

Allegato II)

Allegato II

Dati e informazioni che gli esercenti devono trasmettere alla regione o provincia autonoma territorialmente competente ai sensi del presente decreto. Le informazioni per il rilevamento dosimetrico devono riferirsi ad ogni singola apparecchiatura.

Informazioni di carattere generale dell'esercente	
Dato da rilevare	Descrizione
Regione	Regione territorialmente competente che sta effettuando la trasmissione.
Periodo di Riferimento (dal/al)	Periodo al quale si riferisce l'elaborazione dei dati.
Codice Azienda Sanitaria	Indicare il codice che identifica l'azienda sanitaria (Azienda sanitaria locale o equiparata, Azienda Ospedaliera, Istituto di Ricovero e Cura a Carattere Scientifico pubblico anche se trasformato in fondazione, Azienda Ospedaliera Universitaria integrata con il SSN).
Codice Tipologia Struttura	Tipologia di struttura sanitaria in cui e' localizzata l'apparecchiatura.
Codice Struttura	Codice della struttura sanitaria in cui e' localizzata l'apparecchiatura.
Denominazione Unita' Organizzativa	Denominazione dell'Unita' Organizzativa in cui e' localizzata l'apparecchiatura, indicando se utilizzata in modo esclusivo o parziale per le attivita' in urgenza del pronto soccorso.
Informazioni di carattere generale delle apparecchiature	
Tecnologia Apparecchiatura	Tecnologia dell'apparecchiatura oggetto di rilevazione.
Identificativo di iscrizione al Repertorio dei Dispositivi Medici	Identificativo di iscrizione al Repertorio dei Dispositivi Medici (RDM) ai sensi del Decreto del Ministro della salute 21 dicembre 2009.
Fabbricante	Denominazione del fabbricante dell'apparecchiatura.

Nome commerciale e Modello	Denominazione e modello assegnati dal fabbricante all'apparecchiatura.
Anno di installazione	Indicare l'anno di installazione.
Numero seriale	Numero identificativo dell'apparecchiatura attribuito dal produttore.
Numero di inventario	Numero di inventario che identifica in modo univoco l'apparecchiatura con riferimento alla Regione - Struttura Sanitaria.
Apparecchiatura fissa o portatile	Indicare se l'apparecchiatura e' a installazione fissa o portatile.
Data di collaudo	Data in cui sono state completate le attivita' di accettazione e collaudo.
Data di aggiornamento	Data in cui e' stato completato un intervento di aggiornamento che consente all'apparecchiatura di ampliare o aggiornare la gamma di prestazioni erogabili.
Data di dismissione/fuori uso	Data di dismissione/fuori uso dell'apparecchiatura. Da valorizzare in caso di apparecchiatura definitivamente dismessa per la struttura di riferimento.
Conformita' completa allo standard DICOM	Indicare la conformita' completa del software di workstation di post elaborazione allo standard DICOM.
Software per la riduzione della dose	Indicare la presenza di un software per la riduzione della dose.
Sistema di monitoraggio della dose	Indicare se si dispone di un sistema software di monitoraggio e gestione del dato dosimetrico.
Informazioni per il rilevamento dosimetrico	
Numero complessivo delle indagini o dei trattamenti effettuati	Riportare il numero complessivo delle indagini o dei trattamenti effettuate per ogni sotto-categoria di procedura come definita nell'art. 3 comma 2 e trasmessa dall'esercente.
Radiofarmaco somministrato	Riportare il radiofarmaco somministrato in procedure di medicina nucleare diagnostica.
Valore medio dell'indicatore dosimetrico	Riportare il valore medio dell'indicatore dosimetrico (DAP, DLP, attivita' somministrata) relativo ad una specifica sotto-categoria di procedura.

Mediana dell'indicatore dosimetrico 	Riportare il valore mediano dell'indicatore dosimetrico (DAP, DLP, attivita' somministrata) relativo ad una specifica sotto-categoria di procedura.	
+-----+	+-----+	+-----+
Primo quartile dell'indicatore dosimetrico 	Riportare il primo interquartile dell'indicatore dosimetrico (DAP, DLP, attivita' somministrata) relativo ad una specifica sotto-categoria di procedura.	
+-----+	+-----+	+-----+
Terzo quartile dell'indicatore dosimetrico 	Riportare il terzo interquartile dell'indicatore dosimetrico (DAP, DLP, attivita' somministrata) relativo ad una specifica sotto-categoria di procedura.	
+-----+	+-----+	+-----+
Scarto interquartile dell'indicatore dosimetrico 	Riportare lo scarto interquartile dell'indicatore dosimetrico (DAP, DLP, attivita' somministrata) relativo ad una specifica sotto-categoria di procedura.	
+-----+	+-----+	+-----+
95-esimo percentile dell'indicatore dosimetrico 	Riportare il 95-esimo percentile dell'indicatore dosimetrico (DAP, DLP, attivita' somministrata) relativo ad una specifica sotto-categoria di procedura.	
+-----+	+-----+	+-----+
Genere Anagrafico 	Per ogni sotto-categoria di procedura, i dati trasmessi dall' esercente devono essere suddivisi per genere anagrafico.	
+-----+	+-----+	+-----+
Fasce di eta' 	Per ogni sotto-categoria di procedura, i dati trasmessi dall' esercente devono essere suddivisi per le fasce di eta' indicate nell'articolo 5 comma 1.	
+-----+	+-----+	+-----+