

# Carta dei Servizi



Laboratorio con Sistema di Gestione  
Qualità Certificato  
UNI EN ISO 9001:2008



***La presente Carta ha lo scopo di semplificare le informazioni tecnico operative necessarie all'utilizzo del nostro Laboratorio. Desideriamo comunque ringraziarvi per aver scelto la nostra struttura e vi segnaliamo che per ogni e qualsiasi segnalazione potete contattare la Direzione del Laboratorio e/o il Responsabile Gestione Qualità. Essa è stata redatta in conformità al Decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri del 19 Maggio 1995 e alle Linee Guida n.369 del 23.03.2010 – Deliberazione Regionale***

LA CARTA DEI SERVIZI RAPPRESENTA UNA MAPPA AGGIORNATA DI TUTTI I SERVIZI, ORARI E PRESTAZIONI EFFETTUATE DAL LABORATORIO; RIPORTA GLI IMPEGNI CHE SONO STATI ASSUNTI PER IL MIGLIORAMENTO DELLA QUALITÀ DEI SERVIZI, LE AZIONI E GLI STRUMENTI CHE IL LABORATORIO HA REALIZZATO PER GARANTIRE LA TUTELA DEI DIRITTI E FAVORIRE LA PARTECIPAZIONE DEI NOSTRI CLIENTI IN UNA LOGICA COSTANTE DI PROFESSIONALITÀ E SOPRATTUTTO DI SOLIDARIETÀ UMANA.

RAPPRESENTA QUINDI IL NOSTRO STRUMENTO DINAMICO DI COMUNICAZIONE ED INTERAZIONE CON I CLIENTI: È ESPRESSIONE DELLA VOLONTÀ DI NOI TUTTI DEL LABORATORIO DELLA SEMPRE MAGGIORE ATTENZIONE RISERVATA AL DIALOGO ED ALLA SODDISFAZIONE DELLE ASPETTATIVE DEI NOSTRI UTENTI.

## **SEZIONI DELLA CARTA DEI SERVIZI**

### **SEZIONE PRIMA**

- Obiettivi della carta dei servizi e principi fondamentali
- Norme e indirizzi di riferimento
- Presentazione della struttura
- Direzione e Personale Responsabile

### **SEZIONE SECONDA**

- Orario di apertura
- Modalità di accesso
- Informazioni e servizi forniti
- Preparazione agli esami
- Modalità di ritiro referti
- Privacy e trattamento dei dati sensibili

### **SEZIONE TERZA**

- Standard di Qualità

### **SEZIONE QUARTA**

- Meccanismi di tutela e verifica
- Scheda soddisfazione clienti
- Scheda reclami

### **ALLEGATI**

ALL-01- Elenco Prestazioni

ALL-02- Protocollo di gravidanza

## **SEZIONE PRIMA**

### **OBIETTIVI DELLA CARTA DEI SERVIZI E PRINCIPI FONDAMENTALI**

Questa Carta dei Servizi intende essere uno strumento essenzialmente rivolto alla tutela dei diritti degli utenti, specificatamente indirizzato alla realizzazione del diritto di ciascuno alla salute.

I criteri cui il Laboratorio di Analisi Cliniche Salerno-Pontillo si riferisce per la predisposizione della "Carta dei Servizi" s'ispirano ai principi e alle modalità che regolano l'erogazione dei servizi e delle prestazioni istituzionali del Laboratorio di Analisi Cliniche Salerno-Pontillo secondo la vigente normativa regolatrice del settore.

La Carta dei Servizi sarà quindi il mezzo per favorire il miglior rapporto tra gli utenti e il Laboratorio d'Analisi Cliniche Salerno-Pontillo, incoraggiando il cittadino alla partecipazione della gestione del servizio al fine di tutelare il diritto di ciascuno alla corretta erogazione del servizio stesso.

Al fine di perseguire gli obiettivi di garantire un trasparente rapporto con i cittadini, il Laboratorio di Analisi Cliniche Salerno-Pontillo si propone, attraverso la Carta dei Servizi:

- di fornire agli utenti, agli operatori, sanitari, agli organi di gestione del Servizio Sanitario Nazionale le informazioni più complete, anche se in misura sintetica, sui servizi offerti, sulle modalità di accesso e di fruizione delle prestazioni erogate, sugli standard di qualità dei servizi;
- di individuare i programmi che Laboratorio di Analisi Cliniche Salerno-Pontillo intende realizzare per il miglioramento tecnico, organizzativo ed operativo.

La Carta dei servizi è da ritenersi un documento da interpretare in chiave dinamica, soggetto quindi a momenti di verifica, di miglioramento, di integrazione.

L'erogazione del servizio è ispirata ai principi fondamentali di:

**Eguaglianza:** nessuna distinzione viene compiuta per motivi riguardanti sesso, razza, lingua, religione ed opinioni politiche.

**Imparzialità:** viene assicurata garanzia di parità di trattamento per le diverse categorie e fasce di utenti e adeguamento delle modalità di prestazione del Servizio alle esigenze dei portatori di handicap. A tal riguardo il comportamento degli operatori è ispirato ai criteri di obiettività, giustizia e imparzialità.

**Continuità:** l'assistenza, nell'ambito delle modalità stabilite dalla normativa regolatrice del settore, sarà continua, regolare e senza interruzioni. Casi di funzionamenti irregolari o d'interruzione di servizio sono espressamente regolati dalle leggi di settore. In ogni caso saranno adottate tutte le misure volte ad arrecare agli utenti il minor disagio possibile.

**Diritto di scelta:** nei limiti consentiti dalla legislazione vigente, dai requisiti strutturali, tecnologici e di competenza professionale, sarà rispettato il diritto dell'assistito di scegliere, liberamente e al di fuori d'ogni costrizione morale e materiale, di fruire delle prestazioni offerte dal Laboratorio.

**Partecipazione:** al fine di tutelare il diritto di ciascuno alla corretta fruizione del servizio è garantita la partecipazione dell'utente. A tal riguardo l'utente:

- ha diritto di accesso alle informazioni che lo riguardano in possesso del Laboratorio;
- può esporre verbalmente o per iscritto agli operatori responsabili le osservazioni ed i reclami che intende formulare. Gli operatori del Laboratorio hanno l'obbligo di prendere in considerazione quanto riferito dall'utente per gli eventuali conseguenti interventi.

Il Laboratorio d'Analisi Cliniche Salerno-Pontillo s'impegna a realizzare un sistema di raccolta d'osservazioni, reclami e suggerimenti scritti, garantendo l'anonimato se necessario, dal quale acquisire elementi di valutazione circa la qualità del servizio.

**Efficienza ed efficacia:** il servizio erogato deve pertanto essere ispirato a garantire efficienza ed efficacia in modo da raggiungere la maggiore funzionalità possibile in relazione alle esigenze degli utenti.

Il Laboratorio d'Analisi Cliniche Salerno-Pontillo adotta le misure e gli strumenti idonei al raggiungimento di tali obiettivi.

## **CONTESTO NORMATIVO DI RIFERIMENTO**

- Legge N. 241 del 7.8.1990 "Nuove norme in materia di procedimento amministrativo e diritto di accesso ai documenti amministrativi" e successive integrazioni;
- Decreto Legislativo N° 29 del 3.2.93 (mod. con il D.L.G. N° 80 del 31.2.98): "Razionalizzazione dell'organizzazione delle Amministrazioni Pubbliche e revisione della disciplina in materia di pubblico impiego, a norma dell'art. 2 della legge N° 421 del 23.10.92" art. 12; (vedi paragrafo 5.3)
- Circolare N° 17 del 27.4.93 della Funzione Pubblica, avente ad oggetto: "art. 12 del D.L.G. N°29 del 3.2.93. Istituzione dell'Ufficio per le Relazioni con il Pubblico e disciplina dell'attività di comunicazione di pubblica utilità";
- Decreto della Presidenza del consiglio dei ministri del 27.1.1994 "Principi sull'erogazione dei servizi pubblici".
- Direttiva del Presidente del Consiglio dei Ministri dell' 11.10.94: avente ad oggetto: Principi per l'istituzione ed il funzionamento degli uffici per le relazioni con il pubblico;
- Decreto legislativo 286/99 art 11 Qualità dei servizi pubblici.
- Legge N° 150 del 7.6.2000: "Disciplina delle attività di informazione e di comunicazione delle Pubbliche Amministrazioni".
- Decreto della Presidenza del Consiglio dei Ministri, Dipartimento della Funzione Pubblica del 28.11.2000, Codice di comportamento dei dipendenti delle pubbliche amministrazioni.
- Decreto ministeriale 12.12.2001 Sistema di garanzie per il monitoraggio dell'assistenza sanitaria G.U. N° 34 del 9.2.2002 supplemento ordinario; \*
- Il testo unico 445/2001 sulla semplificazione degli atti amministrativi
- Direttiva della Presidenza del Consiglio dei Ministri, Dipartimento della Funzione Pubblica, del 8.5.2002, Semplificazione del linguaggio dei testi amministrativi.
- Direttiva del Ministero della Funzione Pubblica Rilevazione della qualità percepita dai cittadini del 24.3.2004
- Decreto legislativo 150/2009 art 11 (comma 1 e 2) – art 28 Carta Europea dei diritti del malato, Bruxelles, 15 Gennaio 2002.
- Carta di Tallinn Patto per il primato della Salute organizzazione Mondiale della Salute 2008.

## **RIFERIMENTI NAZIONALI IN AMBITO SANITARIO :**

- La Circolare del Ministero della Sanità 100/SRPS n.5697/91 che suggerisce alle Aziende Sanitarie iniziative miranti al miglioramento della pubblica amministrazione, come il cartellino identificatore, la segnaletica, la modulistica e l'istituzione di uffici di informazione e di relazioni
- con il pubblico;

- L'art.14 del D.Lg. 502/92 e le successive integrazioni (DD.LLgg.517/93 e 229/99 ), che garantisce la partecipazione e la tutela dei cittadini e l'adeguamento delle strutture e prestazioni alle esigenze dei cittadini e i fattori di qualità;
- Il Decreto del 18.1.97 del Ministero della Sanità sugli indicatori di qualità dei servizi e delle prestazioni sanitarie (art. 14 Decreto legge 502);
- DPCM 19 maggio 95 in esecuzione del Decreto Legge 12.5.95 N° 163 convertito in legge N° 273/95, che prevede la periodica acquisizione della valutazione dell'utente circa la qualità del servizio e lo schema generale di riferimento della Carta dei Servizi Pubblici Sanitari.
- Criteri per la determinazione dei tempi massimi di attesa per l'erogazione delle prestazioni specialistiche ambulatoriali e per l'accesso ai ricoveri diurni a carattere diagnostico, ai sensi dell'art. 3, commi 10 e 11 del decreto legislativo del 29.4.1998 N° 124.
- Ministero della Salute protocollo di intesa tra il governo, le regioni e le province autonome di Trento e di Bolzano sul **PATTO PER LA SALUTE** su proposta del Ministro della salute e del Ministro dell'economia e finanza condiviso dalla Conferenza delle Regioni e delle Province Autonome di Trento e Bolzano -28 settembre 2006.

#### **RIFERIMENTI NORMATIVI REGIONALI :**

- Legge Regionale N° 32 del 3.11.94 – Decreto Legislativo 30.12.92 N° 502 e successive modifiche ed integrazioni, riordino del Servizio Sanitario Regionale. Art. 9 e allegato D Unità Operative: funzioni e standard di personale al punto 12 Unità Operativa di Relazioni con il Pubblico ed Integrazioni con il Sociale.
- Delibera GR 11.4.95 N° 2254 Atto d'indirizzo alle AA.SS.LL. per l'attuazione della LR 32/94 Area Generale di Coordinamento Piano Sanitario Regionale: il servizio e l'Unità Operative Relazioni con il Pubblico ed Integrazioni con il Sociale.
- L.R. N° 10 dell'11.7.02 Piano Sanitario Regionale 2002/2004. Capitolo - Le strategie per il cambiamento.
- Nel Piano Sanitario Regionale 2002-2004 si parla di PATTO di SOLIDARIETA', definito allo stesso modo del Piano Sanitario Nazionale 1998-2000.
- L.R. 1/2006 art 7 disposizione per l'effettivo servizio del diritto alla salute.
- Delibera N. 170 del 10 febbraio 2007 Area Generale di Coordinamento N. 19 - Piano Sanitario Regionale e Rapporti con le UU.SS.LL. – N. 20 - Assistenza Sanitaria - **Piano Regionale Contenimento Tempi di Attesa (PRCTA)**. BURC 26/3/2007.
- Piano Regionale Liste d'attesa (DGRC 271 del 12/06/2012)in esecuzione del Piano Nazionale

## **PRESENTAZIONE DELLA STRUTTURA**

Ragione Sociale: **LABORATORIO DI ANALISI CLINICHE SALERNO PONTILLO S.N.C. DEI DOTTORI S. PONTILLO E R. COLANTUONO**

Indirizzo Sede: **VIA VITTORIO VENETO ,19 - TORRE DEL GRECO 80059 (NA)**

Tel. 081/8825608 081/8495262

Fax 081/8825608 081/8495262

e-mail: [labsalernopontillo@libero.it](mailto:labsalernopontillo@libero.it)

P.IVA 01297801217

Il laboratorio Salerno Pontillo inizia la sua attività nel 1979. La prima sede del laboratorio è in Corso Avezzana n°17 a Torre del Greco. L'attività diagnostica inizialmente comprende esclusivamente: Analisi Chimico-Cliniche, Ematologiche e Microbiologiche.

Nel 1983 il laboratorio da gestione individuale viene trasformato in società "Laboratorio Salerno e Pontillo S. n. c."

Nel 1984 avviene il trasferimento nei più adeguati ed ampi locali in Vittorio Veneto n°19, continuando l'attività di convenzionamento per la Patologia Clinica con il Sistema sanitario Nazionale U.S.L. n°32 di Torre del Greco.

Nel 1991 viene richiesto il convenzionamento col S.S.N. per le analisi Radio Immunologiche (RIA-vitro).

Nel 1996 viene autorizzato dalla nuova A.S.L. NA5 e dal Sindaco l'attivazione di un settore specializzato di Chimica e Tossicologia.

Nel 2005 avviene una sostanziale ristrutturazione del Laboratorio, che consente l'allestimento di un nuovo settore di Biologia Molecolare.

Fin dagli inizi si è contraddistinto per la puntuale applicazione delle normative, sia strutturali che organizzative, tanto da precorrere i tempi in Campania e gettare le basi per la Certificazione in accordo alle Norme Internazionali della serie ISO 9000, conseguita nel 2001; tale certificazione è un attestato di validità e garanzia dei processi di produzione interna alla struttura che hanno come unico obiettivo la Qualità Totale.

Tale risultato si è puntualmente rinnovato ogni anno in occasione delle visite ispettive dell'Ente Certificatore Esterno (IMQ-CSQ) a conferma di una riconosciuta capacità operativa del Laboratorio Salerno Pontillo di garantire la qualità promessa. Inoltre è stata conseguita la nuova Certificazione ISO 9001:2008 che dimostra ancora una volta l'impegno del Laboratorio nel migliorare continuamente i propri processi.

Il laboratorio ha da sempre, come obiettivo principale, la completa soddisfazione dei propri Clienti. È per questo che lo standard di qualità delle prestazioni sanitarie viene costantemente innalzato ottimizzando i rapporti organizzativi aumentando il coinvolgimento, le motivazioni e l'aggiornamento di tutto il personale fornendo trasparenza ai processi aziendali e partecipando a meticolosi Controlli di Qualità esterni

ed interni relativi a tutte le determinazioni analitiche di cui esista possibilità di riscontro.

I dati che fanno della nostra organizzazione un'entità ben distinta e qualificata nella regione sono:

- 30 anni di esperienza nel settore clinico-diagnostico
- un patrimonio strumentale adeguato all'evoluzione tecnico scientifica
- personale altamente qualificato

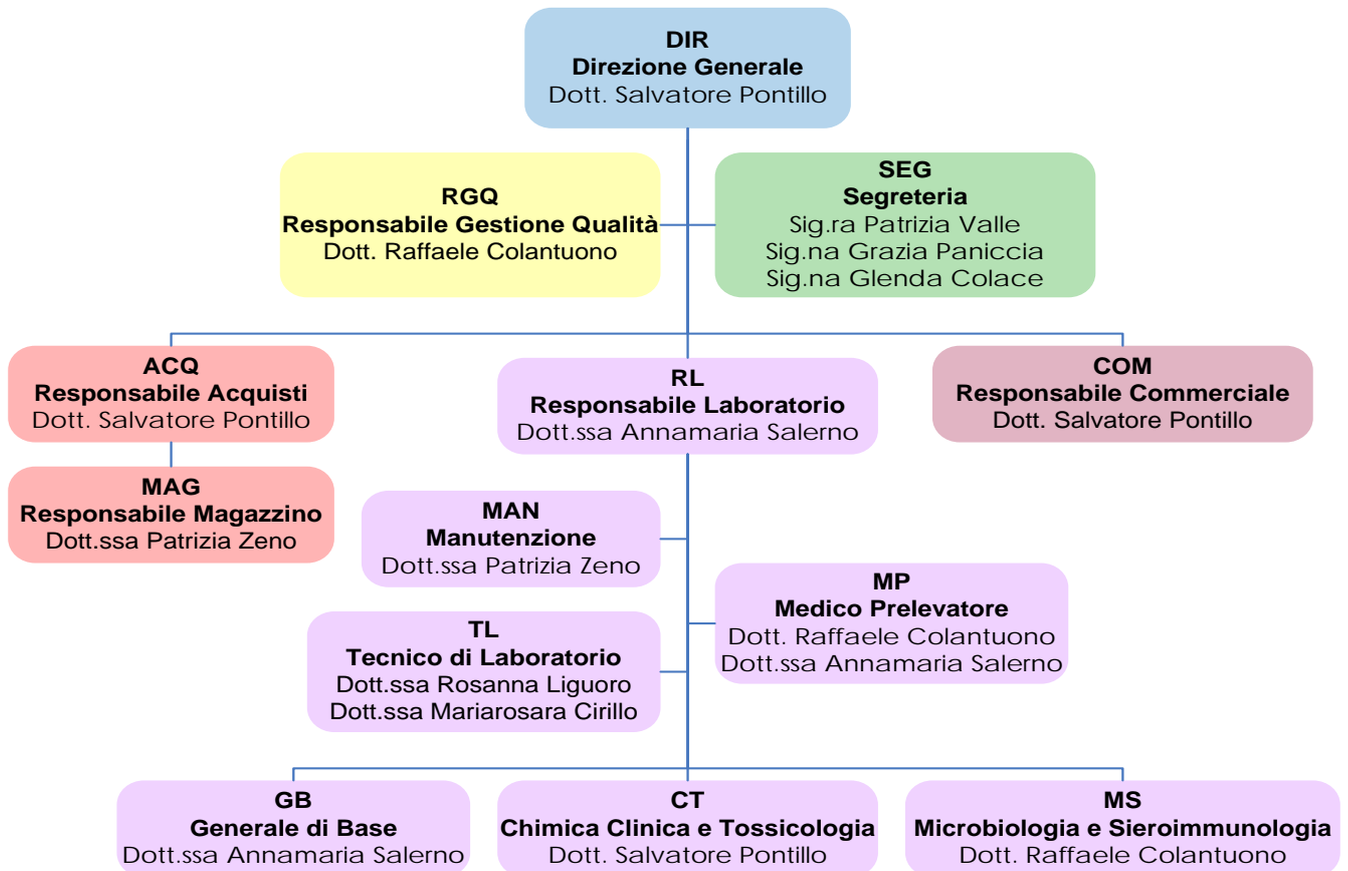
Il Laboratorio assicura a tutta l'utenza, l'esecuzione degli esami riportati nell'allegato 1 della Carta dei Servizi.

Attualmente sono erogate prestazioni di :

1. **EMATOLOGIA**
2. **BIOCHIMICA**
3. **ALLERGOLOGIA**
4. **TOSSICOLOGIA**
5. **IMMUNOMETRIA**
6. **MICROBIOLOGIA**
7. **BIOLOGIA MOLECOLARE**

## DIREZIONE E PERSONALE RESPONSABILE

L'organigramma del Laboratorio è di seguito riportato:



Sono di seguito tracciate le principali responsabilità del nostro personale:

POSIZIONE	RESPONSABILITÀ	REFERENTE	SOSTITUTO
Direzione Laboratorio e Rappresentante della Direzione	<p>È responsabile:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- dell'approvazione del manuale della qualità e delle procedure gestionali;</li> <li>- del mantenimento e l'aggiornamento in materia di leggi, norme, attività scientifiche;</li> <li>- della verifica della conformità alla norma UNI EN ISO 9008 e ai requisiti legislativi cogenti.</li> <li>- dell'esecuzione periodica del Riesame della Direzione al fine di valutare l'andamento complessivo del SGQ e promuovere azioni per risolvere le devianze verificando l'attuazione delle soluzioni adottate;</li> <li>- dell'identificazione della necessità di addestramento del personale</li> <li>- dell'identificazione e definizione delle politiche del Laboratorio in linea con le strategie definendo il budget di spesa e garantendo il raggiungimento degli obiettivi economici.</li> </ul>	Dott S. Pontillo	Dott.ssa AM Salerno
Responsabile Laboratorio	<p>È responsabile:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- del processo diagnostico, del controllo, della verifica e della validazione dei dati analitici;</li> <li>- del processo, dell'identificazione e rintracciabilità del servizio, delle prove controlli e collaudi, del controllo delle apparecchiature per prova misurazione e collaudi, del controllo del prodotto non conforme e della conformità del processo;</li> <li>- delle relazioni esterne con i nostro assistiti e in particolare con i medici di famiglia e i medici specialisti e con i rappresentanti delle aziende produttrici dei prodotti diagnostici;</li> <li>- della promozione delle azioni per risolvere le devianze di processo verificando l'attuazione delle soluzioni adottate;</li> <li>- dell'identificazione delle necessità di addestramento del personale del settore laboratorio.</li> </ul>	Dot.ssa AM Salerno	Dott S. Pontillo
Responsabile Sistema di Gestione per la Qualità	<p>È responsabile:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- del processo di controllo e verifica della qualità;</li> <li>- del coordinamento delle iniziative di miglioramento della qualità;</li> <li>- delle verifiche ispettive interne della qualità;</li> <li>- della pianificazione dell'addestramento;</li> <li>- della verifica e monitoraggio della soddisfazione del cliente.</li> </ul> <p>Coordina la gestione operativa, verifica l'applicazione e cura la revisione del Sistema Qualità in conformità alla norma UNI EN ISO 9008.</p>	Dott. R.Colantuono	Dott S Pontillo
Responsabile Commerciale e Segreteria	<p>È responsabile:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- del processo d'accettazione assistiti;</li> <li>- dei processi amministrativi;</li> <li>- del servizio informazione clienti;</li> <li>- della consegna dei referti;</li> <li>- delle attività d'assistenza per il rispetto della qualità del servizio;</li> <li>- della documentazione diagnostica;</li> <li>- dei servizi informatici;</li> <li>- del trattamento dei dati personali;</li> <li>- della redazione della Carta dei Servizi.</li> </ul>	Sig.ra Valle Patrizia Sig.na Colace Glenda	Sig.na Paniccia Grazia

POSIZIONE	RESPONSABILITÀ	REFERENTE	SOSTITUTO
Responsabile di Settore del Laboratorio	<p>È responsabile:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- del proprio settore analitico;</li> <li>- della programmazione ed organizzazione del lavoro;</li> <li>- dell'identificazione e rintracciabilità del servizio;</li> <li>- della gestione delle Non Conformità interne del settore di appartenenza;</li> <li>- della definizione e redazione delle modalità operative;</li> <li>- dell'istruzione del personale;</li> <li>- del controllo del prodotto non conforme del proprio settore;</li> <li>- dell'aggiornamento tecnologico del proprio settore analitico;</li> <li>- del controllo e verifica del processo;</li> <li>- della registrazione e archiviazione dei dati di propria competenza;</li> <li>- del coordinamento delle attività di prove controlli e collaudi;</li> <li>- del controllo delle apparecchiature per prova misurazione e collaudi;</li> <li>- dello stato delle prove controlli e collaudi.</li> </ul>	<p>Dott.ssa AM Salerno</p> <p>Dott. S.Pontillo</p> <p>Dott. R.Colantuono</p>	<p>Dott P.Zeno</p> <p>Dott.ssa R.Liguoro</p> <p>Dott.ssa AM Salerno</p>
Medico Prelevatore	<p>È responsabile:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- del proprio settore;</li> <li>- del controllo e verifica del processo;</li> <li>- dell'identificazione e rintracciabilità del servizio e dei campioni biologici;</li> <li>- del coordinamento delle attività di prove controlli e collaudi;</li> <li>- del controllo del prodotto non conforme del proprio settore;</li> <li>- della redazione delle Linee Guida, modalità di prelievo, raccolta e conservazione campioni.</li> </ul>	<p>Dott. Pontillo</p> <p>Dott.ssa AM Salerno</p> <p>Dott. R.Colantuono</p>	<p>Dott. ssa Annarita</p>
Tutti i dipendenti	<p>Sono responsabili:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- del controllo delle registrazioni della qualità;</li> <li>- del controllo della corrispondenza della prestazione da erogare;</li> <li>- della soddisfazione dell'utenza.</li> </ul>		

## Sezione Seconda

### Orario del Laboratorio

GIORNI	ORARIO DI FUNZIONAMENTO DEL LABORATORIO	ORARIO PRELIEVI	ORARIO RITIRO REFERTI
Lunedì	7.30-12.30 16.00-18.00	7.30-10.00	10.00-12.30 16.00-18.00
Martedì	7.30-12.30 16.00-18.00	7.30-10.00	10.00-12.30 16.00-18.00
Mercoledì	7.30-12.30 16.00-18.00	7.30-10.00	10.00-12.30 16.00-18.00
Giovedì	7.30-12.30 16.00-18.00	7.30-10.00	10.00-12.30 16.00-18.00
Venerdì	7.30-12.30 16.00-18.00	7.30-10.00	10.00-12.30 16.00-18.00
Sabato Escl. Luglio	7.30-12.00	7.30-10.00	10.00-12.00

Il laboratorio è inoltre in grado di fornire assistenza medica per tamponi vaginali e per tamponi uretrali

L'orario di apertura è particolarmente ampio per soddisfare meglio le esigenze dei pazienti. Il servizio di Segreteria è a disposizione per informazioni riguardanti modalità di accesso alla struttura, costo e tipologia degli esami i tempi ed i modi di ritiro dei referti

Si segnala che non è necessaria alcuna prenotazione per prelievo di sangue per esami di routine .

### Modalità d'accesso

Il Laboratorio è ubicato in una zona facilmente raggiungibile sia con mezzi propri, oppure mediante servizio pubblico (mezzi pubblici).

Inoltre è facilmente accessibile ai disabili perché libero da barriere architettoniche.

La struttura è priva di barriere architettoniche ed è dotata di servizi igienici per portatori di handicap.

E' installata un'adeguata segnaletica che indica l'esatta dislocazione dei servizi ; esiste una barriera che regola la distanza e l'accesso al bancone di accettazione tale da personalizzare ogni singolo caso.

Inoltre il Laboratorio, all'interno della sua struttura, ha adottato tutte le misure di sicurezza in osservanza del Decreto Legislativo 81/2008 (Testo Unico).

## Informazioni e servizi forniti

La proposta dovrà essere redatta su apposito modulo - Ricettario - o - Richiesta d'Esami.

All'utente saranno fornite tutte le informazioni affinché l'impegnativa risulti compilata correttamente, nonché tutte le informazioni tecniche per assicurare un'adeguata preparazione al prelievo. Sono disponibili moduli di istruzione specifiche per esami che richiedono modalità di esecuzione raccolta, conservazione e trasporto particolari.

Le prestazioni sono eseguibili sia in regime d'accreditamento con il S.S.N. su proposta del Medico di Famiglia, sia in regime privato.

Prima di accedere all'area prelievi, l'utente dovrà regolarizzare tutti gli aspetti burocratici e amministrativi presso la segreteria accettazione. Questi consistono in:

- Verifica di correttezza della ricetta
- Apposizione della firma e annotazione del N. di documento di riconoscimento e di un recapito telefonico per eventuali comunicazioni
- Pagamento del ticket nella misura di **36.15 Euro più 10 Euro di quota aggiuntiva fissa regionale più 10 euro di quota fissa nazionale** o verifica dell'eventuale titolo di esenzione
- Pagamento della prestazione in caso di prestazione non contemplata nel Tariffario S.S.N. o Regionale
- Pagamento della prestazione in caso di utenza privata.

### *Esenzioni dal ticket*

CATEGORIA DI ESENZIONE	CODICE DI ESENZIONE	SPESA SANITARIA
<ul style="list-style-type: none"><li>• <b>Soggetto con meno di 6 anni e con più di 65 anni con reddito complessivo familiare lordo, relativo all'anno precedente, inferiore a Euro 36.151,98</b></li></ul>	E01	ESENTE CON PAGAMENTO QUOTA RICETTA DI €5,00 ESENTE TOTALE SE IN POSSESSO DI E10
<ul style="list-style-type: none"><li>• <b>Disoccupato con reddito familiare complessivo lordo inferiore a Euro 8.263,31 e fino a Euro 11.362,05 con coniuge a carico e incremento di Euro 516,46 per ciascun figlio a carico</b></li><li>• <b>Familiare a carico di disoccupato con reddito familiare complessivo lordo inferiore a Euro 8.263,31 e fino a Euro 11.362,05 con coniuge a carico e incremento di Euro 516,46 per ciascun figlio a carico</b></li></ul>	E02	ESENTE TOTALE
<ul style="list-style-type: none"><li>• <b>Fascia di età intermedia 6-65 anni</b></li></ul>	-	PAGA FINO A €56,15 DI TICKET AD IMPEGNATIVA SE IN POSSESSO DI E10 PAGA €46,15 AD IMPEGNATIVA
<ul style="list-style-type: none"><li>• <b>Titolare di assegno (ex pensione)sociale</b></li><li>• <b>Familiare a carico di titolare di assegno (ex pensione) sociale</b></li></ul>	E03	ESENTE TOTALE

CATEGORIA DI ESENZIONE	CODICE DI ESENZIONE	SPESA SANITARIA
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Titolare di pensione al minimo con più di 60 anni con reddito familiare complessivo lordo inferiore a Euro 8.263,31 e fino a Euro 11.362,05 con coniuge a carico e incremento di Euro 516,46 per ciascun figlio a carico</li> <li>• Familiare a carico di titolare di pensione al minimo con più di 60 anni con reddito familiare complessivo lordo inferiore a Euro 8.263,31 e fino a Euro 11.362,31 con coniuge a carico e incremento di Euro 516,46 per ciascun figlio a carico</li> </ul>	E04	ESENTE TOTALE
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Soggetti appartenenti ad un nucleo familiare con reddito ISEE non superiore a Euro 13.000</li> </ul>	E10	PAGAMENTO DEL TICKET FINO A 46.15 €
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Invalidi di guerra con pensione diretta vitalizia (1°-5° categoria)</li> </ul>	G01	ESENTE TOTALE
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Invalidi di guerra (6°-8° categoria)</li> </ul>	G02	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pazienti affetti da insufficienza renale cronica</li> </ul>	023	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Pazienti in possesso di esenzione in base alla L.n.302 vittime del terrorismo e criminalità organizzata</li> </ul>	V01	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Soggetti affetti da patologie rare (D.M. 18.05.2001 n. 279)</li> </ul>	R da Aann a Qann	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Prestazioni richieste su sospetto diagnostico di malattia rara (ex art.5 comma 2 del D.M. 18.05.2001 n. 279)</li> </ul>	R99	ESENTE CON PAGAMENTO QUOTA RICETTA DI €5,00 ESENTE TOTALE SE IN POSSESSO DI E10
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Grandi invalidi del lavoro dall'80% al 100%</li> </ul>	L 01	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Invalidi del lavoro con riduzione capacità lavorativa &gt;2/3 con riduzione della capacità lavorativa dal 67 % al 79%</li> </ul>	L02	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Invalidi del lavoro con riduzione della capacità lavorativa &lt; 2/3 dall'1% al 66% di invalidità</li> </ul>	L03	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Infortunati sul lavoro o affetti da malattie professionali</li> </ul>	L04	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Grandi invalidi per servizio (1° Categoria) titolari di specifica pensione</li> </ul>	S01	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Invalidi per servizio (2°-5° categoria)</li> </ul>	S02	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Invalidi per servizio (6°-8° categoria)</li> </ul>	S03	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Obiettori di coscienza in servizio civile</li> </ul>	S04	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Invalidi civili al 100% senza indennità di accompagnamento</li> </ul>	C01	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Invalidi civili al 100% con indennità di accompagnamento</li> </ul>	C02	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Invalidi civili con riduzione della capacità lavorativa &gt;2/3 dal 67 al 99% di invalidità</li> </ul>	C03	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Invalidi civili minori di 18 anni con indennità di frequenza</li> </ul>	C04	

CATEGORIA DI ESENZIONE	CODICE DI ESENZIONE	SPESA SANITARIA
• Ciechi assoluti o parziali	C05	
• Sordomuti assoluti o parziali	C06	
• Prestazioni specialistiche correlate all'attività di donazione	T01	
• Donne in stato di gravidanza		<p><b>ESENTE RELATIVAMENTE ALLA SETTIMANA DI GRAVIDANZA CON PAGAMENTO QUOTA RICETTA DI €5,00 PAGA FINO A €56,15 PER LE ALTRE PRESTAZIONI AD IMPEGNATIVA PAGA FINO A €46,15 AD IMPEGNATIVA SE NON ESENTI</b></p> <p><b>ESENTE TOTALE SE IN POSSESSO DI E10</b></p> <p><b>IN CASO DI GRAVIDANZA A RISCHIO (M50) ESENTE CON PAGAMENTO QUOTA RICETTA DI €5,00 ESENTE TOTALE SE IN POSSESSO DI E10</b></p>

In caso di imprecisioni formali dei documenti sanitari, l'utente potrà comunque godere dei nostri servizi, evitando di ripetere la prenotazione, impegnandosi a presentare nel più breve tempo possibile, la documentazione idoneamente completata. La Segreteria Accettazione è in grado di fornire tutte le informazioni specifiche e in particolare quelle relative al tempo necessario per il ritiro dei singoli esami o di esami urgenti. Per la preparazione di esami particolari e o per la raccolta di materiale biologico vengono distribuite istruzioni dettagliate sulla corretta modalità di esecuzione di seguito sintetizzati.

**Il pagamento per i non esenti (privati) potrà essere effettuato presso l'accettazione prima dell'erogazione della prestazione, secondo il Tariffario Regionale esposto e/o consultando la presente "Carta dei Servizi" presso la Segreteria del Laboratorio.**

## **Preparazione agli esami**

### **Prelievo di sangue venoso**

- . Non modificare le proprie abitudini alimentari il giorno prima del prelievo
- . Osservare un digiuno di 8-12 ore prima del prelievo (14 ore in caso debbano essere valutati parametri come colesterolo e trigliceridi), astenendosi dal prendere anche caffè, tè, latte o altre bevande, fatta eccezione per l'acqua naturale.
- . Evitare di sostenere sforzi fisici intensi nelle 12 ore prima del prelievo
- . Non fumare nel periodo di tempo intercorrente tra il risveglio e l'effettuazione del prelievo
- . Non assumere alcool nelle 12 ore precedenti il prelievo
- . Non assumere farmaci nelle 12 ore precedenti il prelievo ad eccezione di prescrizione obbligatoria del medico o assoluta necessità; nei casi suddetti segnalare il tipo di farmaco assunto
- . L'eccessivo digiuno, oltre 24 ore, è da evitare per la conseguente diminuzione di glicemia, colesterolo, trigliceridi, proteine, T3, T4 ed aumento di bilirubina, acido
- . Per le donne: segnalare lo stato mestruale

### **Prelievo di sangue venoso per Acidi biliari (colalemia)**

Dovranno essere eseguiti due prelievi di sangue, il primo a digiuno (ore 8) ed il secondo un'ora dopo il pasto grasso, costituito da 30 g di cioccolato al latte + un bicchiere di latte intero + 10 biscotti + un tuorlo d'uovo. Concordare gli orari con il Laboratorio

### **Prelievo di sangue venoso per CEA**

Astenersi dal fumo per 24 ore prima del prelievo di sangue

### **Prelievo di sangue venoso per dosaggio Litio**

Presentarsi al Laboratorio per il prelievo prima di assumere la dose mattutina del farmaco. Non variare l'orario di somministrazione delle altre dosi

### **Prelievo di sangue venoso per Ormoni tiroidei**

Non devono esser stati eseguiti nei due mesi precedenti esami radiografici con contrasto iodato (colecistografia, urografia, ecc.)

### **Prelievo di sangue venoso per Prolattina**

Il prelievo di sangue deve essere eseguito la mattina a digiuno dopo un'ora di riposo, oppure eseguire 3 prelievi a distanza di mezz'ora, mantenendo il soggetto a riposo

**Prelievo di sangue venoso per curva da carico con glucosio per via orale (OGTT).** Prima di eseguire l'esame della curva da carico di glucosio è necessario aver effettuato un esame della glicemia basale non oltre tre giorni prima dell'OGTT; se la glicemia basale non supera i 140 mg/dl si potrà procedere, il giorno seguente, all'esecuzione della curva.

. L'esame si svolge attraverso una serie di prelievi di sangue, di cui il primo a digiuno. Successivamente si somministrano al paziente circa 75 mg/100ml di glucosio e si effettua il secondo prelievo a mezz'ora dalla somministrazione. Si

effettuano ancora altri quattro prelievi a distanza di mezz'ora l'uno dall'altro

### **Prelievo di sangue venoso per glicemia post-prandiale**

- . Nei tre giorni precedenti il test, il paziente deve eseguire una dieta a elevato contenuto di glucidi.
- . Nel giorno stabilito il pasto dovrebbe contenere circa 100 grammi di glucosio.
- . Esattamente 2 ore dopo la fine dello stesso si esegue un prelievo venoso per la misura della glicemia.

### **Prelievo di sangue venoso per intolleranze alimentari**

- . Per questo tipo di esame è richiesta la prenotazione.
- . Il prelievo viene effettuato esclusivamente nei primi quattro giorni della settimana a digiuno, da almeno 8-10 ore.
- . Sotto controllo medico sospendere almeno 48 ore prima del prelievo i farmaci a base di cortisone o altri steroidi.
- . Non effettuare il prelievo in caso di raffreddore, influenza o altre malattie infettive; riprendere un nuovo appuntamento non prima di 10-15 giorni dopo la guarigione della malattia.

### **Prelievo per tampone vaginale**

La paziente

- . deve evitare, la sera prima dell'esame, il bagno in vasca;
  - . non deve essere in periodo mestruale (le perdite ematiche devono essere terminate da almeno tre giorni);
  - . astenersi da rapporti sessuali nelle 24 ore precedenti l'esame
  - . non eseguire irrigazioni vaginali nelle 24 ore precedenti l'esame;
- la mattina dell'esame può lavare i genitali solo con acqua.
- . deve aver sospeso ogni terapia antimicrobica ed antimicotica, orale e locale, da almeno sei giorni.

Non è possibile effettuare tampone vaginale ed urinocoltura nella stessa giornata, poiché le modalità di prelievo dell'uno ostacolano la corretta esecuzione dell'altra.

### **Prelievo per tampone uretrale**

- . Non avere rapporti sessuali nelle 24 ore precedenti l'esame;
- . aver cessato qualsiasi intervento chemio-antibiotico locale o generale da almeno sei giorni.
- . non aver urinato da almeno sei ore

### **Prelievo per Test di Meares-Stamey**

- . Non avere rapporti sessuali nelle 24 ore precedenti l'esame;
- . aver cessato qualsiasi intervento chemio-antibiotico locale o generale da almeno sei giorni.
- . non aver urinato da almeno sei ore

### **Prelievo per tampone faringeo**

- . Il paziente deve presentarsi in laboratorio a digiuno e senza aver lavato i denti.
- . Evitare l'uso di colluttori orali.
- . La terapia antibiotica deve essere sospesa da almeno sei giorni.

### **Prelievo per tampone auricolare**

- . Il giorno del prelievo il paziente non deve aver pulito in alcun modo il condotto auricolare.
- . Eventuale terapia antibiotica deve essere sospesa da almeno sei giorni.

### **Raccolta del liquido seminale per spermicoltura**

Si può eseguire in qualsiasi momento. Non c'è bisogno di astinenza sessuale. Vuotare la vescica, lavare bene i genitali, raccogliere lo sperma in contenitore sterile.

### **Raccolta del liquido seminale per spermioγραμμα**

Per eseguire correttamente un esame del liquido seminale, un elemento fondamentale, da cui in buona parte dipende l'attendibilità dell'esame stesso, è rappresentato da una corretta modalità di raccolta del campione. Il campione deve essere raccolto esclusivamente per masturbazione, in un contenitore sterile di vetro o di plastica, dopo accurata igiene dei genitali e dopo aver osservato un periodo di astinenza sessuale non inferiore ai 3 giorni e non superiore ai 5.

Si dovrà *consegnare il campione entro i successivi 60 minuti dalla raccolta, comunque entro le 10.30*. Evitare, durante il trasporto, eccessive escursioni termiche (temperatura non inferiore a 15°C e non superiore a 36°C).

Sono assolutamente inadeguati sia il metodo di raccolta con il condom (per la quasi costante presenza di sostanze immobilizzanti gli spermatozoi) sia il "coitus interruptus" (per la quasi inevitabile perdita della prima parte dell'eiaculato e per la possibile interferenza di fattori vaginali).

E' necessario, inoltre, che il campione venga raccolto per intero (a causa della differente composizione del liquido seminale nelle diverse parti dell'eiaculato); la perdita anche di una piccola quantità iniziale o finale può pregiudicare il test anche in maniera notevole

E' consigliabile ripetere l'esame per almeno 3 volte, a distanza di 15-30 giorni l'uno dall'altro, in quanto si possono verificare nello stesso soggetto delle sensibili variazioni di alcuni parametri.

### **Raccolta espettorato per coltura e/o ricerca BK al microscopio**

Si consiglia di ripetere l'esame per tre giorni consecutivi. Ogni giorno, al mattino, a digiuno, raccogliere l'espettorato con un colpo di tosse in un contenitore sterile, come quello per le urinocolture, reperibile in farmacia.

Attenzione! Nei tre giorni della raccolta evitare l'uso di colluttori orali.

### **Raccolta urine per ricerca BK al microscopio**

L'esame si ripete per tre giorni consecutivi.

*1° giorno:* Eliminare le prime urine del mattino. Raccogliere le urine di tutte le 24 ore successive in un unico contenitore da richiedere al Laboratorio. Conservare in frigo durante il tempo della raccolta.

*2° giorno:* Raccogliere nel contenitore delle 24 ore l'ultima minzione delle ore 8 (le prime del mattino). Consegnare al Laboratorio entro le 10.30

Attenzione! E' necessario che il campione arrivi in laboratorio al massimo entro 1 ora dalla raccolta.

### **Raccolta urine per esame urine completo**

Raccogliere in un contenitore apposito, ritirato presso il Laboratorio, una unica emissione del mattino. Nella donna eseguire, prima della raccolta, il lavaggio dei

genitali; si consiglia di attendere la fine del ciclo mestruale

### **Raccolta urine per esami su urine 24 ore**

*1° giorno:* Eliminare le prime urine del mattino. Raccogliere le urine di tutte le 24 ore successive in un unico contenitore da richiedere al Laboratorio. Conservare in frigo durante il tempo della raccolta. Si consiglia di bere almeno due litri d'acqua nelle 24 ore.

*2° giorno:* Raccogliere nel contenitore delle 24 ore l'ultima minzione delle ore 8 (le prime del mattino). Consegnare al Laboratorio entro le 10.30

#### *Raccolta urine 24 ore per clearance urea e/o creatinina*

*1° giorno:* Eliminare le prime urine del mattino. Raccogliere le urine di tutte le 24 ore successive in un unico contenitore da richiedere al Laboratorio. Conservare in frigo durante il tempo della raccolta. Si consiglia di bere almeno due litri d'acqua nelle 24 ore.

*2° giorno:* Raccogliere nel contenitore delle 24 ore l'ultima minzione delle ore 8 (le prime del mattino). Consegnare al Laboratorio entro le 10.30

Il prelievo di sangue va eseguito all'inizio o al termine della raccolta, a digiuno da 6 - 8 ore

### **Raccolta urine per Idrossiprolinuria**

*1° giorno:* Eliminare le prime urine del mattino. Raccogliere le urine di tutte le 24 ore successive in un unico contenitore da richiedere al Laboratorio. Conservare in frigo durante il tempo della raccolta. Si consiglia di bere almeno due litri d'acqua nelle 24 ore. Scrivere sul recipiente peso, altezza ed età del soggetto.

*2° giorno:* Raccogliere nel contenitore delle 24 ore l'ultima minzione delle ore 8 (le prime del mattino). Consegnare al Laboratorio entro le 10.30

Il giorno precedente ed il giorno della raccolta osservare dieta a base di formaggio, latte, burro, brodi vegetali, legumi e verdure. Evitare carne, derivati della carne (brodo, estratto, sugo di carne), prodotti contenenti gelatina, pesce, dolci, uova.

Durante questo periodo si consiglia, previa consultazione del medico, di evitare l'assunzione dei farmaci.

### **Raccolta urine per Test di Nordin**

La sera precedente l'esame, dopo le 23.00, non bere, non mangiare e non fumare. La mattina dell'esame, alle ore 7.00 svuotare completamente la vescica e gettare queste urine. Successivamente bere 250 ml di acqua, evitare di bere altro, mangiare o fumare. Alle ore 9.00 urinare direttamente nel contenitore (fornito gratuitamente dal laboratorio) e consegnarlo all'accettazione al momento del prelievo del sangue che va eseguito nella stessa mattinata nella quale vengono raccolte le urine

### **Raccolta urine per urinocoltura**

Per l'urinocoltura è necessario procedere ad una accurata pulizia dei genitali esterni (lavarsi con acqua e sapone e sciacquare con abbondante acqua). Va scartata la prima parte dell'urina emessa mentre la successiva va raccolta direttamente nell'apposito contenitore sterile (richiedibile in Laboratorio). Il contenitore va aperto solo al momento della raccolta e rapidamente richiuso appena usato.

### **Raccolta urine per pap test urinario (citologico urine)**

. scartare la prima minzione del mattino,

- . bere un bicchiere di acqua,
- . possibilmente passeggiare onde facilitare il distacco di un maggior numero di cellule,
- . dopo due ore raccogliere direttamente le urine nel contenitore sterile.

E' consigliabile eseguire una raccolta di tre campioni in tre giorni consecutivi, numerando il contenitore (I, II, III) ed etichettandolo con nome, cognome.

**ATTENZIONE!** il campione deve pervenire in laboratorio entro 2 ore dalla raccolta e non più tardi delle ore 10.30.

In caso contrario, è necessaria una prefissazione delle urine con pari quantità di alcool etilico al 50%.

### **Raccolta feci per: coprocoltura, esame parassitologico, esame chimico fisico**

- . Raccogliere le feci nel contenitore richiedibile presso il Laboratorio,
- . Prelevare con la palettina (inserita nel contenitore) una piccola quantità da 3 punti diversi delle feci ed introdurre i prelievi nel contenitore; isolare forme sospette di parassiti.
- . Consegnare prima possibile, comunque entro le 10.30
- . Per la coprocoltura sospendere eventuale terapia antibiotica da almeno sei giorni.
- . Per l'esame parassitologico è consigliabile eseguire l'esame su tre campioni in tre giorni consecutivi.

### **Raccolta feci per Scotch test o Graham test (ricerca microscopica delle uova degli ossiuri)**

Eeguire al mattino, senza aver effettuato lavaggi della parte: staccare il nastro adesivo dal vetrino ritirato presso il Laboratorio, in modo che un margine del nastro resti attaccato al vetrino stesso, appoggiare la parte adesiva sull'orifizio anale, applicando una leggera pressione per 30 secondi, stendere il nastro adesivo sulla superficie del vetrino, in modo che non si creino pieghe.

### **Raccolta feci per ricerca del sangue occulto**

Per una corretta esecuzione dell'analisi il paziente dovrà ritirare presso il Laboratorio il materiale necessario e le istruzioni.

La ricerca si effettua su un campione di feci del mattino. Nei tre giorni precedenti l'esame il paziente dovrebbe osservare una dieta priva di carne, pollame, barbabietole, pesce, brodo, banane, ravanelli e tutti gli alimenti contenenti ferro ed evitare di prendere farmaci (Aspirina, Antiinfiammatori, Cortisone, ecc. che potrebbero danneggiare la mucosa dello stomaco, con conseguente fuoriuscita di sangue) e spazzolare i denti con delicatezza, per evitare di provocare la fuoriuscita di sangue dalle gengive.

E' consigliabile raccogliere un campione di feci per tre giorni consecutivi.

## **Modalità ritiro referti**

I risultati delle indagini diagnostiche possono essere ritirati di norma entro 48 ore dal prelievo, salvo diversa indicazione che verrà riportata sulla ricevuta di ritiro referto.

Il Laboratorio dedica particolare attenzione alle modalità di consegna dei referti che ha opportunamente stabilito per garantire il rispetto della Legge 675/96 sulla privacy. Per il ritiro del referto il paziente dovrà esibire sempre la ricevuta di ritiro del referto.

In caso di delega, sul suddetta ricevuta, il delegante dovrà indicare nome e cognome del delegato numero del documento e apporre la propria firma.

Se al ritiro del referto si presenta il delegato (sempre munito di ricevuta), questi sarà identificato dalla segretaria chiedendo l'esibizione di un documento di riconoscimento. Il referto dovrà essere consegnato sempre e soltanto in busta chiusa.

Il mancato ritiro del referto entro trenta giorni dall'effettuazione della prestazione specialistica comporta l'addebito all'assistito dell'intero costo della prestazione fruita (Legge del 29/12/1990 n° 407 art.5 comma 8).

E' possibile ottenere il recapito del referto al proprio domicilio tramite posta e fax. La relativa richiesta dovrà essere espressa al momento dell'accettazione.

Il personale laureato del Laboratorio è in grado di fornire qualsiasi consulenza sulle analisi effettuate e, quando necessario, interpretare i risultati.

## **PRIVACY E TRATTAMENTO DEI DATI SENSIBILI**

Al momento dell'accettazione il paziente viene informato, ai sensi della Legge 196/03 (Legge Privacy), circa il trattamento dei suoi dati sensibili e viene richiesto di sottoscrivere la necessaria autorizzazione.

È in ogni caso assicurata la massima cura da parte, di questo Laboratorio, per salvaguardare sempre l'anonimato dei pazienti.

Il personale di segreteria è sempre a disposizione per qualsiasi informazione inerente le disposizioni legislative sulla privacy che sono anche esposte a disposizione del pubblico nella bacheca.

(Informativa Decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003)

Gentile Signore/a, desideriamo informarla che il decreto legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 garantisce che il trattamento dei dati personali si svolga nel rispetto dei diritti, delle libertà fondamentali, nonché della dignità delle persone fisiche, con particolare riferimento alla riservatezza e all'identità personale e al diritto alla protezione dei dati personali (art. 2). Ai sensi dell'Art. 13 del Decreto Legislativo predetto, Le forniamo quindi le seguenti informazioni:

- Il trattamento dei dati è inerente all'utilizzo degli stessi in ambito sanitario ed ha le seguenti finalità: prestazioni sanitarie di diagnosi e cura in regime di degenza e ambulatoriale. Esso sarà effettuato unicamente con logiche e forme di organizzazione dei dati strettamente correlati agli obblighi, ai compiti, ed alle finalità di cui art. 1 e 2 del Decreto legislativo 196/2003 e secondo le modalità di trattamento indicate all'art. 11 del Decreto.
- Il trattamento di dati personali (art. 23) da parte di privati o di enti pubblici economici è ammesso solo con il consenso espresso dell'interessato. Il consenso può riguardare l'intero trattamento ovvero una o più operazioni dello stesso. Il consenso è validamente prestato solo se è espresso liberamente e specificamente in riferimento ad un trattamento chiaramente individuato, se è documentato per iscritto, e se sono state rese all'interessato le informazioni di cui all'articolo 13. Il consenso è manifestato in forma scritta quando il trattamento riguarda dati sensibili.
- Il conferimento dei dati è obbligatorio e il loro eventuale mancato conferimento comporta l'impossibilità di trattare i dati personali;
- I dati personali idonei a rivelare lo stato di salute possono essere resi noti all'interessato o ai soggetti di cui all'articolo 82, comma 2, lettera a), da parte di esercenti le professioni sanitarie ed organismi sanitari, solo per il tramite di un medico designato dall'interessato o dal titolare. Il presente comma non si applica in riferimento ai dati personali forniti in precedenza dal medesimo interessato. Il titolare o il responsabile possono autorizzare per iscritto esercenti le professioni sanitarie diversi dai medici, che nell'esercizio dei propri compiti intrattengono rapporti diretti con i pazienti e sono incaricati di trattare dati personali idonei a rivelare lo stato di salute, a rendere noti i medesimi dati all'interessato o ai soggetti di cui all'articolo 82, comma 2, lettera a). L'atto di incarico individua appropriate modalità e cautele rapportate al contesto nel quale è effettuato il trattamento di dati.
- Titolare del trattamento dei dati è il LABORATORIO di ANALISI CLINICHE SALERNO –PONTILLO nella persona del legale rappresentante Dott. Pontillo Salvatore.
- Ai sensi dell'art. 13 del Dlgs. sopra citato La informiamo di quanto segue:

Il trattamento dei dati che intendiamo effettuare:

- riguarda le seguenti categorie di dati sensibili: dati personali idonei a rilevare lo stato di salute e la vita sessuale;
- ha le seguenti finalità: espletamento della diagnostica di laboratorio finalizzata alla tutela della sua incolumità fisica e della sua salute;
- sarà realizzato con logiche e forme di organizzazione dei dati strettamente correlate agli obblighi, ai compiti ed alle finalità di cui gli artt. 1 e 2 della su citata norma, in particolare i dati sensibili vengono trattati dai seguenti soggetti:
  1. Front office in fase di accettazione, stampa e consegna referti/prescrizioni/documentazione clinica nonché archiviazione dei dati nei modi e nei tempi previsti dalla normativa vigente;
  2. Personale Sanitario in fase di progettazione ed erogazione delle prestazioni sanitarie;
- Nell'ambito della soddisfazione della sua richiesta, il trattamento dei dati che La riguardano potrà essere effettuato, nel rispetto della vigente normativa, dall' A.S.L. per la corresponsione i dei corrispettivi richiesti e da eventuali terzi per l'erogazione di prestazioni legate ai servizi offerti, con garanzie del rispetto delle norme a tutela della privacy equivalenti a quelle proprie del trattamento diretto. Il consenso al trattamento dei dati da Lei concesso pertanto si ritiene esteso anche a tale trattamento.
- Il conferimento dei dati è di natura obbligatoria ed il loro mancato conferimento potrebbe comportare impossibilità, difficoltà o ritardi nell'espletamento delle indagini richieste;

In relazione al trattamento Lei potrà esercitare presso le competenti sedi i diritti previsti dall'art. 7 del D. lgs. 196/03 di seguito riportato:

Art. 7 (Diritto di accesso ai dati personali ed altri diritti)

1. L'interessato ha diritto di ottenere la conferma dell'esistenza o meno di dati personali che lo riguardano, anche se non ancora registrati, e la loro comunicazione in forma intelligibile.

2. L'interessato ha diritto di ottenere l'indicazione:

- a) dell'origine dei dati personali;
- b) delle finalità e modalità del trattamento;
- c) della logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici;
- d) degli estremi identificativi del titolare, dei responsabili e del rappresentante designato ai sensi dell'articolo 5, comma 2;
- e) dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i dati personali possono essere comunicati o che possono venirne a conoscenza in qualità di rappresentante designato nel territorio dello Stato, di responsabili o incaricati.

3. L'interessato ha diritto di ottenere:

- a) l'aggiornamento, la rettificazione ovvero, quando vi ha interesse, l'integrazione dei dati;
- b) la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, compresi quelli di cui non è necessaria la conservazione in relazione agli scopi per i quali i dati sono stati raccolti o successivamente trattati;
- c) l'attestazione che le operazioni di cui alle lettere a) e b) sono state portate a conoscenza, anche per quanto riguarda il loro contenuto, di coloro ai quali i dati sono stati comunicati o diffusi, eccettuato il caso in cui tale adempimento si rivela impossibile o comporta un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato.

4. L'interessato ha diritto di opporsi, in tutto o in parte:

- a) per motivi legittimi al trattamento dei dati personali che lo riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta;
- b) al trattamento di dati personali che lo riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale.

Art. 1 (Diritto alla protezione dei dati personali) - Chiunque ha diritto alla protezione dei dati personali che lo riguardano.

Art. 2 (Finalità)

1. Il presente testo unico, di seguito denominato "codice", garantisce che il trattamento dei dati personali si svolga nel rispetto dei diritti e delle libertà fondamentali, nonché della dignità dell'interessato, con particolare riferimento alla riservatezza, all'identità personale e al diritto alla protezione dei dati personali.

2. Il trattamento dei dati personali è disciplinato assicurando un elevato livello di tutela dei diritti e delle libertà di cui al comma 1 nel rispetto dei principi di semplificazione, armonizzazione ed efficacia delle modalità previste per il loro esercizio da parte degli interessati, nonché per l'adempimento degli obblighi da parte dei titolari del trattamento.

#### A. TRATTAMENTO DI DATI PERSONALI IN AMBITO SANITARIO

Art. 75 (Ambito applicativo)

1. Il presente titolo disciplina il trattamento dei dati personali in ambito sanitario.

Art. 76 (Esercenti professioni sanitarie e organismi sanitari pubblici)

1. Gli esercenti le professioni sanitarie e gli organismi sanitari pubblici, anche nell'ambito di un'attività di rilevante interesse pubblico ai sensi dell'articolo 85, trattano i dati personali idonei a rivelare lo stato di salute:

- a) con il consenso dell'interessato e anche senza l'autorizzazione del Garante, se il trattamento riguarda dati e operazioni indispensabili per perseguire una finalità di tutela della salute o dell'incolumità fisica dell'interessato;
- b) anche senza il consenso dell'interessato e previa autorizzazione del Garante, se la finalità di cui alla lettera a) riguarda un terzo o la collettività.

2. Nei casi di cui al comma 1 il consenso può essere prestato con le modalità semplificate di cui al capo II.

3. Nei casi di cui al comma 1 l'autorizzazione del Garante è rilasciata, salvi i casi di particolare urgenza, sentito il Consiglio superiore di sanità.

#### Art. 77 (Casi di semplificazione)

Il presente capo individua modalità semplificate utilizzabili dai soggetti di cui al comma 2:

- a) per informare l'interessato relativamente ai dati personali raccolti presso il medesimo interessato o presso terzi, ai sensi dell'articolo 13, commi 1 e 4;
- b) per manifestare il consenso al trattamento dei dati personali nei casi in cui ciò è richiesto ai sensi dell'articolo 76;
- c) per il trattamento dei dati personali.

Le modalità semplificate di cui al comma 1 sono applicabili:

- a) dagli organismi sanitari pubblici;
- b) dagli altri organismi privati e dagli esercenti le professioni sanitarie;
- c) dagli altri soggetti pubblici indicati nell'articolo 80.

#### Art. 78 (Informativa del medico di medicina generale o del pediatra)

1. Il medico di medicina generale o il pediatra di libera scelta informano l'interessato relativamente al trattamento dei dati personali, in forma chiara e tale da rendere agevolmente comprensibili gli elementi indicati nell'articolo 13, comma 1.

2. L'informativa può essere fornita per il complessivo trattamento dei dati personali necessario per attività di prevenzione, diagnosi, cura e riabilitazione, svolte dal medico o dal pediatra a tutela della salute o dell'incolumità fisica dell'interessato, su richiesta dello stesso o di cui questi è informato in quanto effettuate nel suo interesse.

3. L'informativa può riguardare, altresì, dati personali eventualmente raccolti presso terzi, ed è fornita preferibilmente per iscritto, anche attraverso carte tascabili con eventuali allegati pieghevoli, includendo almeno gli elementi indicati dal Garante ai sensi dell'articolo 13, comma 3, eventualmente integrati anche oralmente in relazione a particolari caratteristiche del trattamento.

4. L'informativa, se non è diversamente specificato dal medico o dal pediatra, riguarda anche il trattamento di dati correlato a quello effettuato dal medico di medicina generale o dal pediatra di libera scelta, effettuato da un professionista o da altro soggetto, parimenti individuabile in base alla prestazione richiesta, che:

- a) sostituisce temporaneamente il medico o il pediatra;
- b) fornisce una prestazione specialistica su richiesta del medico e del pediatra;
- c) può trattare lecitamente i dati nell'ambito di un'attività professionale prestata in forma associata;
- d) fornisce farmaci prescritti;
- e) comunica dati personali al medico o pediatra in conformità alla disciplina applicabile.

5. L'informativa resa ai sensi del presente articolo evidenzia analiticamente eventuali trattamenti di dati personali che presentano rischi specifici per i diritti e le libertà fondamentali, nonché per la dignità dell'interessato, in particolare in caso di trattamenti effettuati:

- a) per scopi scientifici, anche di ricerca scientifica e di sperimentazione clinica controllata di medicinali, in conformità alle leggi e ai regolamenti, ponendo in particolare evidenza che il consenso, ove richiesto, è manifestato liberamente;
- b) nell'ambito della tele assistenza o telemedicina;
- c) per fornire altri beni o servizi all'interessato attraverso una rete di comunicazione elettronica.

## Sezione Terza

### STANDARD DI QUALITÀ

Il Laboratorio ha individuato i seguenti indicatori di misurazione del tempo di attesa rispetto allo standard di tempo massimo di attesa delle prestazioni erogate presso la nostra struttura:

ATTIVITÀ	FASE	INDICATORE
ACCETTAZIONE	Prenotazione telefonica	➤ 3 minuti
	Richiesta informazioni telefoniche	➤ 5 minuti
	Regolarizzazione Burocratica e Amministrativa	➤ 5 minuti
PRELIEVO	Esecuzione	➤ 5 minuti
REFERTAZIONE	Consegna Referti	➤ 8 ore per esami di routine

Gli standard di qualità dei dati analitici sono assicurati attraverso l'applicazione quotidiana delle attività di controllo qualità interno e di verifica esterna della qualità. Gli standard sopra elencati sono verificati e quindi aggiornati attraverso la raccolta da parte del Responsabile Gestione Qualità dei Questionari di Valutazione.

Nel caso in cui, si dovessero riscontrare degli scostamenti rispetto agli standard prefissati, sarà cura del Responsabile Gestione Qualità richiamare il Responsabile del Settore risultato inefficiente al fine di analizzare le cause di tali Non Conformità e per ultimo aggiornare gli standard alla luce delle Azioni Correttive eventualmente intraprese.

Il Laboratorio garantisce a tutti i cittadini che usufruiscono delle prestazioni da esso erogate:

- *Riservatezza e rispetto* del Cliente durante l'esecuzione delle prestazioni sanitarie
- *Personalizzazione dell'assistenza*
- *Completezza dell'informazione*

Il Laboratorio si impegna a migliorare i servizi offerti mediante le seguenti azioni:

- Stabilire procedure il più possibile vicino alle esigenze della nostra clientela relative alla gestione dell'accettazione
- Aggiornare la formazione del nostro personale non solo relativamente alla Buona Prassi Professionale, ma anche al miglioramento delle capacità relazionali con i Clienti
- Raccogliere ed analizzare i Questionari di Valutazione al fine di organizzare la nostra struttura ponendo in primo piano i bisogni del Cliente.

È impegno della struttura assicurare alla nostra utenza, attraverso il giornaliero contributo diagnostico, il necessario supporto alle attività di prevenzione, diagnosi e monitoraggio della salute.

## Sezione Quarta

### **MECCANISMI DI TUTELA E VERIFICA**

In caso di limitazione e/o esclusione dalla fruizione di prestazioni da noi erogate e in generale per la segnalazione di discrepanze il Cliente può utilizzare il modulo Reclami, messo a disposizione presso la Segreteria Accettazione.

Inoltre al fine di valutare e monitorare costantemente il grado di soddisfazione dell'utenza e per raccogliere qualunque proposta di miglioramento del servizio offerto è disponibile presso la Segreteria Accettazione il modulo "Scheda Soddisfazione Cliente". Quest'ultimo, compilato in ogni sua parte, dev'essere consegnato al Coordinatore Settore Accettazione.

La Direzione analizza i reclami essendo responsabile della valutazione della risoluzione di questi ultimi.

La Direzione ha inoltre stabilito in 30 giorni (dalla presentazione di reclamo) il tempo massimo per l'eliminazione della discrepanza.

Nel caso in cui tale scadenza non dovesse essere rispettata sarà compito del Responsabile Gestione Qualità informare il Cliente che ha sollevato il reclamo, dei motivi che hanno portato alla non risoluzione del problema entro i tempi di cui sopra.

### **CONDIVISIONE E COLLABORAZIONI E FREQUENZA DI REVISIONE DELLA**

#### **CARTA DEI SERVIZI**

La presente Carta dei Servizi è stata condivisa con i sindacati di categoria aziendali e con l'associazione a tutela dei diritti dell'ammalato ed alla stesura della stessa hanno collaborato tutte le figure preposte all'assistenza dei pazienti sia il personale amministrativo che il personale sanitario.

La presente carta dei servizi è revisionata periodicamente e tutte le volte che si hanno delle variazioni e di tipo normativo e di tipo procedurale ed organizzativo, dal Responsabile della Qualità.

La preghiamo di rispondere alle seguenti domande per aiutarci a migliorare il servizio fornito dal nostro Studio. Sbarri il quadrato sotto l'espressione che meglio esprime la sua opinione.

Le saremo grati se segnalerà gli aspetti positivi e negativi. Le risposte rimarranno anonime.

CHE NE PENSA DI:		Soddisfatto	Insoddisfatto
1	La possibilità di prenotazione della prestazione	☺	☹
2	Gli orari di accettazione e di consegna referti	☺	☹
3	Comfort e pulizia della sala di attesa	☺	☹
4	Cortesia e disponibilità del personale di segreteria	☺	☹
5	Rispetto della riservatezza (Privacy)	☺	☹
6	I tempi di attesa	☺	☹
7	Modalità di esecuzione dei prelievi	☺	☹
8	Tempo di risposta, chiarezza e precisione dei risultati	☺	☹
9	Cortesia e disponibilità del personale medico	☺	☹
10	La nostra "Carta dei Servizi"	☺	☹

Commenti in dettaglio - Aspetti positivi \_\_\_\_\_

---



---



---



---



---

Consigli - Aspetti da migliorare \_\_\_\_\_

---



---



---

**DESCRIZIONE DEL RECLAMO:**


Eventuale allegato

Data \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

Firma leggibile \_\_\_\_\_

Può consegnare in busta chiusa alla segretaria, oppure può inviarlo per posta a:

**SALERNO – PONTILLO s.n.c.**

Via Vittorio Veneto, 19 Torre del Greco (NA)

**NON SCRIVERE**  
Zona riservata al Laboratorio Salerno-Pontillo

CAUSA DEL RECLAMO


Firma del Compilatore \_\_\_\_\_

Si richiede AC/AP: SI  NO

SOLUZIONE ADOTTATA


Firma del Compilatore \_\_\_\_\_

Si richiede AC/AP: SI  NO

VERIFICA RISOLUZIONE RECLAMO


Data: \_\_\_\_/\_\_\_\_/\_\_\_\_

RGQ: \_\_\_\_\_

# ALLEGATO 1

CODICE	PRESTAZIONI	Tempi refertazione giorni
90.01.1	11 DEOSSICORTISOLO	7
90.01.2	17 ALFA IDROSSIPROGESTERONE (17 OH-P)	
90.01.3	17 CHETOSTEROIDI [DU]	7
90.01.4	17 IDROSSICORTICOIDI [DU]	5
90.01.5	ACIDI BILIARI	5
90.02.4	ACIDO IPPURICO	
90.02.5	ACIDO LATTICO	7
90.03.1	ACIDO PARA AMINOIPPURICO (PAI)	
90.03.2	ACIDO PIRUVICO	
90.03.3	ACIDO SIALICO	
90.03.4	ACIDO VALPROICO	5
90.03.5	ACIDO VANILMANDELICO (VMA) [DU]	7
90.04.1	ADIURETINA (ADH)	/
90.04.2	ADRENALINA - NORADRENALINA [P]	7
90.04.3	ADRENALINA - NORADRENALINA [U]	7
90.04.4	ALA DEIDRASI ERITROCITARIA	
90.04.5	ALANINA AMINOTRANSFERASI (ALT) (GPT) [S/U]	1
90.05.1	ALBUMINA [S/U/DU]	1
90.05.2	ALDOLASI [S]	1
90.05.3	ALDOSTERONE [S/U]	
90.05.4	ALFA 1 ANTITRIPSINA [S]	5
90.05.5	ALFA 1 FETOPROTEINA [S/LA/ALB]	3
90.06.1	ALFA 1 GLICOPROTEINA ACIDA [S]	1
90.06.2	ALFA 1 MICROGLOBULINA [S/U]	1
90.06.3	ALFA 2 MACROGLOBULINA	1
90.06.4	ALFA AMILASI [S/U]	1
90.06.5	ALFA AMILASI ISOENZIMI (FRAZIONE PANCREATICA)	5
90.07.1	ALLUMINIO [S/U]	
90.07.2	AMINOACIDI DOSAGGIO SINGOLO [S/U/SG/P]	
90.07.3	AMINOACIDI TOTALI [S/U/SG/P]	
90.07.4	AMITRIPTILINA	
90.07.5	AMMONIO [P]	1
90.08.1	ANDROSTENEDILOLO GLUCURONIDE [S]	7
90.08.2	ANGIOTENSINA II	
90.08.3	ANTIBIOTICI	1
90.08.4	APOLIPOPROTEINA ALTRA	5
90.08.5	APOLIPOPROTEINA B	5
90.09.1	APTOGLOBINA	5
90.09.2	ASPARTATO AMINOTRANSFERASI (AST) (GOT) [S]	1
90.09.3	BARBITURICI	3
90.09.4	BENZODIAZEPINE	
90.09.5	BENZOLO	
90.10.1	BETA2 MICROGLOBULINA [S/U]	1
90.10.2	BICARBONATI (IDROGENOCARBONATO)	7
90.10.3	BILIRUBINA (CURVA SPETTROFOTOMETRICA NEL LIQUIDO AMNIOTICO)	
90.10.4	BILIRUBINA TOTALE	1

90.10.5	BILIRUBINA TOTALE E FRAZIONATA	1
90.11.1	C PEPTIDE	5
90.11.2	C PEPTIDE: DOSAGGI SERIATI DOPO TEST DI STIMOLO ( 5 )	5
90.11.3	CADMIO	
90.11.4	CALCIO TOTALE [S/U/DU]	1
90.11.5	CALCITONINA	
90.12.1	CALCOLI E CONCREZIONI (RICERCA SEMIQUANTITATIVA)	5
90.12.2	CALCOLI ESAME CHIMICO DI BASE (RICERCA QUALITATIVA)	5
90.12.3	CARBAMAZEPINA	
90.12.4	CATECOLAMINE TOTALI URINARIE	7
90.12.5	CERULOPLASMINA	7
90.13.1	CHIMOTRIPSINA [FECI]	5
90.13.2	CICLOSPORINA	7
90.13.3	CLORURO [S/U/DU]	1
90.13.4	CLORURO, SODIO E POTASSIO [SD] (STIMOLAZIONE CON PILOCARPINA)	
90.13.5	COBALAMINA (VIT. B12) [S]	3
90.14.1	COLESTEROLO HDL	1
90.14.2	COLESTEROLO LDL	1
90.14.3	COLESTEROLO TOTALE	1
90.14.4	COLINESTERASI (PSEUDO-CHE)	1
90.14.5	COPROPORFIRINE	9
90.15.1	CORPI CHETONICI	1
90.15.2	CORTICOTROPINA (ACTH) [P]	3
90.15.3	CORTISOLO [S/U]	3
90.15.4	CREATINCHINASI (CPK O CK)	1
90.15.5	CREATINCHINASI ISOENZIMA MB (CK-MB)	1
90.16.1	CREATINCHINASI ISOENZIMI	1
90.16.2	CREATINCHINASI ISOFORME	9
90.16.3	CREATININA [S/U/DU/LA]	1
90.16.4	CREATININA CLEARANCE	1
90.16.5	CROMO	
90.17.1	DEIDROEPIANDROSTERONE (DEA)	5
90.17.2	DEIDROEPIANDROSTERONE SOLFATO (DEA-S)	3
90.17.3	DELTA 4 ANDROSTENEDIONE	3
90.17.4	DESIPRAMINA	
90.17.5	DIIDROTESTOSTERONE (DHT)	
90.18.1	DOPAMINA [S/U]	10
90.18.2	DOXEPINA	
90.18.3	DROGHE D'ABUSO	3
90.18.4	ENOLASI NEURONESPECIFICA (NSE)	7
90.18.5	ERITROPOIETINA	
90.19.1	ESTERI ORGANOFOSFORICI	
90.19.2	ESTRADIOLO (E2) [S/U]	2
90.19.3	ESTRIOLO (E3) [S/U]	7
90.19.4	ESTRIOLO NON CONIUGATO	5
90.19.5	ESTRONE (E1)	
90.20.1	ETANOLO	
90.20.2	ETOSUCCIMIDE	
90.20.3	FARMACI ANTIARITMICI	
90.20.4	FARMACI ANTIINFIAMMATORI	

90.20.5	FARMACI ANTITUMORALI	
90.21.1	FARMACI DIGITALICI	2
90.21.2	FATTORE NATRIURETICO ATRIALE	9
90.21.3	FECI ESAME CHIMICO E MICROSCOPICO (GRASSI, PROD. DI DIGESTIONE, PARASSITI)	1
90.21.4	FECI SANGUE OCCULTO	1
90.21.5	FENILALANINA	
90.22.1	FENITOINA	7
90.22.2	FENOLO [U]	7
90.22.3	FERRITINA [P/(SG)ER]	3
90.22.4	FERRO [DU]	1
90.22.5	FERRO [S]	1
90.23.1	FLUORO	
90.23.2	FOLATO [S/(SG)ER]	5
90.23.3	FOLLITROPINA (FSH) [S/U]	2
90.23.4	FOSFATASI ACIDA	1
90.23.5	FOSFATASI ALCALINA	1
90.24.1	FOSFATASI ALCALINA ISOENZIMA OSSEO	7
90.24.2	FOSFATASI PROSTATICA (PAP)	3
90.24.3	FOSFATO INORGANICO [S/U/DU]	2
90.24.4	FOSFOESOSOIOMERASI (PHI)	7
90.24.5	FOSFORO	1
90.25.1	FRUTTOSAMINA (PROTEINE GLICATE) [S]	5
90.25.2	FRUTTOSIO [LS]	
90.25.3	GALATTOSIO (PROVA DA CARICO)	
90.25.4	GALATTOSIO [S/U]	
90.25.5	GAMMA GLUTAMIL TRANSPEPTIDASI (GAMMA GT) [S/U]	1
90.26.1	GASTRINA [S]	
90.26.2	GLOBULINA LEGANTE LA TIROXINA (TBG)	3
90.26.3	GLUCAGONE [S]	
90.26.4	GLUCOSIO (CURVA DA CARICO 3 DETERMINAZIONI)	2
90.26.5	GLUCOSIO (CURVA DA CARICO 6 DETERMINAZIONI)	2
90.27.1	GLUCOSIO [S/P/U/DU/LA]	1
90.27.2	GLUCOSIO 6 FOSFATO DEIDROGENASI (G6PDH) [(SG)ER]	5
90.27.3	GONADOTROPINA CORIONICA (PROVA IMMUNOLOGICA DI GRAVIDANZA [U]	1
90.27.4	GONADOTROPINA CORIONICA (SUBUNITÀ BETA FRAZIONE LIBERA) [S/U]	7
90.27.5	GONADOTROPINA CORIONICA (SUBUNITÀ BETA, MOLECOLA INTERA)	1
90.28.1	HB - EMOGLOBINA GLICATA	3
90.28.2	IDROSSIPROLINA [U]	7
90.28.3	IMIPRAMINA	
90.28.4	IMMUNOGLOBULINE: CATENE KAPPA E LAMBDA [S/U]	2
90.28.5	INSULINA (CURVA DA CARICO O DOPO TEST FARMACOLOGICI, MAX. 5)	3
90.29.1	INSULINA [S]	3
90.29.2	LATTATO DEIDROGENASI (LDH) [S/F]	1
90.29.3	LATTE MULIEBRE	
90.29.4	LATTOSIO [U/LS]	
90.29.5	LEUCIN AMINO PEPTIDASI (LAP) [S]	7
90.30.1	LEVODOPA	7
90.30.2	LIPASI [S]	2

90.30.3	LIPOPROTEINA (A)	7
90.30.4	LIQUIDI DA VERSAMENTI ESAME CHIMICO FISICO E MICROSCOPICO	2
90.30.5	LIQUIDO AMNIOTICO ENZIMI	
90.31.1	LIQUIDO AMNIOTICO FOSFOLIPIDI (CROMATOGRAFIA)	
90.31.2	LIQUIDO AMNIOTICO RAPPORTO LECITINA/SFINGOMIELINA	
90.31.3	LIQUIDO AMNIOTICO TEST ALLA SCHIUMA DI CLEMENTS	
90.31.4	LIQUIDO SEMINALE ESAME MORFOLOGICO E INDICE DI FERTILITA'	2
90.31.5	LIQUIDO SEMINALE PROVE DI VALUTAZIONE DELLA FERTILITA'	2
90.32.1	LIQUIDO SINOVIALE ESAME CHIMICO FISICO E MICROSCOPICO	2
90.32.2	LITIO [P]	1
90.32.3	LUTEOTROPINA (LH) [S/U]	2
90.32.4	LUTEOTROPINA (LH) E FOLLITROPINA (FSH): DOSAGGI SERIATI DOPO GNRH O ALTRO STIMOLO ( 5 )	2
90.32.5	MAGNESIO TOTALE [S/U/DU/(SG)ER]	1
90.33.1	MANGANESE [S]	
90.33.2	MEPROBAMATO	
90.33.3	MERCURIO	
90.33.4	MICROALBUMINURIA	2
90.33.5	MIOGLOBINA [S/U]	5
90.34.1	NEOPTERINA	
90.34.2	NICHEL	
90.34.3	NORTRIPTILINA	
90.34.4	OLIGOELEMENTI: DOSAGGIO PLASMATICO	
90.34.5	ORMONE LATTOGENO PLACENTARE O SOMATOMAMMOTROPINA (HPL) [S]	7
90.35.1	ORMONE SOMATOTROPO (GH) [P/U]	7
90.35.2	ORMONI: DOSAGGI SERIATI DOPO STIMOLO ( 5 )	variabile
90.35.3	OSSALATI [U]	2
90.35.4	OSTEOCALCINA (BGP)	7
90.35.5	PARATORMONE (PTH) [S]	5
90.36.1	PARATORMONE RELATED PEPTIDE [S]	
90.36.2	PH EMATICO	1
90.36.3	PIOMBO [S/U]	7
90.36.4	PIRUVATOCHINASI (PK) [(SG)ER]	7
90.36.5	POLIPEPTIDE INTESTINALE VASOATTIVO (VIP)	
90.37.1	PORFIRINE (RICERCA QUALITATIVA E QUANTITATIVA)	7
90.37.2	PORFOBILINOGENO [U]	
90.37.3	POST COITAL TEST	1
90.37.4	POTASSIO [S/U/DU/(SG)ER]	1
90.37.5	PRIMIDONE	7
90.38.1	PROGESTERONE [S]	2
90.38.2	PROLATTINA (PRL) [S]	2
90.38.3	PROLATTINA (PRL): DOSAGGI SERIATI DOPO TRH ( 5 )	2
90.38.4	PROTEINE (ELETTROFORESI DELLE) [S]	2
90.38.5	PROTEINE (S/U/dU/La)	2
90.39.1	PROTEINE URINARIE (ELETTROFORESI DELLE)	7
90.39.2	PROTOPORFIRINA IX ERITROCITARIA	7
90.39.3	PURINE E LORO METABOLITI	

90.39.4	RAME [S/U]	
90.39.5	RECETTORI DEGLI ESTROGENI	
90.40.1	RECETTORI DEL PROGESTERONE	
90.40.2	RENINA [P]	7
90.40.3	SELENIO	7
90.40.4	SODIO [S/U/DU/(SG)ER]	1
90.40.5	SUCCO GASTRICO ESAME CHIMICO COMPLETO	
90.41.1	SUDORE (ESAME CON DETERMINAZIONE DI NA+ E K+)	
90.41.2	TEOFILLINA	7
90.41.3	TESTOSTERONE [P/U]	5
90.41.4	TESTOSTERONE LIBERO	5
90.41.5	TIREOGLOBULINA (TG)	3
90.42.1	TIREOTROPINA (TSH)	2
90.42.2	TIREOTROPINA (TSH): DOSAGGI SERIATI DOPO TRH ( 4 )	2
90.42.3	TIROXINA LIBERA (FT4)	2
90.42.4	TRANSFERRINA (CAPACITÀ FERROLEGANTE)	5
90.42.5	TRANSFERRINA [S]	2
90.43.1	TRI TEST: ALFA 1 FETO, GONADOTROPINA CORIONICA ED ESTRIOLO LIBERO	7
90.43.2	TRIGLICERIDI	1
90.43.3	TRIODOTIRONINA LIBERA (FT3)	2
90.43.4	TRIPSINA [S/U]	5
90.43.5	URATO [S/U/DU]	1
90.44.1	UREA [S/P/U/DU]	1
90.44.2	URINE CONTA DI ADDIS	1
90.44.3	URINE ESAME CHIMICO FISICO E MICROSCOPICO	1
90.44.4	URINE ESAME PARZIALE (ACETONE E GLUCOSIO QUANTITATIVO)	1
90.44.5	VITAMINA D	5
90.45.1	VITAMINE IDROSOLUBILI: DOSAGGIO PLASMATICO	
90.45.2	VITAMINE LIPOSOLUBILI: DOSAGGIO PLASMATICO	
90.45.3	XILOSIO (TEST DI ASSORBIMENTO)	
90.45.4	ZINCO [S/U]	1
90.45.5	ZINCOPROTOPORFIRINA [(SG)ER]	4
90.46.3	AGGLUTININE A FREDDO	1
90.46.4	ALFA 2 ANTIPLASMINA	
90.46.5	ANTICOAGULANTE LUPUS-LIKE (LAC)	
90.47.1	ANTICOAGULANTI ACQUISITI RICERCA	
90.47.2	ANTICORPI ANTI A/B	1
90.47.3	ANTICORPI ANTI ANTIGENI NUCLEARI ESTRAIBILI (ENA)	7
90.47.4	ANTICORPI ANTI CANALE DEL CALCIO	
90.47.5	ANTICORPI ANTI CARDIOLIPINA (IGG, IGA, IGM)	5
90.48.1	ANTICORPI ANTI CELLULE PARIETALI GASTRICHE (PCA)	5
90.48.2	ANTICORPI ANTI CITOPLASMA DEI NEUTROFILI (ANCA)	7
90.48.3	ANTICORPI ANTI DNA NATIVO	5
90.48.4	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI (CARATTERIZZAZIONE DEL RANGE TERMICO)	
90.48.5	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI (CON MEZZO POTENZIANTE)	
90.49.1	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI (TITOLAZIONE)	
90.49.2	ANTICORPI ANTI ERITROCITARI IDENTIFICAZIONE	
90.49.3	ANTICORPI ANTI ERITROCITI [TEST DI COOMBS	1

	INDIRETTO]	
90.49.4	ANTICORPI ANTI FATTORE VIII	15
90.49.5	ANTICORPI ANTI GLIADINA (IGG, IGA)	5
90.50.1	ANTICORPI ANTI HLA (CROSS-MATCH, SINGOLO INDIVIDUO, URGENTE)	
90.50.2	ANTICORPI ANTI HLA (TITOLO PER SINGOLA SPECIFICITÀ)	
90.50.3	ANTICORPI ANTI HLA CONTRO PANNELLO LINFOCITARIO (ALMENO 10 SOGGETTI, URGENTE)	
90.50.4	ANTICORPI ANTI HLA CONTRO SOSPENSIONI LINFOCITARIE (ALMENO 10 SOGGETTI)	
90.50.5	ANTICORPI ANTI INSULA PANCREATICA (ICA)	9
90.51.1	ANTICORPI ANTI INSULINA (AIAA)	9
90.51.2	ANTICORPI ANTI LEUCOCITI	
90.51.3	ANTICORPI ANTI MAG	
90.51.4	ANTICORPI ANTI MICROSOMI (ABTMS) O ANTI TIREOPEROSSIDASI (ABTPO)	3
90.51.5	ANTICORPI ANTI MICROSOMI EPATICI E RENALI (LKMA)	5
90.52.1	ANTICORPI ANTI MITOCONDRI (AMA)	5
90.52.2	ANTICORPI ANTI MUSCOLO LISCIO (ASMA)	5
90.52.3	ANTICORPI ANTI MUSCOLO STRIATO (CUORE)	5
90.52.4	ANTICORPI ANTI NUCLEO (ANA)	5
90.52.5	ANTICORPI ANTI ORGANO	
90.53.1	ANTICORPI ANTI OVAIO	7
90.53.2	ANTICORPI ANTI PIASTRINE	7
90.53.3	ANTICORPI ANTI PIASTRINE IDENTIFICAZIONE	7
90.53.4	ANTICORPI ANTI RECETTORE NICOTINICO MUSCOLARE	
90.53.5	ANTICORPI ANTI RECETTORI DEL TSH	7
90.54.1	ANTICORPI ANTI SPERMATOZOI (ADESI) (ASA)	1
90.54.2	ANTICORPI ANTI SPERMATOZOI (LIBERI) (ASA)	1
90.54.3	ANTICORPI ANTI SURRENE	7
90.54.4	ANTICORPI ANTI TIREOGLOBULINA (ABTG)	3
90.54.5	ANTICORPI EMOLITICI ANTI ERITROCITARI	
90.55.1	ANTIGENE CARBOIDRATICO 125 (CA 125)	2
90.55.2	ANTIGENE CARBOIDRATICO 15.3 (CA 15.3)	2
90.55.3	ANTIGENE CARBOIDRATICO 19.9 (CA 19.9)	2
90.55.4	ANTIGENE CARBOIDRATICO 195 (CA 195)	
90.55.5	ANTIGENE CARBOIDRATICO 50 (CA 50)	5
90.56.1	ANTIGENE CARBOIDRATICO 72-4 (CA 72-4)	variabile
90.56.2	ANTIGENE CARBOIDRATICO MUCINOSO (MCA)	5
90.56.3	ANTIGENE CARCINO EMBRIONARIO (CEA)	2
90.56.4	ANTIGENE POLIPEPTIDICO TISSUTALE (TPA)	5
90.56.5	ANTIGENE PROSTATICO SPECIFICO (PSA)	2
90.57.1	ANTIGENE TA 4 (SCC)	variabile
90.57.2	ANTIGENI ERITROCITARI CD55/CD59	
90.57.3	ANTIGENI HLA (CIASCUNO)	
90.57.4	ANTIGENI PIASTRINICI	
90.57.5	ANTITROMBINA III FUNZIONALE	3
90.58.1	ATTIVATORE TISSUTALE DEL PLASMINOGENO (TPA)	
90.58.2	AUTOANTICORPI ANTI ERITROCITI [TEST DI COOMBS DIRETTO]	2
90.58.3	BETA TROMBOGLOBULINA	
90.58.4	CARBOSSIEMOGLOBINA [(SG)HB/(SG)ER]	
90.58.5	CITOTOSSICITA' CON ANTIGENI SPECIFICI	

90.59.1	CITOTOSSICITA' CTL	
90.59.2	CITOTOSSICITA' LAK	
90.59.3	CITOTOSSICITA' SPONTANEA NK	
90.59.4	COLTURA MISTA LINFOCITARIA UNIDIREZIONALE	
90.60.1	COMPLEMENTO (C1 INIBITORE)	7
90.60.2	COMPLEMENTO: C1Q, C3, C3 ATT., C4 (CIASCUNO)	3
90.60.3	CRIOCONSERVAZIONE CELLULE STAMINALI [PLACENTARI] PER TRAPIANTO	
90.60.4	CRIOCONSERVAZIONE SIERO PRE-TRAPIANTO	
90.60.5	CRIOCONSERVAZIONE SOSPENSIONI LINFOCITARIE	
90.61.1	CRIOGLOBULINE RICERCA	3
90.61.2	CRIOGLOBULINE TIPIZZAZIONE	
90.61.3	CYFRA 21-1	7
90.61.4	D-DIMERO (EIA)	
90.61.5	D-DIMERO (TEST AL LATICE)	1
90.62.1	EMAZIE (Conteggio), EMOGLOBINA	1
90.62.2	EMOCROMO: HB, GR, GB, HCT, PLT, IND. DERIV., F. L.	1
90.62.3	EMOLISINA BIFASICA	
90.62.4	ENZIMI ERITROCITARI	
90.62.5	EOSINOFILI (CONTEGGIO)[ALB]	1
90.63.1	EPARINA (MEDIANTE DOSAGGIO INIBITORE FATTORE X ATTIVATO)	
90.63.2	ERITROCITI: ANTIGENI NON ABO E NON RH (PER CIASCUNO ANTIGENE)	
90.63.3	ESAME DEL MIDOLLO OSSEO PER APPOSIZIONE E/O STRISCIO	
90.63.4	ESAME MICROSCOPICO DEL SANGUE PERIFERICO	1
90.63.5	ESAME MICROSCOPICO DI STRISCIO O APPOSIZIONE DI CITOASPIRATO LINFOGHIANDOLARE	
90.64.1	FATTORE VWF ANALISI MULTIMERICA	
90.64.2	FATTORE REUMATOIDE	1
90.64.3	FATTORI DELLA COAGULAZIONE (II, V, VII, VIII, IX, X, XI, XII, XIII) ( CIASCUNO)	7
90.64.4	FENOTIPO RH	7
90.64.5	FIBRINA / FIBRINOGENO: PROD. DEGRADAZIONE (FDP/FSP) [S/U]	1
90.65.1	FIBRINOGENO FUNZIONALE	1
90.65.2	GLICOPROTEINA RICCA IN ISTIDINA	7
90.65.3	GRUPPO SANGUIGNO ABO E RH (D)	1
90.65.4	GRUPPO SANGUIGNO ABO/RH II CONTROLLO	1
90.66.1	HB - BIOSINTESI IN VITRO	
90.66.2	HB - EMOGLOBINA [SG/LA]	1
90.66.3	HB - EMOGLOBINA A2	3
90.66.4	HB - EMOGLOBINA FETALE (DOSAGGIO)	3
90.66.5	HB - EMOGLOBINE ANOMALE (HBS, HBD, HBH, ECC.)	3
90.67.1	HB - ISOELETTROFOCALIZZAZIONE	
90.67.2	HB - RICERCA MUTAZIONI DELLE CATENE GLOBINICHE (CROMATOGRAFIA)	
90.67.3	HB - TEST DI STABILITA' [(SG)ER]	
90.67.4	IDENTIFICAZIONE DI SPECIFICITA' ANTI HLA CONTRO PANNELLO LINFOCITARIO	
90.67.5	IGA SECRETORIE [SA/ALB]	
90.68.1	IGE SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE: QUANTITATIVO	3
90.68.2	IGE SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE: SCREENING	

	MULTIALLERGENICO QUALITATIVO	
90.68.3	IGE TOTALI	3
90.68.4	IGG SOTTOCLASSE 1, 2, 3, 4 (CIASCUNA)	
90.68.5	IGG SPECIFICHE ALLERGOLOGICHE	7
90.69.1	IMMUNOCOMPLESSI CIRCOLANTI	5
90.69.2	IMMUNOFISSAZIONE	7
90.69.3	IMMUNOGLOBULINE DI SUPERFICIE LINFOCITARIE	
90.69.4	IMMUNOGLOBULINE IGA, IGG O IGM (CIASCUNA)	2
90.69.5	INIBITORE ATTIVATORE DEL PLASMINOGENO (PAI I)	7
90.70.1	INTERFERONE	
90.70.2	INTERLEUCHINA 2	
90.70.3	INTRADERMOREAZIONI CON PPD, CANDIDA, STREPTOCHINASI E MUMPS (PER TEST)	
90.70.4	LEUCOCITI (CONTEGGIO E FORMULA LEUCOCITARIA MICROSCOPICA) [(SG)]	1
90.70.5	LEUCOCITI (CONTEGGIO) [(SG)]	1
90.71.1	METAEMOGLOBINA [(SG)ER]	
90.71.2	MONOMERI SOLUBILI DI FIBRINA (FS TEST)	
90.71.3	PIASTRINE (CONTEGGIO) [(SG)]	1
90.71.4	PINK TEST	
90.71.5	PLASMINOGENO	7
90.72.1	PROTEINA C ANTICOAGULANTE ANTIGENE [P]	5
90.72.2	PROTEINA C ANTICOAGULANTE FUNZIONALE [P]	5
90.72.3	PROTEINA C REATTIVA (QUANTITATIVA)	1
90.72.4	PROTEINA S LIBERA [P]	5
90.72.5	PROTEINA S TOTALE [P]	5
90.73.1	PROTROMBINA FRAMMENTI 1, 2	9
90.73.2	PROVA CROCIATA DI COMPATIBILITA' TRASFUSIONALE	
90.73.3	PROVA CROCIATA PIASTRINICA	
90.73.4	PROVA DI COMPATIBILITA' MOLECOLARE PRE-TRAPIANTO (REAZIONE POLIMERASICA A CATENA- FINGERPRINT)	
90.73.5	PROVA DI COMPATIBILITA' SIEROLOGICA PRE-TRAPIANTO CITOMETRICA	
90.74.1	PROVA DI COMPATIBILITA' SIEROLOGICA PRE-TRAPIANTO (CON 3 SIERI RICEVENTE)	
90.74.2	REAZIONE DI WAALER ROSE	1
90.74.3	RESISTENZA OSMOTICA ERITROCITARIA (TEST DI SIMMEL)	2
90.74.4	RESISTENZE OSMOTICO GLOBULARI (CURVA)	3
90.74.5	RETICOLOCITI (CONTEGGIO) [(SG)]	2
90.75.1	SOSTANZA AMILOIDE RICERCA	
90.75.2	TEMPO DI EMORRAGIA SEC. MIELKE	2
90.75.3	TEMPO DI LISI EUGLOBULINICA	
90.75.4	TEMPO DI PROTROMBINA (PT)	1
90.75.5	TEMPO DI TROMBINA (TT)	1
90.76.1	TEMPO DI TROMBOPLASTINA PARZIALE (PTT)	1
90.76.2	TEST DI AGGREGAZIONE PIASTRINICA SECONDO BORN CADAUNA	5
90.76.3	TEST DI EMOLISI AL SACCAROSIO	
90.76.4	TEST DI FALCIZZAZIONE	
90.76.5	TEST DI HAM	2
90.77.1	TEST DI KLEIHAUER (RICERCA EMAZIE FETALI)	2
90.77.2	TEST DI RESISTENZA ALLA PROTEINA C ATTIVATA	5

90.77.3	TEST DI STIMOLAZIONE LINFOCITARIA (PER MITOGENO)	
90.77.4	TEST DI STIMOLAZIONE LINFOCITARIA CON ANTIGENI SPECIFICI	
90.77.5	TEST FUNZIONALI PRE-TRAPIANTO (HTLP, CTLP)	
90.78.1	TINE TEST (REAZIONE CUTANEA ALLA TURBECOLINA)	
90.78.2	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-A	
90.78.3	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-A MEDIANTE SEQUENZIAMENTO DIRETTO	
90.78.4	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-B	
90.78.5	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-B MEDIANTE SEQUENZIAMENTO DIRETTO	
90.79.1	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-C	
90.79.2	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-C MEDIANTE SEQUENZIAMENTO DIRETTO	
90.79.3	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DP MEDIANTE SEQUENZIAMENTO DIRETTO	
90.79.4	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DPA1 AD ALTA RISOLUZIONE	
90.79.5	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DPB1 AD ALTA RISOLUZIONE	
90.80.1	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DQ MEDIANTE SEQUENZIAMENTO DIRETTO	
90.80.2	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DQA1 AD ALTA RISOLUZIONE	
90.80.3	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DQB1 A BASSA RISOLUZIONE	
90.80.4	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DQB1 AD ALTA RISOLUZIONE	
90.80.5	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DR MEDIANTE SEQUENZIAMENTO DIRETTO	
90.81.1	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DRB (DRB1 E DRB3,DRB4,DRB5) A BASSA RISOLUZIONE	
90.81.2	TIPIZZAZIONE GENOMICA HLA-DRB (DRB1 E DRB3,DRB4,DRB5) AD ALTA RISOLUZIONE	
90.81.3	TIPIZZAZIONE SIEROLOGICA HLA CLASSE I (FENOT. COMPL. LOCI A, B, C, O LOCI A, B)	
90.81.4	TIPIZZAZIONE SIEROLOGICA HLA CLASSE II (FENOT. COMPL. LOCI DR, DQ O LOCUS DP)	
90.81.5	TIPIZZAZIONE SOTTOPOPOLAZIONI DI CELLULE DEL SANGUE (PER CIASCUN ANTICORPO)	7
90.82.1	TROMBINA - ANTITROMBINA III COMPLESSO (TAT)	7
90.82.2	TROMBOSSANO B2	
90.82.3	TROPONINA I	2
90.82.4	VALORE EMATOCRITO	1
90.82.5	VELOCITA' DI SEDIMENTAZIONE DELLE EMAZIE (VES)	1
90.83.1	VISCOSITA' EMATICA	
90.83.2	VISCOSITA' PLASMATICA	
90.83.3	ACTINOMICETI IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME COLTURALE	7
90.83.4	BATTERI ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI IBRIDAZIONE NAS	7
90.83.5	BATTERI ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI IBRIDAZIONE DIRETTA NAS	7
90.84.1	BATTERI ANAEROBI ANTIBIOGRAMMA DA COLTURA	2

	(M.I.C.ALMENO 10 ANTIBIOTICI)	
90.84.2	BATTERI ANAEROBI DA COLTURA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA	2
90.84.3	BATTERI ANAEROBI IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME COLTURALE	2
90.84.4	BATTERI ANTIBIOGRAMMA DA COLTURA (ATTIVITÀ ASSOCIAZIONI ANTIBIOTICHE)	
90.84.5	BATTERI ANTIBIOGRAMMA DA COLTURA (ATTIVITÀ BATTERICIDA C.M.B.)	2
90.85.1	BATTERI ANTIBIOGRAMMA DA COLTURA (KIRBY BAUER, ALMENO 10 ANTIBIOTICI)	2
90.85.2	BATTERI ANTIBIOGRAMMA DA COLTURA (M.I.C., ALMENO 10 ANTIBIOTICI)	2
90.85.3	BATTERI ANTIGENI CELLULARI ED EXTRACELLULARI IDENTIFICAZIONE DIRETTA.IN MATERIALI BIOLOGICI (E.I.A.)	2
90.85.4	BATTERI ANTIGENI CELLULARI ED EXTRACELLULARI IDENTIFICAZIONE DIRETTA.IN MATERIALI BIOLOGICI (AGGLUTINAZIONE)	2
90.85.5	BATTERI ANTIGENI CELLULARI ED EXTRACELLULARI IDENTIFICAZIONE DIRETTA.IN MATERIALI BIOLOGICI (ELETTROSINERESI)	
90.86.1	BATTERI DA COLTURA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA NAS	
90.86.2	BATTERI DA COLTURA IDENTIFICAZIONE SIEROLOGICA NAS	
90.86.3	BATTERI DETERMINAZIONE CARICA MICROBICA IN LIQUIDI BIOLOGICI DIVERSI	3
90.86.4	BATTERI IN CAMPIONI BIOLOGICI DIVERSI RICERCA MICROSCOPICA.COLORAZIONI DI ROUTINE (GRAM, BLU DI METILENE)	3
90.86.5	BATTERI IN CAMPIONI BIOLOGICI DIVERSI RICERCA MICROSCOPICA.COLORAZIONI SPECIALI	2
90.87.1	BATTERI POTERE ANTIBATTERICO RESIDUO IN MATERIALI BIOLOGICI DIVERSI	2
90.87.2	BATTERI POTERE BATTERICIDA DEL SIERO SULL'ISOLATO CLINICO	
90.87.3	BATTERI PRODOTTI METABOLICI IN MATERIALI BIOLOGICI DIVERSI IDENTIFICAZIONE	
90.87.4	BORDETELLA ANTICORPI (E.I.A.)	7
90.87.5	BORRELIA BURGDORFERI ANTICORPI (E.I.A.)	7
90.88.1	BORRELIA BURGDORFERI ANTICORPI (I.F.)	7
90.88.2	BRUCELLE ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE AGGLUTINAZIONE) [WRIGHT]	3
90.88.3	CAMPYLOBACTER ANTIBIOGRAMMA	3
90.88.4	CAMPYLOBACTER DA COLTURA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA	3
90.88.5	CAMPYLOBACTER ESAME COLTURALE	3
90.89.1	CHLAMYDIE ANTICORPI (E.I.A.)	7
90.89.2	CHLAMYDIE ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE F.C.)	7
90.89.3	CHLAMYDIE DA COLTURA IDENTIFICAZIONE MICROSCOPICA (COL. IODIO, GIEMSA)	
90.89.4	CHLAMYDIE DA COLTURA IDENTIFICAZIONE (I.F.)	
90.89.5	CHLAMYDIE ESAME COLTURALE	
90.90.1	CHLAMYDIE RICERCA DIRETTA (E.I.A.)	7

90.90.2	CHLAMYDIE RICERCA DIRETTA (I.F.)	3
90.90.3	CHLAMYDIE RICERCA DIRETTA (MEDIANTE IBRIDAZIONE)	7
90.90.4	CLOSTRIDIUM DIFFICILE DA COLTURA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA	
90.90.5	CLOSTRIDIUM DIFFICILE ESAME COLTURALE	
90.91.1	CLOSTRIDIUM DIFFICILE TOSSINA NELLE FECI RICERCA DIRETTA (E.I.A.)	
90.91.2	CRYPTOSPORIDIUM ANTIGENI NELLE FECI RICERCA DIRETTA (E.I.A.)	
90.91.3	CRYPTOSPORIDIUM ANTIGENI NELLE FECI RICERCA DIRETTA (I.F.)	
90.91.4	E. COLI ENTEROPATOGENI NELLE FECI ESAME COLTURALE	7
90.91.5	E. COLI PATOGENI DA COLTURA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA	7
90.92.1	E. COLI PATOGENI DA COLTURA IDENTIFICAZIONE SIEROLOGICA	7
90.92.2	ECHINOCOCCO [IDATIDOSI] ANTICORPI (E.I.A.)	7
90.92.3	ECHINOCOCCO [IDATIDOSI] ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE I.H.A.)	
90.92.4	ENTAMOEBA HISTOLYTICA ANTICORPI (E.I.A.)	
90.92.5	ENTAMOEBA HISTOLYTICA ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE EMOAGGLUTINAZIONE PASSIVA)	
90.93.1	ENTAMOEBA HISTOLYTICA NELLE FECI ESAME COLTURALE (COLTURA XENICA)	2
90.93.2	ENTEROBIUS VERMICULARIS [OSSIURI] RICERCA MICROSCOPICA	2
90.93.3	ESAME COLTURALE CAMPIONI BIOLOGICI DIVERSI	2
90.93.4	ESAME COLTURALE CAMPIONI APPARATO GENITOURINARIO	2
90.93.5	ESAME COLTURALE CAMPIONI CAVITA' ORO-FARINGO-NASALE	2
90.94.1	ESAME COLTURALE DEL SANGUE [EMOCOLTURA]	7
90.94.2	ESAME COLTURALE DELL' URINA [URINOCOLTURA]	2
90.94.3	ESAME COLTURALE DELLE FECI [COPROCOLTURA]	3
90.94.4	HELICOBACTER PYLORI ANTICORPI (E.I.A.)	3
90.94.5	HELICOBACTER PYLORI IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME COLTURALE	3
90.95.1	HELICOBACTER PYLORI UREASI NEL MATERIALE BIOPTICO (SAGGIO MEDIANTE PROVA BIOCHIMICA)	
90.95.2	LEGIONELLE ANTICORPI (E.I.A.)	7
90.95.3	LEGIONELLE ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE I.F.)	7
90.95.4	LEGIONELLE IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME COLTURALE	
90.95.5	LEGIONELLE IN MATERIALI BIOLOGICI RICERCA DIRETTA (I.F.)	
90.96.1	LEISHMANIA ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE I.F.)	7
90.96.2	LEISHMANIA SPP. NEL MATERIALE BIOPTICO RICERCA MICROSCOPICA (GIEMSA)	
90.96.3	LEPTOSPIRE ANTICORPI (E.I.A.)	variabile
90.96.4	LEPTOSPIRE ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE F.C.)	
90.96.5	LEPTOSPIRE ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE MICROAGGLUTINAZIONE E LISI)	
90.97.1	LISTERIA MONOCYTOGENES ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE AGGLUTINAZIONE)	7
90.97.2	MICETI ANTICORPI (D.I.D.)	

90.97.3	MICETI [LIEVITI] ANTIMICOGRAMMA DA COLTURA (M.I.C., FINO A 5 ANTIMICOTICI)	7
90.97.4	MICETI [LIEVITI] IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA	7
90.97.5	MICETI ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE AGGLUTINAZIONE)	
90.98.1	MICETI ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE F.C.)	
90.98.2	MICETI DA COLTURA IDENTIFICAZIONE MICROSCOPICA (OSSERVAZIONE MORFOLOGICA)	2
90.98.3	MICETI DA COLTURA IDENTIFICAZIONE SIEROLOGICA	
90.98.4	MICETI IN CAMPIONI BIOLOGICI DIVERSI ESAME COLTURALE	7
90.98.5	MICETI IN CAMPIONI BIOLOGICI DIVERSI RICERCA MICROSCOPICA	3
91.01.1	MICOBATTERI ANTIBIOGRAMMA DA COLTURA (MET. RADIOMETRICO, ALMENO 3 ANTIBIOTICI)	
91.01.2	MICOBATTERI ANTIBIOGRAMMA DA COLTURA (MET. TRADIZIONALE, ALMENO 3 ANTIBIOTICI)	
91.01.3	MICOBATTERI ANTICORPI (E.I.A.)	
91.01.4	MICOBATTERI DA COLTURA IDENTIFICAZIONE (SAGGIO INIBIZIONE NAP MET. RADIOMETRICO)	
91.01.5	MICOBATTERI DA COLTURA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA	
91.02.1	MICOBATTERI DA COLTURA IDENTIFICAZIONE MEDIANTE IBRIDAZIONE (PREVIA REAZIONE POLIMERASICA A CATENA)	
91.02.2	MICOBATTERI IN CAMPIONI BIOLOGICI DIVERSI ESAME COLTURALE (MET. RADIOMETRICO)	
91.02.3	MICOBATTERI IN CAMPIONI BIOLOGICI ESAME COLTURALE (MET. TRADIZIONALE)	
91.02.4	MICOBATTERI IN CAMPIONI BIOLOGICI RICERCA MICROSCOPICA (ZIEHL-NEELSEN, KINYIUN)	2
91.02.5	MICOPLASMA PNEUMONIAE ANTICORPI (E.I.A.)	7
91.03.1	MICOPLASMA PNEUMONIAE ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE I.F.)	
91.03.2	MICOPLASMA PNEUMONIAE DA COLTURA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA	
91.03.3	MICOPLASMA PNEUMONIAE DA COLTURA IDENTIFICAZIONE SIEROLOGICA	
91.03.4	MICOPLASMA PNEUMONIAE IN MATERIALI BIOLOGICI DIVERSI ESAME COLTURALE	
91.03.5	NEISSERIA GONORRHOEAE ESAME COLTURALE	
91.04.1	NEISSERIA MENINGITIDIS ESAME COLTURALE	
91.04.2	NEISSERIAE IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA	
91.04.3	NEISSERIAE IDENTIFICAZIONE SIEROLOGICA	
91.04.4	PARASSITI [ELMINTI, PROTOZOI] NEL SANGUE ESAME MICROSCOPICO (GIEMSA)	2
91.04.5	PARASSITI IN MATERIALI BIOLOGICI RICERCA MACRO E MICROSCOPICA	2
91.05.1	PARASSITI INTESTINALI [ELMINTI, PROTOZOI] RICERCA MACRO E MICROSCOPICA	2
91.05.2	PARASSITI INTESTINALI [ELMINTI, PROTOZOI] RICERCA MICROSCOPICA (COL. TRICROMICA)	2
91.05.3	PARASSITI INTESTINALI [PROTOZOI] ESAME COLTURALE (COLTURA XENICA)	2

91.05.4	PARASSITI INTESTINALI RICERCA MICROSCOPICA (PREVIA CONCENTRAZ. O ARRICCHIM.)	2
91.05.5	PLASMODI DELLA MALARIA NEL SANGUE RICERCA MICROSCOPICA (GIEMSA)	2
91.06.1	PLASMODIO FALCIPARUM ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE I.F.)	7
91.06.2	PNEUMOCISTIS CARINII NEL BRONCOLAVAGGIO ESAME MICROSCOPICO	
91.06.3	PNEUMOCISTIS CARINII NEL BRONCOLAVAGGIO RICERCA DIRETTA (I.F.)	
91.06.4	PROTOZOI IN MATERIALI BIOLOGICI DIVERSI ESAME COLTURALE	
91.06.5	RICKETTSIE ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE I.F.)	7
91.07.1	RICKETTSIE ANTICORPI [ANTI PROTEUS SPP.] (TITOLAZIONE MEDIANTE AGGLUTIN.) [WEIL-FELIX]	7
91.07.2	SALMONELLE ANTICORPI (E.I.A.)	
91.07.3	SALMONELLE ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE AGGLUTINAZIONE) [WIDAL]	2
91.07.4	SALMONELLE DA COLTURA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA E SIEROLOGICA DI GRUPPO	
91.07.5	SALMONELLE DA COLTURA IDENTIFICAZIONE SIEROLOGICA	7
91.08.1	SALMONELLE E BRUCELLE ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE AGGLUTIN.) [WIDAL-WRIGHT]	2
91.08.2	SCHISTOSOMA ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE EMOAGGLUTINAZIONE PASSIVA)	
91.08.3	SHIGELLE DA COLTURA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA E SIEROLOGICA	7
91.08.4	STREPTOCOCCO AGALACTIAE NEL TAMPONE VAGINALE ESAME COLTURALE	2
91.08.5	STREPTOCOCCO ANTICORPI ANTI ANTISTREPTOLISINA-O [T.A.S.]	2
91.09.1	STREPTOCOCCO ANTICORPI ANTI DNASI B	7
91.09.2	STREPTOCOCCUS PYOGENES NEL TAMPONE OROFARINGEO ESAME COLTURALE	2
91.09.3	TOXOCARA ANTICORPI (E.I.A.)	
91.09.4	TOXOPLASMA ANTICORPI (E.I.A.)	3
91.09.5	TOXOPLASMA ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE AGGLUTINAZIONE) [TEST DI FULTON]	
91.10.1	TOXOPLASMA ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE I.F.) IGM	
91.10.2	TREPONEMA PALLIDUM ANTICORPI (E.I.A.)	
91.10.3	TREPONEMA PALLIDUM ANTICORPI (I.F.) [FTA-ABS]	
91.10.4	TREPONEMA PALLIDUM ANTICORPI (RICERCA QUALITAT. MEDIANTE EMOAGGLUTIN. PASSIVA) [TPHA]	3
91.10.5	TREPONEMA PALLIDUM ANTICORPI (RICERCA QUANTIT. MEDIANTE EMOAGGLUTIN. PASSIVA) [TPHA]	3
91.11.1	TREPONEMA PALLIDUM ANTICORPI ANTI CARDIOLIPINA (FLOCCULAZIONE) [VDRL] [RPR]	2
91.11.2	TRICHOMONAS VAGINALIS NEL SECRETO VAGINALE ESAME COLTURALE	2
91.11.3	VIBRIO CHOLERAEE NELLE FECI ESAME COLTURALE	
91.11.4	VIBRIO DA COLTURA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA E SIEROLOGICA	

91.11.5	VIRUS ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI IBRIDAZIONE NAS (PREVIA REAZIONE POLIMERASICA A CATENA)	variabile
91.12.1	VIRUS ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI IBRIDAZIONE NAS (PREVIA RETROTRASCRIZIONE- REAZIONE POLIMER	variabile
91.12.2	VIRUS ACIDI NUCLEICI IN MATERIALI BIOLOGICI IBRIDAZIONE DIRETTA NAS	variabile
91.12.3	VIRUS ADENOVIRUS ANTICORPI (E.I.A.)	7
91.12.4	VIRUS ADENOVIRUS ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE F.C.)	
91.12.5	VIRUS ADENOVIRUS IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME COLTURALE (METODO RAPIDO)	
91.13.1	VIRUS ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE F.C.)	
91.13.2	VIRUS ANTICORPI IMMUNOBLOTTING (SAGGIO DI CONFERMA)	variabile
91.13.3	VIRUS ANTIGENI IN MATERIALI BIOLOGICI RICERCA DIRETTA (AGGLUTINAZIONE PASSIVA)	
91.13.4	VIRUS ANTIGENI IN MATERIALI BIOLOGICI RICERCA DIRETTA (E.I.A.)	
91.13.5	VIRUS ANTIGENI IN MATERIALI BIOLOGICI RICERCA DIRETTA (I.F.)	
91.14.1	VIRUS CITOMEGALOVIRUS ANTICORPI (E.I.A.)	3
91.14.2	VIRUS CITOMEGALOVIRUS ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE F.C.)	
91.14.3	VIRUS CITOMEGALOVIRUS ANTICORPI IGM (E.I.A.)	3
91.14.4	VIRUS CITOMEGALOVIRUS DA COLTURA IDENTIFICAZIONE MEDIANTE IBRIDAZIONE	7
91.14.5	VIRUS CITOMEGALOVIRUS IN MATERIALI BIOLOGICI DIVERSI RICERCA MEDIANTE ESAME COLTURALE (METODO RAPIDO)	
91.15.1	VIRUS CITOMEGALOVIRUS NEL LATTE MATERNO E NEL TAMPONE FARINGEO ESAME COLTURALE (METODO TRADIZIONALE)	
91.15.2	VIRUS CITOMEGALOVIRUS NEL SANGUE ACIDI NUCLEICI IDENTIFICAZIONE MEDIANTE IBRIDAZIONE	7
91.15.3	VIRUS CITOMEGALOVIRUS NEL SANGUE ESAME COLTURALE (METODO TRADIZIONALE)	
91.15.4	VIRUS CITOMEGALOVIRUS NELL' URINA ESAME COLTURALE (METODO TRADIZIONALE)	
91.15.5	VIRUS CITOMEGALOVIRUS NELL' URINA ACIDI NUCLEICI IDENTIFICAZIONE MEDIANTE IBRIDAZIONE	7
91.16.1	VIRUS COXSACKIE [B1, B2, B3, B4, B5, B6] ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE F.C.)	
91.16.2	VIRUS COXSACKIE [B1, B2, B3, B4, B5, B6] ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE I.F.)	
91.16.3	VIRUS DA COLTURA IDENTIFICAZIONE (MEDIANTE I.F.)	
91.16.4	VIRUS DA COLTURA IDENTIFICAZIONE (MEDIANTE M. E.)	
91.16.5	VIRUS DA COLTURA IDENTIFICAZIONE (MEDIANTE NEUTRALIZZAZIONE)	
91.17.1	VIRUS EPATITE A [HAV] ANTICORPI	3
91.17.2	VIRUS EPATITE A [HAV] ANTICORPI IGM	3
91.17.3	VIRUS EPATITE B [HBV] ACIDI NUCLEICI IBRIDAZIONE (PREVIA REAZIONE POLIMERASICA A CATENA)	7

91.17.4	VIRUS EPATITE B [HBV] ACIDI NUCLEICI IBRIDAZIONE DIRETTA	7
91.17.5	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTICORPI HBCAG	2
91.18.1	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTICORPI HBCAG IGM	2
91.18.2	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTICORPI HBEAG	2
91.18.3	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTICORPI HBSAG	2
91.18.4	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTIGENE HBEAG	2
91.18.5	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTIGENE HBSAG	2
91.19.1	VIRUS EPATITE B [HBV] ANTIGENE HBSAG (SAGGIO DI CONFERMA)	
91.19.2	VIRUS EPATITE B [HBV] DNA-POLIMERASI	7
91.19.3	VIRUS EPATITE C [HCV] ANALISI QUALITATIVA DI HCV RNA	7
91.19.4	VIRUS EPATITE C [HCV] ANALISI QUANTITATIVA DI HCV RNA	7
91.19.5	VIRUS EPATITE C [HCV] ANTICORPI	3
91.20.1	VIRUS EPATITE C [HCV] IMMUNOBLOTTING (SAGGIO DI CONFERMA)	7
91.20.2	VIRUS EPATITE C [HCV] TIPIZZAZIONE GENOMICA	7
91.20.3	VIRUS EPATITE DELTA [HDV] ANTICORPI	7
91.20.4	VIRUS EPATITE DELTA [HDV] ANTICORPI IGM	7
91.20.5	VIRUS EPATITE DELTA [HDV] ANTIGENE HDVAG	
91.21.1	VIRUS EPSTEIN BARR [EBV] ANTICORPI (EA O EBNA O VCA) (E.I.A.)	2
91.21.2	VIRUS EPSTEIN BARR [EBV] ANTICORPI (EA O EBNA O VCA) (TITOLAZIONE MEDIANTE I.F.)	
91.21.3	VIRUS EPSTEIN BARR [EBV] ANTICORPI ETEROFILI (TEST RAPIDO)	
91.21.4	VIRUS EPSTEIN BARR [EBV] ANTICORPI ETEROFILI [R. PAUL BUNNEL DAVIDSOHN]	
91.21.5	VIRUS HERPES ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE F.C.) IGG	
91.22.1	VIRUS HERPES SIMPLEX (TIPO 1 O 2) ANTICORPI IGM	2
91.22.2	VIRUS IMMUNODEF. ACQUISITA [HIV ] ANALISI QUALITATIVA DI RNA (PREVIA REAZIONE POLIMERASICA A CATENA)	
91.22.3	VIRUS IMMUNODEF. ACQUISITA [HIV ] ANALISI QUANTITATIVA DI RNA (PREVIA REAZIONE POLIMERASICA A CATENA)	
91.22.4	VIRUS IMMUNODEF. ACQUISITA [HIV 1-2] ANTICORPI	2
91.22.5	VIRUS IMMUNODEF. ACQUISITA [HIV 1-2] ANTICORPI IMMUNOBLOTTING (SAGGIO DI CONFERMA)	
91.23.1	VIRUS IMMUNODEF. ACQUISITA [HIV 1] ANTICORPI IMMUNOBLOTTING (SAGGIO DI CONFERMA)	
91.23.2	VIRUS IMMUNODEF. ACQUISITA [HIV 1] ANTICORPI ANTI ANTIGENE P24 (E.I.A.)	7
91.23.3	VIRUS IMMUNODEF. ACQUISITA [HIV 1] ANTIGENE P24 (E.I.A.)	7
91.23.4	VIRUS IMMUNODEF. ACQUISITA [HIV 1] ANTIGENE P24 DA COLTURE LINFOCITARIE (E.I.A.)	
91.23.5	VIRUS IMMUNODEF. ACQUISITA [HIV 2] ANTICORPI IMMUNOBLOTTING (SAGGIO DI CONFERMA)	
91.24.1	VIRUS IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME COLTURALE (METODO RAPIDO)	

91.24.2	VIRUS IN MATERIALI BIOLOGICI ESAME COLTURALE (METODO TRADIZIONALE)	
91.24.3	VIRUS MORBILLO ANTICORPI (E.I.A.)	7
91.24.4	VIRUS MORBILLO ANTICORPI (I.F.)	7
91.24.5	VIRUS MORBILLO ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE F.C.)	
91.25.1	VIRUS PAROTITE ANTICORPI (E.I.A.)	7
91.25.2	VIRUS PAROTITE ANTICORPI (I.F.)	
91.25.3	VIRUS PAROTITE ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE F.C.)	
91.25.4	VIRUS PARVOVIRUS B19 ANTICORPI (E.I.A.)	7
91.25.5	VIRUS RESPIRATORIO SINCIZIALE ANTICORPI (E.I.A.)	7
91.26.1	VIRUS RESPIRATORIO SINCIZIALE ANTICORPI (I.F.)	
91.26.2	VIRUS RESPIRATORIO SINCIZIALE ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE F.C.)	
91.26.3	VIRUS RETROVIRUS ANTICORPI ANTI HTLV1-HTLV2	15
91.26.4	VIRUS ROSOLIA ANTICORPI	3
91.26.5	VIRUS ROSOLIA ANTICORPI (IGM)	3
91.27.1	VIRUS VARICELLA ZOSTER ANTICORPI (E.I.A.)	3
91.27.2	VIRUS VARICELLA ZOSTER ANTICORPI (I.F.)	
91.27.3	VIRUS VARICELLA ZOSTER ANTICORPI (TITOLAZIONE MEDIANTE F.C.)	
91.27.4	YERSINIA DA COLTURA IDENTIFICAZIONE BIOCHIMICA	3
91.27.5	YERSINIA NELLE FECI ESAME COLTURALE	3

## ALLEGATO 2

Esami esenti ticket in gravidanza  
(G.U. 20/10/1998)

**Prestazioni in esenzione entro la 13.ma settimana, e comunque al primo controllo quando indicato dal medico:**

- [EMOCROMO](#)
- [GRUPPO SANGUIGNO](#)
- [GOT](#)
- [GPT](#)
- [ANTICORPI VIRUS ROSOLIA](#) (in caso di IgG negative si può ripetere entro la 17.ma)

settimana)

- [ANTICORPI TOXOPLASMA](#) (in caso di IgG negative ripetere ogni 30/40 giorni fino al parto)
- [T.P.H.A](#) - [VDRL](#) -RPR (qualora non eseguito in funzione preconcezionale estendere al partner)
- [HIV](#)
- [GLICEMIA](#)
- URINE [ESAME CHIMICO FISICO](#) E [MICROSCOPICO](#)
- [TEST DI COOMBS INDIRECTO](#) (in caso di donne Rh negativo il test deve essere ripetuto ogni mese; in caso di incompatibilità ABO il test deve essere ripetuto alla 34.ma - 36.ma settimana)

#### **Prestazioni in esenzione tra la 14.ma e la 18.ma settimana**

- URINE [ESAME CHIMICO FISICO](#) E [MICROSCOPICO](#)
- [URINOCOLTURA](#)
- ANTIBIOGRAMMA

#### **Prestazioni in esenzione tra la 19.ma e la 23.ma settimana**

- URINE [ESAME CHIMICO FISICO](#) E [MICROSCOPICO](#)
- [URINOCOLTURA](#)
- ANTIBIOGRAMMA

#### **Prestazioni in esenzione tra la 24.ma e la 27.ma settimana**

- [GLICEMIA](#)
- URINE [ESAME CHIMICO FISICO](#) E [MICROSCOPICO](#)
- [URINOCOLTURA](#)
- ANTIBIOGRAMMA

#### **Prestazioni in esenzione tra 28.ma e la 32.ma settimana**

- [EMOCROMO](#)
- [FERRITINA](#)
- URINE [ESAME CHIMICO FISICO](#) E [MICROSCOPICO](#)
- [URINOCOLTURA](#)
- ANTIBIOGRAMMA

#### **Prestazioni in esenzione tra 33.ma e la 37.ma settimana**

- [ANTIGENE HbsAg](#)
- [ANTICORPI HCV](#)
- [EMOCROMO](#)
- URINE [ESAME CHIMICO FISICO](#) E [MICROSCOPICO](#)
- [URINOCOLTURA](#)

- ANTIBIOGRAMMA
- [HIV](#)

**Prestazioni in esenzione tra la 38.ma e la 40.ma settimana**

- URINE [ESAME CHIMICO FISICO](#) E [MICROSCOPICO](#)
- [URINOCOLTURA](#)
- ANTIBIOGRAMMA