

## Iscrizione delle cliniche

Per favorire la fluidità del testo, viene adottata unicamente la forma maschile che, beninteso, sottintende sempre anche quella femminile. Dato che il Registro svizzero delle protesi dell'anca e del ginocchio SIRIS è stato integrato nel piano di misura dell'ANQ a partire dal 2012 ed è quindi obbligatorio, la preghiamo di compilare e di ritornarci il presente modulo. Firmandolo, l'ospedale/la clinica (inclusi i collaboratori e i medici accreditati) si impegna nei confronti della Fondazione per la garanzia di qualità nell'implantologia protesica a:

- registrare in SIRIS tutti gli impianti primari e le revisioni di protesi del ginocchio e dell'anca effettuati dall'ospedale/dalla clinica (la registrazione dei controlli successivi è facoltativa), nella misura in cui il paziente e il medico abbiano concesso la loro autorizzazione;
- informare il paziente, prima di ogni registrazione, sul registro SIRIS, sullo scopo della garanzia della qualità, sulla portata dell'elaborazione dei dati e sui destinatari dei dati, a chiedergli una dichiarazione di consenso scritta conforme alle disposizioni sulla protezione dei dati e a custodirla in luogo sicuro (esempio allegato);
- chiedere preventivamente a ogni medico che registra in SIRIS una dichiarazione di consenso scritta e a custodirla in luogo sicuro (in allegato);

- custodire queste dichiarazioni in luogo sicuro e a presentarle su richiesta alla Fondazione;
- incoraggiare le persone che si occuperanno di SIRIS a partecipare alla formazione gratuita SIRIS;
- corrispondere la tassa SIRIS di CHF 20.– più IVA per ogni stelo e ogni piatto tibiale acquistati. I fabbricanti di protesi notificano trimestralmente alla FASMED gli impianti forniti alle cliniche e sulla base di questi dati una fiduciaria indipendente emette una fattura per ogni clinica e sorveglia l'incasso;
- tutelare la protezione dei dati e, in particolare, a salvaguardare da persone non autorizzate i dati di accesso al portale in linea SIRIS (nome utente, parole chiave) e tutti i dati SIRIS.

La Fondazione per la garanzia di qualità nell'implantologia protesica, a sua volta, si impegna a rispettare in qualsiasi momento le disposizioni sulla protezione dei dati e il Regolamento dell'ANQ per l'utilizzo dei dati rilevati (in allegato) in generale, e il Regolamento di utilizzo SIRIS (in allegato) in particolare. Firmando il presente modulo, lei conferma a nome dell'ospedale/della clinica che le persone competenti hanno letto e approvato il presente modulo e gli allegati in esso menzionati. Questi documenti trovano pertanto applicazione nell'ospedale/nella clinica. Per maggiori ragguagli, può consultare il sito [www.siris-implant.ch](http://www.siris-implant.ch) e la documentazione informativa SIRIS (in allegato).

### Dati personali

Nome della clinica

Indirizzo

#### Persona di contatto per il Registro SIRIS (responsabile della gestione della qualità)

Titolo, nome, cognome

Funzione

Telefono

E-mail

#### Responsabile della clinica ortopedica

Titolo, nome, cognome

E-mail

#### Allegati

Documentazione informativa, dichiarazione di consenso per i pazienti, dichiarazione di consenso per i medici, Regolamento di utilizzo SIRIS, Regolamento dell'ANQ per l'utilizzo dei dati rilevati.

### Dati tecnici

Numero casi annui protesi anca (2011)

Numero casi annui protesi ginocchio (2011)

Fornitore principale protesi anca

Fornitore principale protesi ginocchio

La sua clinica lavora già con una tecnologia di scansione GHX o MC?

sì

no

Se sì, quale?

#### Firma giuridicamente valida per l'ospedale/la clinica (Direzione ospedaliera)

Nome, cognome, funzione

Data, firma

#### Da ritornare compilato e firmato a:

Associazione nazionale per lo sviluppo della qualità in ospedali e cliniche, Segretariato ANQ, Weltpoststr. 5, 3015 Berna