

CRITERI DI ESCLUSIONE DALLA VALUTAZIONE: CEQ 2019

Schemi di Citogenetica Costituzionale Prenatale e Postnatale

La valutazione del laboratorio **non verrà effettuata** se si verifica anche una sola delle seguenti situazioni:

- 1. INVIO di REFERTI non CONFORMI ALL'ORIGINALE, ovvero i referti inviati dovrebbero essere quelli rilasciati al paziente in cui sono stati resi anonimi dati sensibili del paziente (compreso il codice del campione presso il laboratorio), dati del personale e della struttura di appartenenza**
- 2. Invio dei referti in forma non anonima:** presenza di dati sensibili del paziente e/o dati della struttura (N.B. sono richiesti i campi corrispondenti non compilati)
- 3. Mancato invio da parte del laboratorio del caso richiesto con anomalia strutturale (non eteromorfismi o varianti normali) secondo indicazioni dell'ISS (vedi paragrafo: Schemi di Citogenetica Costituzionale Prenatale e Postnatale: casi richiesti CEQ 2019)**
- 4. Invio dei dati in un formato non corretto e quindi non leggibili (si consiglia di verificare la leggibilità dei dati da parte del software una volta caricati i file e prima di salvare; se non leggibili non riuscirete a visualizzare l'immagine o il pdf)**

Schemi di Citogenetica Costituzionale Prenatale e Postnatale: casi richiesti CEQ 2019

La valutazione del laboratorio **non verrà effettuata** se i casi inviati non corrispondono alle seguenti indicazioni:

Prenatale:

- **L'ultimo caso, con anomalie strutturali, accettato nel periodo Giugno 2018-Maggio 2019**
- **Il secondo caso accettato nel mese di Aprile 2019**

Postnatale:

- **Il penultimo caso, con anomalie strutturali, accettato nel periodo Giugno 2018-Maggio 2019**
- **Il primo caso accettato nel mese di Marzo 2019**

Schema di Citogenetica Oncoematologica

La valutazione del laboratorio **non verrà effettuata** se si verifica anche una sola delle seguenti situazioni:

1. **INVIO di REFERTI non CONFORMI ALL' ORIGINALE**, ovvero i referti inviati dovrebbero essere quelli rilasciati al paziente in cui sono stati resi anonimi dati sensibili del paziente (compreso il codice del campione presso il laboratorio), dati del personale e della struttura di appartenenza
2. Invio dei referti **in forma non anonima**: presenza di dati sensibili del paziente e/o dati della struttura (N.B. sono richiesti i campi corrispondenti non compilati)
3. Mancato invio da parte del laboratorio dei **2 casi richiesti con cariotipo alterato secondo indicazioni dell'ISS (vedi paragrafo: Schema di Citogenetica Oncoematologica: casi richiesti CEQ 2019)**
4. Assenza sul referto dell'indicazione all'indagine e della data di nascita del paziente
5. Invio dei dati in un formato non corretto e quindi non leggibili (si consiglia di verificare la leggibilità dei dati da parte del software una volta caricati i file e prima di salvare; se non leggibili non riuscirete a visualizzare l'immagine o il pdf)

Schema di Citogenetica Oncoematologica: casi richiesti CEQ 2019

La valutazione del laboratorio non verrà effettuata se i casi inviati non corrispondono alle seguenti indicazioni:

- **Il primo caso e l'ultimo caso, con cariotipo alterato**, accettati nel periodo **Gennaio-Maggio 2019**

Schemi di Genetica Molecolare

(Fibrosi Cistica, Beta Talassemia, X-Fragile schema completo e pre-screening)

La valutazione del laboratorio **non verrà effettuata** se si verifica anche una sola delle seguenti situazioni:

1. Mancata analisi di uno o più campioni inviati
2. Invio dei referti in forma non anonima: presenza dei dati di riconoscimento della struttura (N.B. sono richiesti i campi corrispondenti non compilati)
3. Mancato invio dei dati grezzi*
4. Invio dei dati in un formato non corretto e quindi non leggibile (**si consiglia di verificare la leggibilità dei dati da parte del software una volta caricati i file e prima di salvare; se non leggibili non riuscirete a visualizzare l'immagine o il pdf**)
5. Mancata analisi di anche uno solo dei quattro campioni inviati



NB: Il formato dei referti inviati deve essere quello che il laboratorio usa nella routine

Schemi di Genetica Molecolare Oncologica

(Poliposi Adenomatosa del Colon, Tumore Ereditario della Mammella e dell'Ovaio, Sindrome di Lynch)

La valutazione del laboratorio **non verrà effettuata** se si verifica anche una sola delle seguenti situazioni:

1. **Invio di referti che non soddisfano la richiesta del CEQ** (es. referti relativi ad analisi di geni non inclusi nel CEQ; analisi refertate in periodi non coerenti con la richiesta)
2. **Invio dei referti in forma non anonima: presenza di dati sensibili del paziente e/o presenza dei dati di riconoscimento della struttura** (N.B. sono richiesti i campi corrispondenti non compilati)
3. Invio di casi di probandi testati per familiarità con mutazioni già note
4. Invio dei dati grezzi* in un formato non corretto e quindi non leggibili (si consiglia di verificare la leggibilità dei dati da parte del software una volta caricati i file e prima di salvare; se non leggibili non riuscirete a visualizzare l'immagine o il pdf)

NB: Il formato dei referti inviati deve essere quello che il laboratorio usa nella routine

*I dati grezzi sono "dati primari"; si riferiscono a qualsiasi dato oggettivo che non ha subito un'elaborazione, manualmente o tramite software automatizzato, a meno di dati che necessitino di elaborazione complessa per l'interpretazione (Es. dati grezzi: immagine delle strisce di analisi RDB, immagini di elettroferogrammi per le sequenze in Sanger; elaborazione di dati NGS).