

S. C. Immunoematologia e Centro Trasfusionale

Modulo	Pag. 1/1
ST-M-165	Revisione n.00
Data di emissione: 12.07.2023	

Informazioni/dati da comunicare obbligatoriamente da parte della struttura

Denominazione della struttura sanitaria		
Indirizzo		
Domande	Risposte	
Regime di trattamento (amb-dh-ricovero)		
Responsabile emoterapia topica		
Razionale d'uso		
Numero applicazioni/anno		
Denominazione sistema produttivo (allegare		
documentazione marchio CE)		
Il personale ha seguito uno specifico percorso		
formativo da parte dell'azienda produttrice del sistema		
produttivo		
La struttura sanitaria ha conseguito certificazioni di		
qualità		
La struttura sanitaria dispone di procedure specifiche		
per l'uso clinico del concentrato piastrinico e del gel		
piastrinico		
La struttura sanitaria dispone di spazi dedicati alle		
procedure produttive del concentrato piastrinico e del		
gel piastrinico		
La struttura sanitaria ha la possibilità di effettuare a		
campione controlli di qualità (emocromo) sul prodotto		
A struttura sanitaria ha la possibilità di effettuare a		
campione test di sterilità sul prodotto		
La struttura sanitaria prevede esclusivamente un		
utilizzo degli emocomponenti ad uso non trasfusionale		
(entro 6 ore dalla produzione)		