

## MONOTEST

### **MODALITA' DI RICHIESTA:**

Pazienti interni: inserimento informatico dai reparti e modulo interno prestampato per gli ambulatoriali.

Pazienti interni urgenti: informatico dai reparti con richiesta cartacea

Pazienti esterni: tramite richiesta del medico curante o specialista, inserimento degli esami richiesti in laboratorio on-line da parte del paziente.

### **PREPARAZIONE DEL PAZIENTE ALL'ESAME:**

Il paziente deve trovarsi in condizioni basali dopo un digiuno di 8-14 ore.

### **MODALITA' DI RACCOLTA DEL CAMPIONE:**

- Prelievo venoso.

- Utilizzo del sistema sottovuoto o di siringa monouso o butterfly.

- Utilizzo provetta con gel separatore (tappo giallo). Urgenza tappo verde

### **MODALITA' DI TRASPORTO DEL CAMPIONE:**

Pazienti interni: da ogni stanza i campioni sono portati da un infermiere in un contenitore adeguato in laboratorio.

Pazienti esterni punto prelievi interno: dalla sala prelievi (attigua al laboratorio) i campioni, attraverso l'apposita finestra, sono consegnati al laboratorio.

Pazienti esterni punti prelievi esterni: i campioni arrivano in laboratorio mediante i fattorini della Casa di Cura.

Vedi procedure.

### **MODALITA' DI CONSERVAZIONE DEL CAMPIONE:**

La provetta madre dopo essere stata processata è conservata tra 2° e 8°C per 4 giorni

Se il campione non può essere processato subito, il siero o plasma viene raccolto in una provetta di plastica tappata, su cui è applicata l'etichetta con codice a barre, e conservata secondo le modalità previste dalla metodica descritta nella scheda tecnica. Evitare congelamenti ripetuti.

### **FASE PRE-ANALITICA:**

Sulla provetta madre è posta un'etichetta con codice a barre che permette la trasmissione bidirezionale dei dati (esami richiesti e relativi risultati) tra lo strumento e il PC gestionale.

La provetta madre è centrifugata a 3750 rpm per 10 minuti.

### **FASE ANALITICA:**

La provetta madre è posizionata sul rack porta campioni delle analisi manuali dalla preanalitica COBAS p 312, che provvede alla registrazione del check-in e quindi processata secondo le modalità analitiche previste.

### **FASE POST-ANALITICA:**

I dati ottenuti sono trascritti su apposito foglio di lavoro, validati tecnicamente poi clinicamente e quindi firmati digitalmente.

### **CRITERI DI VALIDAZIONE DEL DATO ANALITICO:**

Controllo positivo reattivo.

### **VALORI PANICO:**

Non applicabile.

### **CARATTERISTICHE E DESCRIZIONE DEL METODO:**

Vedi scheda tecnica allegata.

### **PRECISIONE, ACCURATEZZA E SENSIBILITA':**

Vedi scheda tecnica allegata.

### **INTERFERENZE:**

Vedi scheda tecnica allegata.

**SIGNIFICATIVITA' (VARIABILITA' ANALITICA E VARIABILITA' BIOLOGICA)**

Non applicabile.

**COMPILAZIONE, TRASMISSIONE E CONSEGNA REFERTI:**

I risultati, dopo la validazione tecnica sono controllati e validati clinicamente per poi essere firmati digitalmente dal responsabile del laboratorio e dal personale autorizzato.

Dopo la firma digitale i referti sono disponibili on line per essere visionati dai reparti se i pazienti sono interni, mentre i dati possono essere visualizzati già dopo la validazione clinica.

Per i pazienti esterni i referti possono essere stampati su richiesta alla segreteria o sono accessibili via internet tramite l'utilizzo dell'apposito codice rilasciato al momento dell'accettazione del paziente dalla segreteria.

**PRINCIPALI CRITERI INTERPRETATIVI:**

Vedi scheda tecnica allegata.

**TEMPISTICA DI REFERTAZIONE:**

Uguale o inferiore a 8 ore.

22/05/2018