



Registro nazionale Italiano Donatori Midollo Osseo  
e Banche di Sangue Cordonale  
Italian Bone Marrow Donor Registry

**STANDARD VERSIONE XXII: 18 MARZO 2019**

**ELENCO MODIFICHE RISPETTO ALLA VERSIONE XXI: 9 APRILE 2018**

PARAGRAFO STANDARD	AZIONE	MODIFICA	MOTIVAZIONE	FORM
COPERTINA	MODIFICA	Aggiornamento versione, tabella piè di pagina	Aggiornamento	
CAP 0 - ABB	MODIFICA	Inserimento GRID	WMDA	
CAP 2 - GEN	MODIFICA	Inserimento: istituiva... riconoscendone il valore istituzionale e assegnando un finanziamento pubblico a garanzia della continuità delle funzioni di rilevanza nazionale dallo stesso svolte. Inserimento: In materia di protezione di dati personali si applicano le seguenti disposizioni di norma: - Decreto Legislativo n. 196 del 30 giugno 2003 "Codice in materia di protezione dei dati personali"; - Regolamento UE 2016/679 "GDPR – General Data Protection Regulation"; - Decreto Legislativo n. 101, 10 agosto 2018 "Disposizioni per l'adeguamento della normativa nazionale alle disposizioni del regolamento UE 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 aprile 2016, relativo alla protezione delle persone fisiche con riguardo al trattamento dei dati personali, nonché alla libera circolazione di tali dati e che abroga la direttiva 95/46/CE".	Richiesta Ministero  Allineamento normativa privacy	
# 4.2.1 - IBMDR	MODIFICA	Inserimento: e di Istituti dei Tessuti	Precisazione	
# 4.2.3.1 - IBMDR	NUOVO	Le Commissioni consultive cui viene richiesto di esprimere un parere hanno facoltà di risposta sette giorni lavorativi se di carattere generico, che si riducono a tre, se il parere è riferito ad una coppia donatore-ricevente. La richiesta di parere consultivo alle Commissioni avviene per il solo tramite IBMDR.	Decisione Commissione nazionale CSE	
# 4.2.7 - IBMDR	NUOVO	Le associazioni di settore collaborano con il registro regionale e le sue articolazioni funzionali, con IBMDR e con il CNT per il perseguimento degli scopi e con le modalità regolamentate dal Decreto 13 novembre 2018 "Criteri e schema tipo di convenzioni tra le regioni e province autonome e le associazioni e federazioni di donatori adulti di cellule staminali emopoietiche".	Allineamento normativa	

Appendice I agli Standard - Marzo 2019

CAP 7 - CP	MODIFICA	Inserimento: di minimi i CP devono possedere una logistica adeguata a garantire al donatore l'immediato accesso a procedure di rianimazione in caso di emergenza clinica comprovata allogeniche	Precisazione	
# 7.1.1 - CP	MODIFICA	Eliminazione autologi	Precisazione	
#7.1.3 - CP	MODIFICA	Eliminazione: autologi Sostituzione: CP201-m con TE201-m	Precisazione	
#7.2.5 - CP	MODIFICA	Sostituzione: CP201-p con TE201-p	Precisazione	
#8.3 - CD	MODIFICA	Inserimento: IBMDR/GRID	Precisazione	
#9.2 - CD	MODIFICA	Inserimento: fatte salve le pre-esistenti situazioni Eliminazione:	Precisazione	
#10.1 - BSC	MODIFICA	Inserimento: al Decreto 2 novembre 2015 recante: <i>"Disposizioni relative ai requisiti di qualità e sicurezza del sangue e degli emocomponenti"</i> al Decreto 18 novembre 2009 recante <i>"Istituzione di una rete nazionale di banche per la conservazione di sangue da cordone ombelicale"</i> ;		
CAP 11 - LAB	MODIFICA	Inserimento: svolge		
#11.1 – LAB	MODIFICA	Inserimento: SCO		
#12.3 - TE	MODIFICA	Inserimento: di riferimento per il, e di sterilità		
#13.2 - DON	MODIFICA	Inserimento: di riferimento del settore		
#13.2.2.1 - DON	MODIFICA	Inserimento: I criteri di idoneità sono quelli vigenti previsti dalla normativa trasfusionale e dalla normativa su cellule e tessuti..... Per particolari e specifiche condizioni cliniche, qualora non ricomprese nei criteri di esclusione di cui sopra .....per la ....di idoneità ..specifiche .... formulate dalla WMDA.		
#13.2.2.3 – DON	MODIFICA	Inserimento: Per quanto riguarda i criteri di esclusione temporanea, previsti per i donatori di sangue dalla normativa vigente a tutela del paziente, questi non sono sempre applicabili in fase di reclutamento in relazione al fatto che il periodo di sospensione è generalmente superato dall'intervallo di tempo che intercorre tra il reclutamento del donatore e la sua selezione per la donazione. Diversamente gli stessi criteri di esclusione temporanea vanno invece tenuti in considerazione in stretta prossimità della donazione.		

Appendice I agli Standard - Marzo 2019

#13.2.2.6 - DON	MODIFICA	Inserimento: che siano di impedimento alla donazione.		
#13.2.3.3 - DON	MODIFICA	Inserimento: da dirigenti biologi in servizio presso strutture del SSN con adeguato percorso formativo e competenze tecnico-pratiche acquisite e certificate. Eliminazione: se provvisto di licenza specifica	Precisazione	
#13.2.3.4 - DON	MODIFICA	Inserimento: )	Precisazione	
#13.2.3.6 - DON	NUOVO	Si raccomanda la ricerca degli anticorpi anti CMV (IgG) all'atto dell'iscrizione del donatore.	GITMO	
#13.2.4 - DON	NUOVO	Iscrizione del donatore nell'archivio del Registro nazionale 13.2.4.1 L'inserimento dei dati nell'archivio nazionale dell'IBMDR porta a compimento l'iscrizione del donatore, che in tale modo sarà a disposizione dei pazienti nazionali ed internazionali in ricerca. 13.2.4.2 I dati anagrafici sono inseriti dai Poli funzionali della rete, utilizzando i sistemi gestionali predisposti dall'IBMDR, entro 7 giorni lavorativi dalla sottoscrizione del consenso informato. 13.2.4.3 I dati di tipizzazione HLA sono inseriti dai Poli funzionali della rete, utilizzando i sistemi gestionali predisposti dall'IBMDR, entro 60 giorni lavorativi dalla sottoscrizione del consenso informato.	Ministero-ISS	
#13.3.2 - DON	MODIFICA	Inserimento: GRID	WMDA	
#13.3.12 - DON	MODIFICA	E' fortemente raccomandata una valutazione di adeguatezza degli accessi venosi periferici a prelievi in aferesi di particolare impegno e durata (in caso di accessi non adeguati, il centro trapianti dovrà esserne informato).	Consulta RR	
#13.3.15 - DON	MODIFICA	Inserimento: GRID	WMDA	
#13.4 - DON	MODIFICA	Eliminazione: MUD Inserimento: allogeniche	Precisazione	
#13.4.2.2 - DON	MODIFICA	Inserimento: L'assunzione di farmaci antiaggreganti da parte del donatore non costituisce criterio assoluto di esclusione dalla donazione di CSE, ma la decisione deve essere assunta sulla base di una valutazione caso per caso. Eliminazione: acido acetilsalicilico o antiaggreganti piastrinici, anticoagulanti, ACE-inibitori... familiare... alterazioni della coagulazione, in particolare		
#13.4.2.3 - DON	MODIFICA	Inserimento: a tutela del paziente	Precisazione	
#13.4.4.5 - DON	MODIFICA	Inserimento: - sul fatto l'atto di donazione è anonimo e che l'identità del donatore non è rivelata al ricevente o alla sua famiglia e viceversa; Eliminazione: diritto e il dovere di mantenere l'anonimato sia nei confronti del ricevente sia nei confronti di terzi (comma 3 art.90 D. Lgs. n. 196, 30 giugno 2003).		

Appendice I agli Standard - Marzo 2019

#13.4.8.2.3 - DON	NUOVO	In caso di autosomministrazione del farmaco almeno la prima dose dovrà avvenire presso idonea struttura sanitaria ed il donatore dovrà essere informato sulla procedura da seguire.	Precisazione	
#13.4.8.2.4 - DON	MODIFICA	Inserimento: Ad oggi non ci sono ancora sufficienti dati per raccomandare l'utilizzo in routine del G-CSF biosimilare, tuttavia, se ne riconosce l'utilizzo come appropriato in mancanza di alternativa. In tal caso si raccomanda un attento monitoraggio del donatore per identificare eventuali effetti collaterali riconducibili al biosimilare. Eliminazione: Non è consigliato l'uso del G-CSF biosimilare..... Non è consentita l'autosomministrazione della prima dose del G-CSF. Il Responsabile della somministrazione dovrà identificare, all'uopo, idonea struttura sanitaria	WMDA	
#13.4.9 - DON	MODIFICA	Inserimento: antecedenti	Precisazione	
#13.4.9.2 - DON	NUOVO	L'esito degli esami di qualificazione biologica del prodotto devono essere resi disponibili al Centro Trapianti prima che l'infusione abbia inizio - Form CP104Q -, qualora ciò non fosse possibile, il Centro Trapianti dovrà essere tempestivamente informato.		
#13.4.9.3 - DON	NUOVO	L'unità di CSE è rilasciabile dal CP al TE, e dal TE al CT con esami di qualificazione biologica del prodotto in corso.	Precisazione	
#13.4.11.1 - DON	MODIFICA	Eliminazione: quest'ultimo se già reso disponibile dal CD/CP	Precisazione	
#13.5.1 - DON	MODIFICA	Inserimento: per DLI (Donor Lymphocyte Infusion)	Precisazione	
#13.5.5 - DON	MODIFICA	Inserimento: tale donazione Eliminazione: L'ulteriore	Precisazione	
#13.5.6 - DON	MODIFICA	Inserimento: minimo	Precisazione	
#13.5.8 - DON	ELIMINATO			
#13.5.9 - DON	ELIMINATO			
#13.5.10 - DON	ELIMINATO			
#13.5.11 - DON	ELIMINATO			
#13.5.12 - DON	MODIFICA	Inserimento: CP... oppure se il donatore ha già espresso in precedenza un esplicito diniego ad una eventuale ulteriore donazione Eliminazione: si può rifiutare di contattare il donatore		

<p>PERCORSO SECONDA DONAZIONE</p>	<p>NUOVO</p>	<p>13.5.10 Donazione di linfociti da sangue periferico – Allegato WU-cl e P-cl Per i riferimenti legislativi e gli indirizzi operativi della procedura di donazione vedasi il §13.4 Programmazione del work-up 13.5.10.1 A seguito della “Prescrizione per una linfocitoaferesi senza stimolazione con fattori di crescita” - Form CT308-I, se il donatore ha riconfermato l'intenzione a donare, il CD compila, insieme con il CP-P, la “Verifica della prescrizione di linfocitoaferesi” - Form CD107-I. In caso contrario, il CD deve notificare tempestivamente al CT e all'IBMDR l'eventuale ritiro consenso del donatore - Form CD108. 13.5.10.2 Il work-up pre-donazione deve essere effettuato entro i 30 giorni precedenti la donazione. Valutazione medica e di idoneità alla procedura di donazione 13.5.10.3 Il CD ha la primaria responsabilità della tutela del donatore, della valutazione della sua idoneità e dell'individuazione di eventuali affezioni che potrebbero essere trasmesse con l'infusione di emocomponente. E' pertanto necessaria un'accurata anamnesi personale e familiare. Allegato B-I. 13.5.10.4 Qualora il donatore riferisca/presenti condizioni o comportamenti per i quali non risultino soddisfatti i criteri di eleggibilità previsti dalla normativa vigente, il CD, in accordo con il CP può adottare deroga al criterio di idoneità – vedasi § 13.4.2.3. 13.5.10.5 Il CP-P ha la responsabilità della valutazione degli accessi venosi del donatore. 13.5.10.6 Gli Esami clinici, strumentali e diagnostici pre-donazione sono descritti nell'Allegato WU. Sessione informativa finale - Allegato WU-cl 13.5.10.7 La sessione informativa finale deve essere composta, come minimo, da un rappresentante del CD e/o RR, da un rappresentante del CP-P coinvolto esperti in donazione di CSE. 13.5.10.8 Al candidato donatore debbono essere fornite, nell'occasione, dettagliate informazioni circa gli ulteriori esami da eseguire, le modalità di esecuzione della raccolta di linfociti, i rischi ad essa connessi e la presunta durata della procedura e sulla possibilità che parte del prodotto di donazione venga crioconservato in aliquote. 13.5.10.9 Copie dei documenti e del verbale della sessione informativa dovranno essere conservati presso il CD e CP.</p>		
-----------------------------------	--------------	--	--	--

		<p>13.5.10.10 I medici del CD e CP-P devono riportare, per iscritto, l'esito della loro valutazione. Qualora il donatore sia idoneo procedono con la compilazione della "Clearance del donatore di linfociti" - Form CD104-I da inviare al CT e all'IBMDR in tempo utile per l'organizzazione del trasporto e della procedura di infusione al paziente.</p> <p>13.5.10.11 In caso contrario, il CD, in accordo con il CP-P, deve comunicare l'eventuale giudizio di inidoneità al CT e all'IBMDR – Form CD108.</p> <p>Consenso finale</p> <p>13.5.10.12 Il donatore deve esprimere per iscritto il proprio consenso informato alla donazione Form CD103-I. Se il Centro Trapianti richiede ulteriori campioni biologici per ricerca, il consenso dovrà essere esteso, così come nel caso in cui il prodotto di raccolta venga criopreservato in toto.</p> <p>Qualificazione biologica del prodotto di raccolta</p> <p>13.5.10.13 Il prodotto di raccolta:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- deve essere oggetto di qualificazione biologica secondo quanto definito al #13.4.9;</li> <li>- è rilasciabile dal CP al TE, e dal TE al CT, anche prima dell'esito delle indagini di Legge, i cui risultati dovranno essere comunque comunicati a IBMDR e CT, non appena disponibili – Form CP104Q, mediante il quale si documenta al CT lo stato di qualificazione dell'unità raccolta.</li> </ul> <p>Controlli di qualità del prodotto di raccolta</p> <p>13.5.10.14 L'unità raccolta viene trasferita al TE competente sulla donazione che provvederà all'attribuzione del SEC, all'esecuzione degli esami colturali ed a dichiarare le caratteristiche della raccolta (parametri di cellularità, volume etc..) attraverso la compilazione del Form TE201. L'esito degli esami colturali eseguiti deve essere comunicato al CT e all'IBMDR appena possibile.</p> <p>Distribuzione/tracciabilità del prodotto di raccolta</p> <p>13.5.10.15 L'unità raccolta verrà distribuita, tracciata e monitorata in analogia a quanto già previsto dagli standard per le unità di CSE (13.4.11 e 13.4.12).</p>		
#13.6.8 - DON	MODIFICA	Inserimento: solo dopo la sottoscrizione del Eliminazione: in presenza		
#13.6.9 - DON	MODIFICA	Inserimento: solo dopo la sottoscrizione del Eliminazione: in presenza		
#13.6.10 - DON	MODIFICA	Inserimento: e viceversa		
#13.7.7 - DON	MODIFICA	Inserimento: e viceversa		
#13.7.11 - DON	MODIFICA	Sostituzione: dall'articolo 7 del D. Lgs. n. 196, 30 giugno 2003 con dagli artt. 15 e ss. Del Regolamento EU n. 2016/679		

Appendice I agli Standard - Marzo 2019

#13.7.14	MODIFICA	Sostituzione: . Il vincolo dell'anonimato è inestinguibile; ai sensi del comma 3, art. 90 del D. Lgs. n. 196, 30 giugno 2003, deve essere mantenuto sia nei confronti del ricevente sia nei confronti di terzi...con.... Il donatore ha il diritto alla protezione dei propri dati e tutela della riservatezza, tra cui l'anonimato nei confronti del ricevente e relativi familiari ai sensi dell'art. 14 del D. Lgs 191/2007		
#14.1 - SCO	MODIFICA	Inserimento: al trapianto		
#14.7 – SCO	NUOVO	<p>14.7 Follow-up del donatore e contatti successivi al rilascio dell'unità</p> <p>14.7.1 Qualora la madre biologica (o entrambi i genitori, ove applicabile, o chi esercita la patria potestà in caso di madre minore) informi la banca SCO di eventuali variazioni sullo stato di salute del proprio figlio e se tali condizioni possono avere un impatto sul trapianto del paziente che ha ricevuto l'unità SCO implicata, la banca ne dovrà dare tempestiva comunicazione al CT pertinente.</p> <p>14.7.2 I genitori (o il donatore stesso se non più minore) possono entrare in contatto con il paziente che ha ricevuto l'unità SCO donata, per il tramite dell'IBMDR - a tutela e garanzia dell'anonimato -, solo dopo la sottoscrizione del "Consenso per l'inoltro di comunicazioni al donatore" - Form SCO110.</p> <p>14.7.3 Il paziente può entrare in contatto con i genitori (o il donatore stesso se non più minore), per il tramite dell'IBMDR - a tutela e garanzia dell'anonimato -, solo dopo la sottoscrizione del "Consenso per l'inoltro di comunicazioni al paziente" - Form CT313-sco.</p> <p>14.7.4 A garanzia dell'anonimato tra paziente e donatore, i genitori non possono aver accesso ad alcuna informazione in merito allo stato di salute del paziente cui è stata infusa l'unità SCO donata.</p>		
#16.1 – IMP/ESP	MODIFICA	Inserimento: campioni riferiti a		
#16.2.4 – IMP/ESP	MODIFICA	Inserimento: GRID		
#16.2.5 – IMP/ESP	MODIFICA	Eliminazione: non Inserimento: potenzialmente		
#16.3.2 – IMP/ESP	MODIFICA	Inserimento: della scelta del contenitore isoteramico, di dimensioni consentite dalle compagnie aeree per il trasporto in cabina.		
#16.3.6.2 – IMP/ESP	MODIFICA	<p>Inserimento: fortemente raccomandato l'uso del codice GRID;</p> <p>quando il prodotto:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- non è stato ancora valutato per i marcatori infettivi;</li> <li>- proviene da donatore che ha dichiarato un fattore di rischio per una malattia trasmissibile;</li> <li>- ha un risultato reattivo per un marcatore di infezione trasmissibile</li> </ul>		

#16.3.6.5 – IMP/ESP	MODIFICA	Inserimento: ai fini della tracciabilità delle CSE o emocomponente contenuto al suo interno; la restante documentazione di accompagnamento		
#16.3.6.6 – IMP/ESP	MODIFICA	Inserimento 8°C		
#18.13.11 - RIC	MODIFICA	Inserimento: la donazione di CSE da sangue periferico può essere richiesta, in base ai requisiti di eleggibilità previsti dalla Commissione GITMO MUD, solo se il paziente risponde almeno ad una delle seguenti condizioni Eliminazione: Il CT può richiedere.... dopo stimolazione con fattore di crescita emopoietico uno dei requisiti di eleggibilità previsti dalla Commissione GITMO MUD per l'utilizzo di tali cellule staminali		
#18.14.4 - RIC	MODIFICA	Inserimento: il risultato della tipizzazione HLA richiesta dovrebbe pervenire all'IBMDR entro 13 giorni di calendario Eliminazione:dell'indagine sulle caratteristiche HLA A,B, e DRB1 - previste come requisito minimo di compatibilità- deve pervenire all'IBMDR entro 15 giorni di calendario dal ricevimento della richiesta		
#18.14.5 - RIC	ELIMINATO			
#18.14.18 - RIC	MODIFICA	Eliminazione: tale informazione dovrà pervenire alla BSC attraverso la compilazione da parte del CT del Form CTSCO306-sco;		

## LEGENDA

### Capitolo:

**STO:** Cronistoria

**DEF:** Definizioni

**GEN:** Generalità

**RI:** Registro Nazionale

**IBMDR:** Registro Nazionale Italiano Donatori di Midollo Osseo

**RR:** Registro Regionale

**CT:** Centro Trapianti

**CP:** Centro Prelievi

**CD:** Centro Donatori

**PR:** Polo di Reclutamento

**BSC:** Banca del Sangue di cordone ombelicale

**LAB:** Laboratorio di Istocompatibilità

**TE:** Istituto dei Tessuti

**DON:** Donatore UD/Donazione CSE

**SCO:** Unità di sangue dal cordone ombelicale

**IMP/ESP:** Importazione ed esportazione CSE/linfociti

**COMP:** requisiti di compatibilità

**RIC:** procedura di ricerca

**Azione:**

**MODIFICA:** modifica del testo

**ELIMINATO:** eliminazione del paragrafo

**NUOVO:** nuovo standard

**ELENCO MODIFICHE AI FORM RISPETTO ALLE VERSIONI PRECEDENTI**

<b>FORM/ALLEGATO</b>	<b>AZIONE</b>	<b>MODIFICA</b>
ALLEGATO A	MODIFICA	Inserimento: la comparsa di febbre, dolore addominale, dolore alla schiena e malessere
ALLEGATO A_FU	MODIFICA	Aggiornamento normativa
ALLEGATO A-SCO	MODIFICA	Aggiornamento normativa
ALLEGATO B	MODIFICA	Sostituzione; negroide con nero
ALLEGATO B-L	MODIFICA	Inserimento: GRID
ALLEGATO B-SCO	MODIFICA	Inserimento domande per valutazione rischio Zika
ALLEGATO B-TC	MODIFICA	Inserimento: GRID
ALLEGATO B-WU	MODIFICA	Inserimento: GRID
ALLEGATO G-ISCR	MODIFICA	Punto 4. Eliminazione: familiari Inserimento: In caso di mutazione omozigote per il gene MTHFR NON escludere donazione di CSE-m.
ALLEGATO G	MODIFICA	Punto 4. Eliminazione: familiari Inserimento: Non escludere per eventi trombotici: è ammessa la donazione di CSE midollari (adeguate precauzioni), ma non la donazione di CSE periferiche.  In caso di mutazione omozigote per il gene MTHFR NON escludere donazione di CSE-m.
ALLEGATO L-CSE	MODIFICA	Aggiornamento riferimento moduli Inserimento: in genere
ALLEGATO M	MODIFICA	Inserimento GRID e timbro Precisazione tipologia campioni
ALLEGATO M-SCO-CAMPIONI	MODIFICA	Inserimento timbro
ALLEGATO OUTDOOR	MODIFICA	Aggiornamento normativa
ALLEGATO P-CL	MODIFICA	Inserimento TE e codice GRID Aggiornamento riferimento moduli Aggiornamento modalità utilizzo etichetta rischio biologico
ALLEGATO P-SCO	MODIFICA	Eliminazione nominativo paziente
ALLEGATO Q	MODIFICA	Aggiornamento normativa
ALLEGATO R	MODIFICA	Aggiornamento secondo gli standard operativi Inserimento: nel caso in cui la raccolta dovesse essere anticipata in IV giornata, il Centro Trapianti dovrà essere tempestivamente informato e dovrà approvare la procedura per iscritto.
ALLEGATO S2	MODIFICA	Inserimento codice GRID
ALLEGATO S2-PL	MODIFICA	Inserimento codice GRID
ALLEGATO T-SCO	MODIFICA	Inserimento: non deve essere conoscente e/o parente del ricevente per il quale sta eseguendo il trasporto;

Appendice I agli Standard - Marzo 2019

ALLEGATO T	MODIFICA	Inserimento: della scelta del contenitore isoteramico, di dimensioni consentite dalle compagnie aeree per il trasporto in cabina. Inserimento: essere in possesso di un'assicurazione adeguata contro i rischi che conseguono se il trasporto, nonostante l'osservanza delle condizioni contenute nella presente specifica, ha determinato danneggiamento e/o distruzione del materiale biologico trasportato o non è avvenuto nei tempi previsti per la piena riuscita della procedura di trapianto Acronimo WMDA
ALLEGATO WU	MODIFICA	Inserimento esami donazione linfociti Precisazione tempistica esecuzione esami
ALLEGATO WU-CL	MODIFICA	Inserimento codice GRID Sostituzione diritto/dovere anonimato con tutela della riservatezza
ALLEGATO M-EXEMPT	MODIFICA	Inserimento codice GRID e timbro
ALLEGATO M-USA	MODIFICA	Inserimento codice GRID e timbro
ALLEGATO M-USA-TCSA	MODIFICA	Inserimento timbro
FORM CD101	MODIFICA	Aggiornamento normativa privacy Inserimento codice GRID Conferma via e-mail di avvenuta iscrizione
FORM CD102	MODIFICA	Inserimento codice GRID Conferma disponibilità tipologia donazione al richiamo
FORM CD103-L	MODIFICA	Inserimento codice GRID Aggiornamento normativa privacy
FORM CD103-M	MODIFICA	Inserimento codice GRID Aggiornamento normativa privacy Richiesta consenso inserimento dati in archivi follow-up pazienti internazionali
FORM CD103-P	MODIFICA	Inserimento: febbre, dolore addominale, malessere e dolore dorsale Inserimento codice GRID Aggiornamento normativa privacy Richiesta consenso inserimento dati in archivi follow-up pazienti internazionali
FORM CD103-PL	MODIFICA	Inserimento codice GRID
FORM CD104	MODIFICA	Inserimento codice GRID Eliminazione nominativo paziente Modalità distribuzione unità raccolta Informazioni sul consenso del donatore ad inserimento dati in archivi follow-up pazienti
FORM CD105	NUOVO	Integrazione form CD105-m e p in un unico form Inserimento codice GRID
FORM CD105-L	MODIFICA	Inserimento codice GRID
FORM CD105-M	ELIMINATO	
FORM CD105-P	ELIMINATO	
FORM CD106	MODIFICA	Inserimento codice GRID
FORM CD107	MODIFICA	Inserimento codice GRID Eliminazione nominativo paziente
FORM CD107-D	MODIFICA	Inserimento codice GRID Eliminazione nominativo paziente
FORM CD108	MODIFICA	Inserimento codice GRID Eliminazione nominativo paziente
FORM CD109-M/P/L	MODIFICA	Inserimento codice GRID
FORM CD110	MODIFICA	Inserimento codice GRID Aggiornamento normativa privacy
FORM CD112	MODIFICA	Inserimento codice GRID
FORM C1	MODIFICA	Inserimento codice GRID Allineamento normativa privacy e raccomandazioni WMDA e moduli IBMDR

Appendice I agli Standard - Marzo 2019

FORM C2	MODIFICA	Inserimento codice GRID Eliminazione nominativo paziente
FORM C2-L	MODIFICA	Inserimento codice GRID Eliminazione nominativo paziente Inserimento data scadenza documento identità
FORM CP104Q	MODIFICA	Inserimento: antecedenti Modalità distribuzione unità raccolta
FORM CT300	MODIFICA	Eliminazione nominativo paziente
FORM CT302-PL	MODIFICA	Allineamento normativa privacy
FORM CT302	MODIFICA	Allineamento normativa privacy
FORM CT302-APLO	MODIFICA	Allineamento normativa privacy
FORM CT302-L	MODIFICA	Allineamento normativa privacy
FORM CT302-R	MODIFICA	Allineamento normativa privacy
FORM CT307-DON	MODIFICA	Allineamento normativa privacy
FORM CT307-PAZ	MODIFICA	Allineamento normativa privacy
FORM CT307-SCO	MODIFICA	Allineamento normativa privacy
FORM CT308	MODIFICA	Inserimento codice GRID
FORM CT308-L	MODIFICA	Eliminazione nominativo paziente
FORM CT308-M	MODIFICA	Inserimento codice GRID
FORM CT308-P	MODIFICA	Eliminazione nominativo paziente
FORM CT308-SCO	MODIFICA	Inserimento codice GRID
FORM CT309	MODIFICA	Eliminazione nominativo paziente
FORM CT309-C	MODIFICA	Inserimento codice GRID
FORM CT310	MODIFICA	Eliminazione nominativo paziente
FORM CT313	MODIFICA	Allineamento normativa privacy
FORM CT313-SCO	MODIFICA	Consenso per l'inoltro di comunicazioni ai genitori del donatore dell'unità SCO per il tramite di IBMDR
FORM CT314	MODIFICA	Inserimento codice GRID Eliminazione nominativo paziente
FORM MIN401-IMP	MODIFICA	Inserimento codice GRID
FORM MIN402-ESP	MODIFICA	Inserimento codice GRID
FORM MIN403	MODIFICA	Inserimento codice GRID
FORM MIN403-C	MODIFICA	Allineamento normativa privacy
FORM SCO101	MODIFICA	Allineamento normativa privacy
FORM SCO104	MODIFICA	Eliminazione nominativo paziente
FORM SCO107	MODIFICA	Eliminazione nominativo paziente
FORM SCO108	MODIFICA	Eliminazione nominativo paziente
FORM SCO110	NUOVO	Consenso per l'inoltro di comunicazioni al paziente per il tramite di IBMDR
FORM SCO201	MODIFICA	Eliminazione nominativo paziente
FORM SCO306	MODIFICA	Eliminazione nominativo paziente
FORM SCO307	MODIFICA	Eliminazione nominativo paziente
FORM SCO307-M	MODIFICA	Eliminazione nominativo paziente

FORM TE200	MODIFICA	Inserimento: maneggiare con cura Inserimento codice GRID Inserimento timbro
FORM TE201-L	MODIFICA	Inserimento codice GRID Inserimento timbro
FORM TE201-M	MODIFICA	Inserimento codice GRID Inserimento timbro
FORM TE201-P	MODIFICA	Inserimento codice GRID Inserimento timbro
FORM A100-M	ELIMINATO	Indagini effettuate sul donatore durante il work-up di midollo
FORM A100-P	ELIMINATO	Indagini effettuate sul donatore durante il work-up di PBSC
FORM A100	NUOVO	Indagini effettuate sul donatore durante il work-up – Cancellazione/posticipo

**MODIFICA:** modifica del form già esistente

**ELIMINATO:** form presente nella precedente edizione degli standard e non più operativo

**NUOVO:** form creato ex-novo