



## **Selo de Qualidade SPED para softwares endoscópicos Regulamento**

Com a promoção do *Selo de Qualidade SPED* para softwares endoscópicos, a Sociedade Portuguesa de Endoscopia Digestiva (SPED) pretende contribuir para a otimização e uniformização dos relatórios endoscópicos, como meio para a monitorização universal da qualidade da endoscopia digestiva a nível nacional.

A SPED estabelece o seguinte regulamento para atribuição do *Selo de Qualidade SPED* para softwares endoscópicos.

1. Qualquer empresa detentora de softwares específicos para a elaboração de relatórios de endoscopia digestiva poderá candidatar-se à obtenção do *Selo de Qualidade SPED*.
2. O software apresentado deve cumprir todos os critérios seguintes:
  - 2.1. Inclusão de todos os itens listados – em anexo;
  - 2.2. Existência de campos obrigatórios, selecionáveis por administrador;
  - 2.3. Possibilidade de eliminação de registos, em caso de erro, por tempo limitado;
  - 2.4. Permissão de validação de relatórios apenas pelo executante;
  - 2.5. Possibilidade de exportação de dados em tabelas tipo Excel® ou “Comma Separated Values” (CSV), editáveis;
  - 2.6. Geração automática dos seguintes indicadores:
    - 2.6.1. Percentagem de colonoscopias totais (nº de colonoscopias totais vs. nº de colonoscopias com intenção de atingir o cego);
    - 2.6.2. Percentagem de colonoscopias de rastreio com deteção de pólipos (nº de colonoscopia de rastreio com pólipos vs. nº de colonoscopias de rastreio);
    - 2.6.3. Média de tempo de retirada do endoscópio em colonoscopias totais sem procedimentos;
    - 2.6.4. Média de tempo de execução de endoscopia digestiva alta (EDA) com atingimento da segunda porção do duodeno sem procedimentos.
3. Compete à Comissão de Qualidade da SPED assegurar a demonstração do software e validar o cumprimento dos critérios.
4. A atribuição do *Selo de Qualidade SPED* será determinada pela Direção da SPED, mediante validação prévia pela Comissão de Qualidade.
5. O *Selo de Qualidade SPED* é específico para a versão do software verificada e terá validade de 5 anos, renovável mediante novo processo de candidatura e revalidação.



## **ANEXO**

### ***Antes do exame***

Identificação do utente

Género do utente

Idade do utente

Data do exame

Tipo de exame (endoscopia, colonoscopia, CPRE, Ecoendoscopia, ...)

Médico/Serviço prescritor

Motivo de realização do exame

Aparelho usado (com identificação que permita rastreabilidade; nº série, outro número, ...)

Registo se consentimento informado assinado

Uso de sedação/anestesia, se aplicável

Registo de monitorização, se aplicável

Classificação ASA (*American Society of Anesthesiology*)

Toma de antiagregantes/anticoagulantes

Preparação para o exame (jejum, fármaco para limpeza, ...)

### ***Durante o exame***

Nível de progressão pretendido (na colonoscopia)

Nível de progressão atingido

Tipo de papila: naive vs. não naive (na CPRE)

Canulação da via pretendida obtida (biliar/pancreática), se aplicável

Qualidade da preparação (classificação de Boston na colonoscopia)

Tempo total do exame (na EDA)

Tempo de retirada do aparelho (na colonoscopia; se não automático, para preenchimento manual)

Tempo para canulação da via biliar (na CPRE)

Limitações ao exame

Diagnóstico

Uso de classificações standardizadas:

*Esofagite de refluxo: Los Angeles*

*Barrett: Praga*

*Hemorragia digestiva: Forrest*

*Varizes esofágicas: Baveno*

*Varizes gástricas: Sarin e Kumar*

*Lesões planas: Paris*

*Lesões cáusticas: Zargar*

*Pólipos duodenais: Spiegelman*

*Preparação intestinal: Boston*

*TNM para estadiamento (na ecoendoscopia, se aplicável)*

*Colite ulcerosa: score de Mayo*

*Doença de Crohn: score de Rutgeerts (na avaliação pós-operatória)*

*Hemorroidas: Goligher*

Fármacos usados na sedação/reversão de sedação e doses

Biopsias segundo protocolo de Seattle, se epitélio de Barrett

Biopsias segundo MAPS, se vigilância de gastrite

**Associação Científica de Utilidade Pública**

Rua Abranches Ferrão, nº 10 – 14º • 1600-001 LISBOA • PORTUGAL • N.º 501 764 852

Telefone: 217 995 533 • Fax: 217 995 538 • [geral@sped.pt](mailto:geral@sped.pt) • [www.sped.pt](http://www.sped.pt)



Data: 09/10/2020

Procedimentos efetuados/atitudes terapêuticas/colheita de amostras  
Recomendações (cuidados após exame, sugestão de controlo, sugestão de terapêutica/referenciação, ...)  
Registo de recomendações/ajustes relativos a antiagregação/anticoagulação, se aplicável  
Registo de complicações/efeitos adversos  
Profilaxia da pancreatite na CPRE  
Executantes (médicos)  
Registo de fotografias no relatório  
Arquivo informático de fotografias  
Arquivo informático de vídeos  
***Após o exame***  
Registo diferido de resultados histológicos  
Registo diferido de complicações tardias