴ Nei locali con presenza di salme è presente un impianto di climatizzazione che garantisce	1			
	seguenti parametri:				
	T ≤ 18 °C sempre (nei locali destinati all'osservazione - trattamento e preparazione della salma)				
	T $\leq$ 18 °C sempre (nei locali destinati all'osservazione - trattamento e preparazione della salma)  U% = 60 % $\pm$ 5% (per la sala osservazione delle salme, la sala autoptica e la sala destinata alle celle				
C.15.1	T $\leq$ 18 °C sempre (nei locali destinati all'osservazione - trattamento e preparazione della salma)  U% = 60 % $\pm$ 5% (per la sala osservazione delle salme, la sala autoptica e la sala destinata alle celle frigorifere)	nella camera ardente / sala per onoranze funebri al feretro ove prevista			
	$T \le 18  ^{\circ} C$ sempre (nei locali destinati all'osservazione - trattamento e preparazione della salma) $U\% = 60  ^{\circ} \pm 5\%$ (per la sala osservazione delle salme, la sala autoptica e la sala destinata alle celle frigorifere) ricambi aria pari a 15 v/h per la sala autoptica, 6 v/h per osservazione e locale celle frigorifere	nella camera ardente / sala per onoranze funebri al feretro ove prevista nella camera ardente / sala per onoranze funebri al feretro ove prevista			

#### C.16 – CENTRO TRAPIANTI

I centri trapianti sono articolazioni organizzative collocate all'interno di stabilimenti ospedalieri di alta specializzazione, costituite da un insieme di unità operative variamente dislocate.

			SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
EQUIS	IITI STRUTTURALI				
	La sede deve essere facilmente accessibile sia per via terrestre che per via aerea in relazione alla compatibilità con l'attività di trapianto	a			
C.16.2	La struttura dispone di ambulatori per le visite di idoneità e di follow up post trapianto				
C.16.3	La degenza deve essere collocata nelle adiacenze del reparto operatorio o in ogni caso i percorsi di collegamento devono essere brevi e riservabili al momento al passaggio del trapiantato	Nei casi in cui non è possibile devono essere previste procedure atte a contenere il rischio di contaminazione			
C.16.4	Per la degenza nell'immediato post trapianto devono essere disponibili postazioni di Area critica in condizioni di contaminazione controllata				
QUIS	iti organizzativi				
C.16.5	La struttura ospedaliera sede di Centro trapianti dispone di specifici servizi, in relazione alla tipologia di trapianto svolto, o all'interno della struttura stessa o in strutture limitrofe con le quali sono stipulati accordi in un'ottica di rete:				
	all'interno della struttura ospedaliera per una adeguata gestione delle emergenze ospedaliere sono presenti almeno: chirurgia, endoscopia toracica, terapia intensiva, endoscopia digestiva, nefrologia con dialisi, cardiologia con UTIC e cardiologia intensivistica per effettuazione procedure diagnostiche e di trattamento delle cardiopatie ischemiche con tecniche di imaging in condizioni di stress e a riposo, laboratorio a risposta rapida, radiodiagnostica con TC, ecografia, radiologia interventistica, servizio				
	è inoltre garantito l'accesso a servizi di specifiche discipline: pneumologia, gastroenterologia, urologia, malattie infettive, anatomia patologica con possibilità di esecuzione di esame istologico di campioni bioptic dell'organo trapiantato con tecniche di allestimento rapido comprensive di ricerca immunoistochimica di depositi di C4D e anticorpi donatore-specifici, ricerca Polyoma virus, CMV, EBV, psichiatria, oculistica, ostetricia-ginecologia, dermatologia, cure palliative e terapia del dolore, fisioterapia, fisiatria, nutrizione clinica, endocrinologia, assistenza sociale e psicologica	anche in altra struttura con la quale è stipulata convenzione i			
	sono disponibili servizi di: microbiologia e virologia che eseguono indagini bio-molecolari, immunogenetica, diagnostica onco-ematologica e chimico clinica				
C.16.6	Per ogni struttura trapianti deve essere garantita la presenza di un medico H24 tutti i giorni				
C.16.7	I diversi servizi che sono coinvolti nel percorso di trapianto devono essere esattamente definiti ed elencati, devono essere indicate le funzioni e le aree di responsabilità delle figure coinvolte e i raccordi funzionali tra i vari servizi				
	Deve essere individuato il responsabile del programma, il responsabile dell'equipé chirurgica incaricata dell'intervento di trapianto e delle procedure chirurgiche propedeutiche e successive, almeno un responsabile clinico della gestione pere e post operatoria e del follow up, il responsabile della gestione della lista di attesa. Tali figure devono possedere documentate				
C.16.9	E' individuata a livello aziendale la figura/struttura incaricata della verifica annuale dei requisiti				

C.16.10	Per l'attività di trapianto devono essere definiti i percorsi previsti per il personale, il paziente e i materiali e le procedure per il loro uso in sicurezza			
C.16.11	I controlli post trapianto sono organizzati assicurando percorsi che evitino la commistione con pazienti con patologie trasmissibili			
C.16.12	Per i Centri trapianto di rene devono essere disponibile un reparto di emodialisi con almeno quattro postazioni escluse quelle previste nell'immediata post trapianto e almeno una postazione			
	dialitica nell'Area critica di riferimento			
C.16.13	Per i Centri trapianto di fegato deve essere presente un centro di epatologia in grado di offrire un'assistenza epatica o terapia sostitutiva della funzione epatica basata su emoperfusione o altre tecniche extracorporee			
C.16.14	Per i Centri trapianto di pancreas deve essere disponibile un servizio di diabetologia			
C.16.15	Per i Centri trapianto di cuore all'interno dell'ospedale deve essere presente la diagnostica emodinamica e sala angiografica idonea per l'esecuzione di biopsie miocardiche in adiacenza alle sale operatorie			
C.16.16	Per i Centri trapianto multi organo devono essere disponibili tutte le strutture richieste per ogni specifico organo, commisurate ai volumi massimi di attività trapiantologica attesi			
C.16.17	I controlli post trapianto sono eseguiti da personale esperto, individuato in numero adeguato			
REQUIS	ITI IMPIANTISTICI			
C.16.17	Per i Centri trapianto di polmone deve essere disponibile almeno una sala dotata di apparecchiatura per la circolazione extracorporea e un servizio di Fisiopatologia respiratoria per la preparazione all'intervento e la valutazione pre e post-operatoria del ricevente			
C.16.18	Per i Centri trapianto di cuore devono essere disponibili sale riservate dotate di apparecchiatura di assistenza CCH in circolazione extracorporea			
C.16.19	Per i Centri trapianto multi organo devono essere disponibili tutte le attrezzature richieste per ogni specifico organo, commisurate ai volumi massimi di attività trapiantologica attesi			
REQUIS	ITI TECNOLOGICI			
C.16.19	Per i Centri trapianto di rene deve essere disponibile almeno un dispositivo per la perfusione ex vivo del rene			
C.16.20	Per ogni trapianto di organo è predisposto un elenco di tutte le apparecchiature che devono essere rese disponibili, comprese quelle di riserva per lo svolgimento di funzioni critiche			
C.16.21	Per i Centri trapianto di rene l'area degenza deve essere dotata di almeno un'apparecchiatura per dialisi			
	Per i Centri trapianto di cuore deve essere disponibile un monitor ECG portatile ed un defibrillatore per l'assistenza durante il trasporto del paziente		•	
C.16.23	Per tutte le tipologie di trapianto devono essere disponibili per la fase di trasporto del paziente critico una barella dotata di ventilatore meccanico portatile, monitor/defibrillatore con EGC, NIPT, saturimetro			

## C. 17 – MEDICINA NUCLEARE TERAPEUTICA

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
Nel caso	in cui i trattamenti vengano eseguiti all'interno della medicina nucleare alcuni requisiti richiesti per la pa	arte terapeutica sono a comune con il servizio di diagnostica	**************************************		
REQUIS	ITI STRUTTURALI				
	La disposizione dei locali consente la corretta applicazione delle logiche radioprotezionistiche di percorso previste per il trasferimento delle sorgenti, per lo spostamento di pazienti ed operatori				
C.17.2	Gli accessi all'area di degenza devono essere regolamentati e controllati, all'interno di un sistema confinato da barriere fisiche fisse, a cui si accede attraverso porte normalmente chiuse, dotate di dispositivi di consenso di apertura				
ann	Locale somministrazione dei radiofarmaci nel quale sono disponibili tutti i sistemi di radioprotezione e di monitoraggio, previsti dall'esperto qualificato e riportati nel regolamento interno, per il rispetto della normativa vigente per la radioprotezione, delle norme di buona preparazione del radiofarmaco (NBP-MN), delle norme di buona tecnica ed i sistemi di primo intervento per l'emergenza	tipologia di radioisotopo utilizzato			
	E' presente: una zona di attesa per visitatori, un locale visita al paziente prima della somministrazione, un locale di lavoro infermieri e spazio amministrativo/archivio; locale per la manipolazione dei radiofarmaci e locale per la somministrazione (eventualmente coincidenti, in funzione delle attività e tipologia); locale deposito per attrezzatura di pulizia del reparto e decontaminazione; stanze di degenza, con servizio igienico caldo e lavabo (entrambi a scarico controllato) dotate di un punto di controllo della contaminazione e di adeguate schermature fisse e mobili secondo valutazioni radioprotezionistiche				
and the second	Zona filtro con spogliatoio del personale (dotata di dispositivo di monitoraggio di contaminazione e dotata di spogliatoi lavandini e docce differenziate, realizzate secondo norma di buona tecnica)	in base alle valutazioni di radioprotezione			
NAME OF THE PROPERTY OF THE PR	Le stanze di degenza sono realizzate con pavimenti e superfici lavabili e decontaminabili. Sono previste schermature e sistemi di controllo, secondo le valutazioni di radioprotezione effettuate dall'esperto qualificato				
C.17.7	Servizi igienici nelle stanze di degenza, con sistema di scarico controllato per gli adempiment radioprotezionistici				
C.17.8	Servizi igienici per pazienti caldi, di cui almeno uno dotato di sanitari per pazienti disabili, con sistema di scarico controllato per gli adempimenti radioprotezionistici				
C.17.9	Deposito temporaneo per lo stoccaggio di rifiuti radioattivi solidi e/o materiali contaminati in attesa di smaltimento e raccolta da parte di ditte autorizzate e locali per impianti d smaltimento degli scarichi liquidi radioattivi, dotati di vasche di raccolta e sistemi di controllo				

lista C.17

			lista (	C.17
	Testo	Applicabilità SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUI	SITI ORGANIZZATIVI			
	Il numero del personale sanitario, medico fisico infermieristico e tecnico, deve essere adeguato alla tipologia e al volume dell'attività erogata			
C.17.1	Deve essere prevista la disponibilità di un esperto in fisica medica			
C.17.12	Modalità codificate per assicurare: l'appropriatezza della richiesta prima della effettuazione della procedura terapeutica e l'assenza di condizioni fisiologiche che controindicano l'impiego di radiazioni ionizzanti; la corretta informazione al paziente sulla procedura terapeutica a cui sarà sottoposto; il rispetto della privacy; le istruzioni alla dimissione sui comportamenti da seguire post terapia e la comunicazione al medico curante dell'avvenuto trattamento			
C.17.13	Modalità codificate che regolamentino le visite ai pazienti, in base alle valutazioni di radioprotezione			
C.17.14	Sistema di gestione/rendicontazione dei rifiuti radioattivi con definizione di locale per deposito temporaneo in funzione del volume / tipologia degli isotopi trattati e modalità codificate di ritiro per smaltimento			
C.17.1	Modalità codificate per la gestione delle emergenze e delle contaminazioni			
C.17.16	Gli accessi all'area di degenza sono regolamentati e controllati			
	SITI IMPIANTISTICI			
C.17.17	Impianto di climatizzazione/ventilazione che assicura i parametri di qualità dell'aria, di temperatura, umidità e ricambi aria, legati alle esigenze di radioprotezione, delle attrezzature di preparazione del radiofarmaco, conformemente alle norme tecniche di settore, in funzione del volume / tipologia degli isotopi trattati e della attività svolta			
C.17.18	Nella camera calda/radiofarmacia/camere degenza sono installati sistemi di aspirazione/filtrazione dell'aria con una logica di pressione differenziata dei locali in funzione della classificazione come da norma tecnica di settore e di quelle farmaceutiche (NBP-MN), del livello di rischio e della tipologia di radionuclide somministrato			
REQUI	SITI TECNOLOGICI			
	P Nella zona calda sono disponibili in tutti i locali le schermature, i sistemi di radioprotezione e di monitoraggio previsti dall'esperto qualificato e riportati nelle norme interne di protezione e sicurezza			
C.17.20	Sistemi di monitoraggio e di misura delle sorgenti radioattive adeguati alle dimensioni delle risorse impiegate (area di lavoro, personale, tipo ed alle quantità giornaliera di materiali radioattivi impiegati e/o manipolati) e conformi ai requisiti minimi previsti dalle NBP in MN			
C.17.2	Sistema di monitoraggio della contaminazione radioattiva ambientale e del personale in funzione della tipologia/modalità di radioisotopi impiegati			
C.17.22	Presenza di interfono e sistema di videosorveglianza del paziente che consenta l'assistenza infermieristica da remoto			
C.17.23	Nella zona calda deve essere disponibile un sistema di primo intervento per l'emergenza			

# D - REQUISITI MINIMI STRUTTURALI, TECNOLOGICI E ORGANIZZATIVI SPECIFICI PER LE STRUTTURE CHE EROGANO PRESTAZIONI A CICLO CONTINUATIVO E/O DIURNO IN FASE POSTACUTA

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
***********	I STRUTTURALI E TECNOLOGICI				
D.0	Accessi e percorsi interni separati per pazienti potenzialmente infetti	nuove realizzazioni o ristrutturazioni importanti di strutture esistenti; nelle strutture esistenti la separazione dei percorsi può essere realizzata mediante soluzioni organizzative funzionali			
- 1	Area / modulo di accoglienza e soggiorno dedicati all'isolamento del paziente infetto dotato di zona filtro	nuove realizzazioni o ristrutturazioni importanti di strutture esistenti			
D.1	Locali e spazi correlati alla tipologia ed al volume delle attività erogate				
D.2	Spazi/locali per funzioni direzionali, attesa, accettazione e attività amministrative.	possono essere anche in comune se coesistono più attività sanitarie ambulatoriali, gestite anche da titolarità diverse			
D.3	Locale per soggiorno/ristoro dei degenti	qualora la tipologia dei pazienti e dell'attività lo rendano necessario			
D.4	Locale/spazio di lavoro per il personale per le attività non di assistenza diretta				
D.5	Locale per il medico di guardia (ove previsto)				
D.6	Locale/spazio per discussione casi clinici, riunioni, approfondimento				
	Carrello o attrezzatura equivalente (zaino o altro contenitore portatile ecc.) per la gestione delle emergenze, comprendente farmaci e dispositivi medici idonei al tipo di utenza e attività, tra cui:				
	defibrillatore semiautomatico	per quanto attiene l'uso del defibrillatore semiautomatico dovrà essere presente durante l'attività, personale in possesso della formazione aggiornata di BLSD			
	dispositivi dibase per l'ossigenoterapia, la ventilazione, la gestione delle vie aeree, l'aspirazione	in strutture dove le attività sono svolte da professionisti non abilitati alla somministrazione e gestione dei farmaci e la presenza di personale sanitario Medico o Infermieristico non è prevista in maniera continuativa durante lo svolgimento delle attività, devono essere presente dispositivi medici di base per la ventilazione ( es. pallone autoespandibile o pocket mask)			
	dispositivi per accesso venoso, infusione e somministrazione farmaci				
	farmaci di emergenza	non si applica alle strutture dove la attività sono svolte da professionisti non abilitati alla somministrazione e gestione dei farmaci e la presenza di personale sanitario Medico o Infermieristico non è prevista in maniera continuativa durante lo svolgimento delle attività			
	dispositivi per la medicazione e il controllo delle emorragie				
	pulsossimetro e sfigomanometro			-	

Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUISITI IMPIANTISTICI				
D.8 Illuminazione e ventilazione naturali rispondenti alle normative vigenti compresi i regolamenti edilizi e di igiene del Comune su cui insiste la struttura.  In caso di soluzioni diverse sono garantite le condizioni microclimatiche rispondenti agli				
standard previsti da indicazioni tecniche di settore, ove non diversamente regolamentate dalle normative di cui sopra.				
D.9 Impianti elettrici conformi alla normativa vigente per i luoghi di lavoro ed in funzione alla classificazione sanitaria degli ambienti				

### D.1 - PRESIDI DI RIABILITAZIONE FUNZIONALE DEI SOGGETTI PORTATORI DI DISABILITA' FISICHE, PSICHICHE E SENSORIALI

Questa tipologia di struttura eroga prestazioni sanitarie specialistiche e sanitario assistenziali, diagnostiche, terapeutiche e riabilitative non erogabili in ambito ambulatoriale o domiciliare per situazioni che non richiedono ricovero ospedaliero. In ciascun settore le prestazioni di ricovero a cicli diurno e continuativo, nonché le attività ambulatoriali possono essere svolte nel medesimo presidio in modo coordinato ed integrato. Le strutture si distinguono in due tipologie: a. presidi a più alta intensità clinico riabilitativa che si rivolgono a pazienti che presentano condizioni di disabilità conseguenti a patologie invalidanti ammissibili, per condizione clinica stabilizzata, a trattamento riabilitativo extraospedaliero che richiede, per lo svolgimento delle specifiche attività riabilitative, un'adeguata tutela assistenziale nelle 24 ore (regime residenziale) e nelle 12 ore (regime diurno); b. presidi con caratteristiche abilitative riabilitative assistenziali che si rivolgono a soggetti che presentano condizioni di gravi disabilità neuropsichiche, per i quali sono definiti programmi assistenziali a indirizzo riabilitativo continuativi e protratti nel tempo, finalizzati al raggiungimento di più alti livelli di abilità o a impedirne o ritardarne il declino

ř					
	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUISI	TI STRUTTURALI	Per le strutture residenziali e semiresidenziali di riabilitazione funzionale i locali e gli spazi, esclusa l'area di degenza, possono essere condivisi con strutture anche socio sanitarie purché siano presenti condizioni che consentano una gestione separata e sia presente un regolamento che disciplini gli ambiti di attività.			
	STRUTTURE A CICLO DIURNO				
D.1.1	Locale/i per accertamenti medici di cui almeno uno attrezzato per le medicazioni	in caso di riconversione anche in comune con la struttura di ricovero ospedaliero			
D.1.2	Locali per valutazioni funzionali e/o psicodiagnostiche				
D.1.3	Palestra per le terapie riabilitative				
D.1.4	Locale/i per terapia individuale				
D.1.5	Locale/i per ergoterapia e/o terapia occupazionale				
D.1.6	Locale/i per terapia del linguaggio e/o riabilitazione cognitiva				
D.1.7	Locale/i per rieducazione psico-motoria				
D.1.8	Locale/i per riabilitazione urologica con servizio igienico annesso ed area separata per spogliarsi				
D.1.9	Locale/i per attività pedagogico-educativa, addestramento professionale e tempo libero	per la tipologia b			
D.1.10	Locale soggiorno/pranzo	in caso di riconversione anche in comune con la struttura di ricovero ospedaliero			
D.1.11	Locale/spazio ristoro				
D.1.12	Locale spogliatoio/guardaroba distinti tra personale e pazienti				
D.1.13	Locale per il riposo in caso di presenza di bambini da 0 a 4 anni				
D.1.14	La superficie dei locali garantisce lo svolgimento delle specifiche attività sia a livello individuale che di gruppo				

		"Ota D. 1
REQUISITI STRUTTURALI	Per le strutture residenziali e semiresidenziali di riabilitazione funzionale i locali e gli spazi, esclusa l'area di degenza, possono essere condivisi con strutture anche socio sanitarie purché siano presenti condizioni che consentano una gestione separata e sia presente un regolamento che disciplini gli ambiti di attività.	
STRUTTURE A CICLO CONTINUATIVO		
D.1.15 Modulo minimo di 10 posti letto	può essere ammessa una dotazione inferiore per strutture che erogano altre attività residenziali o semiresidenziali anche ad integrazione socio sanitaria o in caso di riconversione di attività preesistente di ricovero ospedaliero	
D.1.16 Camere di degenza con servizio igienico ad uso esclusivo con possibilità di accesso e rotazione completa delle carrozzine, di superficie minima 12 mq per le camere singole e di 9 mq per posto letto per le camere multiple che non devono avere più di 4 posti letto		
	funzionali che richiedono l'utilizzo di carrozzina o altri ausili per la deambulazione, la dotazione del servizio igienico ad uso esclusivo con possibilità di accesso e rotazione completa delle carrozzine deve essere soddisfatta per la totalità dei pazienti che presentano una limitazione funzionale che comporta l'utilizzo di ausili per la motilità, e comunque essere presente in misura non inferiore all'80% del numero totale di camere. Per le strutture di nuova realizzazione o in caso di ristrutturazione il requisito deve essere soddisfatto per la totalità delle camere di degenza.	
D.1.17 Un bagno assistito qualora la tipologia dei pazienti e della degenza lo rendano	in caso di riconversione anche in comune con la struttura di ricovero ospedaliero	
necessario Servizi igienici annessi alle camere e non, conformi alla normativa sulle barriere architettoniche	in caso di riconversione anche in comune con la struttura di ricovero ospedaliero	
D.1.19 Spazi di supporto alla degenza:	in caso di riconversione anche in comune con la struttura di ricovero ospedaliero	
locale/spazi/ arredi per il deposito del materiale pulito		
spazi o armadi per deposito materiali di consumo, attrezzature, strumentazioni		
locale/i per il materiale sporco, dotato di vuotatoio e lavapadelle e/o di attrezzature per l'eliminazione prodotti monouso per l'evacuazione		
REQUISITI ORGANIZZATIVI		
D.1.20 Apertura 5 giorni la settimana per almeno 6 ore giornaliere	Per le strutture a ciclo diurno	
D.1.21 Equipe di lavoro multidisciplinare composta da personale sanitario: medico, infermieristico, dell'area delle professioni sanitarie riabilitative con profili attinenti alla tipologia di utenza trattata, addetto all'assistenza alla persona		
Dotazione di personale congrua al volume di attività. Deve essere presente almeno:	in caso di riconversione il personale è in comune con la struttura di ricovero ospedaliero	

			note.	a D. I
REQUISI	TI STRUTTURALI	Per le strutture residenziali e semiresidenziali di riabilitazione funzionale i locali e gli spazi, esclusa l'area di degenza, possono essere condivisi con strutture anche socio sanitarie purché siano presenti condizioni che consentano una gestione separata e sia presente un regolamento che disciplini gli ambiti di attività.		
	personale della riabilitazione in possesso dei requisiti necessari per lo svolgimento della specifica attività, durante l'orario di erogazione della stessa			
	personale infermieristico tale da garantire la copertura della specifica attività			***************************************
	personale addetto all'assistenza tale da garantire la copertura dalla specifica attività			
D.1.23	Sono codificate le modalità per assicurare adeguata informazione e accesso del familiare alla struttura			
D.1.24	Sono codificate le modalità per assicurare specifico addestramento prima del rientro del paziente al proprio ambiente di vita			
D.1.25	Le attività riabilitative devono essere organizzate per moduli di max 20 soggetti per tipologia trattata			
D.1.26	Viene predisposta una scheda clinica individuale contenente le condizioni cliniche, le prestazioni effettuate, la diagnosi, le eventuali prescrizioni terapeutiche, i referti ed il Progetto terapeutico Riabilitativo Individualizzato per ogni singolo paziente			
REQUISI	TI TECNOLOGICI			
	Attrezzature, dispositivi medico chirurgici e presidi diagnostico terapeutici in relazione alla specificità della riabilitazione svolta			

## D.2 - PRESIDI DI TUTELA DELLA SALUTE MENTALE: CENTRO DIURNO PSICHIATRICO

Testo		Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
REQUISITI STRUTTURALI					
D.2.1 Collocato in normale contesto residenziale urbano socializzazione e l'utilizzo di spazi ed attività per il preferibilmente a piano terra con annesso spazio verde	tempo libero esistenti nella comunità,				
D.2.2 L'organizzazione degli spazi garantisce le esigenze di r	iservatezza e di sicurezza				
D.2.3 Locali per attività prevalentemente di gruppo in relazione	one alle attività specifiche previste nel				
D.2.4 Locale per colloqui/visite psichiatriche/neuropsichiatric	he				
REQUISITI ORGANIZZATIVI					
D.2.5 Apertura 6 giorni la settimana per almeno 8 ore giornali		Può essere prevista un'apertura inferiore per strutture per minori con disturbi psicopatologici e neuropsichiatrici e per adulti affetti da disturbi dello spettro autistico ed alimentari			
D.2.6 E' individuato un responsabile/referente della struttura					
Presenza del personale medico specialistico e di psico Nell'orario di apertura devono essere presenti contestu					
D.2.8 E' garantita la presenza di educatori professionali, profess					
D.2.9 Per ciascun utente è documentato un programma terap	eutico-riabilitativo individualizzato				

#### D.3 - PRESIDI DI TUTELA DELLA SALUTE MENTALE: STRUTTURA RESIDENZIALE E PSICHIATRICA

Le STRUTTURE RESIDENZIALI PSICHIATRICHE PER ADULTI sono distinte sia per tipo di intervento riabilitativo (terapeutico-riabilitativo), correlato al livello di compromissione di funzioni e abilità del paziente e di gravità della patologia (e della sua trattabilità) sia per il livello di intensità assistenziale offerto, correlato al grado di autonomia complessivo.

SRP.1 – PER TRATTAMENTI TERAPEUTICO RIABILITATIVI A CARATTERE INTENSIVO. Per pazienti con disturbo psicopatologico grave e gravi compromissioni del funzionamento personale e sociale, per i quali si ritengono efficaci interventi ad alta internsità di cura con attività di clinica intensa sia in termini psichiatrici che psicologici e la prevalenza delle attività strutturate di riabilitazione rispetto a quelle di risocializzazione. Durata massima del programma non superiore a 18 mesi, prorogabile per altri 6 mesi, con motivazione scritta e concordata con il Centro di Salute Mentale di riferimento. Possono essere programmate modalità di inserimento rivolte a situazioni di acuzie, post-acuzie della durata massima di 3 mesi.

SRP.1-DCA - PER PERSONE AFFETTE DA DISTURBI DEL COMPORTAMENTO ALIMENTARE. Per pazienti con gravi disturbi del comportamento alimentare che necessitano di monitoraggio quotidiano delle condizioni cliniche generali, di pasto assistito e di supervisione dopo ogni pasto. I pazienti si trovano nell'impossibilità di prendersi cura di sé, presentano un'elevata conflittualità o problematiche familiari che non consentono il trattamento domiciliare, oppure con quadro clinico stabile, che tuttavia necessiti di un percorso riabilitativo.

SRP.2 - STRUTTURE PER TRATTAMENTI TERAPEUTICO RIABILITATIVI A CARATTERE ESTENSIVO. Per pazienti con compromissioni del funzionamento personale e sociale gravi o di gravità moderata ma persistenti e invalidanti con tendenza alla cronicizzazione, per i quali si ritengono lefficaci trattamenti terapeutico riabilitativi e di assistenza da attuare anche in programma non superiore a 36 mesi, prorogabile per lattir 12 mesi con motivazione scritta e conocordata con CSM referente.

SRP.2-A - AD ALTA INTENSITA' ASSISTENZIALE. La tipologia di offerta è caratterizzata dall'attuazione di programmi a media intensità riabilitativa, che prevedono attività clinica di minore intensità e una maggiore presenza di attività di riabilitazione.

SRP.2-B – A BASSA INTENSITA' ASSISTENZIALE. La tipologia di offerta è caratterizzata dall'attuazione di programmi a media intensità riabilitativa, che prevedono attività clinica di minore intensità e una maggiore presenza di attività di risocializzazione rispetto a quelle di riabilitazione. I pazienti di questa tipologia devono possedere competenze adequate a sostenere le normali abilità prevedibili nella quotidianità notturna.

SRP.3 – PER TRATTAMENTI SOCIO RIABILITATIVI. Per Pazienti non assistibili nel proprio contesto familiare e con quadri variabili di autosufficienza e di compromissione del funzionamento personale e sociale, per i quali risultano efficaci interventi da attuare in programmi a bassa intensità riabilitativa con prevalenza di attività di assististenza e risocializzazione. Durata massima del programma non superiore a 36 mesi, prorogabile con motivazione scritta e concordata con il CSM di riferimento, sulla base del Programma terapeutico riabilitativo individualizzato non programma non superiore a 36 mesi, prorogabile con motivazione scritta e concordata con il CSM di riferimento, sulla base del Programma terapeutico riabilitativo individualizzato non programma non superiore a 36 mesi, prorogabile con motivazione scritta e concordata con il CSM di riferimento, sulla base del Programma terapeutico riabilitativo individualizzato non programma non superiore a 36 mesi, prorogabile con motivazione scritta e concordata con il CSM di riferimento, sulla base del Programma terapeutico riabilitativo individualizzato non programma non superiore a 36 mesi, prorogabile con motivazione scritta e concordata con il CSM di riferimento, sulla base del Programma terapeutico riabilitativo individualizzato non programma non superiore a 36 mesi, prorogabile con motivazione scritta e concordata con il CSM di riferimento, sulla base del Programma non superiore a 36 mesi, prorogabile con motivazione scritta e concordata con il CSM di riferimento, sulla base del Programma non superiore a 36 mesi, prorogabile con motivazione scritta e concordata con il CSM di riferimento, sulla base del Programma non superiore a 36 mesi, prorogabile con motivazione scritta e concordata con il CSM di riferimento, sulla base del Programma non superiore a 36 mesi, prorogabile con motivazione scritta e concordata con il CSM di riferimento, sulla base del Programma non superiore a 36 mesi, prorogabile con motivazione scritta di controle di programma non superiore a 3

SRP.3.1 - con personale sulle 24 ore giornaliere. Ospitano pazienti clinicamente stabilizzati che presentano prevalentemente bisogni nell'area del supporto e della riabilitazione di mantenimento, piuttosto che in quella terapeutica specifica della patologia; sono portatori di marcate compromissioni di tipo persistente nella cura di sé/ambiente, nella competenza relazionale, gestione economica e abilità sociali; non sono in grado di gestirsi da soli anche solo per alcune ore; dimostrano incompetenza nella gestione di imprevisti o di emergenza.

SRP.3.2 - con personale sulle 12 ore giornaliere. Ospitano pazienti clinicamente stabilizzati che presentano bisogni prevalentemente nell'area del supporto e della riabilitazione di mantenimento, piuttosto che in quella terapeutica specifica; possono essere presenti livelli anche differenti di disabilità nella conduzione della vita quotidiana, nella cura di sé /ambiente, competenza relazionale, gestione economica e abilità sociali, ma compatibili con un'assistenza garantita nelle 12 ore diurne.

SRP.3.3 – con personale a fasce orarie. Accolgono pazienti clinicamente stabilizzati che provengono prevalentemente, ma non esclusivamente, da una pregressa esperienza in strutture socio riabilitativi con personale sulle 24 o 12 ore, conclusasi positivamente. Presentano bisogni riabilitativi prevalentemente orientati alla supervisione enella pianificazione e nella pianificazione di programmi a bassa intensità riabilitativa, con prevalenza di attività di supervisione e risocializzazione e nella pianificazione di programmi a bassa intensità riabilitativa, con prevalenza di attività di supervisione e risocializzazione.

Le STRUTTURE RESIDENZIALI TERAPEUTICO RIABILITATIVE PER MINORI accolgono minori con bisogni assistenziali che necessitano di interventi terapeutico-riabilitativi non erogabili né ambulatoriamente né in regime semiresidenziale. La tipologia delle strutture residenziali è distinta per liuvello di intensità terapeutico-riabilitativa che può richiedere maggiore o minore intensità assistenziale, correlato al grado di autonomia complessivo. Nell'ambito delle strutture possono essere individuati moduli in relazione all'età tenendo presente le seguenti fasce: 10-14 anni e 14-18.

A.1 – AD ALTA INTENSITÀ TERAPEUTICO RIABILITATIVA. Per pazienti, con disturbo psicopatologico complesso e una parziale instabilità clinica. Compromissione di funzioni e abilità di livello grave. Le condizioni psicopatologiche portano a frequenti ricoveri e/o necessitano di recovero. La presenza di problemi relazionali gravi in ambito familiare e sociale possono concorrere a determinare, a mantenere o aggravare il disturbo. La tipologia di offerta è caratterizzata dall'attuazione di programmi ad alla attuazione di programmi ad alla at

A.2 - A MEDIA INTENSITÀ TERAPEUTICO RIABILITATIVA. Per pazienti in situazioni di multiproblematicità e complessità clinica ma con un quadro clinico che non presenta elementi di instabilità rilevanti. La compromissione di funzioni e abilità si presenta di livello grave o moderato in particolare nelle attività di base relative alla sfera del sé e alle attività sociali complesse. Possibile contemporanea presenza di problemi relazionali di gravità media o elevata in ambito familiare e sociale. La tipologia di offerta è caratterizzata dall'attuazione di programmi a media intensità di cura, che prevedono attività clinica sia in termini psichiatrici che psicologici e riabilitativo. Durata massima del programma non superiore a 6 mesi, eventualmente programile con motivazione scritta e concordata con l'équipe dell'Unità Eurzionale Salute Mentale Infanzia Adolescenza

A.3 - A BASSA INTENSITÀ TERAPEUTICO RIABILITATIVA. Per pazienti che non presentano elementi di particolare complessità, con quadri clinici sufficientemente stabili e con moderata compromissione di funzioni e abilità. Possibile contemporanea presenza di problemi relazionali di gravità media o elevata in ambito familiare e sociale. La tipologia di offerta è caratterizzata dall'attuazione di programmi a bassa intensità di cura, che prevedono attività clinica sia in termini psichiatrici che psicologici e riabilitativi. Sono prevalenti le attività educative e di risocializzazione rispetto a quelle riabilitative e cliniche. Un ruolo rilevante assume il consolidamento di un funzionamento adeguati o adeguati o adeguati o adeguati o adeguati o accompanda pon superiore a 12 mesi, eventualmente propogabile con motivazione scritta e concordata con l'équipe dell'Unità Funzionale Salute Mentale Infanzia Adolescenza di riferimento.

Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
	I locali accessori e ricreativi, come mensa e/o palestra, possono essere in comune tra moduli per adulti e moduli per minori con orari di accesso diversi e con una precisa programmazione oraria per gruppi omogenei. I parametri sono riferiti ad un modulo e in una struttura possono coesistere più moduli purché per ciascun modulo siano rispettati i requisiti minimi			
D.3.1 Collocate preferibilmente in contesto residenziale urbano in modo da agevolare i processi di socializzazione				
D.3.2 Capacità massima di 12 posti letto	SRP.1 – SRP.1 DCA - SPR.2-A – A.1 - A.1 DCA			
D.3.3 Capacità massima di 10 posti letto	SRP.3.1 – A.2 – A.3			
D.3.4 Capacità massima di 8 posti letto	SRP.3.2			

D.3.5	Capacità massima di 6 posti letto	SRP.2-B - SRP.3.3		
D.3.6	Sono soddisfatti i requisiti di cui al DPCM22/12/1989, allegato a, limitatamente ai criteri 5,7,9 (punti a e b; punto f in relazione alle dimensioni della struttura), 10	oltre 10 posti letto		
D.3.7	Caratteristiche di civile abitazione	fino a 10 posti letto		
D.3.8	L'organizzazione interna garantisce gli spazi e i ritmi della normale vita quotidiana e le specifiche attività sanitarie	fino a 10 posti letto		
D.3.9	Spazi dedicati per il personale, il colloquio e le riunioni			
REQUIS	SITI ORGANIZZATIVI			
D.3.10	E' individuato un referente della struttura			
D.3.11	Esiste un documento di regolamento e funzionamento			
D.3.12	Per ciascun utente è documentato un progetto terapeutico-riabilitativo individualizzato (PTRI) globale-generale redatto dal CSM inviante che ha in carico il paziente			
D.3.13	Presenza di un Programma dettagliato dall'equipe contenente le aree di intervento e le figure professionali coinvolte coerente con il PRTI			
D.3.14	Nella definizione del programma è assicurata l'acquisizione del consenso dell'utente o di chi ne esercita legittimamente la rappresentanza e la condivisione delle scelte adottate			
D.3.15	Presenza di procedure per la gestione delle emergenze-urgenze cliniche			
D.3.16	Equipe multi professionale comprendente personale socio sanitario: medico psichiatra, psicologo, infermiere, tecnico della riabilitazione psichiatrica/educatore professionale/terapista occupazionale, OSS			
	occupazionale, OSS	per SRP3.2 e SRP3.3 non è prevista la presenza dello psicologo		
		neuropsichiatra infantile al posto dello psichiatra per le strutture per minori		
D.3.17	Presenza di personale socio sanitario H 24 con almeno un infermiere ed un OSS nelle ore notturne	SRP.1 – SRP.1 DCA – per le strutture A.1 – A.1 DCA anche la presenza dell'educatore H 24		
D.3.18	Presenza del personale sociosanitario H 24	SRP.2-A – SRP.3.1		
D.3.19	Presenza di personale socio sanitario H 24 con almeno un educatore e un OSS nelle ore notturne	A.2 – A.3		
D.3.20	Presenza del personale sociosanitario H 12	SRP.2-B – SRP.3.2		
D.3.21	Presenza del personale sociosanitario a fasce orarie	SRP.3.3		
D.3.22	Pasto assistito e supervisione dopo ogni pasto con monitoraggio complessivo delle condizioni cliniche generali	per pazienti con DCA		
L	1	1		1

## D.4 – STRUTTURE TERAPEUTICHE PER PERSONE CON DISTURBI DA USO DI SOSTANZE E DA GIOCO D'AZZARDO

Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	SI/NP
e strutture già autorizzate ai sensi della I.r. 11 agosto 1993 n. 54 mantengono invariata la destinazione d'uso uperamento delle barriere architettoniche, in presenza di più strutture gestite da un unico ente gestore, assicu lalla legge 9 gennaio1989 n. 13 (Disposizioni per favorire il superamento e l'eliminazione delle barriere archite n regime residenziale e diurno nelle seguenti aree di intervento: accoglienza, terapeutico riabilitativa, specialis	rare che almeno una di queste possieda il requisito dell'accessibilità come definito ttoniche negli edifici privati) e successivi atti attuativi. Le strutture erogano prestazioni			
REQUISITI STRUTTURALI				
D.4.1 Apertura di almeno 5 giorni a settimana per le strutture diurne				
D.4.2 Capacità ricettiva non inferiore a 8 posti e non superiore a 30 posti	per le strutture già iscritte all'albo regionale degli enti ausiliari ai sensi della I.r. 54/1993 alla data di entrata in vigore del regolamento è ammessa una capacità ricettiva superiore a 30 posti mediante moduli autonomi di massimo 30 posti			
D.4.3 Caratteristiche delle civili abitazioni	fino a 12 posti			
D.4.4 Numero dei locali adeguato al numero dei pazienti in modo da assicurare il normal svolgimento delle attività terapeutico riabilitative e di socializzazione	е			
D.4.5 Locali adeguatamente arredati, compatibilmente con il progetto riabilitativo				
D.4.6 Locale/spazio pranzo				
D.4.7 Locale/spazio soggiorno				
D.4.8 Locale/spazio cucina				
D.4.9 Locale/spazio dispensa				
D.4.10 Locale per attività riabilitative				
Locale ad uso medicheria con un'area attrezzata per l'idonea conservazione dei farmaci				
D.4.12 Locali/spazi per bambini per attività di nido	in caso di strutture che ospitano genitori			
D.4.13 Camere con non più di 4 posti letto con la superficie di 12 mq per per il primo posto letto e di mq per ogni letto ulteriore	6 in caso di struttura già iscritta all'albo regionale degli enti ausiliari ai sensi della l.r. 54/1993 alla data di entrata in vigore del regolamento, beneficia di parametri inferiori del 23% a quelli indicati			
D.4.14 Camere per compresenza di non più di 2 madri o 2 padri con bambino	in caso di strutture che ospitano genitori			
D.4.15 Locali e camere riservate ai minori e/o giovani adulti	in caso di strutture che ospitano minori e/o giovani adulti			
D.4.16 Moduli da 8 a 20 posti	in caso di strutture che ospitano minori e/o giovani adulti			
D.4.17 Servizi igienici situati in luogo di facile ed agevole accesso, dotati di wc, bidet e lavab (quest'ultimo anche se posto in eventuale antibagno) di sapone liquido e di asciugamani perdere o sistema alternativo atto ad evitare l'asciugatura promiscua delle mani				
almeno 1 ogni 4 posti letto	in caso di struttura già iscritta all'albo regionale degli enti ausiliari ai sensi della l.r.			
almeno 1 ogni 10 posti per le strutture semiresidenziali	54/1993 alla data di entrata in vigore del regolamento, beneficia di parametri inferiori del 23% a quelli indicati E la deroga alla presenza del servizio igienico			
almeno 1 è accessibile	accessibile in presenza di più strutture gestite da un unico gestore			
D.4.18 Almeno una doccia ogni 10 posti letto anche in ambiente separato				
D.4.19 Almeno una doccia accessibile				

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	SI/NP
REQUIS	SITI ORGANIZZATIVI				
D.4.20	Presenza di regolamento della struttura che definisce l'organizzazione interna e le funzioni del responsabile, consegnato ai pazienti al momento dell'inserimento				
D.4.21	Modalità formalizzate per l'attivazione, anche in collaborazione con i servizi sociali, di una figura professionale con competenze linguistiche e culturali adeguate in caso di presenza di pazienti stranieri, in grado di collaborare con gli educatori per facilitare la comunicazione con l'utente e il suo nucleo familiare, nonché per l'eventuale espletamento delle pratiche relative alla permanenza sul territorio nazionale, per la conoscenza ed utilizzo delle risorse del territorio, per l'accompagnamento a percorsi di accesso al lavoro, alle opportunità formative, ai servizi sanitari e scolastici				
D.4.22	Deve essere individuato il responsabile di programma e del sostituto in caso di assenza	può essere svolto dal direttore sanitario se ha documentata esperienza di almeno tre anni in comunità per tossicodipendenti, residenziali o diurne, a gestione pubblica o privata. può essere svolto da operatori con documentata esperienza di almeno dieci anni in comunità residenziali o diurne per tossicodipendenti, a gestione pubblica o privata e con almeno uno dei seguenti titoli. a) attestato di abilitazione per educatore professionale rilasciato ai sensi del D.M. 10 febbraio 1984 e del D.M. 8 ottobre 1998, n. 520; b) diploma di laurea in educatore professionale rilasciato nell'ambito delle facoltà di scienze dell'educazione o di scienze della formazione; c) diploma di laurea in pedagogia, psicologia, in scienze dell'educazione, in scienze della formazione, diploma di laurea in educatore sociale, diploma di laurea in scienze sociali; d) qualifica di educatore di comunità per tossicodipendenti rilasciata ai sensi della I.r. 54/1993 da enti pubblici o altri enti espressamente autorizzati dalla regione toscana			
D.4.23	Registro giornaliero delle presenze con annotazioni delle assenze degli utenti anche temporanee, e la loro motivazione	ESUESSAMENIE AURODZAN DANA TERIODE IUSCANA			
D.4.24	Fascicolo personale per ogni paziente ove è conservato il programma terapeutico, sottoscritto dal paziente stesso, e ogni sua successiva modifica o aggiornamento oltre a tutta la documentazione cartacea relativa al paziente e pervenuta alla sede operativa in tutto il periodo di erogazione del servizio				
D.4.25	Dotazione di personale congrua in rapporto al numero di assistiti, alla tipologia del percorso di cura e alle modalità di svolgimento delle attività. Deve essere prevista:				
D.4.26	presenza continuativa di personale per tutta la durata di svolgimento delle attività terapeutiche e riabilitative				
D.4.27	numero adeguato di animatori, istruttori artigiani, operatori generici che coadiuvano il personale sanitario nel completamento del programma terapeutico riabilitativo svolto nella struttura				
D.4.28	educatore professionale e/o educatore di comunità per tossicodipendenti				
D.4.29	infermiere, psichiatra e/o tossicologo, psicologo e/o psicoterapeuta	per l'area di intervento specialistica			

# D.5 - STRUTTURE RESIDENZIALI DESTINATE AD ACCOGLIERE LE PERSONE APPLICATE LE MISURE DI SICUREZZA DEL RICOVERO IN OSPEDALE PSICHIATRICO GIUDIZIARIO E DELL'ASSEGNAZIONE A CASA DI CURA E CUSTODIA

	Testo	Applicabilità	NOTE	NOTE	NOTE
REQUISI	TI STRUTTURALI				
D.5.1	Spazio verde esterno dedicato ai soggetti ospitati nella residenza che risponde alle necessarie esigenze di sicurezza				
	AREA ABITATIVA				
D.5.2	Numero massimo di 20 posti letto per modulo abitativo				participation and the second
D.5.3	Non più di 2 posti letto per camera	fino ad un massimo di tre posti letto in caso di di particolari esigenze strutturali o assistenziali			
D.5.4	Bagno in camera con doccia, separato dallo spazio dedicato al pernottamento, ogni 2 posti letto	comunque attiguo alla camera e appositamente dedicato e per un massimo di tre posti letto in caso di di particolari esigenze strutturali o assistenziali;			
	Le camere da letto hanno struttura, arredi e attrezzature tali da garantire sicurezza, decoro e comfort				
D.5.6	Almeno un bagno assistito per soggetti con disabilità motoria				-
	AREA DI SERVIZIO				
D.5.7	Locale cucina/dispensa				on management
D.5.8	Locale lavanderia e guardaroba				na managaman man
D.5.9	Locale soggiorno/pranzo				Parameter was parameter and pa
D.5.10	Locale per attività lavorative				
D.5.11	Locale/spazio per deposito materiale pulito				num promonents
D.5.12	Locale/spazio per deposito materiale sporco e materiale di pulizia				
D.5.13	Locale/spazio o armadio per deposito materiale d'uso, attrezzature, strumentazioni				
D.5.14	Locale di servizio per il personale				
D.5.15	Locale/spazio attrezzato per la custodia temporanea degli effetti personali dei degenti, effetti che sono gestiti dal personale per motivi terapeutici, di sicurezza o salvaguardia				
D.5.16	Locale per lo svolgimento dei colloqui con i familiari, avvocati, magistrati				Table of the state
D.5.17	Un'area in cui è possibile fumare		THE PERSON NAMED IN THE PE		TA PARAMETER PAR
enenenenenenenenenenenenenen	AREA SANITARIA				
D.5.18	Locali per le visite mediche				and decreases
D.5.19	Studio medico/locale per riunioni di équipe				
D.5.20	Locale idoneo a svolgere principalmente attività di gruppo, in relazione alle attività specifiche previste				
D.5.21	Locale per colloqui e consultazioni psicologico/psichiatriche		The second secon		

			li Sti				
	Testo	Applicabilità	NOTE	NOTE	NOTE		
D.5.22	E' presente un locale per la gestione degli aspetti giuridico-amministrativi				Ranananan		
REQUIS	TI ORGANIZZATIVI						
D.5.23	E' individuato un medico psichiatra dirigente referente della struttura						
D.5.24	Esiste un documento di regolamento e funzionamento						
D.5.25	Per ciascun utente è documentato un progetto terapeutico-riabilitativo individualizzato (PTRI)						
	globale-generale redatto dal servizio di salute mentale inviante che ha in carico il paziente,				on enchance of		
	redatto in collaborazione con il servizio sanitario della Rems						
D.5.26	Presenza di un Programma dettagliato dall'equipe contenente le aree di intervento e le figure						
	professionali coinvolte coerente con il PTRI						
D.5.27	Nella definizione del programma è assicurata l'acquisizione del consenso dell'utente o di chi						
	ne esercita legittimamente la rappresentanza e la condivisione delle scelte adottate				and the second s		
D. F. 00							
D.5.26	Equipe multi professionale comprendente medico psichiatra, psicologo, infermiere, tecnico				to the state of th		
	della riabilitazione psichiatrica/educatore professionale, OSS, assistente sociale						
D.5.29	Presenza di personale sanitario a tempo pieno: medici psichiatri, psicologi, educatori / tecnici						
	della riabilitazione psichiatrica, infermieri, OSS						
D.5.30	Presenza di assistente sociale e amministrativo per fasce orarie programmate						
D.5.31	E' assicurata la reperibilità medico psichiatrica notturna e festiva						
D.5.32	·						
5.0.02	E' garantita la presenza notturna di personale infermieristico e OSS						
D.5.33	Modalità codificate di attivazione delle Forze dell'Ordine, nelle situazioni di emergenza attinenti				-		
	alla sicurezza				to the control of the		
D.5.34	E' assicurata per il personale la formazione mirata ad acquisire e a mantenere, con				To the second se		
	aggiornamenti periodici o annuali, competenze cliniche, medico legali e giuridiche, con						
	particolare attenzione ai rapporti con la Magistratura di sorveglianza, specifiche per la gestione						
	dei soggetti affetti da disturbo mentale autori di reato						
D.5.35	E' assicurata la disponibilità, laddove necessario, del servizio di mediazione etnoclinica per				The state of the s		
	pazienti di altre nazionalità.				WANTED THE		
					PLANTAGE PARTY AND ADDRESS OF THE PARTY AND AD		
D.5.36	Presenza di procedure per la gestione delle emergenze-urgenze cliniche						
					The second secon		

	Testo	Applicabilità	NOTE	NOTE	NOTE
REQUIS	ITI TECNOLOGICI				TO THE PROPERTY OF THE
D.5.3	È presente attrezzatura per la movimentazione manuale del paziente ed è disponibile almeno una carrozzina per disabili motori				
D.5.38	Sono disponibili scale di valutazione e materiale testistico per le valutazioni psicodiagnostiche e la rilevazione dei bisogni assistenziali				
D.5.39	Sono presenti apposite attrezzature, strumentazioni e arredi, che facilitino lo svolgimento di attività di tempo libero, educazionale e riabilitativo.				
D.5.40	La dotazione attrezzature e strumentazioni è in quantità adeguata alla tipologia e al volume delle attività svolte e tali da non risultare pregiudizievoli per l'ordinario svolgimento della vita all'interno delle residenze e/o per l'incolumità degli stessi ricoverati e degli operatori in servizio				
D.5.4	Presenza di regolamento interno redatto dal responsabile della struttura, che disciplini gli oggetti che i ricoverati possono detenere ed utilizzare, in conformità di quanto sarà disciplinato da successivi accordi				
D.5.42	Sono disponibili sistemi di sicurezza congrui rispetto alla missioni della struttura, quali sistemi di chiusura delle porte interne ed esterne, sistemi di allarme, telecamere, nel rispetto delle caratteristiche sanitarie e dell'intensità assistenziale e tali da garantire comunque adeguata libertà di movimento all'interno del perimetro				

#### D.6 – STRUTTURE RESIDENZIALI DESTINATE AD ACCOGLIERE I PAZIENTI NELLA FASE POST-ACUTA ALLA DIMISSIONE OSPEDALIERA

Questa tipologia di strutture identifica un livello intermedio tra la degenza ospedaliera per acuti e le strutture territoriali, offrendo una modalità di assistenza infermieristica avanzata, pur essendo caratterizzata da una componente diagnostico terapeutica significativa per la quale è richiesta una residuale dotazione tecnologica all'interno della struttura. Inoltre è necessaria una adeguata assistenza medica giornaliera.

Questa attività è rivolta a soggetti in dimissione da reparti per acuti che necessitano di assistenza medica sulle 24 ore non ad alto contenuto tecnologico, in ambiente sanitario, per la gestione della fase immediatamente successiva alla fase di stabilizzazione in ospedale per acuti, assicurando la continuità terapeutica e assistenziale e, qualora necessario, riabilitativa estensiva e/o di counseling riabilitativo.

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
	TI STRUTTURALI	se collocato all'interno di una struttura di ricovero per acuti o post-acuzie il bagno assistito, i servizi igienici ed i locali/spazi di supporto alla degenza possono essere In comune con la stessa struttura di ricovero			
D.6.	1 Modulo di degenza tipo di almeno 8 posti letto con dotazione minima di:				
D.6.	² camere di degenza multipla di superficie minima pari a 9 mq per posto letto, non più di 4 posti letto per camera	nelle strutture esistenti è consentita una superficie minima della camera di degenza multipla di 9 mq per il primo posto letto e di 7 mq per ogni letto ulteriore fino ad un massimo di 4 posti letto per camera			
D.6.	un servizio igienico ogni 4 posti letto				
D.6.	Servizi igienici accessibili ai disabili secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti	nelle strutture esistenti è sufficienti la presenza di almeno un servizio igienico a piano accessibile ai portatori di disabilità			
D.6.	⁵ Un bagno assistito qualora la tipologia dei pazienti e della degenza lo rendano necessario				
D.6.	6 Locale per visita e medicazioni dotato di lavabo con comandi non manuali				
D.6.	7 Locale/spazio per attività riabilitative				
D.6.	8 Spazio attesa visitatori				
D.6.	9 Locale tisaneria				
D.6.1	Docale/spazio per il deposito del materiale pulito				
D.6.1	Locale per il materiale sporco, dotato di vuotatoio e lavapadelle e/o di attrezzature per l'eliminazione prodotti monouso per l'evacuazione				
D.6.1	² Spazi o armadi per deposito materiale d'uso, attrezzature, strumentazioni				
D.6.1	Spazio/locale per deposito materiale e attrezzature per pulizia				

			lista D.6
EQUISITI ORGANIZZATIVI			
D.6.14 Assistenza medica 7 giorni su 7 sulle 24 ore in funzione della tipologia e della co delle attività svolte, con la presenza in turno nell'arco delle 12 h diurne di almeno specialista in medicina interna, geriatria, fisiatria o equipollenti.			
D.6.15 Assistenza infermieristica e assistenza OSS continuativa sulle 24 ore.			
D.6.16 Personale di riabilitazione tale da garantire l'assistenza riabilitativa estensiva adeguata alla tipologia e alla complessità delle attività svolte	in misura		
D.6.17 Le attività di analisi chimico-cliniche possono essere garantite anche attraverso i rapporti con strutture autorizzate all'esercizio di tali attività. Deve comunque essere l'attività di prelievo			
D.6.17.1 Istruzioni operative per l'attivazione del sistema di emergenza di facile consultazion del personale	ne da parte		
EQUISITI IMPIANTISTICI			
D.6.18 Nelle camere di degenza è presente la seguente dotazione minima impiantistica:			
impianto di climatizzazione che garantisca T = 20 − 26 °C			
Impianto di illuminazione di emergenza		datatatata	
D.6.19 Almeno 3 prese per alimentazione elettrica per posto letto		Anananan	
D.6.20 Impianto di erogazione ossigeno e prese vuoto	per il 100% dei pl		
D.6.21 Impianto di chiamata con segnalazione acustica e luminosa			
EQUISITI TECNOLOGICI			
D.6.22 Carrello per la gestione terapia		A. A	
D.6.23 Carrello per la gestione delle medicazioni con eventuale strumentario chirurgico			
D.6.24 monitor multiparametrico			
D.6.25 Letti articolati ad altezza variabile, accessibili da ogni lato			
D.6.26 Adeguate attrezzature per mobilizzazione/mobilità (Mmp/MMC) compresi gli ausili	tecnici per		
la mobilità (corrimano, deambulatori) e trasporto dei pazienti		·	
la mobilità (corrimano, deambulatori) e trasporto dei pazienti  Dispositivi antidecubito (anche in service) in relazione alle caratteristiche della trattata e relative procedure di sanificazione eccetto il caso di fornitura esterna co			

lista D.6

			IIS	Sia D.0
D.6.29	Apparecchio radiologico per RX standard	disponibile nella struttura		30 A S A S A S A S A S A S A S A S A S A
		Per le strutture non inserite in un contesto ospedaliero, per le quali la presenza in sede di apparecchiature RX può rilevarsi non necessaria in ragione della numerosità degli accertamenti richiesti, deve essere garantita l'esecuzione tempestiva di indagini strumentali, in tutti i casi in cui le stesse sono utili all'inquadramento diagnostico del paziente, mediante modalità organizzative che vanno formalizzate e adeguatamente documentate. Tali modalità devono privilegiare soluzioni che assicurino la massima qualità della prestazione ed il minor disagio per il paziente, prevedendo ad es. l'esecuzione di indagini ecografiche polmonare -alternative all'RX a letto del paziente- da parte di personale medico presente in struttura, previa formazione specifica, e garantendone la		
D.6.30	Deve essere garantita nell'arco delle 24 ore, la disponibilità nel presidio di attività diagnostiche correlate alla tipologia e complessità dell'attività svolta. In ogni caso devono			
D.6.31	Apparecchio per saturimetria trans-cutanea	disponibile nella struttura		
D.6.32	Ecografo	disponibile nella struttura		
D.6.33	Elettrocardiografo (può essere a comune fra più articolazioni organizzative, ma in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo efficace)			
D.6.34	Sistemi di continuità dell'alimentazione elettrica in riferimento alle caratteristiche dell'utenza elettrica e dell'attività svolta.			
D.6.35	Presenza di impianto di illuminazione di sicurezza			

## D. 7 – STRUTTURE RESIDENZIALI EXTRAOSPEDALIERE A BASSA COMPLESSITÀ ASSISTENZIALE (CURE INTERMEDIE)

Questa tipologia di strutture assicura un livello di intensità intermedio tra la degenza ospedaliera per acuti e le strutture territoriali, offrendo una modalità di assistenza infermieristica avanzata, pur essendo caratterizzata da una componente diagnostico terapeutica significativa, per la quale è richiesta una residuale dotazione tecnologica all'interno della struttura, senza necessità di assistenza medica sulle 24 ore.

Questa attività è rivolta a: soggetti in condizioni di buon compenso clinico, in dimissione da reparti per acuti in fase immediatamente successiva alla fase di stabilizzazione o provenienti dal territorio con riacutizzazione di cronicità, che richiedono, per assicurare la necessaria continuità assistenziale e terapeutica, un'assistenza continuativa di tipo infermieristico sulle 24 ore in ambiente sanitario e, qualora necessario, eventuali trattamenti riabilitativi di tipo estensivo e/o di counseling riabilitativo con l'obiettivo principale di mantenere e/o recuperare il massimo potenziale di autosufficienza residua; soggetti con riduzione non stabilizzata delle capacità funzionali riferite alla mobilità e alla cura del sé recuperabili con intervento assistenziale e di rieducazione estensiva ma non gestibili a domicilio per condizioni prevalentemente sanitarie (es. sindrome da immobilizzazione, procrastinata indicazione al carico dopo intervento ortopedico ecc.) che richiedono interventi assistenziali continuativi per la mobilità e la cura della persona.

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOT
EQUISIT	I STRUTTURALI	se collocato all'interno di una struttura di ricovero per acuti o post-acuzie il bagno assistito, i servizi igienici E i locali/spazi di supporto alla degenza possono essere in comune	***************************************		
D.7.	Modulo di degenza tipo di almeno 8 posti letto con dotazione minima di:	modulo da 8 a 20 posti letto con possibile estensione fino a 2 moduli			
D.7.	² camere di degenza multipla di superficie minima pari a 9 mq per posto letto, non più di 4 posti letto per camera	nelle strutture esistenti è consentita una superficie minima della camera di degenza multipla di 9 mq per il primo posto letto e di 7 mq per ogni letto ulteriore fino ad un massimo di 4 posti letto per camera;			
D.7.	³ un servizio igienico ogni 4 posti letto				
D.7.	Servizi igienici accessibili ai disabili secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti	nelle strutture esistenti è sufficienti la presenza di almeno un servizio igienico a piano accessibile ai portatori di disabilità			
D.7.	⁵ Servizi igienici accessibili ai disabili secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti				
D.7.	Un bagno assistito qualora la tipologia dei pazienti e della degenza lo rendano necessario				
D.7.	Locale per visita e medicazioni dotato di lavabo con comandi non manuali				
D.7.	⁸ Locale/spazio per attività riabilitative				
D.7.	⁹ Spazio attesa visitatori				
D.7.1	Locale tisaneria				
D.7.1	Locale/spazio per il deposito del materiale pulito				
D.7.1	² Locale per il materiale sporco, dotato di vuotatoio e lavapadelle e/o di attrezzature per l'eliminazione prodotti monouso per l'evacuazione				
D.7.1	Spazi o armadi per deposito materiale d'uso, attrezzature, strumentazioni				
D.7.1	Spazio/locale per deposito materiale e attrezzature per pulizia				

			lista D.7
D.7.1	Assistenza medica 6 giorni su 7 con presenza minima giornaliera di 3h per 6 giorni fino a 20		
	pazienti di un medico specialista in medicina interna e/o di altra disciplina afferente l'area		
	medica ovvero con documentata attività di servizio per almeno sette anni nella disciplina		
	Oltre 20 pazienti incremento di almeno 1 ora di presenza settimanale per singolo paziente		
	anche con il concorso di altre discipline per non oltre il 50%.		
D.7.1	Assistenza infermieristica e assistenza OSS continuativa sulle 24 ore.		
D.7.1	Personale di riabilitazione tale da garantire l'assistenza riabilitativa estensiva in misura		
	adequata alla tipologia e alla complessità delle attività svolte		
	aucyanta una ripologia e una complessita delle attività svolte		
D.7.1	Criteri per l'accesso: N.E.W.S. < =3, diagnosi già definita e processo di stabilizzazione clinica		
	non ancora consolidato, Programma di trattamento già predisposto e concordato con i medici		
	ospedalieri e/o con i MMG in caso di dimissione da ospedale per acuti o con MMG		
	appartenenti all'Aggregazione Funzionale Territoriale (AFT) in caso di accesso dal territorio		
D.7.1	Le attività di analisi chimico-cliniche possono essere garantite anche attraverso il ricorso a		
	rapporti con strutture autorizzate all'esercizio di tali attività. Deve comunque essere presente		
	l'attività di prelievo		
D.7.10			
D.7.19.	struzioni operative per l'attivazione del sistema di emergenza di facile consultazione da parte		
	del personale		
REQUISIT	I IMPIANTISTICI		
D.7.2	Nelle camere di degenza è presente la seguente dotazione minima impiantistica:		
	Mene camere di degenza e presente la seguente dotazione minima impiantistica.		
D.7.2	impianto di climatizzazione che garantisca T = 20 − 26 °C		
D 7 2	2 1 1 1. 11 11 1		
0.7.2	Impianto di illuminazione di emergenza		
D.7.2	Almeno 3 prese per alimentazione elettrica per posto letto		
D 7 2	lumionto di chiamata ann annologiana annotica a luminasa		
0.7.2	Impianto di chiamata con segnalazione acustica e luminosa		
D.7.2	Impianto di erogazione ossigeno e prese vuoto	per almeno 50% pl	
	implanto di erogazione ossigeno e prese vuoto	per aimeno 30 % pr	
REQUISIT	TECNOLOGICI		
D.7.2	⁶ monitor multiparametrico		
	monitor manipulamento		
D.7.2	7 Carrello per la gestione terapia		
	, , ,		
D.7.2	Carrello per la gestione delle medicazioni con eventuale strumentario chirurgico		
D 7.0			
D.7.2	Letti articolati ad altezza variabile, accessibili da ogni lato		
D.7.3	Adequate attrezzature per mobilizzazione/mobilità (MMP/MMC) compresi gli ausili tecnici per		
	la mobilità (corrimano, deambulatori) e trasporto dei pazienti		
D.7.3	Dispositivi antidecubito (anche in service) in relazione alle caratteristiche della casistica		
	trattata e relative procedure di sanificazione eccetto il caso di fornitura esterna comprensiva		
	del servizio		
D.7.3	Aspiratore per bronco aspirazione		
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
D.7.3	3 Deve essere garantita la disponibilità nel presidio di attività diagnostiche correlate alla		
D.7.3	Deve essere garantita la disponibilità nel presidio di attività diagnostiche correlate alla tipologia e complessità dell'attività svolta. In ogni caso devono essere presenti:		

1:	$\overline{}$	-
lista	υ.	1

D.7.34	Apparecchio per saturimetria trans-cutanea	disponibile nella struttura		
D.7.35	Ecografo	disponibile nella struttura		
	Elettrocardiografo (può essere a comune fra più articolazioni organizzative, ma in tal caso devono essere presenti istruzioni operative per assicurarne l'utilizzo efficace)			
	Sistemi di continuità dell'alimentazione elettrica in riferimento alle caratteristiche dell'utenza elettrica e dell'attività svolta.			
D.7.38	Presenza di impianto di illuminazione di sicurezza			

### D.8 - HOSPICE

Centri residenziali di cure palliative facenti parte della rete delle cure palliative di assistenza ai pazienti terminali, per l'assistenza in ricovero temporaneo di pazienti affetti da malattie progressive ed in fase avanzata, a rapida evoluzione e a prognosi infausta, per i quali ogni terapia finalizzata alla guarigione o alla stabilizzazione della patologia non è possibile o appropriata

	Testo	Applicabilità	SI/NP	DOCUMENTO	NOTE
QUISITI	STRUTTURALI				
	Realizzati in edifici dedicati anche all'interno di strutture ospedaliere o di strutture residenziali purché con accesso dedicato, in contesto urbano o urbanizzato, facilmente raggiungibile e con articolazione spaziale interna utile a creare condizioni di vita simili all'abitazione				
D.8.2	Capacità ricettiva massima di 30 posti letto				
	AREA RESIDENZIALITA'				
D.8.3	Camere di degenza singola di superficie minima pari almeno a 14 mq, personalizzabili dal paziente, con spazio adeguato per le attività clinico assistenziali e la movimentazione di carrozzine e sollevatori				
	Ogni camera dotata di letto speciale per il paziente completo di schienali regolabili, poltrona/letto per familiare, tavolo con sedie, una poltrona				
D.8.5	Un servizio igienico completo per ogni camera				
D.8.6	Servizi igienici accessibili ai disabili secondo le specifiche tecniche previste dalle normative vigenti				
D.8.7	Locale cucina/ tisaneria con arredo che comprenda almeno un tavolo con 4 sedie				
D.8.8	Locale/spazio per il deposito del materiale pulito	anche in comune con Area valutazione e terapia			
D.8.9	locale/spazio deposito materiali ed attrezzature	anche in comune con Area valutazione e terapia			
D.8.10	Locale per il materiale sporco, dotato di vuotatoio e lavapadelle e/o di attrezzature per l'eliminazione prodotti monouso per l'evacuazione	anche in comune con Area valutazione e terapia			
D.8.11	Locale per personale di assistenza in posizione idonea				
D.8.12	Ambulatorio medicheria				
D.8.13	Soggiorno polivalente o spazi equivalenti per le diverse attività dimensionato in rapporto alla capacità ricettiva				
	AREA VALUTAZIONE E TERAPIA				
D.8.14	Locale ed attrezzature per terapie antalgiche e prestazioni ambulatoriali con relativo adiacente spazio per l'attesa				
D.8.15	Locale/spazio per la preparazione e la manipolazione dei farmaci e le preparazioni nutrizionali				
D.8.16	Locali per prestazioni in regime diurno o dh				
D.8.17	Locale per colloqui con il personale dell'equipe clinico-assistenziale		and the second		

lista D.8

			lista D.8
	AREA GENERALE DI SUPPORTO		
D.8.18	Spogliatoio, servizi di sosta e lavoro per personale volontario		
D.8.19	Locali riunione equipe clinico assistenziale		
D.8.20	Portineria dotata di telefono	in comune se collocato all'interno di un edificio dove sono presenti altri presidi sanitari gestiti dalla stessa titolarità	
D.8.21	Locale/spazio per rapporto con il pubblico che garantisca la privacy	in comune se collocato all'interno di un edificio dove sono presenti altri presidi sanitari gestiti dalla stessa titolarità	
D.8.22	Locali per uso amministrativo	in comune se collocato all'interno di un edificio dove sono presenti altri presidi sanitari gestiti dalla stessa titolarità	
D.8.23	Cucina con dispensa o locale sporzionatura pasti con relativi locali accessori	in comune se collocato all'interno di un edificio dove sono presenti altri presidi sanitari gestiti dalla stessa titolarità	
D.8.24	Lavanderia e stireria	in comune se collocato all'interno di un edificio dove sono presenti altri presidi sanitari gestiti dalla stessa titolarità	
D.8.25	Magazzini	in comune se collocato all'interno di un edificio dove sono presenti altri presidi sanitari gestiti dalla stessa titolarità	
D.8.26	Spazio per i visitatori	in comune se collocato all'interno di un edificio dove sono presenti altri presidi sanitari gestiti dalla stessa titolarità	
UISITI	ORGANIZZATIVI		
D.8.26	E' individuato un referente della struttura		
D.8.27	Esiste un documento di regolamento e funzionamento		
	Presenza di un piano di assistenza individuale (pai) definito ed elaborato dall'equipe, concordato con il medico responsabile dell'invio in struttura nella definizione del piano è assicurata l'acquisizione del consenso dell'utente o di chi ne esercita legittimamente la rappresentanza e la condivisione delle scelte adottate		
D.8.29	Presenza di procedure per la gestione delle emergenze-urgenze cliniche		
D.8.30	Equipe multi professionale comprendente medico esperto in cure palliative, medico di medicina generale, medici specialisti, infermiere, psicologo, assistente sociale, terapista della riabilitazione, oss.		
D.8.31	Presenza del personale infermieristico e oss nelle 24 ore		
D.8.32	Presenza di specifica procedura per l'accertamento della morte e adeguata soluzione organizzativa per l'allontanamento della salma	in caso contrario deve essere previsto un locale sosta salme anche in comune se la struttura è collocata all'interno di uno stabilimento dove sono presenti altri presidi sanitari gestiti dalla stessa titolarità	

lista D.8

				list	a D.8
D.8.32.1	Istruzioni operative per l'attivazione del sistema di emergenza di facile consultazione da parte del personale				
UISITI			- Anna Anna Anna Anna Anna Anna Anna Ann		
D.8.33	Nelle camere di degenza è presente la seguente dotazione minima impiantistica:				***************************************
	impianto di climatizzazione che garantisca T = 20 − 26 °C				
	U% = 40 - 60%				
	ricambi aria pari a 2 V/h	il ricambio d'aria può essere garantito anche naturalmente, le superfici finestrate devono assicurare un rapporto aero- illuminante di 1/8, devono parimenti essere garantiti i parametri di comfort termico previsti			
D.8.34	Almeno 3 prese per alimentazione elettrica per posto letto				
D.8.35	Impianto di chiamata con segnalazione acustica e luminosa				***************************************
D.8.36	Impianto televisivo e impianto wifi a disposizione degli utenti				
D.8.37	Impianto erogazione ossigeno e prese vuoto				
D.8.38	Carrello e/o attrezzatura equivalente per la gestione dell'emergenza completo di cardiomonitor con defibrillatore ed unità di ventilazione manuale				
D.8.39	Carrello per la gestione terapia				
D.8.40	Monitor multiparametrico				
D.8.41	Letti articolati ad altezza variabile, accessibili da ogni lato		norm variantemen		
D.8.42	Adeguate attrezzature per mobilizzazione/mobilità (MMP/MMC) e trasporto dei pazienti				
D.8.43	Dispositivi antidecubito (anche in service) in relazione alle caratteristiche della casistica trattata e relative procedure di sanificazione eccetto il caso di fornitura esterna comprensiva del servizio				
D.8.44	Sistemi di continuità dell'alimentazione elettrica in riferimento alle caratteristiche dell'utenza elettrica e dell'attività svolta.				
D.8.45	Presenza di impianto di illuminazione di sicurezza				