

Corso pregressuale 2 – (Rif. ECM n. 461808)

BUONE PRATICHE DI LABORATORIO, UN CAMMINO CHE INIZIA NEI PUNTI PRELIEVO

06 Ottobre 2025, Riva del Garda (TN)

in collaborazione con il Gruppo di Studio Qualità Extra-Analitica (GdS-QuEA)

Responsabile Scientifico: Adriano Anesi (Trento)

Moderatori: Brunetta Porcelli (Siena), Emirena Michela Garrafa (Brescia)

- 09.00 **Introduzione e presentazione del Corso**
Brunetta Porcelli (Siena), Emirena Michela Garrafa (Brescia)
- 09.10 **Buone pratiche, tecnologia *general purpose* dalla prescrizione all'accettazione del campione**
Roberta Marinelli (Rovigo)
- 09.40 **Sistemi di prelievo del sangue venoso: mercato e regolamento IVDR**
Adriano Anesi (Trento)
- 10.10 **Soluzioni per l'etichettatura automatica e per la tracciabilità delle provette**
Alessandra Fanelli (Firenze)
- 10.40 **Trasporto di campioni biologici: normative e soluzioni per garantire la tracciabilità, conservazione e sicurezza**
Arianna Lucchiari (Rovigo)
- 11.10 **Discussione**
- 11.30 **Accreditamento ISO 15189 dei Laboratori medici: requisiti della fase dei prelievi (pre-esame)**
Marco Pradella (Castelfranco Veneto, TV)
- 12.00 **Gestione del rischio clinico nei Punti Prelievo**
Sara Ghisellini (Ferrara)
- 12.30 **Requisiti autorizzativi e di accreditamento per l'apertura di un Punto Prelievi**
Graziella Bonetti (Esine, BS)
- 13.00 **Metodologia Lean per ottimizzare i processi nei Punti Prelievo**
Valentino Gadotti (Trento), Daniel Bommassar (Trento)
- 13.30 **Discussione**
- 14.00 *Chiusura del corso e compilazione test di valutazione e di gradimento ECM*

Corso pregressuale 2 – (Rif. ECM n. 461808)

BUONE PRATICHE DI LABORATORIO, UN CAMMINO CHE INIZIA NEI PUNTI PRELIEVO

06 Ottobre 2025, Riva del Garda (TN)

in collaborazione con il Gruppo di Studio Qualità Extra-Analitica (GdS-QuEA)

Responsabile Scientifico: Adriano Anesi (Trento)

Razionale e Obiettivi del Corso

Le attività nei Punti Prelievo sono parte integrante e non secondaria di un percorso che si conclude con la produzione e l'interpretazione di un referto. Queste attività dovrebbero essere gestite all'interno di un processo di *governance*, ossia di gestione condivisa, che governa, appunto, vari ed eterogenei punti nodali: definizione di responsabilità, procedure e standard per l'organizzazione, formazione del personale, coinvolgimento degli utenti, utilizzo di tecnologie nelle fasi di prenotazione, accettazione amministrativa, prelievo e trasporto dei campioni biologici. L'obiettivo finale mira a minimizzare i rischi, massimizzare l'efficienza del servizio, assicurare la qualità, la sicurezza e l'efficacia delle prestazioni erogate. Nei Punti Prelievo è doveroso attivare un sistema di gestione della qualità a garanzia della conformità alle esigenze degli utenti, cioè, dal medico richiedente gli esami, alla persona che si sottopone a prelievo, fino al laboratorio che riceve i campioni. Questo sistema, tra l'altro, consente di soddisfare i requisiti legali e normativi e di elaborare processi per migliorare globalmente il sistema.

Il corso ha l'obiettivo di fornire le più aggiornate conoscenze per l'applicazione della *good laboratory practice* nella fase preanalitica tipica dei Punti Prelievo. Verranno presentate le potenzialità della tecnologia *general purpose* nelle fasi di prescrizione delle richieste e accettazione dei campioni biologici, e verrà inoltre mostrato come i sistemi chiusi di prelievo del sangue venoso con provette sottovuoto, utilizzati secondo le disposizioni del MDR 2017/745 e dell'IVDR 2017/746 (IVDR), siano fondamentali per una efficiente fase preanalitica. Saranno illustrate le principali tecnologie disponibili sul mercato per l'etichettatura automatica e la tracciabilità delle provette, insieme alle normative e alle soluzioni specifiche per garantire tracciabilità, conservazione ottimale e sicurezza nel trasporto di campioni biologici.

Verranno inoltre dettagliati punti della norma ISO 15189 rilevanti per i processi pre-esame e per l'accreditamento dei Punti Prelievo. Di particolare interesse pratico, la metodologia per gestire il rischio clinico e l'approccio *Lean* per ottimizzare i processi nei Punti Prelievo. Infine verrà presentata una panoramica relativa ai requisiti autorizzativi e di accreditamento per l'apertura di un Punto Prelievo.



Società Italiana di Patologia Clinica e Medicina di Laboratorio

Componente della
World Association of Societies of Pathology and Laboratory Medicine



Corso pregressuale 2 – (Rif. ECM n. 461808)

BUONE PRATICHE DI LABORATORIO, UN CAMMINO CHE INIZIA NEI PUNTI PRELIEVO

06 Ottobre 2025, Riva del Garda (TN)

in collaborazione con il Gruppo di Studio Qualità Extra-Analitica (GdS-QuEA)

Responsabile Scientifico: Adriano Anesi (Trento)

Relatori e Moderatori

Adriano Anesi

U.O.M. Laboratorio di Patologia Clinica, Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari di Trento

Daniel Bommassar

Servizio Convenzioni, Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari di Trento

Graziella Bonetti

S.C. Laboratorio Analisi, ASST Valcamonica

Alessandra Fanelli

Laboratorio Generale, Azienda Ospedaliero-Universitaria Careggi

Valentino Gadotti

Dipartimento Tecnologie, Azienda Provinciale per i Servizi Sanitari di Trento

Emirena Michela Garrafa

*Dipartimento di Medicina Molecolare e Traslazionale, Università degli Studi di Brescia
Laboratorio Centrale, Spedali Civili di Brescia*

Sara Ghisellini

Laboratorio Unico Provinciale, Azienda Ospedaliero-Universitaria di Ferrara

Arianna Lucchiari

U.O.C. Medicina di Laboratorio, Aulss 5 Polesana

Roberta Marinelli

U.O.C. Medicina di Laboratorio, Aulss 5 Polesana

Brunetta Porcelli

Dipartimento di Biotecnologie Mediche, Università degli Studi di Siena

Marco Pradella

Commissione per la Qualità SIPMeL



Società Italiana di Patologia Clinica e Medicina di Laboratorio

Componente della
World Association of Societies of Pathology and Laboratory Medicine



Corso pregressuale 2 – (Rif. ECM n. 461808)

BUONE PRATICHE DI LABORATORIO, UN CAMMINO CHE INIZIA NEI PUNTI PRELIEVO

06 Ottobre 2025, Riva del Garda (TN)

in collaborazione con il Gruppo di Studio Qualità Extra-Analitica (GdS-QuEA)

Responsabile Scientifico: Adriano Anesi (Trento)

Provider SIPMeL n.203 – www.sipmel.it

Rif. ECM: 461808 - Edizione 1

Obiettivo Formativo: n. 18 - Acquisizione competenze tecnico-professionali

Crediti ECM: 5

Professioni alle quali si riferisce l'evento formativo:

- **Medico** per le discipline: ALLERGOLOGIA ED IMMUNOLOGIA CLINICA; ANATOMIA PATOLOGICA; BIOCHIMICA CLINICA; CARDIOLOGIA; CHIRURGIA GENERALE; EMATOLOGIA; ENDOCRINOLOGIA; FARMACOLOGIA E TOSSICOLOGIA CLINICA; GASTROENTEROLOGIA; GENETICA MEDICA; GERIATRIA; GINECOLOGIA E OSTETRICIA; IGIENE, EPIDEMIOLOGIA E SANITÀ PUBBLICA; LABORATORIO DI GENETICA MEDICA; MALATTIE INFETTIVE; MALATTIE METABOLICHE E DIABETOLOGIA; MEDICINA DEL LAVORO E SICUREZZA DEGLI AMBIENTI DI LAVORO; MEDICINA DELLO SPORT; MEDICINA E CHIRURGIA DI ACCETTAZIONE E DI URGENZA; MEDICINA GENERALE (MEDICI DI FAMIGLIA); MEDICINA INTERNA; MEDICINA TRASFUSIONALE; MICROBIOLOGIA E VIROLOGIA; NEFROLOGIA; NEONATOLOGIA; ONCOLOGIA; PATOLOGIA CLINICA (LABORATORIO DI ANALISI CHIMICO-CLINICHE E MICROBIOLOGIA); PEDIATRIA; REUMATOLOGIA.

- **Biologo**

- **Chimico**

- **Tecnico Sanitario di Laboratorio Biomedico**

- **Infermiere**

- **Farmacista**

QUOTE DI ISCRIZIONE (IVA esclusa 22%):

Dirigenti e Farmacisti

- SOCIO SIPMeL/MD/DSL/ Farmacista € 10,00
- NON SOCIO SIPMeL € 33,00

Tecnici e Infermieri

- SOCIO SIPMeL TSLB € 5,00
- NON SOCIO SIPMeL € 17,00

Non Strutturati/Studenti/Specializzandi/Dottorandi

- Medico/Biologo/Chimico/TSLB/Farmacista/Infermiere GRATUITO

Iscritti al Congresso (quota intero Congresso)

- GRATUITO

MODALITÀ DI ISCRIZIONE:

Accedere al sito: <https://congressosipmel.it/>