



DIPARTIMENTO DI SCIENZE VETERINARIE
UNIVERSITÀ DI PISA



MANUALE DELLA QUALITÀ

Redatto in conformità alla norma UNI EN ISO 9001:2015

17^a EDIZIONE

Destinatario: consultazione pubblica sul sito del DSV

Data di emissione: 10 settembre 2025

Redatto dal Responsabile Gestione Qualità


Dr. Michele Vanni

Approvato dal Referente ISO 9001 della Direzione


Prof.ssa Francesca Millanta

Il presente documento è di esclusiva proprietà del Dipartimento di Scienze Veterinarie dell'Università di Pisa. È emesso in forma controllata e non può essere riprodotto, usato o divulgato al di fuori dello scopo per cui viene fornito a terzi, salvo autorizzazione scritta rilasciata dall'istituzione medesima ai sensi della legge n. 633 del 22.04.1941 e successivi aggiornamenti.

LISTA DI DISTRIBUZIONE

Nominativo	Funzione
Dr. Michele Vanni	Responsabile Gestione Qualità
Dr.ssa Leda Fenili	Responsabile Segreteria Amministrativa
Prof.ssa Roberta Ciampolini	RS Biotecnologie Genetiche
Prof.ssa Francesca Millanta*	RS Diagnostica Istopatologica
Prof. Ranieri Verin	RS Diagnostica Necroscopica e Anatomia Patologica
Dr.ssa Ilaria Lippi	RS Emodialisi e Purificazione Ematica
Dr.ssa Elena Luchetti	RS Farmacia dell'Ospedale Didattico Veterinario
Prof.ssa Valentina Meucci	RS Farmacologia e Tossicologia
Dr. Stefano Marziale	RS Magazzino dell'Ospedale Didattico Veterinario
Prof.ssa Francesca Bonelli	RS Medicina Grossi Animali
Dr.ssa Eleonora Gori	RS Medicina Trasfusionale Veterinaria
Dr.ssa Anna Pasquini	RS Patologia Clinica Veterinaria
Dr.ssa Diana Fanelli	RS Produzione Seme Equino

RS: Responsabile del Servizio

* Referente ISO 9001 della Direzione

STATO DI REVISIONE DELLE SEZIONI

Sezione	Edizione																			
	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	19	20
0											✓									
1											✓									
2										✓										
3										✓										
4							✓													
5									✓											
6							✓													
7							✓													

Elenco delle abbreviazioni

DSV	Dipartimento di Scienze Veterinarie
FMEA	Failure Mode and Effects Analysis
ODV	Ospedale Didattico Veterinario
PDCA	Plan Do Check Act
RGQ	Responsabile Gestione Qualità
SGQ	Sistema di Gestione per la Qualità
SWOT	Strengths Weaknesses Opportunities Threats

Indice

0	Generalità	4
0.1	Gestione del Manuale della Qualità	4
0.2	Scopo e campo di applicazione	4
0.3	Riferimenti normativi	4
0.4	Termini e definizioni.....	5
0.5	Documenti di riferimento	5
1	Contesto dell'Organizzazione	6
1.1	Cenni sulla costituzione del Dipartimento di Scienze Veterinarie	6
1.2	Esigenze e aspettative delle parti interessate.....	6
1.2.1	Tipologie di clienti dei servizi del Dipartimento di Scienze Veterinarie	6
1.3	Analisi del contesto	7
1.4	Sistema di Gestione per la Qualità e relativi processi	7
1.5	Documenti di riferimento	10
2	Leadership.....	11
2.1	Leadership e impegno.....	11
2.2	Focalizzazione sul cliente	11
2.3	Politica per la Qualità.....	12
2.4	Ruoli, responsabilità e autorità.....	12
2.5	Documenti di riferimento	12
3	Pianificazione	13
3.1	Azioni per affrontare rischi e opportunità.....	13
3.2	Obiettivi per la Qualità e pianificazione per il loro raggiungimento	13
3.3	Documenti di riferimento	14
4	Supporto.....	15
4.1	Risorse	15
4.2	Infrastruttura	15
4.3	Ambiente per il funzionamento dei processi	15
4.4	Risorse per il monitoraggio e la misurazione	15
4.5	Competenza.....	15
4.5.1	Generalità.....	15
4.5.2	Competenza, consapevolezza e addestramento	16
4.6	Comunicazione.....	16
4.7	Informazioni documentate.....	16
4.7.1	Generalità.....	16
4.7.2	Manuale della Qualità	17
4.7.3	Tenuta sotto controllo dei documenti	17
4.7.4	Tenuta sotto controllo delle registrazioni	18
4.8	Documenti di riferimento	18
5	Attività operative	19
5.1	Pianificazione e controlli operativi.....	19
5.2	Requisiti per i servizi	19

5.2.1	Comunicazione con il cliente	19
5.2.2	Determinazione dei requisiti relativi ai servizi.....	19
5.2.3	Riesame dei requisiti relativi ai servizi ed eventuali modifiche	19
5.3	Controllo dei servizi forniti dall'esterno	20
5.3.1	Approvvigionamento	20
5.3.2	Selezione dei fornitori e verifica dei prodotti approvvigionati	20
5.4	Erogazione dei servizi.....	20
5.4.1	Tenuta sotto controllo dei processi analitici	20
5.4.2	Validazione dei processi.....	21
5.4.3	Identificazione e rintracciabilità	21
5.4.4	Preservazione	21
5.4.5	Attività post-consegna e controllo delle modifiche.....	21
5.5	Rilascio dei servizi	21
5.6	Controllo degli output non conformi	22
5.7	Documenti di riferimento	22
6	Valutazione delle prestazioni.....	23
6.1	Generalità	23
6.1.1	Monitoraggio, misurazione, analisi e valutazione	23
6.2	Soddisfazione del cliente.....	23
6.3	Analisi e valutazione	23
6.4	Audit interni.....	24
6.5	Riesami della Direzione	24
6.5.1	Generalità.....	24
6.5.2	Input ai Riesami della Direzione	25
6.5.3	Output dei Riesami della Direzione	25
6.6	Documenti di riferimento	25
7	Miglioramento.....	26
7.1	Non conformità e azioni correttive.....	26
7.2	Documenti di riferimento	26

0 GENERALITÀ

0.1 Gestione del Manuale della Qualità

Il presente Manuale specifica i requisiti del Sistema di Gestione per la Qualità (SGQ) adottato dal Dipartimento di Scienze Veterinarie (DSV) dell'Università di Pisa, al fine di:

1. tenere sotto controllo i processi che determinano la qualità dei servizi offerti;
2. dimostrare la capacità di fornire servizi che soddisfino i requisiti dei clienti e quelli cogenti applicabili;
3. accrescere la soddisfazione dei clienti tramite l'applicazione efficace del SGQ;
4. garantire il miglioramento continuo del SGQ.

Il Responsabile Gestione Qualità (RGQ) è il gestore del presente Manuale e della corretta attuazione dei criteri in esso contenuti, mentre al Referente ISO 9001 della Direzione spetta la sua approvazione. Tutte le copie del Manuale sono emesse in forma controllata e consegnate ai destinatari (riportati nella [Lista di distribuzione](#)) secondo le modalità descritte nella SOP.09 (*Gestione informazioni documentate e comunicazione*).

RGQ, in collaborazione con il Referente ISO 9001 della Direzione, esegue periodicamente la revisione del Manuale allo scopo di verificarne la continua e adeguata rispondenza alla realtà del DSV.

Il Manuale è suddiviso in sezioni a loro volta suddivise in paragrafi. Ogni volta che una sezione viene modificata, il Manuale viene aggiornato alla nuova edizione e nella prima pagina della sezione modificata viene aggiornata la revisione e incrementato di 1 il numero relativo all'edizione.

0.2 Scopo e campo di applicazione

Il SGQ descritto nel presente Manuale si applica alle seguenti attività:

- analisi conto terzi dei servizi laboratoriali di Biotecnologie Genetiche, di Diagnostica Istopatologica, di Farmacologia e Tossicologia, di Patologia Clinica Veterinaria e di Produzione Seme Equino;
- gestione della scorta di medicinali da parte del servizio di Farmacia dell'Ospedale Didattico Veterinario (ODV);
- gestione delle donazioni di sangue e preparazione di emocomponenti nel cane e nel gatto da parte del servizio di Medicina Trasfusionale Veterinaria dell'ODV;
- gestione del Magazzino scorte dell'ODV;
- gestione dei pazienti sottoposti a emodialisi da parte del servizio di Emodialisi e Purificazione Ematica;
- gestione clinica di equidi, ruminanti e suini presso l'ODV e a domicilio da parte del servizio di Medicina Grossi Animali;
- gestione delle attività di diagnostica necroscopica e trattamento dei cadaveri da parte del servizio di Diagnostica Necroscopica e Anatomia Patologica.

0.3 Riferimenti normativi

Il SGQ è attuato secondo i requisiti previsti dalla norma UNI EN ISO 9001:2015, con esclusione di quelli relativi a *Progettazione e Sviluppo* (Punto 8.3), ed è conforme alla legislazione nazionale cogente che regola le attività svolte dai servizi del DSV.

Rev	Data	Descrizione
07	12.04.2021	Aggiornamento paragrafo 0.2
08	20.06.2022	Aggiornamento paragrafo 0.2
09	05.12.2022	Aggiornamento paragrafo 0.2
10	18.07.2024	Aggiornamento paragrafo 0.2
11	01.09.2025	Aggiornamento paragrafi 0.1 e 0.2

0.4 Termini e definizioni

Tutti i termini e le definizioni riscontrabili nella documentazione del SGQ sono riferiti alla UNI ISO 9000:2015.

0.5 Documenti di riferimento

- Norma UNI EN ISO 9001:2015 (*Sistemi di gestione per la qualità - Requisiti*)
- Norma UNI EN ISO 9000:2015 (*Sistemi di gestione per la qualità - Fondamenti e vocabolario*)
- SOP.09 (*Gestione informazioni documentate e comunicazione*)

1 CONTESTO DELL'ORGANIZZAZIONE

1.1 Cenni sulla costituzione del Dipartimento di Scienze Veterinarie

Le origini del DSV dell'Università di Pisa risalgono al 1839, quando presso la Facoltà di Medicina venne istituita una Cattedra di Veterinaria che nel 1859 venne separata dalla facoltà medica, andando a costituire parte della sezione Agronomico-Veterinaria della Facoltà di Scienze Fisico-Matematiche.

L'istituzione di una Clinica Veterinaria stabile si deve al prof. Pietro Oreste, che nel 1871 si fece promotore di un'agitazione in seguito alla quale la Scuola di Pisa venne elevata al grado delle maggiori in Italia. Il numero degli studenti aumentò costantemente e nel 1923 la Scuola Superiore di Medicina Veterinaria venne trasformata in Regio Istituto Superiore di Medicina Veterinaria, con ordinamento autonomo ed indipendente dall'Università. Tornata definitivamente a far parte dell'Università, la Facoltà di Clinica Veterinaria venne inaugurata nel 1965 a Pisa, in Viale delle Piagge 2.

Il 1° marzo 2000 è stata inaugurata la sede distaccata di San Piero a Grado dove nel 2010 è nato l'ODV "Mario Modenato", formalizzato come Centro Dipartimentale del DSV nel 2016 con lo scopo di riunire in un'unica realtà l'attività didattica formativa per gli studenti, l'attività clinica veterinaria per il territorio e l'attività di ricerca.

1.2 Esigenze e aspettative delle parti interessate

Dato il loro potenziale effetto sulla capacità di fornire con regolarità servizi che soddisfino i requisiti dei propri clienti e quelli cogenti applicabili, il DSV determina e rivaluta annualmente le parti interessate rilevanti per il proprio SGQ e i loro requisiti.

Le parti interessate sono rappresentate dal personale strutturato e non strutturato (contrattisti, dottorandi etc...) del DSV, da fornitori, clienti (soggetti privati, ambulatori veterinari, allevatori, enti pubblici e privati) e dalla collettività in senso generale. Essendo una struttura complessa ed articolata, le esigenze e le aspettative sono diverse tra loro e costituiscono una sfida continua per il Dipartimento che si trova ad affrontare rischi ma anche opportunità di sviluppo.

1.2.1 Tipologie di clienti dei servizi del Dipartimento di Scienze Veterinarie

I servizi del DSV che applicano il SGQ si rivolgono sia a clienti interni, rappresentati da Medici Veterinari che operano nelle strutture dell'ODV, sia a varie tipologie di clienti esterni.

Servizio	Tipologia di clienti	
	Interni (ODV)	Esterni
BG	/	Soggetti privati, allevatori e ambulatori veterinari presenti sul territorio regionale
DI	Medici Veterinari (5%)	Cliniche, ambulatori e studi veterinari presenti sul territorio nazionale (95%)
DNAP	Medici Veterinari (10%)	Soggetti privati, allevatori, cliniche, ambulatori e studi veterinari presenti sul territorio nazionale (90%)

Rev	Data	Descrizione
07	01.09.2020	Aggiornamento paragrafi 1.2.1, 1.5 e tabella di correlazione processi/procedure
08	20.06.2022	Aggiornamento paragrafi 1.2.1 e 1.5
09	05.12.2022	Aggiornamento paragrafo 1.2.1
10	18.07.2024	Aggiornamento tabella con tipologia di clienti e paragrafi 1.4 e 1.5
11	01.09.2025	Aggiornamento tabella con tipologia di clienti e paragrafi 1.3, 1.4 e 1.5

Servizio	Tipologia di clienti	
	Interni (ODV)	Esterni
EMO	/	Soggetti privati e ambulatori veterinari presenti sul territorio nazionale
FARM	Medici Veterinari	/
FT	Medici Veterinari (80%)	Soggetti privati e ambulatori veterinari presenti sul territorio nazionale (20%)
MAG	Medici Veterinari	/
MEGA	/	Soggetti privati, allevatori e liberi professionisti presenti sul territorio nazionale e internazionale
MTV	/	Soggetti privati ed enti pubblici presenti sul territorio regionale
PCV	Medici Veterinari	Liberi professionisti e ambulatori veterinari presenti sul territorio provinciale (10%)
PSE	/	Soggetti privati, allevatori e liberi professionisti presenti sul territorio nazionale e internazionale

BG: Biotecnologie Genetiche; DI: Diagnostica Istopatologica; DNAP: Diagnostica Necroscopica e Anatomia Patologica; EMO: Emodialisi e Purificazione Ematica; FARM: Farmacia dell'ODV; FT: Farmacologia e Tossicologia; MAG: Magazzino scorte dell'ODV; MEGA: Medicina Grossi Animali; MTV: Medicina Trasfusionale Veterinaria; PCV: Patologia Clinica Veterinaria; PSE: Produzione Seme Equino.

1.3 Analisi del contesto

Allo scopo di identificare, valutare e gestire rischi ed opportunità, annualmente vengono ridefinite le parti interessate rilevanti per il SGQ del DSV e i loro requisiti e vengono individuati e analizzati i fattori interni ed esterni ritenuti rilevanti per gli obiettivi strategici del Dipartimento e che possono influenzare i risultati desiderati soprattutto in termini di:

- servizio/mercato (capacità di soddisfare le aspettative dei clienti, requisiti cogenti)
- fattori ambientali (disponibilità di spazi adeguati)
- fattori economici (disponibilità finanziaria per investimenti)
- risorse umane (propensione all'innovazione, capacità di comunicazione interna e esterna)
- infrastrutture (locali, impianti, tecnologie)

Come descritto nella SOP.08 (*Analisi del contesto e gestione del rischio*), la determinazione delle parti interessate e dei loro requisiti e l'analisi dei fattori rilevanti, interni ed esterni, sono effettuate a cura di RGQ e del Referente ISO 9001 della Direzione attraverso incontri annuali con il personale dei servizi del DSV coinvolti e l'impiego dello strumento di pianificazione SWOT (*Strengths Weaknesses Opportunities Threats*), che permette di valutare i punti di forza e di debolezza, le opportunità e le minacce correlati al mutevole contesto in cui opera il DSV. Le informazioni raccolte vengono esaminate e formalizzate in occasione del Riesame Annuale della Direzione.

1.4 Sistema di Gestione per la Qualità e relativi processi

Il SGQ pianificato, sviluppato e attuato dal DSV, documentato in questo Manuale e nei documenti in esso richiamati, si basa su un "approccio per processi" e su un'ottica di *Risk-based thinking*. A tale proposito sono stati identificati i seguenti processi:

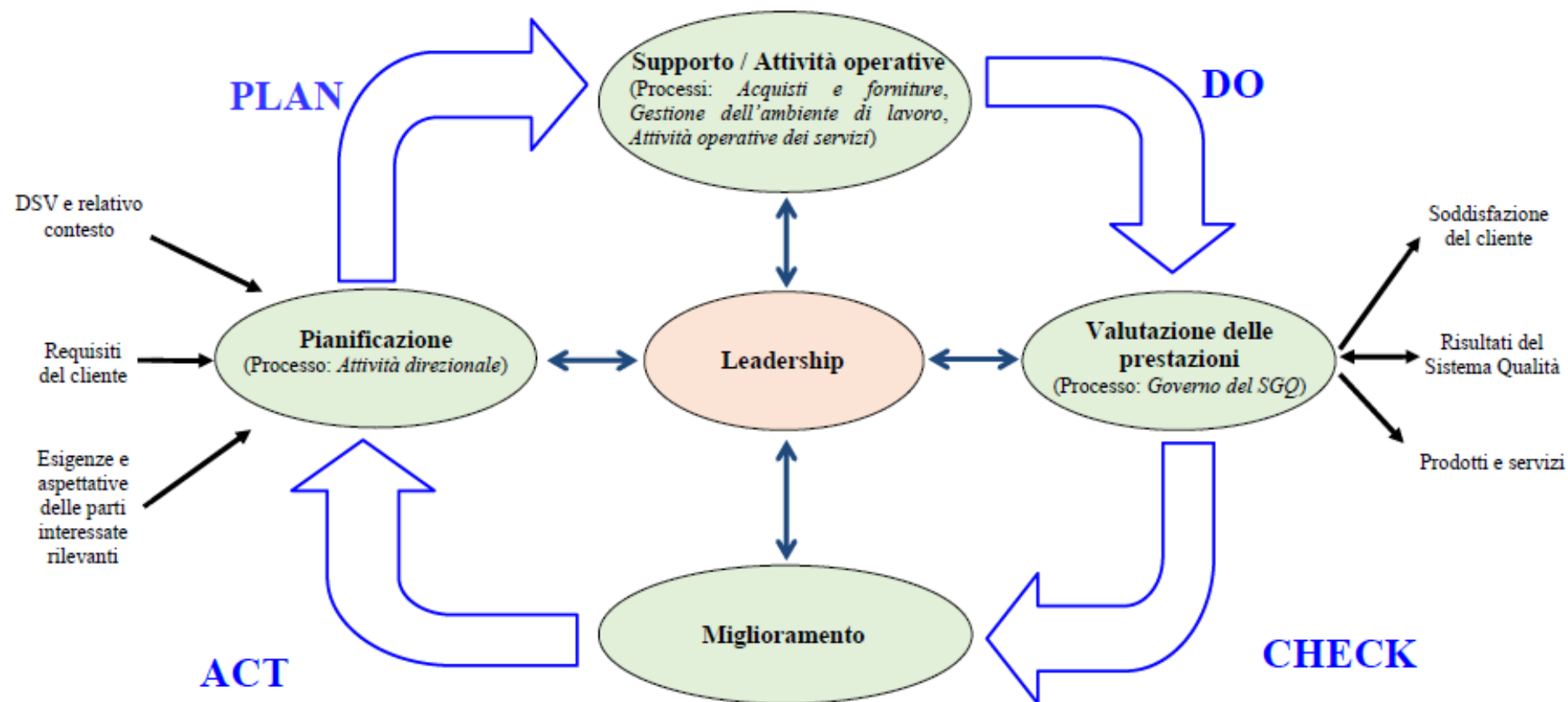
- Processo di **Acquisti e forniture**, che include le attività relative all'approvvigionamento di beni e servizi, alla scelta dei fornitori in base alla loro capacità di soddisfare i requisiti relativi alle forniture e alla gestione delle scorte in giacenza nei diversi servizi.
- Processo di **Gestione dell'ambiente di lavoro**, che include le attività relative all'accesso controllato ai locali e alla sicurezza di operatori e visitatori, all'igiene di strutture e attrezzature, alla manutenzione di strumenti, impianti e infrastrutture.

- Processo di **Attività operative dei servizi**, che include le attività relative alle analisi conto terzi offerte dai servizi laboratoriali (inclusa la registrazione dei campioni, la manipolazione durante le fasi operative e l'emissione dei referti), alla gestione della scorta di medicinali da parte del servizio di Farmacia dell'ODV, alla gestione del Magazzino scorte dell'ODV, alla gestione delle donazioni di sangue e degli emocomponenti da parte del servizio di Medicina Trasfusionale Veterinaria, alla gestione dei pazienti sottoposti a emodialisi da parte del servizio di Emodialisi e Purificazione Ematica, alla gestione clinica di equidi, ruminanti e suini presso l'ODV e a domicilio da parte del servizio di Medicina Grossi Animali e alla gestione delle attività di diagnostica necroscopica e trattamento dei cadaveri da parte del servizio di Diagnostica Necroscopica e Anatomia Patologica.
- Processo di **Attività direzionale**, che include le attività relative alla pianificazione del SGQ e alla gestione delle risorse umane, alla definizione delle parti interessate rilevanti e all'analisi del contesto del DSV, ai rischi e alle opportunità che possono influire sui suoi obiettivi strategici e alla gestione delle non conformità.
- Processo di **Governo del SGQ**, che include le attività relative all'efficacia delle azioni correttive rispetto alle non conformità, alla gestione delle informazioni documentate del SGQ, degli audit interni e alla comunicazione interna ed esterna.

I criteri e i metodi necessari ad assicurare l'efficace funzionamento dei processi sono individuati, analizzati e codificati da RGQ in collaborazione con il Referente ISO 9001 della Direzione. Questa attività si concretizza con la pianificazione e l'attuazione di tutta la documentazione di sistema.

La seguente figura schematizza il modello sviluppato e attuato dal DSV secondo il ciclo PDCA (*Plan Do Check Act*) ed evidenzia in modo sintetico le correlazioni tra i processi sopra riportati.

Approccio per processi secondo il ciclo PDCA



Come riassunto nello schema precedente, gli output delle attività operative sono raccolti e analizzati attraverso il processo di *Governo del SGQ* al fine di migliorarne le prestazioni. I risultati di tale analisi sono trasmessi al processo *Attività direzionale* quali input per il miglioramento continuo dei servizi affinché ne sia valutata l'efficacia. Sulla base dei dati ricevuti, il Referente ISO 9001 della Direzione deve quindi attivarsi per definire o revisionare la Politica, gli obiettivi e le strategie per la Qualità, individuare nuove esigenze di formazione del personale e di investimenti tecnologici. I risultati così scaturiti sono infine tradotti in nuove strategie applicative per le attività operative del SGQ.

Le successive sezioni del presente Manuale specificano le attività in essere per affrontare rischi e opportunità, per la gestione delle risorse e per la misurazione, l'analisi e il miglioramento delle prestazioni dei processi.

Ad oggi il DSV non affida all'esterno nessuno dei processi sopra elencati.

1.5 Documenti di riferimento

- SOP.01 (*Gestione acquisti e fornitori*)
- SOP.02 (*Gestione delle analisi conto terzi*)
- SOP.03 (*Gestione della scorta di medicinali*)
- SOP.04 (*Gestione delle donazioni di sangue e preparazione di emocomponenti nel cane e nel gatto*)
- SOP.05 (*Gestione del Magazzino scorte dell'Ospedale Didattico Veterinario*)
- SOP.06 (*Misura della soddisfazione del cliente*)
- SOP.07 (*Formazione e qualifica del personale*)
- SOP.08 (*Analisi del contesto e gestione del rischio*)
- SOP.09 (*Gestione informazioni documentate e comunicazione*)
- SOP.10 (*Valutazione delle prestazioni e miglioramento*)
- SOP.11 (*Gestione di ambienti di lavoro e attrezzature*)
- SOP.12 (*Gestione dei pazienti sottoposti a trattamento di emodialisi*)
- SOP.13 (*Gestione clinica dei grossi animali a domicilio e presso l'ODV*)
- SOP.14 (*Gestione delle attività di diagnostica necroscopica e trattamento dei cadaveri*)

2 LEADERSHIP

2.1 Leadership e impegno

Il Referente ISO 9001 della Direzione è designato dal Direttore del DSV, resta in carica per tutta la durata del mandato di quest'ultimo, salvo la previsione di un termine diverso, e nomina a sua volta RGQ, al fine di garantire che i processi del SGQ siano progettati, monitorati e implementati.

Il Referente ISO 9001 della Direzione definisce e diffonde la Politica per la Qualità e si impegna nello sviluppo e nel miglioramento del SGQ, assumendosi la responsabilità della sua efficacia. In tale contesto, promuove l'utilizzo dell'approccio per processi e del *risk-based thinking*, assicurando la disponibilità delle risorse necessarie al SGQ e al conseguimento dei risultati attesi.

Il Referente ISO 9001 della Direzione ha la responsabilità di selezionare e di avvalersi di idonei canali di comunicazione e strumenti per il coinvolgimento del personale orientati a:

- diffondere l'importanza di un SGQ efficace;
- coinvolgere le funzioni interessate nella pianificazione del SGQ;
- sensibilizzare tutto il personale sugli impegni derivanti dal rispetto dei requisiti di un SGQ orientato alla continua soddisfazione delle esigenze e delle aspettative dei clienti.

Tali strumenti di coinvolgimento si concretizzano nei periodici Riesami della Direzione, in riunioni volte alla formazione/diffusione dei principi e dei valori attribuiti al SGQ, in attività di formazione organizzati internamente o esternamente e nelle comunicazioni diffuse mediante posta elettronica e affissione in bacheca.

2.2 Focalizzazione sul cliente

La soddisfazione del cliente è l'elemento fondamentale della Politica per la Qualità del DSV. Tale obiettivo è perseguito attraverso l'analisi delle esigenze e delle aspettative del cliente e la loro conversione in requisiti, oltre che attraverso la determinazione e la gestione di rischi e opportunità che possano influenzare la conformità del servizio offerto.

Le informazioni necessarie a ridefinire continuamente le specifiche interne in funzione delle aspettative del cliente sono tratte dall'analisi periodica della sua soddisfazione, condotta attraverso questionari secondo le modalità specificate nella [sezione 6](#) del presente Manuale.

Dal momento che la soddisfazione del cliente non si raggiunge solo portandone esigenze e aspettative all'interno del DSV e traducendole in requisiti, per centrare quest'obiettivo il Referente ISO 9001 della Direzione si impegna nell'identificazione delle esigenze di tutte le parti interessate, consapevole del fatto che la soddisfazione del personale si ripercuote positivamente su quella del cliente.

Il Referente ISO 9001 della Direzione assicura quindi la motivazione del personale anche attraverso:

- lo sviluppo delle competenze;
- rapporti improntati alla collaborazione;
- il continuo miglioramento del clima interno attraverso una comunicazione efficace;
- il mantenimento di sicurezza e igiene nell'ambiente di lavoro.

Rev	Data	Descrizione
06	14.05.2018	Aggiornamento paragrafo 2.1
07	23.09.2018	Aggiornamento paragrafo 2.5
08	27.05.2019	Aggiornamento paragrafo 2.4
09	01.09.2020	Eliminazione paragrafi incorporati nella nuova sezione 3
10	01.09.2025	Aggiornamento paragrafi 2-1-2.4

2.3 Politica per la Qualità

Il Referente ISO 9001 della Direzione si impegna affinché la Politica per la Qualità, riportata come allegato alla SOP.09 (*Gestione informazioni documentate e comunicazione*), sia diffusa, compresa, attuata e sostenuta a tutti i livelli. La Politica per la Qualità si basa sul principio che il personale coinvolto nel SGQ deve:

- essere direttamente responsabile dei risultati del proprio lavoro;
- identificare ed eliminare ogni causa di errore o spreco di risorse;
- capire esigenze e aspettative dei clienti;
- operare in conformità alla legislazione vigente;
- contribuire al continuo miglioramento del SGQ.

2.4 Ruoli, responsabilità e autorità

Di seguito è schematizzato l'Organigramma del SGQ, riportato in dettaglio sul [sito web del DSV](#).



Il mansionario, le autorità e le responsabilità delle varie funzioni coinvolte sono descritti nella SOP.07 (*Formazione e qualifica del personale*).

2.5 Documenti di riferimento

- SOP.07 (*Formazione e qualifica del personale*)
- SOP.09 (*Gestione informazioni documentate e comunicazione*)

3 PIANIFICAZIONE

Il Referente ISO 9001 della Direzione, coadiuvato da RGQ, si assume la responsabilità della guida alla pianificazione del SGQ, tenendo conto di aspettative ed esigenze del mercato e dei relativi requisiti, attraverso:

- la coordinazione delle strategie del DSV con i requisiti del SGQ;
- l'analisi e la riorganizzazione dei processi mediante idonei documenti che garantiscano il supporto necessario al miglioramento continuo.

Le modifiche che si rendono necessarie per un SGQ efficiente possono originare dalla riorganizzazione dei processi (inserimento di nuove risorse e tecnologie), dal riesame dei procedimenti organizzativi per il conseguimento degli obiettivi prefissati e della soddisfazione del cliente, o dai risultati scaturiti dai riesami periodici del SGQ, dalle azioni correttive e dall'analisi di rischi e opportunità.

In tale contesto spetta a RGQ, in collaborazione con il Referente ISO 9001 della Direzione, procedere ad una revisione completa della struttura documentale del SGQ per valutare le necessarie azioni di modifica e adeguamento. Al fine di garantire la successiva implementazione delle modifiche apportate, RGQ pianifica e conduce appositi audit interni il cui obiettivo primario è la valutazione dell'efficacia del SGQ e dell'adeguatezza ad eventuali nuove esigenze gestionali ed operative.

3.1 Azioni per affrontare rischi e opportunità

In accordo con i requisiti della norma UNI EN ISO 9001:2015, il DSV applica il *Risk-based thinking* come base per la pianificazione dei processi del SGQ e come supporto nella determinazione dell'estensione delle informazioni documentate.

Allo scopo di riconoscere e valutare i potenziali rischi e i loro effetti, identificare gli interventi che possano eliminare o ridurre le possibilità del loro verificarsi, scegliere e pianificare gli interventi da effettuare, viene utilizzato lo strumento di analisi FMEA (*Failure Mode and Effects Analysis*), che permette di definire le voci critiche su cui intervenire sulla base di indici di Probabilità (P), Gravità (G) e Rilevabilità (R), assegnati impiegando scale di valori predefinite, e del loro prodotto IPR o Indice di Priorità di Rischio. Per ulteriori dettagli si rimanda alla SOP.08 (*Analisi del contesto e gestione del rischio*).

3.2 Obiettivi per la Qualità e pianificazione per il loro raggiungimento

Il Referente ISO 9001 della Direzione stabilisce gli obiettivi per la Qualità, definiti secondo quanto descritto nella SOP.10 (*Valutazione delle prestazioni e miglioramento*) in modo che siano misurabili e riferibili ad un preciso arco temporale.

L'impegno è quello di garantire la costanza del livello qualitativo delle attività attraverso:

- la continua sensibilizzazione del personale a conformarsi ai requisiti del SGQ;
- l'efficiente utilizzo delle risorse umane e delle attrezzature;
- la documentazione di ogni attività svolta, al fine di valutarne la conformità alle specifiche e di permetterne il miglioramento a vantaggio della soddisfazione del cliente.

Ogni obiettivo deve essere definito e registrato, deve essere coerente con la Politica per la Qualità e mirare al miglioramento continuo dei processi. Spetta al Referente ISO 9001 della Direzione assicurarsi che gli obiettivi siano messi in relazione ai requisiti dei servizi, risultino congruenti alle esigenze e alle aspettative

Rev	Data	Descrizione
06	14.05.2018	Aggiornamento paragrafo 2.1
07	23.09.2018	Aggiornamento paragrafo 2.5
08	27.05.2019	Aggiornamento paragrafo 2.4
09	01.09.2020	Modifica numerazione sezione e paragrafi (ex sezione 2)
10	01.09.2025	Aggiornamento paragrafi 3 e 3.2

| dei clienti e confrontabili con i risultati precedenti.

A tale scopo, per ogni processo vengono definiti gli obiettivi e gli opportuni indicatori in base a:

- strategie del DSV;
- esigenze ed aspettative dei clienti;
- analisi dei dati sulle performance dei servizi;
- risultati dei riesami del SGQ;
- esiti di controlli, reclami dei clienti e audit interni.

In sede di Riesame Annuale della Direzione viene valutato il conseguimento degli obiettivi e, contestualmente, viene stabilito un *Piano di miglioramento* nel quale sono definiti i nuovi obiettivi, gli indicatori da monitorare e i valori attesi.

3.3 Documenti di riferimento

- SOP.08 (*Analisi del contesto e gestione del rischio*)
- SOP.10 (*Valutazione delle prestazioni e miglioramento*)

4 SUPPORTO

4.1 Risorse

Il Referente ISO 9001 della Direzione si impegna a definire le risorse umane e infrastrutturali necessarie al corretto svolgimento dei processi e al perseguimento degli obiettivi per la Qualità. In particolare, le risorse sono finalizzate a rendere operativo il SGQ e a favorire il miglioramento continuo della sua efficacia, incrementandone la capacità a soddisfare le esigenze dei clienti.

4.2 Infrastruttura

Il Referente ISO 9001 della Direzione ha identificato le infrastrutture necessarie per ottenere la conformità ai requisiti delle parti interessate. Tutto il personale è tenuto a segnalare immediatamente, ad esempio in caso di deterioramento delle condizioni ambientali, ogni caso che evidenzia situazioni anomale, in modo che queste siano ripristinate nel più breve tempo possibile. Per ulteriori dettagli si veda la SOP.11 (*Gestione di ambienti di lavoro e attrezzature*).

Il fabbisogno di infrastrutture è periodicamente riconsiderato e può variare a seguito di variazioni nel numero del personale, strategie aziendali, obsolescenza delle infrastrutture o eventuali esigenze di miglioramento.

Per gestire la manutenzione e la taratura delle apparecchiature in uso nei servizi del DSV sono predisposte apposite registrazioni, allegate alla SOP.11 (*Gestione di ambienti di lavoro e attrezzature*), da utilizzare in caso di manutenzione ordinaria, programmata e/o straordinaria.

4.3 Ambiente per il funzionamento dei processi

Per assicurare la conformità ai requisiti richiesti, i servizi del DSV operano secondo le procedure di sicurezza definite dal Servizio Prevenzione e Protezione dell'Università di Pisa, struttura che si occupa di tutti gli aspetti legati alla sicurezza e alla salubrità dei luoghi di lavoro in applicazione di quanto disposto dal [D.Lgs. no. 81 del 9 aprile 2008](#) e successive modifiche e integrazioni. Per quanto riguarda l'accesso agli ambienti lavorativi si rimanda alla SOP.11 (*Gestione di ambienti di lavoro e attrezzature*).

4.4 Risorse per il monitoraggio e la misurazione

L'affidabilità degli strumenti in uso presso i servizi del DSV è assicurata mediante operazioni di manutenzione e taratura ordinaria e programmata (per quelli che la richiedono), secondo metodologie che garantiscano un'accuratezza ripetibile nel tempo. Ulteriori dettagli sul mantenimento dell'efficienza degli strumenti sono riportati nella SOP.11 (*Gestione di ambienti di lavoro e attrezzature*).

4.5 Competenza

4.5.1 Generalità

Il personale costituisce il maggior patrimonio del DSV e come tale deve essere messo in condizione di apportare il massimo contributo all'efficacia del SGQ, qualunque sia il ruolo ricoperto e le relative responsabilità.

Rev	Data	Descrizione
03	12.05.2017	Implementazione informazioni sulle risorse
04	04.09.2017	Aggiornamento paragrafo 3.5
05	17.09.2018	Aggiornamento paragrafo 3.5
06	01.09.2020	Modifica numerazione sezione e paragrafi (ex sezione 3)
07	01.09.2025	Aggiornamento paragrafi 4.1, 4.2, 4.5.2 e 4.6

L'addestramento e la formazione del personale sono pertanto di fondamentale importanza allo scopo di fornire le conoscenze necessarie per l'esecuzione delle attività loro assegnate e per rendere efficace l'intero SGQ. Al fine di individuare le modalità necessarie alla pianificazione di formazione e aggiornamento del personale è stata definita la SOP.07 (*Formazione e qualifica del personale*).

4.5.2 Competenza, consapevolezza e addestramento

Il personale che realizza specifici compiti assegnati è qualificato sulla base di appropriate conoscenze, addestramento o esperienza. La SOP.07 (*Formazione e qualifica del personale*) fissa i requisiti minimi richiesti per selezionare e assegnare il personale ad ogni specifica mansione, definendone le competenze necessarie.

Il Referente ISO 9001 della Direzione, in collaborazione con RGQ e con i responsabili dei vari servizi, individua le necessità di formazione e/o addestramento del personale. L'allegato *Piano annuale di formazione* (SOP.07, allegato 4), approvato dal Referente ISO 9001 della Direzione, viene revisionato annualmente al fine di prevedere le necessità di addestramento in funzione di:

- attuale livello di addestramento del personale;
- Politica e obiettivi per la Qualità;
- evoluzione tecnologica dei sistemi di lavoro;
- adeguamento alle norme legislative vigenti;
- implementazione e/o variazione del SGQ.

Ogni intervento formativo prevede la definizione di strategie, metodologie e risorse finanziarie, dei destinatari e degli strumenti di valutazione e verifica. Le attività di formazione possono essere espletate sia da personale interno che esterno e prevedono il coinvolgimento progressivo di tutto il personale, al fine di un miglioramento continuo della qualità dei servizi e delle prestazioni.

Al fine di rendere agevole la diffusione delle conoscenze professionali del personale viene conservata, per la consultazione di tutto il personale, la documentazione di tutti gli interventi formativi o di aggiornamento realizzati.

4.6 Comunicazione

Gli strumenti di comunicazione delle informazioni relative a requisiti, obiettivi e risultati riferiti al SGQ sono attivati dal Referente ISO 9001 della Direzione in collaborazione con RGQ, secondo quanto riportato nella SOP.09 (*Gestione informazioni documentate e comunicazione*). Questi si avvalgono principalmente della posta elettronica quale strumento di comunicazione, oltre che di riunioni periodiche, per ognuna delle quali RGQ redige un apposito verbale che successivamente distribuisce ai partecipanti.

4.7 Informazioni documentate

4.7.1 Generalità

Il SGQ viene descritto attraverso la seguente struttura di documenti:

- Manuale della Qualità: rappresenta il mezzo per definire, monitorare e controllare tutti i processi che influenzano direttamente o indirettamente la qualità dei servizi offerti, affinché siano conformi ai requisiti specificati e soddisfino le esigenze implicite ed esplicite del cliente.
- Politica per la Qualità: la dichiarazione documentata dalla Politica e la relativa gestione, intesa come revisione, aggiornamento e divulgazione, è condotta secondo le modalità descritte nella SOP.09 (*Gestione informazioni documentate e comunicazione*).
- Obiettivi per la Qualità: sono richiamati nel presente Manuale e valutati in sede di Riesame Annuale della Direzione, secondo le modalità descritte nella SOP.10 (*Valutazione delle prestazioni e miglioramento*).
- SOP (Standard Operating Procedures): sono documenti che descrivono in modo dettagliato le modalità operative di realizzazione dei processi, precisando condizioni e responsabilità delle attività di carattere tecnico e gestionale.

- **Istruzioni operative:** sono documenti che forniscono, in modo conciso e logico-temporale, le disposizioni sulle modalità di esecuzione e di controllo di specifiche attività, al fine non solo di operare in condizioni prestabilite e controllate ma di poter prevenire situazioni pregiudizievoli per qualità o che potrebbero portare ad una non completa soddisfazione del cliente.
- **Registrazioni della Qualità:** sono rappresentate dagli allegati alle SOP, la cui compilazione fornisce l'evidenza della conformità dei servizi.
- **Documentazione di supporto al SGQ:** comprende le schede tecniche e di sicurezza delle materie prime, listini e cataloghi dei fornitori, manuali di istruzioni dei macchinari, rapporti di prova, contratti, norme e leggi.

4.7.2 Manuale della Qualità

Il Manuale della Qualità riporta i criteri e le modalità per lo svolgimento delle attività, la struttura del DSV, i compiti e le responsabilità per attuare la Politica per la Qualità e il campo di applicazione del SGQ. Le attività di tipo gestionale e di carattere prevalentemente tecnico sono descritte sinteticamente nelle sezioni del presente Manuale, con riferimenti puntuali alle SOP per la descrizione delle modalità esecutive.

Per facilitarne la comprensione, il presente Manuale è strutturato in sezioni e paragrafi corrispondenti alle prescrizioni della norma UNI EN ISO 9001:2015:

Sezioni del Manuale	Punti della norma UNI EN ISO 9001:2015
Sezione 0 - Generalità	0 - Introduzione 1 - Scopo e campo di applicazione 2 - Riferimenti normativi 3 - Termini e definizioni
Sezione 1 - Contesto dell'organizzazione	4 - Contesto dell'organizzazione
Sezione 2 - Leadership	5 - Leadership
Sezione 3 - Pianificazione	6 - Pianificazione
Sezione 4 - Supporto	7 - Supporto
Sezione 5 - Attività operative	8 - Attività operative
Sezione 6 - Valutazione delle prestazioni	9 - Valutazione delle prestazioni
Sezione 7 - Miglioramento	10 - Miglioramento

4.7.3 Tenuta sotto controllo dei documenti

L'attività di controllo dei documenti è responsabilità di RGQ ed è codificata nella SOP.09 (*Gestione informazioni documentate e comunicazione*), il cui obiettivo è garantire la gestione controllata di tutta la documentazione del SGQ, interna ed esterna, incluse norme e disposizioni legislative.

Sono inoltre stabilite le modalità necessarie a garantire che:

- i documenti del SGQ siano generati e registrati secondo una specifica procedura documentata;
- i documenti siano periodicamente aggiornati secondo le esigenze operative e gestionali;
- le modifiche siano identificate e lo stato di revisione adeguatamente aggiornato;
- le diverse funzioni abbiano accesso alla documentazione aggiornata;
- la documentazione risulti leggibile, datata, identificata e firmata;
- la documentazione di origine esterna sia identificata e distribuita in forma controllata;
- i documenti superati non siano involontariamente utilizzati.

4.7.4 Tenuta sotto controllo delle registrazioni

Registrazioni e modulistica sono controllate e conservate per dimostrare l'efficace funzionamento e la conformità del SGQ ai requisiti specificati e per il miglioramento dei processi e dei servizi. La SOP.09 (*Gestione informazioni documentate e miglioramento*) si pone i seguenti obiettivi:

- assicurare la corretta e univoca identificazione delle registrazioni;
- garantire la corretta circolazione, compilazione e raccolta delle registrazioni;
- assicurare la corretta archiviazione e definire i tempi di conservazione delle registrazioni;
- garantire una rapida reperibilità delle registrazioni;
- assicurare la puntuale correlazione dei risultati delle registrazioni alle attività eseguite;
- individuare le modalità di eliminazione delle registrazioni.

4.8 Documenti di riferimento

- SOP.07 (*Formazione e qualifica del personale*)
- SOP.09 (*Gestione informazioni documentate e comunicazione*)
- SOP.10 (*Valutazione delle prestazioni e miglioramento*)
- SOP.11 (*Gestione di ambienti di lavoro e attrezzature*)
- D.Lgs 81/2008 (*Attuazione dell'art. 1 della legge n. 123 del 2007 in materia di tutela della salute e della sicurezza nei luoghi di lavoro*)

5 ATTIVITÀ OPERATIVE

5.1 Pianificazione e controlli operativi

La pianificazione dei processi che costituiscono il SGQ avviene tenendo conto:

- degli obiettivi per la Qualità;
- dei requisiti relativi a ciascuna fase dei processi;
- della documentazione necessaria ad una corretta organizzazione dei processi;
- delle registrazioni necessarie a fornire evidenza del rispetto dei requisiti;
- del potenziale effetto di rischi ed opportunità sulla capacità di fornire con regolarità un servizio corrispondente ai requisiti cogenti e a quelli dei propri clienti.

Il Referente ISO 9001 della Direzione pianifica la realizzazione di tutte le attività dei processi, secondo quanto descritto nel presente Manuale e attraverso l'applicazione delle SOP richiamate.

5.2 Requisiti per i servizi

5.2.1 Comunicazione con il cliente

La comunicazione con il cliente è vista come un'opportunità per migliorarne il grado di soddisfazione rispetto alle attività svolte dai servizi laboratoriali del DSV e da quelli che operano al servizio del personale interno dell'ODV e trova applicazione nei seguenti casi:

- emissione dei referti relativi alle analisi conto terzi, secondo quanto descritto nella SOP.02 (*Gestione delle analisi conto terzi*);
- distribuzione dei questionari di soddisfazione, secondo quanto descritto nella SOP.06 (*Misura della soddisfazione del cliente*);
- descrizione delle attività e dei servizi offerti sul sito web del DSV;
- corretta gestione delle proprietà del cliente, secondo quanto descritto nella SOP.02 (*Gestione delle analisi conto terzi*).

A seguito del ricevimento di reclami o segnalazioni da parte dei clienti, la funzione interessata deve contattare RGQ, con il quale procede alla loro registrazione, secondo quanto descritto nella SOP.06 (*Misura della soddisfazione del cliente*).

5.2.2 Determinazione dei requisiti relativi ai servizi

I requisiti relativi ai servizi offerti possono essere:

- espressamente dichiarati dal cliente;
- espressi dalla legislazione vigente;
- imposti da un mercato in continua evoluzione.

5.2.3 Riesame dei requisiti relativi ai servizi ed eventuali modifiche

I requisiti relativi ai servizi offerti vengono periodicamente riesaminati in modo che gli stessi risultino adeguati e idonei secondo le norme cogenti e le esigenze del cliente e che non ci siano scostamenti fra la domanda e l'offerta.

Rev	Data	Descrizione
05	17.09.2018	Aggiornamento paragrafo 4.7
06	01.09.2020	Modifica numerazione sezione e paragrafi (ex sezione 4)
07	20.06.2022	Aggiornamento paragrafi 5.4.1, 5.4.4 e 5.7
08	18.07.2024	Aggiornamento paragrafi 5.4.1, 5.4.4 e 5.7
09	01.09.2025	Aggiornamento paragrafi 5.1, 5.4.1, 5.4.4, 5.6 e 5.7

A tale proposito, i responsabili dei servizi verificano le richieste pervenute e la capacità di soddisfarle in termini di qualità, quantità e tempistica. Inoltre, i responsabili dei servizi eseguono controlli relativi al processo lavorativo al fine di verificarne la rispondenza agli standard tecnici, ai metodi applicati e alle norme cogenti.

5.3 Controllo dei servizi forniti dall'esterno

5.3.1 Approvvigionamento

La consapevolezza e la necessità di approvvigionare prodotti, materiali, componenti e servizi che garantiscano il pieno rispetto delle prescrizioni sia di tipo contrattuale che di tipo normativo applicabili (di sistema e di processo), ha indotto il DSV a definire dei criteri per:

- definire le informazioni per l'approvvigionamento e selezione dei fornitori, secondo quanto descritto nella SOP.01 (*Gestione acquisti e fornitori*);
- verificare la conformità dei prodotti acquistati a specifici requisiti, così come descritto nelle SOP.03 (*Gestione della scorta di medicinali*), 05 (*Gestione del magazzino scorte dell'Ospedale Didattico Veterinario*) e 11 (*Gestione di ambienti di lavoro e attrezzature*).

5.3.2 Selezione dei fornitori e verifica dei prodotti approvvigionati

Allo scopo di prevenire eventuali inconvenienti, generati dai prodotti acquistati e/o dal comportamento dei fornitori che possano influire sulla qualità dei propri servizi, il DSV si assicura dell'effettiva capacità dei fornitori di soddisfare i requisiti di conformità dei materiali forniti e delle stesse forniture mediante una valutazione iniziale e rivalutazioni periodiche.

Al fine di garantire la qualità dei servizi offerti, la continua disponibilità dei materiali acquistati e la loro rispondenza alle esigenze specifiche è assicurata secondo quanto descritto nella SOP.01 (*Gestione acquisti e fornitori*). La SOP assicura inoltre che tutti gli ordini di acquisto siano verificati ed approvati prima della loro emissione, per garantirne la completezza necessaria a identificare compiutamente e inequivocabilmente il prodotto ordinato, e che siano inoltrati ai soli fornitori qualificati.

I prodotti acquistati sono sottoposti ai controlli descritti nelle SOP.03 (*Gestione della scorta di medicinali*), 05 (*Gestione del magazzino scorte dell'Ospedale Didattico Veterinario*) e 11 (*Gestione di ambienti di lavoro e attrezzature*), che definiscono i metodi di controllo adottati al ricevimento dei prodotti, le responsabilità e i documenti di registrazione che devono essere prodotti per dare evidenza dell'esecuzione dei controlli secondo quanto pianificato.

5.4 Erogazione dei servizi

5.4.1 Tenuta sotto controllo dei processi analitici

La conduzione del processo "Attività operative dei servizi" avviene in conformità a quanto specificato nelle SOP.02 (*Gestione delle analisi conto terzi*), 03 (*Gestione della scorta di medicinali*), 04 (*Gestione delle donazioni di sangue e preparazione di emocomponenti nel cane e nel gatto*), 05 (*Gestione del Magazzino scorte dell'Ospedale Didattico Veterinario*), 12 (*Gestione dei pazienti sottoposti a trattamento di emodialisi*), 13 (*Gestione clinica dei grossi animali a domicilio e presso l'ODV*) e 14 (*Gestione delle attività di diagnostica necroscopica e trattamento dei cadaveri*).

L'esecuzione delle attività viene condotta in condizioni controllate mediante:

- la disponibilità di informazioni documentate che definiscano le caratteristiche delle attività da eseguire e i risultati da conseguire;
- la disponibilità e l'utilizzo di risorse per materiali e attrezzature idonei;
- l'attuazione di attività di monitoraggio e misurazione, per verificare che i criteri per il controllo dei processi o degli output, e i criteri di accettazione dei risultati siano stati soddisfatti;
- l'inserimento nel ciclo produttivo di materiali conformi ai requisiti stabiliti e alle norme cogenti;
- l'utilizzo di infrastrutture e ambienti idonei;
- l'impiego di personale competente e adeguatamente addestrato;

- la definizione e l'applicazione di metodi stabiliti;
- la conformità a norme e disposizioni legislative di riferimento.

5.4.2 Validazione dei processi

Per la validazione dei processi il cui risultato finale non possa essere verificato da successive attività di monitoraggio o di misurazione, sono state definite:

- SOP e istruzioni operative riportanti nel dettaglio le fasi di lavoro e controllo necessarie per ciascun tipo di analisi, con relative registrazioni;
- le competenze minime richieste al personale, oltre che i criteri prescelti per inserire un nuovo collaboratore.

5.4.3 Identificazione e rintracciabilità

Il presente paragrafo descrive le modalità adottate dai servizi laboratoriali del DSV per garantire i requisiti di identificazione dei materiali nell'arco dei vari processi, correlare i campioni e i referti con la documentazione necessaria e garantire la rintracciabilità nel tempo dei documenti e dei campioni analizzati. La rintracciabilità, intesa come capacità di ricostruire la storia e di seguire l'utilizzo o l'ubicazione di un campione, o di una attività inerente alle analisi, mediante identificazione documentata e predisposta, viene applicata ai campioni da sottoporre ad analisi e ai referti. Gli strumenti utilizzati a garanzia del sistema di identificazione e rintracciabilità sono i dati identificativi delle materie prime in entrata, incluso il numero di lotto, il numero progressivo di accettazione e del referto. Nel caso siano presenti proprietà del cliente, queste devono essere identificate e protette. Qualora vengano danneggiate, il cliente va tempestivamente informato e le relative registrazioni devono essere confermate.

Ulteriori dettagli sulle modalità di identificazione e rintracciabilità sono descritti nelle SOP.02 (*Gestione delle analisi conto terzi*) e 11 (*Gestione di ambienti di lavoro e attrezzature*).

5.4.4 Preservazione

I prodotti approvvigionati (reagenti, medicinali, materiale di consumo, strumenti) vengono stoccati e conservati in aree predisposte, in condizioni di temperatura e umidità controllate al fine di evitare deterioramenti delle caratteristiche. Ulteriori dettagli sono descritti nelle SOP.03 (*Gestione della scorta di medicinali*), 04 (*Gestione delle donazioni di sangue e preparazione di emocomponenti nel cane e nel gatto*), 05 (*Gestione del Magazzino scorte dell'Ospedale Didattico Veterinario*), 11 (*Gestione di ambienti di lavoro e attrezzature*), 12 (*Gestione dei pazienti sottoposti a trattamento di emodialisi*), 13 (*Gestione clinica dei grossi animali a domicilio e presso l'ODV*) e 14 (*Gestione delle attività di diagnostica necroscopica e trattamento dei cadaveri*).

5.4.5 Attività post-consegna e controllo delle modifiche

L'erogazione dei servizi offerti dai laboratori che eseguono analisi conto terzi comporta la consegna al cliente di un referto analitico, o di un rapporto di prova, compilati sulla base dei risultati delle prove analitiche eseguite secondo quanto descritto nella SOP.02 (*Gestione delle analisi conto terzi*).

5.5 Rilascio dei servizi

Il SGQ prevede attività di prova, controllo e collaudo finalizzate all'adeguatezza e all'idoneità dei servizi e al rispetto delle prescrizioni di legge vigenti nei vari settori. Tali attività riguardano:

- i materiali approvvigionati e il magazzino scorte, secondo le modalità descritte nelle SOP.03 (*Gestione della scorta di medicinali*), 04 (*Gestione delle donazioni di sangue e preparazione di emocomponenti nel cane e nel gatto*), 05 (*Gestione del Magazzino scorte dell'Ospedale Didattico Veterinario*) e 11 (*Gestione di ambienti di lavoro e attrezzature*);
- l'igiene di locali e attrezzature, secondo le modalità descritte nella SOP.11 (*Gestione di ambienti di lavoro e attrezzature*);

- strumenti, macchinari e attrezzature che necessitino di collaudo, manutenzione o taratura, secondo le modalità descritte nella SOP.11 (*Gestione di ambienti di lavoro e attrezzature*).

5.6 Controllo degli output non conformi

La necessità di rilevare, identificare e registrare le non conformità nelle attività eseguite, al fine di adottare adeguate misure per evitare il ripetersi delle stesse, costituisce un insieme di attività di particolare importanza, da gestire e monitorare con la massima attenzione durante tutti i processi. A tale proposito viene utilizzata la SOP.09 (*Gestione informazioni documentate e comunicazione*), che si integra con le procedure specifiche del SGQ e che serve per:

- individuare servizi e prodotti che non soddisfano i requisiti specificati;
- bloccare lo svolgimento di attività non conformi;
- innescare le azioni correttive atte ad eliminare o ridurre le non conformità;
- fornire informazioni per il perseguimento del continuo miglioramento del SGQ.

In occasione dei periodici Riesami della Direzione, il Referente ISO 9001 della Direzione e RGQ prendono in esame le non conformità registrate al fine di individuare le criticità rilevanti, utilizzando le tecniche statistiche ritenute più opportune.

5.7 Documenti di riferimento

- SOP.01 (*Gestione acquisti e fornitori*)
- SOP.02 (*Gestione delle analisi conto terzi*)
- SOP.03 (*Gestione della scorta di medicinali*)
- SOP.04 (*Gestione delle donazioni di sangue e preparazione di emocomponenti nel cane e nel gatto*)
- SOP.05 (*Gestione del Magazzino scorte dell'Ospedale Didattico Veterinario*)
- SOP.06 (*Misura della soddisfazione del cliente*)
- SOP.09 (*Gestione informazioni documentate e comunicazione*)
- SOP.11 (*Gestione di ambienti di lavoro e attrezzature*)
- SOP.12 (*Gestione dei pazienti sottoposti a trattamento di emodialisi*)
- SOP.13 (*Gestione clinica dei grossi animali a domicilio e presso l'ODV*)
- SOP.14 (*Gestione delle attività di diagnostica necroscopica e trattamento dei cadaveri*)

6 VALUTAZIONE DELLE PRESTAZIONI

6.1 Generalità

Il Referente ISO 9001 della Direzione valuta l'andamento del SGQ attraverso il monitoraggio, la misurazione e l'analisi delle informazioni derivanti da:

- registrazioni della Qualità;
- risultanze degli audit interni e di terza parte;
- analisi delle non conformità e relative azioni correttive;
- indagini di soddisfazione del cliente
- analisi degli obiettivi per la Qualità e dei relativi indicatori.

Tali informazioni servono a definire il *Piano di miglioramento* prodotto in sede di Riesame Annuale della Direzione, in cui viene valutato il conseguimento degli obiettivi.

6.1.1 Monitoraggio, misurazione, analisi e valutazione

Le prestazioni del SGQ sono sottoposte ad attività di monitoraggio, misurazione, analisi e valutazione, al fine di dimostrare la capacità di ottenere i risultati pianificati attraverso:

- la predisposizione e la sistematica applicazione di istruzioni operative mirate alla chiara definizione di tutte le attività necessarie allo svolgimento dei servizi;
- il ricorso a personale altamente qualificato e addestrato sulla base degli standard codificati nella SOP.07 (*Formazione e qualifica del personale*);
- lo studio e l'applicazione di idonei indicatori per misurare le prestazioni.

Il monitoraggio delle prestazioni avviene attraverso la valutazione del raggiungimento degli obiettivi per la Qualità mediante l'analisi dei relativi indicatori. I dettagli sono riportati nel *Piano di miglioramento*.

6.2 Soddisfazione del cliente

La valutazione della soddisfazione del cliente è uno strumento utile a verificare se la qualità del servizio fornito coincide con quella attesa, consentendo inoltre di individuare gli aspetti su cui concentrare gli sforzi per il miglioramento e dando una misura delle prestazioni del SGQ.

Il monitoraggio della soddisfazione del cliente si basa sull'analisi di:

- suggerimenti, segnalazioni o reclami trasmessi dal cliente sui servizi forniti;
- risultati dei questionari di soddisfazione dei clienti;
- altre eventuali informazioni provenienti da indagini di settore.

I risultati sono valutati dal Referente ISO 9001 della Direzione e da RGQ in occasione dei Riesami della Direzione, utilizzando laddove possibile le tecniche statistiche ritenute opportune, e costituiscono la base per eventuali azioni correttive.

6.3 Analisi e valutazione

I dati individuati, definiti, raccolti e analizzati al fine di dimostrare l'adeguatezza e l'efficacia del SGQ e di valutare la possibilità di miglioramenti, hanno origine da:

- risultati delle indagini di soddisfazione del cliente e dei reclami;

Rev	Data	Descrizione
03	12.05.2017	Modifica indicatori monitoraggio processi
04	04.09.2017	Aggiornamento paragrafo 5.5
05	17.09.2018	Eliminazione riferimenti a singoli indicatori/obiettivi
06	01.09.2020	Modifica numerazione sezione e paragrafi (ex sezione 5)
07	01.09.2025	Aggiornamento paragrafi 6.1, 6.2, 6.4, 6.5.1 e 6.5.2

- risultati delle prestazioni dei processi, mediante verifica di obiettivi e indicatori;
- valutazione delle azioni intraprese per affrontare i rischi e le opportunità;
- risultati delle attività di monitoraggio delle forniture;
- valutazione delle non conformità registrate;
- analisi delle azioni correttive.

L'analisi dei dati è, in modo particolare, mirata alla valutazione dell'adeguatezza del SGQ ai fini del conseguimento degli obiettivi, coerentemente a quanto indicato nella Politica per la Qualità.

Se necessario, in seguito ai risultati scaturiti dall'analisi dei dati, RGQ deve intraprendere e documentare le opportune azioni correttive come descritto nei paragrafi successivi. Spetta sempre a RGQ provvedere in modo che i dati sopraelencati confluiscono negli elementi in ingresso per l'esecuzione del Riesame della Direzione.

6.4 Audit interni

Gli audit interni rappresentano uno degli strumenti per l'analisi e la valutazione di efficacia del SGQ, nonché per la valutazione del raggiungimento degli obiettivi prefissati in accordo con la Politica per la Qualità. Un audit interno deve inoltre stabilire se il SGQ è conforme a quanto pianificato e ai requisiti della norma presa a riferimento.

Gli audit interni sono pianificati e sistematici, condotti da un gruppo di valutazione sulla base di un programma prestabilito, con il coinvolgimento del personale interessato. Il processo di verifica è condotto secondo quanto descritto nella SOP.10 (*Valutazione delle prestazioni e miglioramento*) e prevede le attività di seguito riportate.

Programmazione degli audit interni - In questa fase si deve tenere conto dell'importanza e dello stato dei processi e delle aree oggetto dell'audit. Questo serve per definire eventuali priorità, l'estensione dell'audit e la frequenza nell'esecuzione. La pianificazione deve assicurare la verifica di tutte le aree interessate almeno una volta l'anno. RGQ ha il compito di compilare e il Referente ISO 9001 della Direzione di approvare il Programma annuale degli audit interni.

Scelta dei valutatori - Gli auditor devono aver ricevuto un'adeguata formazione ed è necessario che abbiano effettuato almeno un audit interno completo in qualità di osservatori. Qualora venga deciso di utilizzare auditor esterni, essi dovranno fornire dimostrazione di condurre attività lavorativa nell'assicurazione qualità da almeno 2 anni, possibilmente in settori analoghi. L'audit deve comunque essere eseguito da personale indipendente dall'area sottoposta a verifica.

Preparazione ed esecuzione degli audit - L'audit viene pianificato concordando con i responsabili delle attività da verificare il giorno e l'ora più idonei per avere la massima collaborazione. La preparazione ha termine con l'approntamento della lista di riscontro da utilizzare durante l'audit. Durante l'esecuzione dell'audit, gli auditor vengono accompagnati dai responsabili delle aree sottoposte a verifica. Eventuali rilievi vengono registrati e discussi nella riunione finale, nella quale vengono concordate le azioni correttive e alla quale devono partecipare i responsabili delle funzioni sottoposte a verifica.

6.5 Riesami della Direzione

6.5.1 Generalità

Il Referente ISO 9001 della Direzione pianifica periodicamente il riesame del SGQ, con l'obiettivo di:

- verificare l'efficacia della gestione della Qualità;
- valutare come il SGQ soddisfa le esigenze interne e quelle dei clienti;
- valutare eventuali opportunità di miglioramento;
- definire eventuali modifiche al SGQ;
- revisionare ed eventualmente ridefinire gli obiettivi e la Politica per la Qualità.

6.5.2 *Input ai Riesami della Direzione*

Ogni riesame è pianificato dal Referente ISO 9001 della Direzione in collaborazione con RGQ. In questa fase sono elencati gli elementi oggetto del riesame, le registrazioni a supporto e il personale che deve intervenire. In ogni riesame effettuato devono essere processate le seguenti informazioni:

- risultati degli audit interni e di terza parte;
- reclami dei clienti;
- risultati dei questionari di soddisfazione dei clienti;
- stato generale delle non conformità e delle azioni correttive;
- valutazione dei rischi e delle opportunità;
- formazione e aggiornamento professionale del personale;
- conseguimento degli obiettivi definiti nel piano di miglioramento;
- risultati delle attività di comunicazione interna (proposte di miglioramento).

6.5.3 *Output dei Riesami della Direzione*

Al termine di ogni Riesame Annuale, RGQ aggiorna gli obiettivi per la Qualità ed emette il verbale secondo quanto descritto nella SOP.10 (*Valutazione delle prestazioni e miglioramento*), nel quale si riporta l'aggiornamento degli obiettivi e il riesame della Politica per la Qualità, oltre al rinnovo della qualifica dei fornitori, la pianificazione annuale della formazione del personale, eventuali azioni correttive, spunti per il miglioramento del SGQ e le risorse necessarie al conseguimento degli obiettivi.

6.6 Documenti di riferimento

- SOP.07 (*Formazione e qualifica del personale*)
- SOP.10 (*Valutazione delle prestazioni e miglioramento*)

7 MIGLIORAMENTO

Il Referente ISO 9001 della Direzione garantisce il miglioramento continuo dell'efficacia del SGQ mediante il ricorso sistematico alle seguenti azioni:

- revisione periodica ed eventuale aggiornamento della Politica per la Qualità;
- applicazione sistematica delle azioni di pianificazione degli obiettivi;
- analisi dei risultati scaturiti dagli audit interni e di terza parte;
- analisi dei risultati scaturiti dalle indagini di soddisfazione del cliente;
- utilizzo delle informazioni derivanti dalle azioni correttive.

In funzione dei risultati scaturiti dalle suddette azioni, RGQ valuta la necessità di aggiornare la documentazione del SGQ, le registrazioni necessarie alla raccolta e all'analisi dei dati, gli indicatori per la misurazione delle prestazioni e gli strumenti statistici utilizzati per l'analisi dei dati. Spetta al Referente ISO 9001 della Direzione approvare ogni modifica apportata ai fini del miglioramento dell'efficacia del SGQ.

7.1 Non conformità e azioni correttive

Come dettagliato nella SOP.09 (*Gestione informazioni documentate e comunicazione*), ogni azione correttiva è attuata per eliminare le cause di effettive non conformità ed è proporzionale all'importanza del problema e ai rischi incontrati. Tutte le modifiche alle procedure conseguenti ad azioni correttive sono attuate e documentate.

La richiesta di azione correttiva può essere fatta pervenire a RGQ da tutto il personale, in funzione di dove si è verificata la non conformità e della sua gravità. Il Referente ISO 9001 della Direzione analizza le informazioni contenute nel modulo e negli eventuali documenti allegati come supporto e valuta se attivare l'azione correttiva. Le azioni correttive possono scaturire a fronte dei risultati degli audit interni o di terza parte, di reclami dei clienti o da rapporti di non conformità.

7.2 Documenti di riferimento

- SOP.09 (*Gestione informazioni documentate e comunicazione*)

Rev	Data	Descrizione
03	12.05.2017	Modifica indicatori monitoraggio processi
04	04.09.2017	Aggiornamento paragrafo 5.5
05	17.09.2018	Eliminati riferimenti a singoli indicatori/obiettivi
06	01.09.2020	Modifica numerazione sezione e paragrafi (ex sezione 5)
07	01.09.2025	Aggiornamento paragrafi 7 e 7.1