



Sitzung mit BAG

Vom 15.02.2008
zum Thema Revision
Analysenliste (AL)



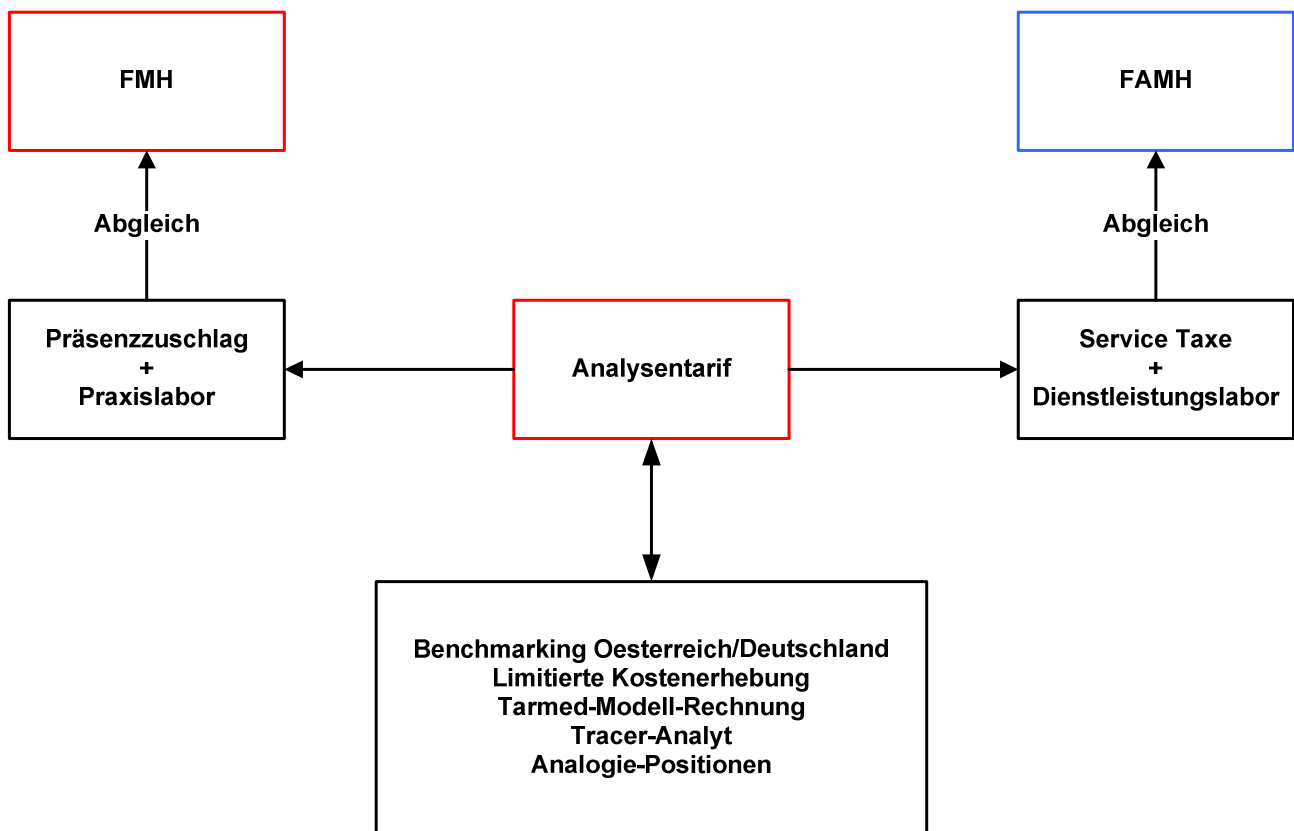
Legitimation

Modifikation der eidgenössischen Analysenliste
Unsere Eingabe vom August 2007: Bitte um Gesprächsaufnahme

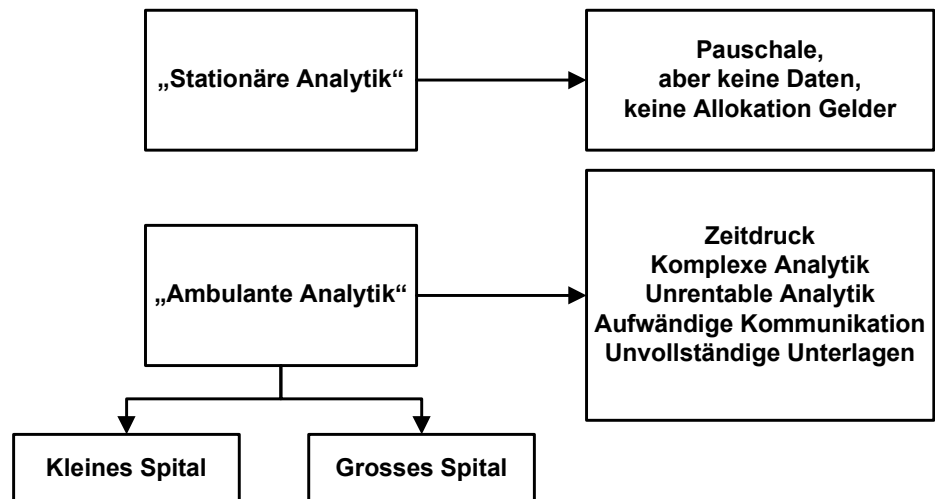
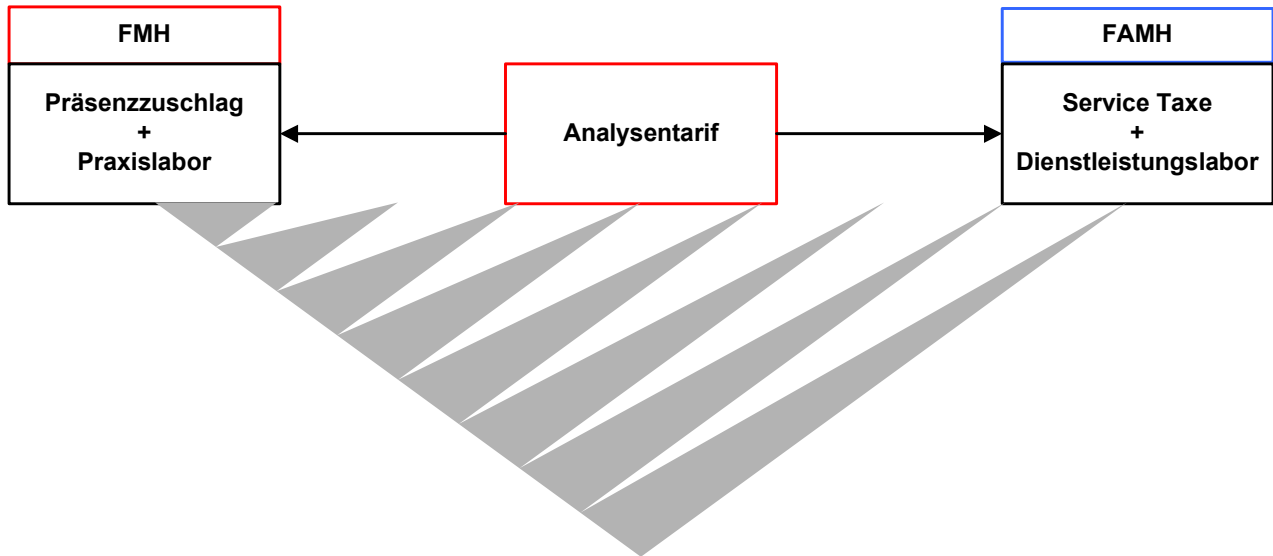
SULM (Schweiz. Union für Labormedizin)	 Prof. Dr. A. Huber, Präsident
H+ (Die Spitäler der Schweiz)	 S. Hänsenberger, Vizedirektor
GDK (Schweizerische Konferenz der kantonalen Gesundheitsdirektorinnen und -direktoren)	 Franz Wyss, Zentralsekretär
FMH (Verbindung der Schweizer Aerztinnen und Aerzte)	 Dr. J. de Haller, Präsident
santésuisse (Verband der Schweizer Krankenversicherer)	 F. Britt, Direktor
Ausbildungskommission Laborleiter der SAMW (Schweizerische Akademie der medizinischen Wissenschaften)	 Prof. Dr. Dr. h.c. W. Riesen, Präsident
labmed (Schweizerischer Berufsverband der biomedizinischen Analytikerinnen und Analytiker)	 Frau J. Rüttsche, Präsidentin
SLSA (Swiss Life Science Association)	 Dr. R. Bühlmann, Präsident
SVDI (Schweizerischer Verband der Diagnostica- und Diagnostica-Geräte-Industrie)	 Dr. M. Ghändler, Präsident

Seite: 3 von 3

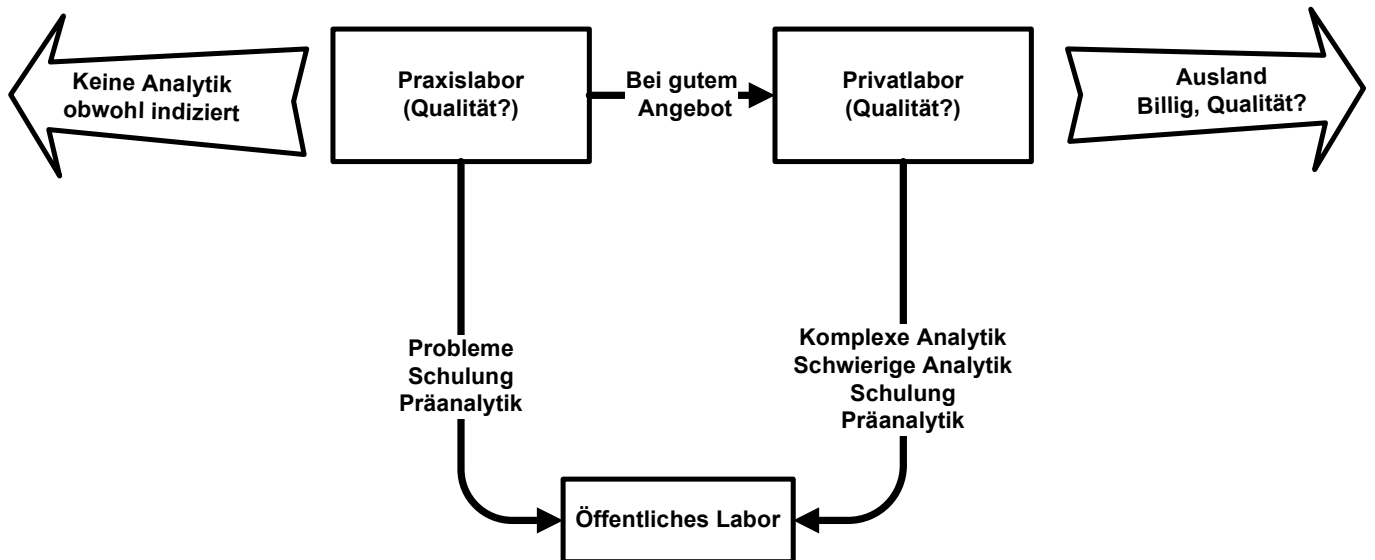
Vorstellung BAG



Probleme



Problemverschiebung

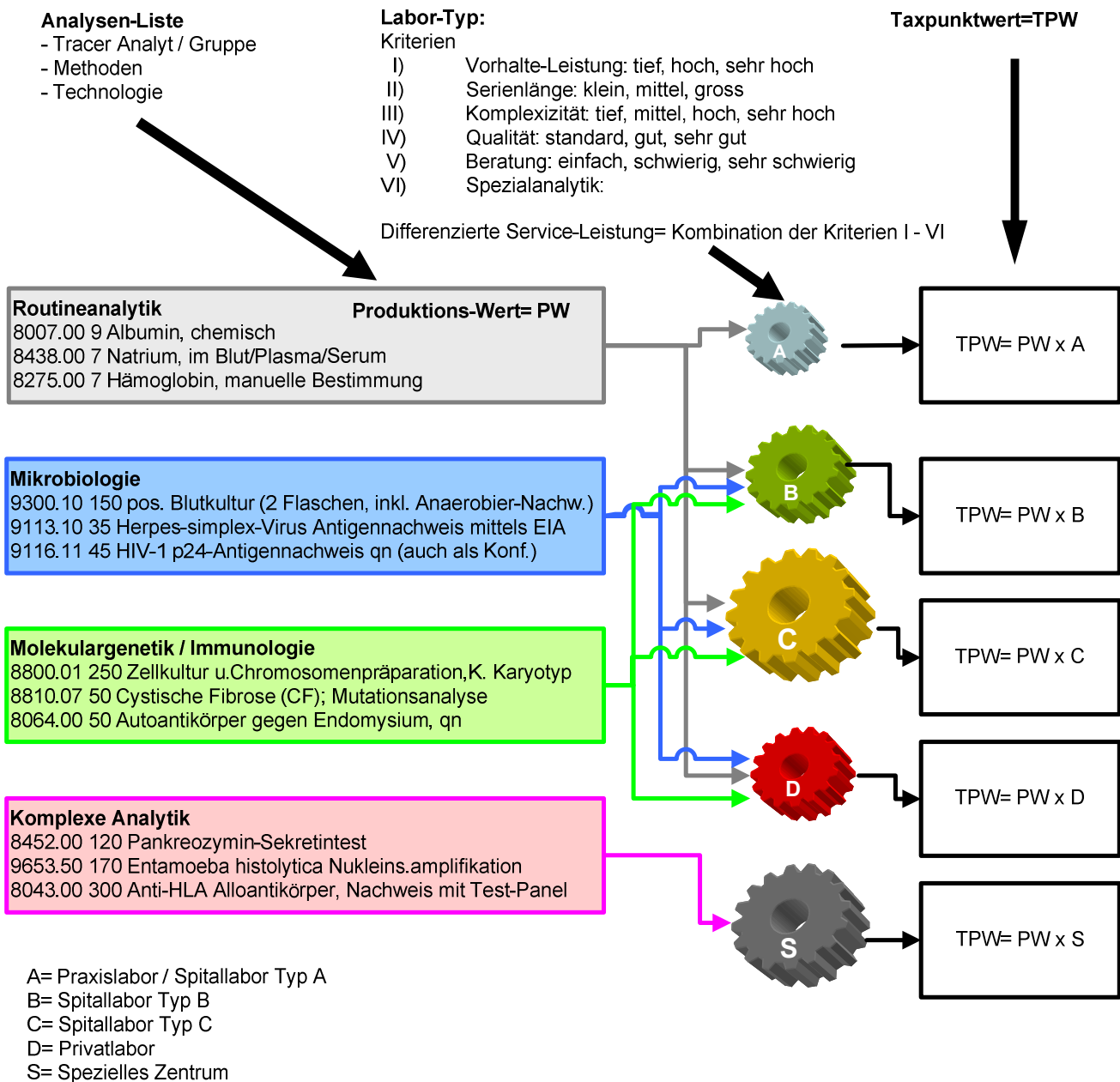




Fixpunkte im Revisionsprozess

- Prämissen
 - Standardisierung Qualitätsniveau
 - Kein radikaler Umbruch der Laborlandschaft
 - Keine falschen Anreize
 - Praxislabor soll erhalten bleiben
 - Gewisse Marktverdichtung erwünscht
 - Gemeinschaftslabors und Kickbacks illegal
 - Verhältnisse in Deutschland / Oesterreich können nicht 1:1 übernommen werden
 - Nutzen der Labormedizin soll ausgeschöpft werden
 - Revidierte AL per se in Ordnung
 - Einheitliche Produktionswert
 - Unterschiedliche Service-/ Vorhaltegebühr
 - Nicht nur Preissenkung, auch Anhebung
 - Rollende Revision auf ökonomischer Basis
 - Keine pauschale Tarifsenkung
 - Qualitätskriterien ausbauen
- Erste / weitere Schritte

Modell SULM / SLSA





Qualitätsanforderungen

Differenzierungskriterien medizinische Labortypen

Einteilung medizinische Laboratorien bezüglich Qualitätssicherung und Leistung

Empfehlungen der Arbeitsgruppe MKBMAL zuhanden QUALAB

Art (bezieht sich auf Spektrum)	Typ	GV	EW	Leitung		Personal	RV	QS-Def.	Prf.	FA
				Org.	Fachl.					
Praxislabor	Praxislabor	Ja	Nein	FAPL	FAPL	MPA/MLAB	Ja	MKBMAL	RV, Insp. (QUALAB, Stichproben)	Nein
Praxislabor Spez.	Praxis Spez.	Ja	Spez.Liste	FAPL	FAPL	MPA/MLAB	Ja	MKBMAL	RV, Insp. (QUALAB, Stichproben)	Nein
Offizin		Ja	Nein	Apo	Apo	MPA/MLAB	Ja	MKBMAL	RV, Insp. (QUALAB, Stichproben)	Nein
Spital klein	Labor A	Ja	Nein	MLAB	FAPL	MLAB	Ja	MKBMAL	RV, (FAMH-SV) (QUALAB, Stichproben)	Nein
Spital mittel	Labor B	Ja	Ja	HöFa	FAMH	MLAB	Ja	MKBMAL	RV, FAMH-SV, Insp. (QUALAB, Stichproben)	Nein
Spital mittel	Labor B	Ja	Ja	HöFa	FAMH	MLAB	Ja	MKBMAL ISO 17025 und/oder 15189	RV, FAMH-SV, Insp. (QUALAB, Stichproben) / Akkreditierung	Ja (GV)
Spital gross	Labor C	Ja	Ja	HöFa	FAMH	MLAB	Ja	MKBML ISO 17025 und/oder 15189	RV, Insp. (QUALAB, Stichproben) / Akkreditierung	Ja
Privates Labor	Privates Labor	Ja	Ja	HöFa	FAMH	MLAB	Ja	MKBML ISO 17025 und/oder 15189	RV, Insp. (QUALAB, Stichproben) / Akkreditierung	Ja

<u>Legende:</u>	Art = Laborart	Org. = organisatorische Leitung
	GV = Grundversorgung	Fachl. = fachliche Leitung bzw. Supervision / WB-Titel der Leitung
	EW = Erweiterte Palette	FAPL = Fähigkeitsausweis Praxislabor (FMH)
	RV = Ringversuche	Apo = eidg. diplomierter Apotheker
	QS-Def. = Definition Qualitätssicherung	HöFa = med. Laborantin SRK mit höherer Fachausbildung / Äquivalenz
	Prf. = Überprüfung	Spez. = Ärzte mit spezieller Fachausbildung
	FA = Aufträge für Dritte	Insp. = Inspektion
	Typ = Labortyp gemäss QUALAB-Konzept	SV = Supervision (von maximal 5 Laboratorien gemäss Konzept QUALAB)
	MKBMAL = Minimalkriterien zum Betreiben von medizinisch-analytischen Laboratorien	
	Spital mittel = Aufträge für Dritte erfordern höhere Qualitätsstandards	