

Introdução

A revisão do Rol de Acreditação ocorre em ciclos de 4 anos, de modo que ele sempre esteja atualizado e utilizando as melhores práticas do mercado. Para a sua revisão são utilizadas leis regulamentares vigentes, diretrizes científicas nacionais e internacionais, recomendações da Organização Mundial da Saúde, normas de qualidade de organizações reconhecidas, referências bibliográficas, especialistas convidados, sugestões através de consulta pública, feedbacks das pesquisas de satisfação, experiências das instituições acreditadas e auditores, entre outras.

Ciclo de Revisão do Rol de Requisitos de Acreditação



Plano de Revisão do Rol de Acreditação:

O processo é dividido em 5 etapas, elaborado e conduzido pela Comissão de Acreditação (COA) e equipe do PACQ.

Início do Processo de Revisão

Reunião da Comissão de Acreditação

Nesta etapa, a comissão aprova o início do processo de revisão, o plano e cronograma de revisão

Reunião da Diretoria da Sociedade Brasileira de Patologia

Aprovação do início do processo, plano e cronograma.

Comunicação

A divulgação do início do processo de revisão para as partes interessadas ocorre no site da SBP (<http://www.sbp.org.br/>), na página do PACQ (<http://pacq.sbp.org.br/>) e demais canais de comunicação institucionais. As instituições acreditadas e auditores também recebem uma carta informativa.

Durante todo o processo enviamos informativos as partes interessadas e solicitamos que os mesmos participem com suas contribuições para a melhoria do processo.

Consulta Pública

É de suma importância a participação das partes interessadas na revisão do Rol de Acreditação e a consulta pública é uma das ferramentas utilizadas para captar essas colaborações.

As partes interessadas (instituições, auditores, entre outras), enviam suas contribuições no site da SBP.

Especialistas Convidados

Em reunião da comissão, é analisado e aprovado os especialistas que serão convidados a participar do processo de revisão, contribuindo em suas áreas específicas. Cada especialista recebe uma carta convite.

Desenvolvimento

Feedbacks do Ciclo Anterior

Durante todo o ciclo de utilização do Rol, através de pesquisa de satisfação, são captados das partes interessadas (instituições, auditores, etc.) feedbacks, que são analisados constantemente pela Comissão e que são utilizados no processo de revisão.

Revisão de Referências Bibliográficas

Todas as referências, leis, diretrizes, recomendações, normas, entre outras utilizadas são revistas e novas referências também são analisadas, para que o Rol sempre permaneça em consonância com as leis vigentes e tendências do mercado.

Contribuições Recebidas

A equipe PACQ, analisa previamente se todas as contribuições foram enviadas em concordância com os requisitos mínimos exigidos, por ex, referência, novo requisito, atualização de requisito existente, etc., antes da análise da comissão.

Análise dos Dados

Triagem e Consolidação das Contribuições

Em reuniões periódicas, a comissão de acreditação analisa todas as contribuições recebidas.

Todas as contribuições são rastreáveis e mantidas em registro, mesmo aquelas que não foram aceitas pela comissão.

As novas inserções no Rol são sinalizadas em cada requisito para que ocorra fácil identificação, além de uma tabela de correlação entre as edições que pode ser encontrada ao final do Rol de Acreditação.

1º Draft do Rol

Com a finalização da análise das contribuições, o primeiro *draft* do Rol é elaborado e disponibilizado aos auditores do PACQ.

É enviado um informativo aos auditores solicitando que verifiquem se os requisitos do novo Rol permanecem relevantes, entendíveis, mensuráveis, realizáveis e benéficos às instituições.

Validação dos Dados

Contribuição dos Auditores (1º Draft)

Em reuniões periódicas, a comissão de acreditação analisa todas as contribuições recebidas e define o 2º *draft* do Rol de Acreditação.

Todo as as contrinuições são rastreáveis e mantidas em registro, mesmo aqueles que não foram aceitos pela comissão.

As novas inserções no Rol são sinalizadas em cada requisito para que ocorra fácil identificação e uma tabela também de correlação entre as edições pode ser encontrada ao final do Rol de Acreditação.

Teste Piloto e Nova Consulta Pública

É realizado um teste piloto com o 2º *draft* em instituições acreditadas selecionadas, pela comissão de acreditação, para garantir que a redação seja clara, objetiva e para que os requisitos sejam analisados, sempre visando a relevância, o entendimento, os benefícios, o atendimento e se são mensuráveis.

O 2º *Draft* também é colocado para nova consulta pública, seguindo os mesmos processos descritos nos tópicos comunicação e consulta pública, na primeira fase do processo.

Triagem e Consolidação das contribuições

Em reuniões periódicas a comissão analisa as contribuições recebidas do teste piloto e da consulta pública, resultando no 3º e último *draft*.

Todas as contrinuições são rastreáveis e mantidas em registro, mesmo aquelas que não foram aceitas pela comissão.

Revisão Ortográfica e Aprovação da Comissão

O 3º *draft* é enviado para um especialista realizar a revisão ortográfica e posteriormente segue para aprovação em reunião da comissão de acreditação.

**Processo
Final do
Ciclo de
Revisão**

Aprovação do Novo Rol de Acreditação

O processo de revisão do novo Rol termina com a coordenação do PACQ aprovando a nova versão na reunião da diretoria da Sociedade Brasileira de Patologia.

Capacitação dos Auditores e Instituições

Os auditores são treinados no novo Rol de Acreditação antes da sua vigência. O registro do treinamento fica arquivado e nenhum auditor realizará auditoria no novo Rol sem o treinamento.

Planejamento dos cursos destinados as instituições ao longo do ano vigente.

O PACQ oferecerá capacitação para o uso do novo Rol aos auditores e às instituições inscritas no programa.

Período de Transição para o novo Rol de Acreditação

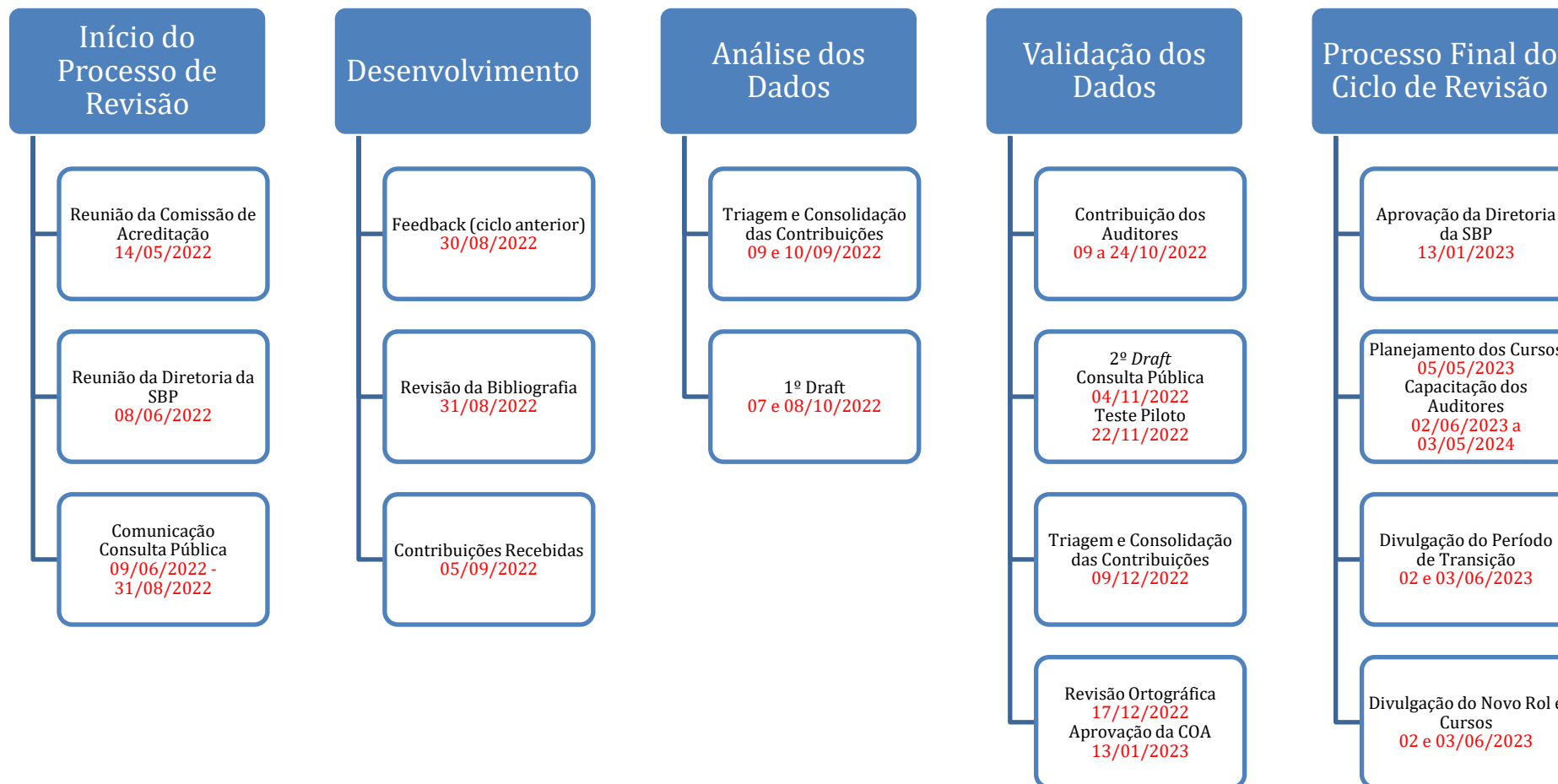
As instituições possuem um período de transição para se adaptarem ao novo Rol de Acreditação, que será divulgado no site da SBP. Depois desse período de transição somente serão realizadas auditorias com o novo Rol.

O plano de transição é disponibilizado no site da SBP e enviado por e-mail para as instituições acreditadas, para as que ainda estão em processo de acreditação, mas com contrato assinado com o PACQ e para os auditores do programa.

Divulgação do Novo Rol e Cronograma de Cursos

Planejamento da divulgação do novo Rol e dos cursos para as instituições em todos os canais de comunicação da Sociedade Brasileira de Patologia.

Cronograma de Revisão



Plano de Transição

Vigência do Novo Rol

- As instituições terão o prazo máximo de 04 meses a partir de 02/06/2023 para se adaptarem ao Novo Rol.
- Em 02/06/2024 todas as auditorias serão realizadas somente na versão 1.5 do Rol de Acreditação.

Capacitação das Instituições

- Em 02/06/2023 estarão disponíveis no site do PACQ (<http://www.pacq.sbp.org.br/>) a programação de cursos para o novo Rol e Acreditação.

Disponibilidade do Novo Rol

- O novo Rol estará disponível no site do PACQ no dia 02/06/2023.

Período de Transição

- Depois da divulgação do novo Rol, todas as novas instituições que se inscreverem no PACQ, utilizarão a versão 1.5.
- Os laboratórios que já possuem contrato assinado com o PACQ, antes da divulgação da nova versão, seguirão a data descrita no campo "Vigência do Novo Rol".

Histórico de Revisão:

Versão	Elaborador	Entrada em Vigor	Revisor	Data da Revisão	Aprovador
1.0	Rodrigues Pereira	08/06/2022	COA	08/06/2026	COA