

**CONTROLLO DI QUALITA' DEI LABORATORI CHE EFFETTUANO LA  
DETERMINAZIONE QUANTITATIVA DELLE FIBRE DI AMIANTO  
AERODISPERSE IN MOCF  
(Microscopia ottica in contrasto di fase)**

Rev. 03

del 15.06.2018

Pagina 1 di 10

<b>1 - SCOPO.....</b>	<b>Pag. 2</b>
<b>2 - CAMPO DI APPLICAZIONE.....</b>	<b>Pag. 2</b>
<b>3 - RESPONSABILITA'.....</b>	<b>Pag. 2</b>
<b>4 - PROTOCOLLO DI ATTUAZIONE DEL CI MOCF.....</b>	<b>Pag. 2</b>
<b>4a OBIETTIVI.....</b>	<b>Pag. 2</b>
<b>4b ORGANIZZAZIONE.....</b>	<b>Pag. 3</b>
<b>4c DESTINATARI.....</b>	<b>Pag. 3</b>
<b>4d OGGETTO DELLA PROVA.....</b>	<b>Pag. 3</b>
<b>4e METODICHE DI RIFERIMENTO.....</b>	<b>Pag. 3</b>
<b>4f CALENDARIO ATTIVITA'.....</b>	<b>Pag. 4</b>
<b>5 - ANALISI DEI RISULTATI.....</b>	<b>Pag. 5</b>
<b>5a CRITERI DI VALUTAZIONE PER IL CONTEGGIO DELLE FIBRE .....</b>	<b>Pag. 5</b>
<b>5b VALUTAZIONE COMPLESSIVA DEL LABORATORIO PARTECIPANTE .....</b>	<b>Pag. 5</b>
<b>6 - RAPPORTO CONCLUSIVO.....</b>	<b>Pag. 6</b>
<b>7 - RISERVATEZZA DEI DATI.....</b>	<b>Pag. 6</b>
<b>Allegato n°1: LETTERA DI ACCOMPAGNAMENTO INVIO CAMPIONI.....</b>	<b>Pag. 7</b>
<b>Allegato n°2: CRITERI PER LA SCELTA DEI CAMPIONI DI RIFERIMENTO .....</b>	<b>Pag. 9</b>
<b>Allegato n°2: SCHEDE RISULTATI.....</b>	<b>Pag.10</b>

## **1 – SCOPO**

Il Protocollo per il Controllo di Qualità dei Laboratori (**PCQL**) è il documento che descrive le procedure di attuazione del circuito di interconfronto per i laboratori che effettuano la determinazione quantitativa delle fibre di amianto aerodisperse mediante Microscopia Ottica in Contrasto di Fase (**MOCF**).

Nel PCQL sono inserite le informazioni sull'organizzazione, sull'effettuazione delle varie fasi del circuito interlaboratoriale ed il regolamento operativo.

## **2 - CAMPO DI APPLICAZIONE**

Il presente documento si applica all'organizzazione dei controlli di qualità interlaboratorio per l'accreditamento dei laboratori pubblici e privati che effettuano analisi sull'amianto utilizzando la metodica MOCF.

Il Circuito d'Interconfronto (**CI**) permette di valutare la capacità del laboratorio di effettuare la determinazione quantitativa delle fibre respirabili, tramite l'uso della microscopia ottica, secondo il metodo raccomandato dalla vigente normativa (OMS 1997).

## **3 - RESPONSABILITA'**

L'attuazione del PCQL è affidata al Centro Regionale Amianto (CRA).

E' costituito il Gruppo Tecnico di Riferimento (**GTR**) formato dagli Istituti Centrali (INAIL-Settore Ricerca, ISS, CNR) e dai CRA partecipanti al CI.

Il GTR ha il compito di esaminare tutte le problematiche tecnico – analitiche relative alle metodica MOCF, di individuare i campioni idonei al circuito e di garantire l'omogeneità del circuito a livello nazionale.

## **4 - PROTOCOLLO DI ATTUAZIONE DEL CI PER LA MICROSCOPIA OTTICA**

### **4a – OBIETTIVI**

Il CI permette di valutare la capacità dei laboratori partecipanti di effettuare la determinazione quantitativa delle fibre respirabili, tramite l'uso della MOCF, su campioni di materiale aerodisperso.

#### **4b – ORGANIZZAZIONE**

La gestione del circuito è affidata ai CRA.

I CRA devono provvedere:

- *alla spedizione/consegna dei campioni concordati dal GTR;*
- *alla spedizione/consegna della “lettera di accompagnamento” (**Allegato 1**);*
- *alla spedizione/consegna della “scheda dei risultati” (**Allegato 2**);*
- *al controllo del rispetto delle modalità descritte nel paragrafo 4f.*

#### **4c – DESTINATARI**

Al CI MOCF-aerodispersi partecipano i laboratori che hanno presentato domanda al Ministero della Salute nei termini previsti e in possesso dei requisiti minimi previsti dal Decreto del 14 maggio 1996, allegato 5, e che, in occasione della visita effettuata dal CRA, sono risultati effettivamente in possesso di tali requisiti.

#### **4d – OGGETTO DELLA PROVA**

La tipologia dei campioni da sottoporre alle analisi è individuata dal GTR.

I campioni provengono da campionamenti effettuati in occasione di attività di bonifica di materiali contenenti amianto e/o preparati artificialmente.

Il protocollo operativo del programma prevede il conteggio delle fibre respirabili su 4 campioni (vetrini) da parte di ogni laboratorio partecipante.

La classificazione dei campioni idonei al circuito deve essere effettuata dal CRA previa 3 letture degli stessi da parte di almeno due laboratori del **GTR**.

I dettagli sui criteri di valutazione della qualità dei campioni e sulla determinazione dei conteggi di riferimento validi sono riportati nell'Allegato 2.

#### **4e – METODICHE DI RIFERIMENTO**

Si riportano alcune metodiche di riferimento:

- *Decreto Ministeriale 6/9/94 (allegato 2A).*
- *Metodo OMS 1997.*

#### **4f – CALENDARIO ATTIVITA'**

I CRA invieranno/consegneranno a ciascuno dei laboratori iscritti, quattro (n.4) campioni per l'analisi MOCF.

La spedizione dei campioni verrà notificata ai laboratori via e-mail.

Entro il tempo massimo di due giorni (2) dalla ricezione dei campioni, i laboratori partecipanti dovranno comunicare al CRA territorialmente competente via e-mail, l'avvenuta ricezione e la data della stessa.

In caso di mancata comunicazione, la data di ricezione verrà presunta corrispondente a quella del giorno successivo al giorno di spedizione dei campioni.

I risultati delle analisi dovranno essere comunicati al CRA territorialmente competente entro cinque (5) giorni lavorativi dall'arrivo dei campioni, tramite la compilazione della tabella riassuntiva riportata all'Allegato 3.

L'invio dovrà essere effettuato tramite posta certificata (PEC).

Entro 1 giorno dalla comunicazione dei risultati i campioni dovranno essere restituiti al centro coordinatore via corriere.

I ritardi nella restituzione del set dei campioni saranno causa di esclusione del Laboratorio dal circuito.

Se un laboratorio si trovasse nell'impossibilità di analizzare i campioni entro il periodo di tempo stabilito dovrà immediatamente restituirli al CRA con la notifica della sua decisione mediante PEC. Il laboratorio riceverà successivamente un nuovo set di campioni.

Se un laboratorio fosse a conoscenza in anticipo di una situazione tale da precludere la possibilità di analisi dei campioni, dovrà notificarlo immediatamente al CRA.

Se un laboratorio a fine circuito si trovasse ancora nell'impossibilità di analizzare il set di campioni verrà escluso dal circuito stesso.

Eventuali problemi tecnici od organizzativi implicanti ritardi rispetto al termine fissato, dovranno essere comunicati al CRA prima della scadenza dei cinque (5) giorni.

Ogni laboratorio fornirà un unico risultato per campione, a prescindere dal numero di letture effettuate. I risultati ottenuti da ciascun laboratorio verranno valutati in base ai criteri di seguito esposti.

## 5 – ANALISI DEI RISULTATI

I risultati inviati dai partecipanti saranno esaminati dal CRA. Laddove il CRA non fosse competente nella metodica MOCF e pertanto non in grado di valutare i risultati dei laboratori, il GTR svolgerà tale attività.

### 5a – CRITERI DI VALUTAZIONE PER IL CONTEGGIO DELLE FIBRE

Sia **R** il valore di riferimento della concentrazione delle fibre del campione analizzato e **V** il valore fornito dal laboratorio partecipante. Si definiscono i seguenti intervalli rispetto ai quali i valori **V** saranno collocati (schema RICE (Regular Inter-laboratory Counting Exchange) di Health and Safety Laboratory):

*intervallo 1.*  $V < (\sqrt{R} - 2,34)^2$

*intervallo 2.*  $(\sqrt{R} - 2,34)^2 < V < (\sqrt{R} - 1,57)^2$

*intervallo 3.*  $(\sqrt{R} - 1,57)^2 < V < (\sqrt{R} + 1,96)^2$

*intervallo 4.*  $(\sqrt{R} + 1,96)^2 < V < (\sqrt{R} + 3,30)^2$

*intervallo 5.*  $V > (\sqrt{R} + 3,30)^2$

**per R > 63,7 gli intervalli da considerare sono i seguenti:**

*intervallo 1.*  $V < 0,50 R$

*intervallo 2.*  $0,50 R < V < 0,65 R$

*intervallo 3.*  $0,65 R < V < 1,55 R$

*intervallo 4.*  $1,55 R < V < 2,00 R$

*intervallo 5.*  $V > 2,00 R$

Se il risultato di una lettura fornita dal laboratorio partecipante cade:

- nell'intervallo 3, il risultato è classificato **buono**;
- nell'intervallo unificato tra 2, 3 e 4 cioè  $(\sqrt{R} - 2,34)^2 < V < (\sqrt{R} + 3,30)^2$ , o  $0,50 R < V < 0,65 R$  per  $R > 63,7$  il risultato è classificato **sufficiente**.
- altrimenti il risultato è classificato **non soddisfacente**.

### 5b – VALUTAZIONE COMPLESSIVA DEL LABORATORIO PARTECIPANTE

I laboratori partecipanti, in base alle loro risposte, verranno classificati in due CATEGORIE.

#### CATEGORIA 1 - SODDISFACENTE

**Se contemporaneamente:**

- Rispetta i tempi previsti;

- **Fornisce almeno** 3 letture *buone o sufficienti* su 4

## CATEGORIA 2 - **NON SODDISFACENTE**

Se:

- **Non rispetta** i tempi previsti, o **smarrisca** e/o **danneggi** uno dei campioni appartenenti al lotto

Oppure se **contemporaneamente**:

- Rispetta i tempi previsti
- Fornisce letture che non rientrano in quelle della categoria 1.

Per i laboratori valutati “non soddisfacente” il CRA provvederà ad organizzare un round suppletivo a pagamento con altri quattro campioni selezionati con le procedure descritte in precedenza. Solo nel caso in cui il laboratorio soddisfi, in questo round suppletivo, i criteri di categoria 1, la prestazione del laboratorio verrà valutata come “soddisfacente”.

Nel caso in cui il laboratorio risultasse ancora “non soddisfacente”, questo non potrà essere qualificato per la prova specifica.

## **6 - RAPPORTO CONCLUSIVO**

Il rapporto conclusivo con l'elenco nominativo dei laboratori e la rispettiva valutazione finale è elaborato e redatto dal CRA.

La gestione, l'archiviazione e la conservazione di tutta la documentazione attinente al presente protocollo è a cura del CRA.

## **7 - RISERVATEZZA DEI DATI**

L'esame dei risultati prodotti dai laboratori che partecipano al CI sarà effettuato dal CRA garantendo la riservatezza dei dati secondo la normativa vigente.

Il CRA comunicherà i risultati a ciascun laboratorio.

L'elenco nominativo dei laboratori che hanno superato il circuito sarà comunicato dal CRA al Ministero della Salute, il quale si farà carico di pubblicarlo sul sito dello stesso Ministero.

**ALLEGATO 1: LETTERA ACCOMPAGNAMENTO INVIO CAMPIONI**

SPETT.LE LABORATORIO

---

---

Si inviano/consegnano n. 4 campioni montati su vetrino da microscopia da sottoporre ad analisi con la MOCF

Entro il tempo massimo di due giorni dalla ricezione dei campioni dovrà essere comunicata via e-mail ([xxx.yyy@aaa.bbb.it](mailto:xxx.yyy@aaa.bbb.it)) l'avvenuta ricezione dei campioni, nonché la data della stessa.

In caso di mancata comunicazione, la data di ricezione verrà presunta corrispondente a quella del giorno successivo al giorno di spedizione dei campioni.

I risultati delle analisi dovranno essere comunicati entro cinque (5) giorni lavorativi dall'arrivo dei campioni, tramite la compilazione della tabella riassuntiva allegata, mediante posta certificata (PEC: [xxx.yy@pec.aaa.bbb.it](mailto:xxx.yy@pec.aaa.bbb.it)) nella quale dovranno essere indicate le condizioni operative utilizzate e il risultato della determinazione quantitativa eseguita su ciascun campione.

Entro 1 giorno dalla comunicazione dei risultati i campioni dovranno essere restituiti al centro coordinatore via corriere.

I ritardi nella restituzione del set dei campioni, il danneggiamento e/o perdita anche di un solo campione saranno **causa di esclusione del Laboratorio dal circuito.**

I criteri di conteggio da utilizzare sono quelli indicati dal metodo analitico (MOCF) raccomandato dalla OMS (1997).

Nel caso di letture di più microscopisti il laboratorio dovrà fornire un'unica risposta relativa al valore della concentrazione delle fibre di amianto respirabili presenti sul campione (espressa come fibre/mm<sup>2</sup> del filtro)

Eventuali problemi tecnici od organizzativi implicanti ritardi rispetto al termine fissato, dovranno essere comunicati via e-mail ([xxx.yyy@aaa.bbb.it](mailto:xxx.yyy@aaa.bbb.it)) a questo centro di riferimento prima della scadenza dei cinque giorni.

Se il Laboratorio fosse a conoscenza in anticipo di una situazione tale da precludere la possibilità di analisi dei campioni, dovrà notificarlo immediatamente via e-mail ([xxx.yyy@aaa.bbb.it](mailto:xxx.yyy@aaa.bbb.it)) a questo centro di riferimento.

Se il Laboratorio a fine circuito si trovasse ancora nell'impossibilità di analizzare il set di campioni verrà *escluso* dal circuito stesso.

Il laboratorio, in base alle risposte date, verrà classificato secondo le modalità descritte nel protocollo pubblicato sul sito del Ministero della Salute.

Si ricorda che il mancato rispetto dei tempi e modalità di consegna dei risultati e dei campioni comporta la classificazione del laboratorio come "Non Soddisfacente".

Data

Firma



## **Allegato 2 - CRITERI PER LA SCELTA DEI CAMPIONI DI RIFERIMENTO**

Prima di accettare un campione per inserirlo nel lotto di riferimento, vengono applicate le seguenti procedure per ottenere i conteggi di riferimento e per assicurare che i campioni siano adeguati per il loro impiego nel programma.

- a) I campioni vengono esaminati dal punto di vista della qualità fisica e microscopica, al fine di escludere quelli che presentano una cattiva qualità del montaggio, una distribuzione non uniforme o una proporzione apprezzabile di campi con più di un ottavo dell'area oscurata da agglomerati.
- b) Il valore medio di almeno 3 conteggi effettuati da almeno due laboratori del GTR sarà considerato come il valore di riferimento **R** della densità di fibre per ogni campione. Saranno fatti circolare solo quei campioni per i quali le letture fatte dai laboratori del GTR cadranno nell'intervallo 3 dei criteri di valutazione.

Il CRA rilegge tutti i vetrini a fine circuito.

### ALLEGATO 3: SCHEDA RISULTATI

Laboratorio: \_\_\_\_\_

Indirizzo: \_\_\_\_\_

Codice vetrino (n°)	Densità fibre (F/mm <sup>2</sup> )	Numero fibre contate	Nume campi esaminati

Area di un singolo campo microscopico in mm<sup>2</sup>: \_\_\_\_\_

Il calcolo della densità di fibre (fibre /mm<sup>2</sup>) si ottiene dalla seguente formula:

$$\text{Densità di fibre (F/mm}^2\text{)} = \frac{\text{(numero di fibre conteggiate)}}{\text{(area di un singolo campo microscopico in mm}^2\text{ x numero di campi esaminati)}}$$

Per area di un campo microscopico si intende l'area delineata dal reticolo oculare raccomandato dalle norme vigenti (il reticolo di Walton-Beckett, modello G22 o G25) I criteri di conteggio sono quelli indicati nel metodo OMS del 1997.

Data \_\_\_\_\_

Firma \_\_\_\_\_