

**REPUBBLICA ITALIANA**

Regione Siciliana



Assessorato della Salute

Dipartimento Regionale per le Attività Sanitarie e Osservatorio Epidemiologico

***Area Interdipartimentale 2 - "Organismo Tecnicamente Accreditante"***

# Manuale per l'autorizzazione e l'accreditamento degli studi medici e delle strutture ambulatoriali MAMB

---

## Versione 3.0

Redatto da	Firma	Validato da	Firma
A. Colucci	F.to	S. Perriera	F.to

Adottato da	In data	Id. Doc.	n. Registro dei Manuali	Firma
Dirigente OTA	17 giugno 2025	325753	4/2025	F.to

# Indice

1. Introduzione	pag. 3
2. Definizioni e abbreviazioni	pag. 4
3. Normativa di riferimento	pag. 5
4. Aggiornamenti	pag. 11
5. Struttura e uso del Manuale	pag. 12
6. Criteri per la verifica di conformità	pag. 22
7. Allegati	pag. 43

© 2025 Regione Siciliana Assessorato della Salute

Dipartimento per le Attività Sanitarie e Osservatorio Epidemiologico  
Organismo Tecnicamente Accreditante

Via Mario Vaccaro, 5 Palermo

<https://www.regione.sicilia.it>

[urp.sanita@regione.sicilia.it](mailto:urp.sanita@regione.sicilia.it)

[ota@regione.sicilia.it](mailto:ota@regione.sicilia.it)

[dipartimento.attivita.sanitarie@certmail.regione.sicilia.it](mailto:dipartimento.attivita.sanitarie@certmail.regione.sicilia.it)

Tutti i diritti riservati

# 1. Introduzione

Con il Decreto del Presidente della Regione Siciliana 27 giugno 2019, n. 12, pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Regione Siciliana del 17 luglio 2019, n. 33, è stato formalmente istituito, presso l'Area Interdipartimentale 2 del Dipartimento Attività Sanitarie e Osservatorio Epidemiologico (DASOE) dell'Assessorato regionale della Salute, l'Organismo Tecnicamente Accreditante della Regione Siciliana (OTA) al quale sono attribuite, tra le altre, le seguenti competenze:

- Revisione e aggiornamento dei requisiti per l'autorizzazione e per l'accreditamento, generali e specifici di settore, in rapporto alla evoluzione normativa e alle innovazioni tecnologiche ed organizzative in ambito sanitario e sociosanitario.
- Definizione dei nuovi requisiti, generali e specifici di settore, per l'autorizzazione e l'accreditamento in rapporto all'evoluzione normativa e alle innovazioni tecnologiche ed organizzative in ambito sanitario e sociosanitario.
- Definizione delle procedure per lo svolgimento delle verifiche sulle strutture sanitarie e sociosanitarie.
- Progettazione e implementazione di strumenti tecnici (manuali e check list) necessari allo svolgimento delle verifiche sulle strutture sanitarie e sociosanitarie.
- Organizzazione e realizzazione delle verifiche per il rilascio dell'accreditamento delle strutture sanitarie e sociosanitarie, pubbliche e private, della Regione Siciliana.

L'OTA ha definito la propria organizzazione e le regole di funzionamento con il DOF che, nella sua ultima versione è stato approvato dal Dirigente Generale del DASOE con decreto 22 giugno 2023, n. 686. La funzione "Requisiti e Procedure" dell'OTA cura specificatamente lo svolgimento delle attività finalizzate all'individuazione, alla revisione e all'aggiornamento dei requisiti per l'autorizzazione sanitaria e per l'accreditamento istituzionale, nonché la predisposizione di check list, procedure e di ogni altro strumento necessario per lo svolgimento, secondo criteri di trasparenza, riproducibilità ed efficacia, delle verifiche di conformità delle strutture sanitarie ai requisiti per l'autorizzazione sanitaria e per l'accreditamento.

Il presente Manuale definisce strumenti e criteri per lo svolgimento delle verifiche di conformità ai requisiti per l'autorizzazione e l'accreditamento degli studi medici e delle strutture ambulatoriali.

## 2. Definizioni e abbreviazioni

**Checklist:** strumento utilizzato a supporto della raccolta di evidenze per valutare il grado di soddisfacimento dei requisiti strutturali, tecnologici e organizzativi delle strutture sanitarie sottoposte a verifica

**Conformità:** pieno soddisfacimento di un requisito nazionale e/o regionale

**D.A.:** Decreto dell'Assessore regionale della Salute

**DASOE:** Dipartimento per le Attività Sanitarie e Osservatorio Epidemiologico dell'Assessorato Regionale della Salute

**DOF:** Documento "Organizzazione e funzionamento dell'Organismo Tecnicamente Accreditante della Regione Siciliana" (Id.Doc. 28711), adottato dal Dirigente dell'Area Interdipartimentale 2 – Organismo Tecnicamente Accreditante e approvato dal Dirigente Generale del DASOE con decreto 27 febbraio 2020, n. 180, aggiornato con il documento adottato dal Dirigente dell'OTA il 10 settembre 2020 (Id.Doc. 55974), approvato dal Dirigente Generale del DASOE con decreto 16 settembre 2020, n. 666

**EBM:** Medicina basata sulle prove di efficacia (*Evidence Based Medicine*)

**GURS:** Gazzetta Ufficiale della regione Siciliana

**Non conformità:** mancato soddisfacimento di un requisito

**Organizzazione:** struttura sanitaria sottoposta a verifica

**OTA:** Area Interdipartimentale 2 "Organismo Tecnicamente Accreditante" del DASOE

**Requisito:** caratteristica specifica strutturale, tecnologica ed organizzativa, definita dalla normativa vigente che deve essere posseduta dalla struttura sanitaria oggetto della verifica

**Valutatori:** Professionisti incaricati dello svolgimento delle verifiche

**Verifica:** processo sistematico, indipendente e documentato finalizzato al riscontro delle evidenze oggettive della soddisfazione di specifici requisiti predeterminati

**Visita:** Accesso presso la sede di una struttura, svolto nell'ambito di una verifica, finalizzato al riscontro delle evidenze oggettive della soddisfazione di requisiti predeterminati

### 3. Normativa di riferimento

Il sistema di requisiti per l'autorizzazione e l'accreditamento degli studi medici e delle strutture ambulatoriali comprende **Requisiti Generali** e **Requisiti Specifici**. I Requisiti generali per l'autorizzazione e l'accreditamento sono definiti dal D.A. 9 gennaio 2024, n. 20 pubblicato nel Supplemento Ordinario alla GURS del 26 gennaio 2024, n. 5. I Requisiti specifici sono definiti dal D.A. 17 giugno 2002, n. 890, pubblicato nella GURS del 28 giugno 2002, S.O. n. 22 e, per le strutture di medicina di laboratorio, dalla normativa di settore.

Il D.A. 4 luglio 2023 n. 741, pubblicato nella GURS n. 29 del 14 luglio 2023, definisce le modalità di valutazione della conformità ai requisiti.

I **Requisiti Generali** sono individuati dal **D.A. 9 gennaio 2024, n. 20** *“Semplificazione del sistema di requisiti generali organizzativi, strutturali e tecnologici per l'esercizio delle attività sanitarie e per l'accreditamento istituzionale e identificazione dei requisiti da applicare e delle evidenze da ricercare in ragione del livello di complessità delle strutture”*. I requisiti e le evidenze da ricercare ai fini della verifica di conformità sono indicati negli allegati al decreto, sono differenziati in ragione della complessità delle strutture e distinti per:

- ❖ **Aziende mono presidio**: Azienda sanitaria pubblica o privata che opera in un unico plesso ovvero articolata in più plessi non dotati di autonomia organizzativa
- ❖ **Aziende multi presidio**: Azienda sanitaria pubblica o privata da cui dipendono più strutture dotate di autonomia organizzativa

#### 3.1 Aziende mono presidio

I requisiti per l'**Autorizzazione** e l'**Accreditamento** delle **Aziende mono presidio** pubbliche e private sono definiti, rispettivamente, dagli articoli 4 e 5 del D.A. 9 gennaio 2024, n. 20.

La verifica di conformità ai requisiti generali per l'**Autorizzazione**, per gli studi medici e le strutture ambulatoriali che configurano Aziende mono presidio si svolge come segue:

- ❖ Presso gli studi medici e le strutture ambulatoriali che configurano una Azienda sanitaria mono presidio, pubblica o privata, sono ricercate le evidenze relative ai requisiti definiti dai seguenti allegati al D.A. 9 gennaio 2024, n. 20:
  - **Allegato A1** *Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie delle strutture non residenziali semplici monopresidio* (Studio Medico e Ambulatorio medico in cui opera un solo professionista)
  - **Allegato A2** *Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie delle strutture non residenziali complesse monopresidio* (Ambulatorio medico in cui opera più di un professionista; Struttura di Medicina di Laboratorio; Struttura di Medicina di Laboratorio Aggregata; Strutture di Diagnostica per Immagini – Radiologia Diagnostica; Strutture di Diagnostica per Immagini – Medicina Nucleare;

Strutture non residenziali di assistenza a persone con dipendenze patologiche; Strutture di assistenza a disabili ex art. 26 L. 833/1978 che erogano esclusivamente attività in regime ambulatoriale; Consultorio familiare; Centro Dialisi; Stabilimento termale)

- **Allegato A3** *Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie delle strutture polispecialistiche monopresidio* (Poliambulatorio; Altre strutture polispecialistiche)

La verifica di conformità ai requisiti generali per l'**Accreditamento**, per gli studi medici e le strutture ambulatoriali che configurano Aziende mono presidio si svolge come segue:

- ❖ Presso gli studi medici e le strutture ambulatoriali che configurano una Azienda sanitaria mono presidio, pubblica o privata, sono ricercate le evidenze relative ai requisiti definiti dai seguenti allegati al D.A. 9 gennaio 2024, n. 20:
  - **Allegato B1** *Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'accREDITamento delle strutture non residenziali semplici monopresidio* (Studio Medico e Ambulatorio medico in cui opera un solo professionista)
  - **Allegato B2** *Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'accREDITamento delle strutture non residenziali complesse monopresidio* (Ambulatorio medico in cui opera più di un professionista; Struttura di Medicina di Laboratorio; Struttura di Medicina di Laboratorio Aggregata; Strutture di Diagnostica per Immagini – Radiologia Diagnostica; Strutture di Diagnostica per Immagini – Medicina Nucleare; Strutture non residenziali di assistenza a persone con dipendenze patologiche; Strutture di assistenza a disabili ex art. 26 L. 833/1978 che erogano esclusivamente attività in regime ambulatoriale; Consultorio familiare; Centro Dialisi; Stabilimento termale)
  - **Allegato B3** *Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'accREDITamento delle strutture polispecialistiche monopresidio* (Poliambulatorio; Altre strutture polispecialistiche)

## 3.2 Aziende multi presidio

I requisiti per l'**Autorizzazione** e l'**Accreditamento** delle **Aziende multi presidio** pubbliche e private sono definiti, rispettivamente, dagli articoli 6 e 7 del D.A. 9 gennaio 2024, n. 20. L'art. 8, commi 1 e 2, del D.A. 9 gennaio 2024, n. 20 precisa le modalità di verifica.

La verifica di conformità ai **Requisiti generali** per l'**Autorizzazione**, per gli studi medici e le strutture ambulatoriali appartenenti ad Aziende multi presidio si svolge come segue:

- ❖ Presso le Direzioni aziendali, presso le strutture in staff alla Direzione aziendale e presso i settori amministrativi dell'Azienda multi presidio sono ricercate le evidenze relative ai requisiti di cui all'**Allegato C1** al D.A. 9 gennaio 2024, n. 20.

- ❖ Presso le sedi operative degli studi medici e delle strutture ambulatoriali dipendenti dalle Aziende sanitarie multi presidio, pubbliche o private, sono ricercate le evidenze relative ai requisiti specifici definiti dai provvedimenti di settore e ai requisiti generali definiti dai seguenti allegati al D.A. 9 gennaio 2024, n. 20:
  - [Allegato C2](#) *Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie delle strutture non residenziali semplici dotate di autonomia organizzativa dipendenti da aziende multipresidio* (Studio Medico e Ambulatorio medico in cui opera un solo professionista)
  - [Allegato C3](#) *Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie delle strutture non residenziali complesse dotate di autonomia organizzativa dipendenti da aziende multipresidio* (Ambulatorio medico in cui opera più di un professionista; Struttura di Medicina di Laboratorio; Struttura di Medicina di Laboratorio Aggregata; Strutture di Diagnostica per Immagini – Radiologia Diagnostica; Strutture di Diagnostica per Immagini – Medicina Nucleare; Strutture non residenziali di assistenza a persone con dipendenze patologiche; Strutture di assistenza a disabili ex art. 26 L. 833/1978 che erogano esclusivamente attività in regime ambulatoriale; Consultorio familiare; Centro Dialisi; Stabilimento termale)
  - [Allegato C4](#) *Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie delle strutture polispecialistiche dotate di autonomia organizzativa dipendenti da aziende multipresidio* (Poliambulatorio; Altre strutture polispecialistiche)

La verifica di conformità ai [Requisiti generali](#) per [l'Accreditamento](#), per gli studi medici e le strutture ambulatoriali appartenenti ad Aziende multi presidio si svolge come segue:

- ❖ Presso le Direzioni aziendali, presso le strutture in staff alla Direzione aziendale e presso i settori amministrativi dell'Azienda multi presidio sono ricercate le evidenze relative ai requisiti generali di cui all'Allegato [D1](#) al D.A. 9 gennaio 2024, n. 20.
- ❖ Presso le sedi operative degli studi medici e delle strutture ambulatoriali dipendenti dalle Aziende sanitarie multi presidio, pubbliche o private, sono ricercate le evidenze relative ai requisiti specifici definiti dai provvedimenti di settore e ai requisiti generali definiti dai seguenti allegati al D.A. 9 gennaio 2024, n. 20:
  - [Allegato D2](#) *Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'accREDITamento delle strutture non residenziali semplici dotate di autonomia organizzativa dipendenti da aziende multipresidio* (Studio Medico e Ambulatorio medico in cui opera un solo professionista)
  - [Allegato D3](#) *Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'accREDITamento delle strutture non residenziali complesse dotate di autonomia organizzativa dipendenti da aziende multipresidio* (Ambulatorio

medico in cui opera più di un professionista; Struttura di Medicina di Laboratorio; Struttura di Medicina di Laboratorio Aggregata; Strutture di Diagnostica per Immagini – Radiologia Diagnostica; Strutture di Diagnostica per Immagini – Medicina Nucleare; Strutture non residenziali di assistenza a persone con dipendenze patologiche; Strutture di assistenza a disabili ex art. 26 L. 833/1978 che erogano esclusivamente attività in regime ambulatoriale; Consultorio familiare; Centro Dialisi; Stabilimento termale)

- **Allegato D4** *Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'accreditamento delle strutture polispecialistiche dotate di autonomia organizzativa dipendenti da aziende multipresidio* (Poliambulatorio; Altre strutture polispecialistiche)

I **Requisiti Specifici** sono definiti da:

- D.A. 17 giugno 2002, n. 890, pubblicato nella GURS del 28 giugno 2002, S.O. n. 22 *“Direttive per l'accreditamento istituzionale delle strutture sanitarie nella Regione siciliana”*;
- D.A. 17 aprile 2003, n. 463, pubblicato nella GURS del 2 maggio 2003, n. 20 *“Integrazioni e modifiche al Dec.Ass. 17 giugno 2002, n. 890 concernente direttive per l'accreditamento istituzionale delle strutture sanitarie nella Regione siciliana e attuazione dell'art. 17 dello stesso decreto”*

Il **D.A. 17 giugno 2002, n. 890**, integrato dal **D.A. 17 aprile 2003, n. 463** individua, tra l'altro, i requisiti specifici di base per l'Autorizzazione e l'Accreditamento delle strutture ambulatoriali ed i requisiti specifici di settore per le seguenti discipline:

- ✓ cardiologia
- ✓ chirurgia ambulatoriale
- ✓ chirurgia plastica ed estetica
- ✓ consultorio familiare
- ✓ endoscopia
- ✓ medicina di laboratorio
- ✓ medicina nucleare
- ✓ odontoiatria
- ✓ radiologia diagnostica
- ✓ radioterapia
- ✓ recupero e riabilitazione funzionale

I **Requisiti Specifici** di settore per l'Autorizzazione e l'Accreditamento delle strutture di Medicina di laboratorio e di Medicina di Laboratorio Aggregata sono integrati dai seguenti provvedimenti:

- D.A. 16 settembre 2009, n. 1933, pubblicato nella GURS del 2 ottobre 2009, n. 46 *“Piano regionale di riorganizzazione della rete delle strutture private accreditate di diagnostica di laboratorio”*



- D.A. 18 novembre 2009, n. 2674, pubblicato nella GURS del 24 dicembre 2009, n. 60 *“Modifiche ed integrazioni al decreto 16 settembre 2009, concernente Piano regionale di riorganizzazione della rete delle strutture private accreditate di diagnostica di laboratorio”*
- D.A. 30 dicembre 2010, n. 3253, pubblicato nella GURS del 21 gennaio 2011, n. 4 *“Istituzione del Centro regionale per l’implementazione, l’assicurazione ed il controllo della qualità e regolamentazione (CRQ) del controllo qualità interno (CQI) e delle valutazioni esterne di qualità (VEQ) nei laboratori della Regione Sicilia”*
- D.A. 9 agosto 2012, n. 1629, pubblicato nella GURS del 31 agosto 2012, n. 37 *“Aggiornamento delle direttive per l’autorizzazione, l’accreditamento istituzionale e la contrattualizzazione delle strutture sanitarie nella Regione siciliana di medicina di laboratorio private”*
- D.A. 20 giugno 2014, n. 1006, pubblicato nella GURS dell’11 luglio 2014, n. 28 *“Modifica del decreto n. 1629 del 9 agosto 2012, concernente aggiornamento delle direttive per l’autorizzazione, l’accreditamento istituzionale e la contrattualizzazione delle strutture sanitarie nella Regione siciliana di medicina di laboratorio private”*
- D.A. 1° febbraio 2017, n. 182 pubblicato nella GURS del 3 febbraio 2017, n. 5 *“Aggiornamento delle direttive per l’aggregazione delle strutture laboratoristiche della Regione siciliana”*
- D.A. 29 giugno 2023, n. 661 pubblicato nella GURS del 7 luglio 2023, n. 28 *“Differimento al 31 dicembre 2023 del termine per il completamento del processo di aggregazione delle strutture di laboratorio in virtù della legge 24 febbraio 2023, n. 14 di conversione in legge con modificazioni del decreto legge 29 dicembre 2022, n. 198”*

Il **D.A. 4 luglio 2023 n. 741** *“Testo del D.A. 9 agosto 2022 (in GURS n. 40 del 26 agosto 2022), coordinato con le modifiche introdotte con D.A. 29 maggio 2023, n. 560 (in GURS n. 24 del 9 giugno 2023), recante “Aggiornamento delle disposizioni in materia di autorizzazione e accreditamento delle strutture sanitarie pubbliche e private. Modifiche al Decreto Assessoriale 17 aprile 2003, n. 463”* aggiorna le disposizioni in materia di autorizzazione e accreditamento delle strutture sanitarie pubbliche e private al fine di adeguarle alle innovazioni introdotte in materia dalle Intese tra lo Stato e le Regioni e Province autonome di Trento e di Bolzano Rep. n. 259/CSR/2021 e Rep. 32/CSR/2015.

L’art. 1, comma 2 del decreto stabilisce che *“Ai fini della conformità ad un requisito per l’autorizzazione sanitaria e/o per l’accreditamento è necessario che siano riscontrate tutte le evidenze valutabili in ragione dello stato della struttura, la cui sussistenza è verificata utilizzando gli strumenti tecnici (procedure, manuali, checklist) adottati dall’Organismo Tecnicamente Accreditante. Per consentire la conoscibilità delle modalità di valutazione delle evidenze e, quindi, dei criteri di valutazione della conformità ai requisiti e garantire la trasparenza delle attività di verifica gli strumenti tecnici adottati dall’Organismo Tecnicamente Accreditante sono resi noti tramite pubblicazione sul sito internet dell’Assessorato regionale della Salute”*.



## 4. Aggiornamenti

La presente Versione del Manuale ha introdotto le seguenti modifiche rispetto alle precedenti:

- ✓ Sono state aggiunte le modalità di verifica dei requisiti per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie
- ✓ Sono state aggiunte le checklist per la verifica dei requisiti per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie

## 5. Struttura e uso del Manuale

Con riferimento alla normativa sopra indicata, l'OTA ha messo a punto specifiche checklist per la valutazione di conformità ai requisiti per l'autorizzazione e l'accREDITAMENTO degli studi medici e degli ambulatori.

Le checklist sono differenziate per tipologia di requisiti e di struttura:

- ❖ Requisiti Generali, applicabili agli studi medici e agli ambulatori
- ❖ Requisiti Specifici di Base, applicabili agli ambulatori
- ❖ Requisiti Specifici di settore applicabili agli ambulatori in cui si esercitano le seguenti discipline:
  - ✓ cardiologia
  - ✓ chirurgia ambulatoriale
  - ✓ chirurgia plastica ed estetica
  - ✓ consultorio familiare
  - ✓ endoscopia
  - ✓ medicina di laboratorio
  - ✓ medicina nucleare
  - ✓ odontoiatria
  - ✓ radiologia diagnostica
  - ✓ radioterapia
  - ✓ recupero e riabilitazione funzionale

I requisiti per l'autorizzazione sono classificati in:

- ❖ Requisiti generali, riconoscibili dal codice che inizia con "1A"
- ❖ Requisiti specifici di base, riconoscibili dal codice che inizia con "PBA.3A"
- ❖ Requisiti specifici di settore, riconoscibili dal codice che inizia con "PXX.3A" o con PXX.XXX.3A"

I requisiti per l'accREDITAMENTO sono classificati in:

- ❖ Requisiti generali, riconoscibili dal codice che inizia con "2A"
- ❖ Requisiti specifici di base, riconoscibili dal codice che inizia con "PBA.4A"
- ❖ Requisiti specifici di settore, riconoscibili dal codice che inizia con "PXX.4A"

Nelle checklist sono indicati gli elementi di valutazione che devono essere esaminati per la ricerca delle evidenze che attestano la conformità al requisito.

Per alcuni requisiti il Manuale fornisce, al Par. 6.1, una definizione che ha la finalità di facilitare la comprensione del requisito e la ricerca delle evidenze.

Per ciascun elemento di valutazione da considerare il Manuale, al Par. 6.2, fornisce una definizione e indica i criteri che devono essere tutti soddisfatti affinché l'elemento esaminato possa essere considerato valido ai fini del riscontro dell'evidenza.

Per alcuni documenti e per le interviste è fornita una scheda analitica in cui i criteri di validità sono classificati in “Essenziali” e “Non essenziali”. I criteri “Essenziali” sono quelli che devono essere necessariamente soddisfatti affinché il documento o l’esito dell’intervista possa essere considerato valido ai fini del riscontro dell’evidenza.

La sussistenza delle evidenze richieste per ciascun requisito, verificata secondo i criteri definiti dal presente Manuale, attesta la conformità dell’Organizzazione ai requisiti generali per l’autorizzazione e/o per l’accreditamento.

## 5.1 Strutture Mono Presidio – Verifiche per l’Autorizzazione

La tabella seguente indica le checklist che, in ragione delle discipline esercitate, sono applicabili agli studi medici e agli ambulatori classificati “Strutture non residenziali semplici mono presidio” secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20.

La checklist GEN-A1 allegata al presente Manuale corrisponde alla checklist GEN-A1 allegata al Manuale MRG-MonoP.

Disciplina	Requisiti generali	Requisiti specifici di base	Requisiti specifici di settore
Studi medici	GEN-A1	-	-
Ambulatori	GEN-A1	✓	✓ *
* Relativi alla disciplina praticata			

La tabella seguente indica le checklist che, in ragione delle discipline esercitate, sono applicabili agli ambulatori classificati “Strutture non residenziali complesse mono presidio” secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20.

La checklist GEN-A2 allegata al presente Manuale corrisponde alla checklist GEN-A2 allegata al Manuale MRG-MonoP.

Disciplina	Requisiti generali	Requisiti specifici di base	Requisiti specifici di settore
Cardiologia	GEN-A2	✓	-
Chirurgia ambulatoriale	GEN-A2	✓	-
Chirurgia plastica	GEN-A2	✓	-
Consultorio familiare	GEN-A2	✓	✓
Dialisi	GEN-A2	✓	-
Endoscopia	GEN-A2	✓	-
Medicina di laboratorio	GEN-A2	✓	✓
Medicina di laboratorio Aggregata-Punto di accesso	GEN-A2-Punto di accesso	✓	✓
Medicina nucleare	GEN-A2	✓	✓
Radiologia diagnostica	GEN-A2	✓	✓
Radioterapia	GEN-A2	✓	✓

Recupero e riabilitazione funzionale	GEN-A2	✓	✓
Stabilimenti termali	GEN-A2	✓	-
Altre discipline	GEN-A2	✓	-

La tabella seguente indica le checklist che, in ragione della complessità della struttura, sono applicabili agli studi e agli ambulatori odontoiatrici.

Le checklist GEN-A1 e GEN-A2 allegate al presente Manuale corrispondono alle checklist GEN-A1 e GEN-A2 allegate al Manuale MRG-MonoP.

Disciplina	Requisiti generali	Requisiti specifici di base	Requisiti specifici di settore
Studi odontoiatrici <sup>1</sup>	GEN-A1	✓	✓
Ambulatori odontoiatrici <sup>1</sup>	GEN-A1	✓	✓
Ambulatori odontoiatrici <sup>2</sup>	GEN-A2	✓	✓

<sup>1</sup> Classificati Strutture non residenziali semplici mono presidio secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20

<sup>2</sup> Classificati Strutture non residenziali complesse mono presidio secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20

La tabella seguente indica le checklist che sono applicabili ai poliambulatori classificati “Strutture polispecialistiche mono presidio” secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20.

La checklist GEN-A3 allegata al presente Manuale corrisponde alla checklist GEN-A3 allegata al Manuale MRG-MonoP.

Disciplina	Requisiti generali	Requisiti specifici di base	Requisiti specifici di settore
Poliambulatori	GEN-A3	✓	✓ *

\* Relativi alle discipline praticate

## 5.2 Strutture Mono Presidio – Verifiche per l’Accreditamento

La tabella seguente indica le checklist che, in ragione delle discipline esercitate, sono applicabili agli studi medici e agli ambulatori classificati “Strutture non residenziali semplici mono presidio” secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20.

La checklist GEN-B1 allegata al presente Manuale corrisponde alla checklist GEN-B1 allegata al Manuale MRG-MonoP.

Disciplina	Requisiti generali	Requisiti specifici di base	Requisiti specifici di settore
Studi medici	GEN-B1	-	-
Ambulatori	GEN-B1	✓	✓ *
* Relativi alla disciplina praticata			

La tabella seguente indica le checklist che, in ragione delle discipline esercitate, sono applicabili agli ambulatori classificati “Strutture non residenziali complesse mono presidio” secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20.

La checklist GEN-B2 allegata al presente Manuale corrisponde alla checklist GEN-B2 allegata al Manuale MRG-MonoP.

Disciplina	Requisiti generali	Requisiti specifici di base	Requisiti specifici di settore
Cardiologia	GEN-B2	✓	✓
Chirurgia ambulatoriale	GEN-B2	✓	✓
Chirurgia plastica	GEN-B2	✓	✓
Consultorio familiare	GEN-B2	✓	✓
Dialisi	GEN-B2	✓	-
Endoscopia	GEN-B2	✓	✓
Medicina di laboratorio	GEN-B2	✓	✓
Medicina di laboratorio Aggregata-Lab centralizzato	GEN-B2	✓	✓
Medicina di laboratorio Aggregata-Punto di accesso	GEN-B2-Punto di accesso	✓	✓
Medicina nucleare	GEN-B2	✓	✓
Radiologia diagnostica	GEN-B2	✓	✓



Radioterapia	GEN-B2	✓	✓
Stabilimenti termali	GEN-B2	✓	-
Altre discipline	GEN-B2	✓	-

La tabella seguente indica le checklist che, in ragione della complessità della struttura, sono applicabili agli studi e agli ambulatori odontoiatrici.

Le checklist GEN-B1 e GEN-B2 allegate al presente Manuale corrispondono alle checklist GEN-B1 e GEN-B2 allegate al Manuale MRG-MonoP.

Disciplina	Requisiti generali	Requisiti specifici di base
Studi odontoiatrici <sup>1</sup>	GEN-B1	✓
Ambulatori odontoiatrici <sup>1</sup>	GEN-B1	✓
Ambulatori odontoiatrici <sup>2</sup>	GEN-B2	✓

<sup>1</sup> Classificati Strutture non residenziali semplici mono presidio secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20

<sup>2</sup> Classificati Strutture non residenziali complesse mono presidio secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20

La tabella seguente indica le checklist che sono applicabili ai poliambulatori classificati “Strutture polispecialistiche mono presidio” secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20.

La checklist GEN-B3 allegata al presente Manuale corrisponde alla checklist GEN-B3 allegata al Manuale MRG-MonoP.

Disciplina	Requisiti generali	Requisiti specifici di base	Requisiti specifici di settore
Poliambulatori	GEN-B3	✓	✓ *

\* Relativi alle discipline praticate

## 5.3 Strutture Multi Presidio – Verifiche per l’Autorizzazione

La tabella seguente indica le checklist che, in ragione delle discipline esercitate, sono applicabili agli studi medici e agli ambulatori classificati “Strutture non residenziali semplici appartenenti ad aziende multi presidio” secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20.

La checklist GEN-C2 allegata al presente Manuale corrisponde alla checklist GEN-C2 allegata al Manuale MRG-MultiP.

Disciplina	Requisiti generali	Requisiti specifici di base	Requisiti specifici di settore
Studi medici	GEN-C2	-	-
Ambulatori	GEN-C2	✓	✓ *
* Relativi alla disciplina praticata			

La tabella seguente indica le checklist che, in ragione delle discipline esercitate, sono applicabili agli ambulatori classificati “Strutture non residenziali complesse appartenenti ad aziende multi presidio” secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20.

La checklist GEN-C3 allegata al presente Manuale corrisponde alla checklist GEN-C3 allegata al Manuale MRG-MultiP.

Disciplina	Requisiti generali	Requisiti specifici di base	Requisiti specifici di settore
Cardiologia	GEN-C3	✓	-
Chirurgia ambulatoriale	GEN-C3	✓	-
Chirurgia plastica	GEN-C3	✓	-
Consultorio familiare	GEN-C3	✓	✓
Dialisi	GEN-C3	✓	-
Endoscopia	GEN-C3	✓	-
Medicina di laboratorio	GEN-C3	✓	✓
Medicina di laboratorio Aggregata-Punto di accesso	GEN-C3-Punto di accesso	✓	✓
Medicina nucleare	GEN-C3	✓	✓
Radiologia diagnostica	GEN-C3	✓	✓
Radioterapia	GEN-C3	✓	✓

Recupero e riabilitazione funzionale	GEN-C3	✓	✓
Stabilimenti termali	GEN-C3	✓	-
Altre discipline	GEN-C3	✓	-

La tabella seguente indica le checklist che, in ragione della complessità della struttura, sono applicabili agli studi e agli ambulatori odontoiatrici.

Le checklist GEN-C2 e GEN-C3 allegate al presente Manuale corrispondono alle checklist GEN-C2 e GEN-C3 allegate al Manuale MRG-MultiP.

Disciplina	Requisiti generali	Requisiti specifici di base	Requisiti specifici di settore
Studi odontoiatrici <sup>1</sup>	GEN-C2	✓	✓
Ambulatori odontoiatrici <sup>1</sup>	GEN-C2	✓	✓
Ambulatori odontoiatrici <sup>2</sup>	GEN-C3	✓	✓

<sup>1</sup> Classificati Strutture non residenziali semplici mono presidio secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20

<sup>2</sup> Classificati Strutture non residenziali complesse mono presidio secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20

La tabella seguente indica le checklist che sono applicabili ai poliambulatori classificati “Strutture polispecialistiche multi presidio” secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20.

La checklist GEN-C4 allegata al presente Manuale corrisponde alla checklist GEN-C4 allegata al Manuale MRG-MultiP.

Disciplina	Requisiti generali	Requisiti specifici di base	Requisiti specifici di settore
Poliambulatori	GEN-C4	✓	✓ *

\* Relativi alle discipline praticate

## 5.4 Strutture Multi Presidio – Verifiche per l’Accreditamento

La tabella seguente indica le checklist che, in ragione delle discipline esercitate, sono applicabili agli studi medici e agli ambulatori classificati “[Strutture non residenziali semplici appartenenti ad aziende multi presidio](#)” secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20.

La checklist GEN-D2 allegata al presente Manuale corrisponde alla checklist GEN-D2 allegata al Manuale MRG-MultiP.

Disciplina	Requisiti generali	Requisiti specifici di base	Requisiti specifici di settore
Studi medici	GEN-D2	-	-
Ambulatori	GEN-D2	✓	✓ *
* Relativi alla disciplina praticata			

La tabella seguente indica le checklist che, in ragione delle discipline esercitate, sono applicabili agli ambulatori classificati “[Strutture non residenziali complesse appartenenti ad aziende multi presidio](#)” secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20.

La checklist GEN-D3 allegata al presente Manuale corrisponde alla checklist GEN-D3 allegata al Manuale MRG-MultiP.

Disciplina	Requisiti generali	Requisiti specifici di base	Requisiti specifici di settore
Cardiologia	GEN-D3	✓	✓
Chirurgia ambulatoriale	GEN-D3	✓	✓
Chirurgia plastica	GEN-D3	✓	✓
Consultorio familiare	GEN-D3	✓	✓
Dialisi	GEN-D3	✓	-
Endoscopia	GEN-D3	✓	✓
Medicina di laboratorio	GEN-D3	✓	✓
Medicina di laboratorio Aggregata-Lab centralizzato	GEN-D3	✓	✓
Medicina di laboratorio Aggregata-Punto di accesso	GEN-D3-Punto di accesso	✓	✓
Medicina nucleare	GEN-D3	✓	✓
Radiologia diagnostica	GEN-D3	✓	✓

Radioterapia	GEN-D3	✓	✓
Stabilimenti termali	GEN-D3	✓	-
Altre discipline	GEN-D3	✓	-

La tabella seguente indica le checklist che, in ragione della complessità della struttura, sono applicabili agli studi e agli ambulatori odontoiatrici.

Le checklist GEN-D2 e GEN-D3 allegate al presente Manuale corrispondono alle checklist GEN-D2 e GEN-D3 allegate al Manuale MRG-MultiP.

Disciplina	Requisiti generali	Requisiti specifici di base
Studi odontoiatrici <sup>1</sup>	GEN-D2	✓
Ambulatori odontoiatrici <sup>1</sup>	GEN-D2	✓
Ambulatori odontoiatrici <sup>2</sup>	GEN-D3	✓

<sup>1</sup> Classificati Strutture non residenziali semplici multi presidio secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20

<sup>2</sup> Classificati Strutture non residenziali complesse multi presidio secondo il secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20

La tabella seguente indica le checklist che sono applicabili ai poliambulatori classificati “Strutture polispecialistiche multi presidio” secondo il D.A. 9 gennaio 2024, n. 20.

La checklist GEN-D4 allegata al presente Manuale corrisponde alla checklist GEN-D4 allegata al Manuale MRG-MultiP.

Disciplina	Requisiti generali	Requisiti specifici di base	Requisiti specifici di settore
Poliambulatori	GEN-D4	✓	✓ *

\* Relativi alle discipline praticate

## 6. Criteri per la verifica di conformità

Ai fini della conformità ad un requisito per l'autorizzazione sanitaria e/o per l'accreditamento è necessario che siano riscontrate tutte le evidenze valutabili in ragione dello stato della struttura, la cui sussistenza è verificata dai Valutatori utilizzando il presente Manuale. Per consentire la conoscibilità delle modalità di valutazione delle evidenze e, quindi, dei criteri di valutazione della conformità ai requisiti e garantire la trasparenza delle attività di verifica, il Manuale e la Procedura OTA03, che definisce le modalità di svolgimento delle verifiche, sono pubblicati sul sito internet dell'Assessorato regionale della Salute.

### 6.1 Requisiti

Le definizioni fornite di seguito con riferimento ad alcuni requisiti richiesti per l'autorizzazione o per l'accreditamento, esplicitano il contenuto del requisito e facilitano la ricerca delle evidenze.

#### 6.1.2 – Requisito Codice 1A.01.01.02 “L'Organizzazione adotta il piano annuale delle attività”

**6.1.2.a Definizione** Il Piano annuale delle attività è un documento della direzione aziendale che, coerentemente con il piano strategico, individua gli obiettivi annuali che l'azienda intende raggiungere.

**6.1.2.b Criteri di valutazione** Un Piano annuale delle attività contiene:

- ✓ L'analisi del contesto
- ✓ Gli obiettivi annuali coerenti con il piano strategico
- ✓ La descrizione delle azioni programmate per il raggiungimento degli obiettivi
- ✓ L'individuazione delle risorse necessarie
- ✓ Indicatori e standard per il monitoraggio dello stato di avanzamento nella realizzazione delle attività programmate
- ✓ Indicatori e standard per il monitoraggio dei risultati delle attività programmate

### 6.1.3 – Requisito Codice 1A.01.03.01 “La Direzione definisce ed esplicita l'organizzazione e le politiche di gestione delle risorse”

**6.1.3.a Definizione** L'organizzazione e le politiche di gestione delle risorse sono descritte in un documento della direzione aziendale che definisce le articolazioni organizzative dell'Azienda e individua i principali processi produttivi. L'Atto aziendale, adottato ai sensi dell'art. 3, comma 1-bis del D.lgs. 30 dicembre 1992, n. 502, è un documento della Direzione valutabile anche ai fini della conformità al requisito ancorché non processabile con la scheda DDIR.

**6.1.3.b Criteri di valutazione** Il documento:

- ✓ Descrive la *Mission* e *Vision* dell'Organizzazione ovvero, se descritte in altro documento, le richiama ed è coerente con la *Mission* e *Vision* dell'Organizzazione
- ✓ È coerente con il piano strategico
- ✓ Definisce l'organigramma aziendale
- ✓ Descrive i principali processi connessi allo svolgimento delle attività caratteristiche dell'Azienda

### 6.1.4 – Requisito Codice 1A.01.05.01 “L'Organizzazione definisce specifiche modalità per la valutazione e il miglioramento della qualità delle prestazioni e dei servizi erogati”

**6.1.4.a Definizione** Il documento per la valutazione e il miglioramento della qualità dei servizi e delle prestazioni è un documento della direzione che, in coerenza con il Piano annuale delle attività, definisce le aree di intervento e, per ciascuna area, utilizzando strumenti scientificamente riconosciuti, individua le modalità di valutazione e di miglioramento della qualità.

**6.1.4.b Criteri di valutazione** Il documento per la valutazione e il miglioramento della qualità dei servizi e delle prestazioni contiene:

- ✓ Analisi del contesto e/o dei risultati degli interventi già realizzati
- ✓ Analisi dei punti di forza e delle criticità
- ✓ La definizione delle aree di intervento
- ✓ Metodi utilizzati o da utilizzare per la valutazione della qualità dei servizi e delle prestazioni
- ✓ Gli obiettivi da raggiungere nel periodo di riferimento
- ✓ La descrizione delle azioni programmate per il raggiungimento degli obiettivi
- ✓ indicatori e standard per il monitoraggio dello stato di avanzamento nella realizzazione delle azioni programmate

- ✓ Obiettivi, indicatori e standard per il monitoraggio dei risultati delle azioni programmate

### 6.1.5 – Requisito Codice 1A.06.02.01 “E' adottato un Piano aziendale per la gestione del rischio orientato alla sicurezza di operatori, pazienti e ambiente di lavoro”

**6.1.5.a Definizione** Il Piano aziendale per la gestione del rischio orientato alla sicurezza di operatori, pazienti e ambiente di lavoro è un documento della direzione che, con riferimento all'attività specifica svolta dall'Organizzazione, individua i rischi cui sono esposti gli operatori ed i pazienti, li classifica e definisce le modalità per la gestione. Il Documento di Valutazione dei Rischi (DVR) adottato ai sensi del D.lgs. 9 aprile 2008, n. 81, è un documento della Direzione valutabile anche ai fini della conformità al requisito ancorché non processabile con la scheda DDIR.

**6.1.5.b Criteri di valutazione** il Piano aziendale per la gestione del rischio orientato alla sicurezza di operatori, pazienti e ambiente di lavoro e il DVR contengono:

- ✓ L'individuazione dei rischi derivanti dall'attività che si pone in essere cui sono esposti gli operatori
- ✓ La classificazione dei rischi individuati
- ✓ Le modalità di vigilanza e gestione dei rischi individuati al fine del loro contenimento
- ✓ L'individuazione dei rischi derivanti dall'attività che si pone in essere cui sono esposti i pazienti e tutti coloro che accedono alla struttura
- ✓ La classificazione dei rischi individuati
- ✓ Le modalità di vigilanza e gestione dei rischi individuati al fine del loro contenimento
- ✓ L'individuazione di un responsabile della realizzazione delle attività previste dal Piano



### 6.1.6 – Requisito Codice 2A.01.01.01 “È adottato un sistema di controllo di gestione”

**6.1.6.a Definizione** Il controllo di gestione è un insieme di principi e strumenti a supporto dei processi decisionali che orientano i comportamenti aziendali e consentono di monitorare il raggiungimento degli obiettivi.

**6.1.6.b Criteri di valutazione** Un Controllo di gestione richiede:

- ✓ Definizione del budget: assegnazione di obiettivi e risorse ai centri di responsabilità in coerenza con il piano strategico e con il piano annuale delle attività
- ✓ Definizione del sistema di monitoraggio: flussi di dati, indicatori
- ✓ Un sistema di reporting che prevede la rilevazione periodica dei dati ed il calcolo di indicatori appropriati a livello di centri di costo e di responsabilità

### 6.1.7 – Requisito Codice 2A.03.01.01 “È stato formalizzato e messo in atto un programma di gestione del rischio ambientale e di gestione delle infrastrutture”

**6.1.7.a Definizione** Il programma di gestione del rischio ambientale e di gestione delle infrastrutture è un documento della direzione aziendale che prende in considerazione le ripercussioni sull’ambiente legate all’attività caratteristica dell’Organizzazione e i rischi connessi all’utilizzo di infrastrutture e impianti. Il Documento di Valutazione dei Rischi (DVR) adottato ai sensi del D.lgs. 9 aprile 2008, n. 81, è un documento della Direzione valutabile anche ai fini della conformità al requisito ancorché non processabile con la scheda DDIR.

**6.1.7.b Criteri di valutazione** Un programma di gestione del rischio ambientale e di gestione delle infrastrutture e il DVR contengono:

- ✓ L’individuazione dei rischi ambientali derivanti dall’attività che si pone in essere
- ✓ La classificazione dei rischi ambientali individuati
- ✓ Le modalità di vigilanza e gestione dei rischi ambientali individuati al fine del loro contenimento
- ✓ L’individuazione dei rischi connessi all’utilizzo delle infrastrutture (edifici ed impianti fissi, es.: elettrico, idrico-sanitario, climatizzazione, ventilazione e trattamento aria, antincendio, di sollevamento, ecc...)
- ✓ La classificazione dei rischi individuati con riferimento a edifici e impianti
- ✓ Le modalità di vigilanza e gestione dei rischi individuati con riferimento a edifici e impianti al fine del loro contenimento
- ✓ L’individuazione di un responsabile della realizzazione del programma

## 6.2 Elementi di valutazione

La verifica di conformità ai requisiti per l'autorizzazione sanitaria e per l'accreditamento è svolta ricercando le evidenze con riferimento ai corrispondenti elementi indicati nelle Checklist allegate al presente Manuale, ovvero ad altri elementi indicati nel presente Manuale. Possono essere valutati anche altri elementi, proposti dall'Organizzazione, ritenuti idonei ad evidenziare la conformità al requisito.

Ciascun elemento deve corrispondere alla definizione di seguito indicata e, ai fini della verifica di conformità, deve soddisfare i criteri indicati.

### 6.2.1 Accordo

**6.2.1.a Definizione** Documento sottoscritto dal rappresentante legale dell'Organizzazione e dal rappresentante legale di altro Ente che definisce gli impegni reciproci rispetto al tema del requisito in esame.

**6.2.1.b Criteri di valutazione** l'Accordo, per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, deve:

- ✓ Essere validamente firmato dai soggetti dotati di poteri di rappresentanza legale
- ✓ Avere un oggetto coerente con le finalità del requisito
- ✓ Avere una data di validità definita
- ✓ Essere in corso di validità

### 6.2.2 Archivio

**6.2.2.a Definizione** Insieme organizzato e periodicamente aggiornato di documenti, in forma cartacea o digitale.

**6.2.2.b Criteri di valutazione:** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, l'Archivio deve avere le seguenti caratteristiche:

- ✓ I documenti sono catalogati in modo tale da poter essere facilmente estrapolati
- ✓ L'Archivio è protetto al fine di evitare alterazioni o perdite di dati
- ✓ L'Archivio è accessibile solo dai soggetti autorizzati

### 6.2.3 Autorizzazione sanitaria

**6.2.3.a Definizione:** atto, rilasciato dall'autorità competente, mediante il quale l'Organizzazione viene autorizzata allo svolgimento di attività sanitaria.

**6.2.3.b Criteri di valutazione:** per essere considerata valida ai fini della verifica di conformità, l'Autorizzazione sanitaria deve

- ✓ Essere concessa dall'autorità competente ai sensi della normativa vigente
- ✓ Essere concessa al soggetto giuridico o persona che svolge l'attività sanitaria
- ✓ Riportare la data e la firma del soggetto che la rilascia
- ✓ Indicare le attività e le discipline autorizzate
- ✓ Indicare il nome del Direttore tecnico
- ✓ Essere corredata di planimetria rappresentate i luoghi e le destinazioni d'uso dei locali

### 6.2.4 Carta dei Servizi

**6.2.4.a Definizione** Documento adottato dall'Organizzazione finalizzato alla tutela dei diritti degli utenti tramite l'attribuzione agli utenti di poteri di controllo diretto sulla qualità dei servizi erogati.

**6.2.4.b Criteri di valutazione** Per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, è necessario che:

- ✓ la Carta dei Servizi indichi gli standard di quantità e di qualità del servizio
- ✓ la Carta dei Servizi definisca le modalità di tutela degli utenti in caso di mancato rispetto dello standard adottato
- ✓ la Carta dei Servizi rispecchi l'organizzazione attuale dell'Azienda, fornendo informazioni circa la tipologia di prestazioni erogate, la capacità erogativa, le modalità di accesso e di erogazione delle prestazioni (anche di quelle erogate mediante la telemedicina), la gestione di eventuali urgenze, orari, tariffe, contatti
- ✓ la Carta dei Servizi sia facilmente accessibile e consultabile
- ✓ la Carta dei servizi indichi dove sono accessibili i dati di verifica del rispetto degli standard
- ✓ la Carta dei servizi indichi dove sono accessibili i dati che attestano il grado di soddisfazione degli utenti
- ✓ i dati di verifica del rispetto degli standard siano effettivamente disponibili
- ✓ i dati che attestano il grado di soddisfazione degli utenti siano effettivamente disponibili

### 6.2.5 Contratto

**6.2.5.a Definizione:** il contratto è l'accordo di due o più parti per costituire, regolare o estinguere un rapporto giuridico di tipo patrimoniale.

**6.2.5.b Criteri di valutazione** Per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, un contratto deve:

- ✓ indicare chiaramente i dati relativi alle parti coinvolte
- ✓ riportare chiaramente l'oggetto dell'accordo
- ✓ riportare chiaramente i costi
- ✓ riportare le firme dei contraenti e la data
- ✓ indicare la durata dell'accordo

### 6.2.6 Curriculum vitae

**6.2.6.a Definizione:** documento redatto in forma cartacea o digitale in cui il soggetto che lo sottoscrive descrive il proprio percorso formativo, le esperienze lavorative, le competenze acquisite e, eventualmente, gli interessi personali.

**6.2.6.b Criteri di valutazione** Per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, un curriculum vitae deve:

- ✓ essere datato
- ✓ essere firmato validamente
- ✓ essere aggiornato e, cioè, sottoscritto in data non antecedente a sei mesi
- ✓ essere sottoscritto sotto forma di dichiarazione sostitutiva ex DPR 445/2000, se esplicitamente richiesto dal requisito

### 6.2.8 Documentazione comprovante

**6.2.8.a Definizione:** Documenti/certificazioni/atti che comprovano la conformità della struttura/mezzo di trasporto alla normativa vigente richiamata dal requisito/evidenza

**6.2.8.b Criteri di valutazione** per essere considerata valida ai fini della verifica di conformità, la documentazione comprovante deve:

- ✓ Riportare la denominazione dell'Ente che l'ha rilasciata
- ✓ Riportare la data e la firma di colui che l'ha rilasciata
- ✓ Essere in corso di validità

### 6.2.9 Documentazione tecnica

**6.2.9.a Definizione** Insieme organizzato di documenti relativi ad un prodotto/impianto/attrezzatura/dispositivo che contiene gli schemi progettuali (se pertinenti), le informazioni inerenti il fabbricante, il manuale d'uso e le informazioni inerenti la conformità (ivi comprese le rilevazioni periodiche) a normative specifiche cogenti e non cogenti (se esistenti).

**6.2.9.b Criteri di valutazione** per essere considerata valida ai fini della verifica di conformità, la documentazione tecnica deve soddisfare i criteri essenziali della scheda **05-DTEC**

### 6.2.10 Documento del Direttore tecnico

**6.2.10.a Definizione** Documento adottato dal Direttore tecnico dell'Organizzazione

**6.2.10.b Criteri di valutazione** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, deve soddisfare i criteri essenziali della scheda **01-DDIR**

### 6.2.11 Documento del Responsabile

**6.2.11.a Definizione** Documento adottato dal Responsabile della funzione/settore e, cioè, dal soggetto responsabile dell'organizzazione della funzione/settore e del corretto svolgimento delle attività connesse.

**6.2.11.b Criteri di valutazione** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, deve soddisfare i criteri essenziali della scheda **01-DDIR**

### 6.2.12 Documento della Direzione

**6.2.12.a Definizione** Documento adottato dal Responsabile della Direzione dell'Organizzazione e, cioè, dal Direttore generale, dal Legale Rappresentante dell'Organizzazione o da un soggetto formalmente delegato dal Legale Rappresentante dell'Organizzazione.

**6.2.12.b Criteri di valutazione** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, deve soddisfare i criteri essenziali della scheda **01-DDIR**

### 6.2.13 Documento di organizzazione

6.2.13.a **Definizione** Documento in cui sono disciplinate le modalità di organizzazione e svolgimento di una determinata attività/processo.

6.2.13.b **Criteri di valutazione** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, un Documento di organizzazione deve:

- ✓ essere coerente con il requisito
- ✓ contenere una descrizione dell'attività/processo cui si riferisce
- ✓ definire tempi e modi di svolgimento dell'attività
- ✓ indicare il/i soggetto/i responsabile/i dello svolgimento delle attività
- ✓ essere immediatamente accessibile, nella versione aggiornata, ai soggetti destinatari mediante diverse modalità (rete intranet, archivio)
- ✓ recare un numero e la data di adozione da parte del Responsabile della funzione

### 6.2.14 Fascicolo personale

**6.2.14.a Definizione** Raccolta organizzata e periodicamente aggiornata di dati e documenti, in forma cartacea o digitale, che descrivono tutte le informazioni e gli eventi che riguardano l'ambito lavorativo di ciascuna persona che collabora con l'Organizzazione.

**6.2.14.b Criteri di valutazione** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, deve contenere:

- ✓ Esiti della verifica del possesso dei titoli di studio e di carriera richiesti per la posizione ricoperta
- ✓ Inquadramento e profilo professionale
- ✓ Posizione giuridica e posizione economica
- ✓ Incarichi ricoperti e responsabilità assegnate
- ✓ Report sulla attività formativa e di addestramento
- ✓ Esiti della verifica di situazioni di incompatibilità (se necessario in relazione alla posizione ricoperta)
- ✓ Esiti della valutazione dell'attività lavorativa
- ✓ Essere accessibile solo dai soggetti autorizzati
- ✓ Essere protetto al fine di evitare alterazioni o perdite di dati
- ✓ Essere aggiornato

### 6.2.15 Fascicolo sanitario

**6.2.15.a Definizione** Raccolta organizzata, in forma cartacea o digitale, periodicamente aggiornata di dati di tipo sanitario e sociosanitario relativi all'assistenza fornita al singolo paziente. Rientrano in questa definizione la Cartella Clinica, il Registro di sala operatoria, la Cartella infermieristica.

**6.2.15.b Criteri di valutazione** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, il Fascicolo sanitario deve

- ✓ Riportare la denominazione dell'organizzazione
- ✓ Contenere le registrazioni relative all'assistenza fornita al paziente dalla presa in carico alla dimissione
- ✓ Riportare la data per ciascuna annotazione effettuata
- ✓ Riportare la firma del professionista che ha eseguito la prestazione o, comunque, consentire l'identificazione del professionista che ha eseguito la prestazione
- ✓ Essere accessibile solo dai soggetti autorizzati
- ✓ Essere protetto al fine di evitare alterazioni o perdite di dati
- ✓ Essere aggiornato

### 6.2.16 Incarico formale

**6.2.16.a Definizione** Documento redatto conformemente alle procedure in uso presso l'Organizzazione, firmato dal Responsabile della Direzione dell'Organizzazione e, cioè, dal Direttore generale, dal Legale Rappresentante dell'Organizzazione o da un soggetto formalmente delegato dal Legale Rappresentante dell'Organizzazione, ovvero da un soggetto dotato di autorità con riferimento al contenuto del documento.

**6.2.16.b Criteri di valutazione** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, deve:

- ✓ Individuare nominativamente il Responsabile dell'Articolazione organizzativa/Funzione/Attività
- ✓ Essere validamente firmato dal Responsabile della Direzione dell'Organizzazione e, cioè, dal Direttore generale, dal Legale Rappresentante dell'Organizzazione o da un soggetto formalmente delegato dal Legale Rappresentante dell'Organizzazione
- ✓ Avere un contenuto coerente con le finalità del documento
- ✓ Essere in corso di validità

### 6.2.17 Intervista a pazienti e care-giver

**6.2.17.a Definizione** Raccolta strutturata di informazioni riguardanti la verifica del possesso di un determinato requisito.

**6.2.17.b Criteri di valutazione** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, deve soddisfare i criteri essenziali della scheda [06-IPCG](#)

### 6.2.18 Intervista al personale

**6.2.18.a Definizione** Raccolta strutturata di informazioni sulle conoscenze del personale con riferimento a documenti e/o procedure adottate dall'Organizzazione o ad attività realizzate dall'Organizzazione, al fine di verificare la conformità ad un determinato requisito.

**6.2.18.b Criteri di valutazione** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, deve soddisfare i criteri essenziali della scheda [07-IPER](#)



### 6.2.19 Intranet

**6.2.19.a Definizione:** rete aziendale privata che utilizza i browser, i server e i protocolli di comunicazione di Internet alla quale possono avere accesso solo i soggetti autorizzati dall'Organizzazione, dove è possibile reperire un insieme organizzato di informazioni, istruzioni operative, procedure, linee guida relative all'Organizzazione e, se richiesto dal requisito, gestire processi

**6.2.19.b Criteri di valutazione:** per essere considerata valida ai fini della verifica di conformità, deve:

- ✓ Essere accessibile solo dai soggetti autorizzati
- ✓ Essere protetta al fine di evitare intrusioni, alterazioni o perdite di dati
- ✓ Contenere le informazioni/documenti/funzionalità connesse al requisito

### 6.2.20 Inventario

**6.2.20.a Definizione** Elenco degli oggetti, documenti o beni presenti nelle sedi dell'Organizzazione ad una certa data, in formato cartaceo o digitale, numerato e corredato di descrizione.

**6.2.20.b Criteri di valutazione** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, deve:

- ✓ Essere accessibile solo dai soggetti autorizzati
- ✓ Essere protetto al fine di evitare alterazioni o perdite di dati
- ✓ Essere modificabile con modalità definite (es.: secondo una specifica procedura)
- ✓ Essere aggiornato con periodicità stabilita o in tutti i casi in cui sia necessario
- ✓ Essere completo

### 6.2.21 Linee guida

**6.2.21.a Definizione:** documenti che forniscono raccomandazioni di comportamento clinico, elaborati mediante un processo di revisione sistematica della letteratura e delle opinioni degli esperti con lo scopo di assistere il personale sanitario, pazienti e manager nel decidere le modalità di assistenza più appropriate in specifiche circostanze cliniche.

**6.2.21.b Criteri di valutazione** per essere considerate valide ai fini della verifica di conformità, devono;

- ✓ Essere riferite a documenti adottati da un'istituzione scientifica riconosciuta di livello nazionale o internazionale
- ✓ Indicare la data di adozione del documento di riferimento adottato dall'istituzione scientifica di livello nazionale o internazionale
- ✓ Essere adeguatamente contestualizzate
- ✓ Indicare la forza delle raccomandazioni
- ✓ Esplicitare le alternative di trattamento e i loro effetti sugli esiti
- ✓ Essere immediatamente accessibili, nella versione aggiornata, ai soggetti destinatari mediante diverse modalità (rete intranet, archivio)
- ✓ Recare la data di adozione da parte dell'Organizzazione

### 6.2.22 Lista di distribuzione

**6.2.22.a Definizione:** Modalità documentata con la quale l'Organizzazione, in coerenza con quanto definito dal proprio sistema di gestione documentale, si assicura che ciascun operatore interessato riceva un documento, una procedura o una linea guida.

**6.2.22.b Criteri di valutazione** per essere considerata valida ai fini della verifica di conformità, la modalità adottata deve:

- ✓ Consentire di desumere i soggetti destinatari ai quali è stato inviato il documento in distribuzione
- ✓ Registrare la data e la firma o altro segno di ricezione, che attesti quando ciascun destinatario ha effettivamente ricevuto il documento
- ✓ Contenere il riferimento al documento di cui costituiscono evidenza della distribuzione

### 6.2.23 Manuale API (*Application Programming Interface*)

6.2.23.a **Definizione:** documento, cartaceo o digitale, di contenuto tecnico, redatto dal produttore dei software in uso presso l'Organizzazione, contenente istruzioni su come usare e integrarsi efficacemente con le API, al fine di consentire la cooperazione applicativa e l'interoperabilità con sistemi esterni

6.2.23.b **Criteri di valutazione:** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità il Manuale API deve:

- ✓ riportare l'intestazione del produttore e la data di redazione
- ✓ descrivere la tipologia di dati che possono essere scambiati/condivisi
- ✓ descrivere i protocolli di scambio/condivisione

### 6.2.24 Opuscolo informativo

6.2.24.a **Definizione** documento sintetico in formato cartaceo o digitale che reca informazioni a scopo divulgativo su temi specifici

6.2.24.b **Criteri di valutazione** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, deve essere:

- ✓ Trattare gli argomenti coerenti con il requisito
- ✓ Essere distribuito con modalità efficaci rispetto ai destinatari delle informazioni

### 6.2.25 Osservazione diretta

6.2.25.a **Definizione** valutazione, mediante osservazione effettuata sul campo, del soddisfacimento di requisiti inerenti a:

- ✓ comportamenti e/o applicazione di modalità operative predefinite
- ✓ presenza di attrezzature
- ✓ presenza e condizioni dei locali

6.2.25.b **Criteri di valutazione** per essere considerata valida ai fini della verifica di conformità, l'osservazione diretta deve:

- ✓ nel caso di comportamenti e/o applicazione di modalità operative, essere condotta su almeno tre operatori per ciascuna struttura oggetto della valutazione.
- ✓ Nel caso di valutazione della presenza e delle condizioni dei locali, essere condotta verificando, oltre che la presenza, anche la funzionalità e le condizioni igieniche degli stessi nonché la rispondenza ai criteri di corretta realizzazione (es.: utilizzo di materiali idonei, caratteristiche microclimatiche, dichiarazione di conformità, ecc.)
- ✓ Nel caso di valutazione della presenza di impianti e attrezzature, essere condotta verificando, oltre la presenza, la numerosità (in base ai volumi di attività) e la presenza di tutte le parti che compongono la singola attrezzatura, nonché la rispondenza ai criteri di corretta realizzazione (es.: dichiarazione di conformità, marcatura CE) come desumibile dalla documentazione del produttore
- ✓ Nel caso di valutazione della presenza di impianti e attrezzature, essere condotta verificando, oltre la presenza anche il funzionamento (es.: manutenzione, controlli periodici, taratura periodica)

### 6.2.27 Piano di intervento

6.2.27.a **Definizione**: documento in formato cartaceo o digitale recante la descrizione di un insieme organizzato di azioni volte al raggiungimento di un obiettivo predefinito elaborato a partire da input diversi (es.: analisi di dati che evidenziano la necessità di un miglioramento in una data area, esiti di audit, analisi dei disservizi), completo della individuazione di strumenti e metodi per la misurazione dei risultati dell'attuazione

6.2.27.b **Criteri di valutazione** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, deve soddisfare i criteri essenziali della scheda 04-PINT

### 6.2.29 Planimetria

6.2.29.a **Definizione:** rappresentazione grafica su un piano di spazi interni e/o esterni riportata in scala

6.2.29.b **Criteri di valutazione** per essere considerata valida ai fini della verifica di conformità, una planimetria deve:

- ✓ indicare la scala di rappresentazione
- ✓ riportare la data e il nome del tecnico che l'ha redatta
- ✓ riportare indicazioni sull'ubicazione dell'immobile
- ✓ essere conforme alla planimetria allegata all'autorizzazione sanitaria

### 6.2.30 Polizza assicurativa

6.2.30.a **Definizione:** documento relativo alla stipula di un contratto, sottoscritto dall'assicuratore e dal contraente in cui l'assicuratore, previa riscossione di un premio, si impegna a rivalere l'assicurato di un eventuale danno.

6.2.30.b **Criteri di valutazione** per essere considerato valida ai fini della verifica di conformità, una polizza deve:

- ✓ contenere i dati dell'assicuratore e del contraente
- ✓ riportare le firme dell'assicuratore e del contraente e la data di stipula
- ✓ avere ad oggetto l'assicurazione dai rischi di infortunio
- ✓ avere ad oggetto l'applicazione degli artt. 10 e 11 della L. 8 marzo 2017, n. 24 (Responsabilità civile ed estensione della garanzia)
- ✓ essere in corso di validità

### 6.2.31 Procedura

6.2.31.a **Definizione:** descrizione dettagliata delle azioni richieste per lo svolgimento di una data attività o processo con l'indicazione di ruoli e responsabilità.

6.2.31.b **Criteri di valutazione:** per essere considerata valida ai fini della verifica di conformità, deve soddisfare i criteri essenziali della scheda [02-PROC-SNRS](#) (per le strutture classificate non residenziali semplici) ovvero della scheda [02-PROC](#) (per tutte le strutture non classificate "non residenziali semplici")

### 6.2.33 Protocollo

6.2.33.a **Definizione:** documento, cartaceo o digitale, redatto secondo i principi dell'EBM in cui si formulano prescrizioni relative a comportamenti da adottare con riferimento a specifici problemi assistenziali.

6.2.33.b **Criteri di valutazione:** per essere considerato valida ai fini della verifica di conformità, deve soddisfare i criteri essenziali della scheda **03-PROT**

### 6.2.34 Referto

6.2.34.a **Definizione:** documento, cartaceo o digitale, rilasciato da un medico contenente l'esito di una visita medica o di un esame diagnostico strumentale

6.2.34.b **Criteri di valutazione:** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, il referto deve:

- ✓ contenere l'intestazione della struttura che ha effettuato l'indagine diagnostica o del medico che ha effettuato la visita
- ✓ riportare la descrizione della prestazione effettuata
- ✓ riportare la data di esecuzione della prestazione sanitaria
- ✓ riportare la data di emissione del referto
- ✓ riportare il nome e cognome del paziente
- ✓ riportare il nome e la firma del sanitario che ha effettuato la prestazione
- ✓ riportare il nome e la firma del medico che ha validato il referto
- ✓ riportare l'esito della visita o dell'indagine diagnostica effettuata
- ✓ riportare, se previsti, i valori normali dell'indagine diagnostica
- ✓ riportare se l'indagine diagnostica è stata effettuata *in service*
- ✓ riportare, nel caso di esame diagnostico strumentale, la marca e il modello dell'apparecchiatura usata (anche in caso di prestazione eseguita *in service*)

### 6.2.35 Registrazione

6.2.35.a **Definizione:** documento, cartaceo o digitale, attestante lo svolgimento di una data attività.

6.2.35.b **Criteri di valutazione:** per essere considerato valida ai fini della verifica di conformità, una registrazione deve:

- ✓ contenere un chiaro riferimento all'attività che si vuole monitorare
- ✓ essere chiara e leggibile
- ✓ riportare la data della registrazione
- ✓ riportare la firma dell'operatore che ha effettuato la registrazione o, comunque, consentire l'identificazione del professionista che ha eseguito la registrazione

### 6.2.36 Registro carico e scarico per smaltimento rifiuti

6.2.36.a **Definizione:** registro dove vengono annotati i movimenti di carico e scarico dei rifiuti e consente la tracciabilità dei rifiuti, dalla produzione allo smaltimento.

6.2.36.b **Criteri di valutazione:** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, un registro carico e scarico **cartaceo** per smaltimento rifiuti deve:

- ✓ essere vidimato dall'autorità territorialmente competente
- ✓ essere aggiornato per la parte di carico, fino ai 10 giorni antecedenti alla data della verifica e, per la parte di scarico, non oltre i 10 giorni dall'affidamento dei rifiuti ad un trasportatore
- ✓ essere validato dal responsabile dell'attività

Per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, un registro carico e scarico **digitale** per smaltimento rifiuti deve garantire:

- ✓ l'inalterabilità del documento
- ✓ l'integrità del documento
- ✓ l'identificazione temporale
- ✓ l'identificabilità dell'autore (firma digitale)

### 6.2.37 Registro dei turni del personale

6.2.37.a **Definizione:** documento, cartaceo o digitale, attestante lo svolgimento dei turni di lavoro previsti dagli operatori

6.2.37.b **Criteri di valutazione:** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, un registro turni del personale deve:

- ✓ prevedere un sistema di registrazione della presenza lavorativa di ogni singolo operatore (firma, timbratura, etc.), per ogni singolo giorno lavorativo dell'anno
- ✓ prevedere modalità di inserimento o annotazione dei permessi ovvero delle assenze per ferie, malattia, aggiornamento, etc.
- ✓ prevedere una validazione da parte di un responsabile

### 6.2.38 Relazione

6.2.38.a **Definizione:** documento cartaceo o digitale in cui si effettua un resoconto di attività svolte o da svolgere ovvero si informa il destinatario su fatti accaduti

6.2.38.b **Criteri di valutazione** per essere considerata valida ai fini della verifica di conformità, una relazione deve:

- ✓ avere un'intestazione chiara
- ✓ individuare chiaramente il destinatario
- ✓ avere un contenuto coerente con quanto richiesto dall'evidenza
- ✓ recare una data e un numero di protocollo o di registrazione
- ✓ recare la firma dell'autore



### 6.2.39 Relazione tecnica

**6.2.39.a Definizione:** documento cartaceo o digitale in cui si descrive la struttura sanitaria recante la descrizione dei locali, la dichiarazione di conformità alla normativa generale e di settore applicabile, la descrizione delle attività da praticare nella struttura

**6.2.39.b Criteri di valutazione** per essere considerata valida ai fini della verifica di conformità, una relazione tecnica deve:

#### Per le strutture di ricovero ospedaliero

- ✓ avere l'intestazione della struttura
- ✓ recare la firma di un Medico specialista in Igiene e Medicina preventiva
- ✓ recare la firma di un ingegnere o architetto
- ✓ recare la firma del Rappresentante legale della struttura
- ✓ essere corredata di planimetria dei locali

#### Per le altre strutture

- ✓ avere l'intestazione della struttura
- ✓ recare la firma del Direttore tecnico della struttura
- ✓ recare la firma di un tecnico abilitato
- ✓ recare la firma del Rappresentante legale della struttura
- ✓ essere corredata di planimetria dei locali

### 6.2.40 Report

**6.2.40.a Definizione:** documento cartaceo o digitale recante il resoconto di un'attività svolta

**6.2.40.b Criteri di valutazione:** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, un report deve:

- ✓ avere un'intestazione chiara
- ✓ individuare chiaramente il destinatario
- ✓ avere un contenuto coerente con quanto richiesto dall'evidenza
- ✓ recare una data e un numero di protocollo o di registrazione
- ✓ recare la firma dell'autore

### 6.2.43 Sito web

**6.2.43.a Definizione:** insieme organizzato di pagine e di file interconnessi tra loro attraverso dei *link* che hanno lo scopo presentare l'organizzazione dando visibilità anche alle prestazioni erogate, raggiungibile sulla rete internet mediante un indirizzo univoco e mediante i più comuni motori di ricerca

**6.2.43.b Criteri di valutazione** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, un sito web deve

- ✓ essere univocamente associato all'organizzazione
- ✓ presentare in modo chiaro l'organizzazione e i servizi erogati
- ✓ fornire i contatti necessari
- ✓ disporre della possibilità di dialogo con gli utenti (form rapido per e-mail)
- ✓ essere accessibile da più dispositivi: PC, tablet, telefono cellulare)
- ✓ disporre di una mappa per raggiungere facilmente l'organizzazione
- ✓ disporre della possibilità di effettuare il download di documenti di interesse per gli utenti
















### 6.2.44 Verbal di collaudo






**6.2.44.a Definizione:** documento cartaceo o digitale attestante l'esecuzione del collaudo del bene oggetto del requisito

**6.2.44.b Criteri di valutazione** per essere considerato valido ai fini della verifica di conformità, il verbale di collaudo deve:

- ✓ riportare i dati di chi effettua il collaudo
- ✓ indicare il luogo di effettuazione del collaudo
- ✓ riportare la data del collaudo
- ✓ contenere una descrizione dell'attrezzatura/struttura/impianto collaudato
- ✓ contenere una chiara e dettagliata descrizione della procedura seguita per il collaudo corredata da eventuali dati/misurazioni rilevati
- ✓ contenere l'esito del collaudo
- ✓ riportare la firma di chi ha effettuato il collaudo

## 7. Allegati

1	<b>MAMB-3.0-CHECKLIST GEN-A1 NonResSempliciMonopresidio</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie delle Strutture Non Residenziali Semplici Mono presidio	
2	<b>MAMB-3.0-CHECKLIST GEN-A2 NonResComplesseMonopresidio</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie delle strutture Non Residenziali Complesse Mono presidio	
3	<b>MAMB-3.0-CHECKLIST GEN-A3 PolispecialisticheMonopresidio</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie delle strutture Polispecialistiche Mono presidio	
4	<b>MAMB-3.0-CHECKLIST GEN-C2 NonResSempliciMultipresidio</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie delle Strutture Non Residenziali Semplici Multipresidio	
5	<b>MAMB-3.0-CHECKLIST GEN-C3 NonResComplesseMultipresidio</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie delle strutture Non Residenziali Complesse Multipresidio	
6	<b>MAMB-3.0-CHECKLIST GEN-C4 PolispecialisticheMultipresidio</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie delle strutture Polispecialistiche Multipresidio	
7	<b>MAMB-3.0-AUT-CHECKLIST SPE-AMB</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici specifici, di base e di settore, per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie delle strutture ambulatoriali	
8	<b>MAMB-3.0-CHECKLIST GEN-A2-Punto di accesso</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie delle Strutture Non Residenziali Complesse Mono presidio - Punto di accesso	
9	<b>MAMB-3.0-CHECKLIST GEN-C3-Punto di accesso</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie delle Strutture Non Residenziali Complesse dotate di autonomia organizzativa dipendenti da Aziende Multi presidio - Punto di accesso	
10	<b>MAMB-3.0-AUT-CHECKLIST SPE-AMB-Punto di accesso</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici specifici, di base e di settore, per l'autorizzazione all'esercizio di attività sanitarie dei Punti di accesso	
11	<b>MAMB-3.0-CHECKLIST GEN-B1 NonResSempliciMonopresidio</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'accreditamento delle Strutture Non Residenziali Semplici Mono presidio	
12	<b>MAMB-3.0-CHECKLIST GEN-B2 NonResComplesseMonopresidio</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'accreditamento delle strutture Non Residenziali Complesse Mono presidio	
13	<b>MAMB-3.0-CHECKLIST GEN-B3 PolispecialisticheMonopresidio</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'accreditamento delle strutture Polispecialistiche Mono presidio	
14	<b>MAMB-3.0-CHECKLIST GEN-D2 NonResSempliciMultipresidio</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'accreditamento delle Strutture Non Residenziali Semplici Multipresidio	
15	<b>MAMB-3.0-CHECKLIST GEN-D3 NonResComplesseMultipresidio</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'accreditamento delle strutture Non Residenziali Complesse Multipresidio	

16	<b>MAMB-3.0-CHECKLIST GEN-D4 PolispecialisticheMultipresidio</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'accreditamento delle strutture Polispecialistiche Multipresidio	
17	<b>MAMB-3.0-ACC-CHECKLIST SPE-AMB</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici specifici, di base e di settore, per l'accreditamento delle strutture ambulatoriali	
18	<b>MAMB-3.0-CHECKLIST GEN-B2-Punto di accesso</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'accreditamento per l'accreditamento delle Strutture Non Residenziali Complesse Mono presidio - Punto di accesso	
19	<b>MAMB-3.0-CHECKLIST GEN-D3-Punto di accesso</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici generali per l'accreditamento per l'accreditamento delle Strutture Non Residenziali Complesse dotate di autonomia organizzativa dipendenti da Aziende Multi presidio - Punto di accesso	
20	<b>MAMB-3.0-ACC-CHECKLIST SPE-AMB-Punto di accesso</b> Requisiti organizzativi, strutturali e tecnologici specifici, di base e di settore, per l'accreditamento dei Punti di accesso	
21	<b>SCHEDE MAMB-3.0</b> <b>-01-DDIR</b> Validazione dei documenti – Documento della Direzione / del Responsabile / del Direttore Tecnico <b>-02-PROC</b> Validazione dei documenti - Procedura ( <i>si applica alle strutture non residenziali complesse e alle strutture polispecialistiche</i> ) <b>-02-PROC-SNRS</b> Validazione dei documenti - Procedura ( <i>si applica esclusivamente alle strutture non residenziali semplici</i> ) <b>-04-PINT</b> Validazione dei documenti - Piano di intervento <b>-05-DTEC</b> Validazione dei documenti - Documentazione tecnica relativa a prodotti / impianti / attrezzature / dispositivi <b>-06-IPCG</b> Intervista a Pazienti e Care giver per la valutazione del coinvolgimento nella definizione del percorso assistenziale <b>-07-IPER</b> Intervista al Personale per la valutazione della conoscenza di documenti e/o procedure adottate dall'Organizzazione o di attività realizzate dall'Organizzazione	