

Digistat® Docs Manuale Utente

Versione 25.0

10/6/2025

Digistat Docs version 2.5

Digistat® Docs è prodotto da ASCOM UMS s.r.l. (http://www.ascom.com).

ASCOM UMS è certificata conforme alla norma EN ISO 13485:2016 per: "Product and Specification development, marketing, sales, production, installation and servicing of information, communication and workflow solutions for healthcare including software and integration with medical devices and patient related information systems. Marketing, sales and installation of information, communication and workflow solutions for healthcare including hardware and software."

Licenza software

Digistat® Docs deve essere utilizzato solo dopo aver ottenuto una licenza valida da Ascom UMS o dal Distributore

Licenze e marchi registrati

Digistat® è un Marchio Registrato di Ascom UMS s.r.l. Tutti gli altri Marchi Registrati sono dei rispettivi possessori.

In questo documento, ovunque siano menzionati, Android™, Google™ e Google Play™ sono marchi di Google, LLC; iOS, Apple® e App Store® sono marchi di Apple.

Nessuna parte di questa pubblicazione può essere riprodotta, trasmessa, trascritta, registrata su supporti di qualunque tipo o tradotta in alcuna lingua, in qualunque forma e con qualunque mezzo senza il consenso scritto di Ascom UMS.

Sommario

1. Uso del Manuale	5
1.1 Intenti	6
1.2 Caratteri usati e terminologia	6
1.3 Convenzioni	6
1.4 Simbologia	7
1.5 La Digistat Suite - Sguardo d'insieme	8
1.6 Informazioni sulla Digistat Suite	8
2. Digistat Docs	9
2.1 Destinazione d'uso	9
2.2 Uso "Off-label" di Digistat Docs	10
2.3 Popolazione dei pazienti	10
2.4 Avvertenze per la sicurezza	10
2.5 Rischi residui	12
2.6 Responsabilità dell'organizzazione ospedaliera	13
2.7 Responsabilità del fabbricante	14
2.8 Rintracciabilità del Prodotto	14
2.9 Sistema di sorveglianza post-vendita	14
2.10 Vita del Prodotto	14
3. Specifiche Software e Hardware	15
3.1 Posto letto e Centrale	
3.1.1 Hardware	
3.1.3 Software di sistema	
3.2 Server applicativo	17
3.2.1 Hardware	
3.2.2 Sistema Operativo	
3.3 Server database	
3.3.1 Hardware	17
3.3.2 Sistema Operativo	
3.4 Digistat Mobile	
3.4.1 Android	
3.4.2 iOS	18
3.5 Digistat Web	19
3.6 Avvertenze generali	19
3.7 Funzionalità di streaming Audio/Video	20
3.8 Firewall e Antivirus	21

	3.8.1 Ulteriori precauzioni raccomandate per la sicurezza informatica	22
	3.9 Caratteristiche della rete locale	22
4.	Prima di iniziare	24
	4.1 Avvertenze per la manutenzione e l'installazione	24
	4.2 Gestione della Privacy	25
	4.2.1 Caratteristiche e uso delle credenziali di accesso	
	4.2.2 Amministratori di sistema	
	4.2.3 Log di sistema	29
	4.2.4 Log Forensi	
	4.3 Dispositivi compatibili	
	4.4 Indisponibilità delle postazioni di lavoro	31
5.	Contatti del fabbricante	32

1. Uso del Manuale

Questo manuale utente deve essere utilizzato in combinazione con i manuali specifici dei singoli moduli, elencati di seguito. Fare riferimento ai manuali applicabili, in base ai moduli Digistat Docs in uso nell'Organizzazione ospedaliera.

USR ITA Codefinder

USR ITA Codefinder Web

USR ITA Diary

USR ITA Forms

USR ITA Forms Web

USR ITA Image Bank

USR ITA Messenger

USR ITA On Line

USR ITA Nutrition

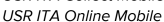
USR ITA Stock Management

USR ITA OranJ

USR ITA Smart Scheduler

USR ITA Identity Mobile

USR ITA Collect Mobile



USR ITA Diary Mobile

USR ITA Identity Net

USR ITA Invasive Devices Management

USR ITA Patient File

USR ITA Nurse Care Plan

USR ITA Identity Web

USR ITA Body Graph

USR ITA Neonatal Patient File

Questo manuale utente deve inoltre essere utilizzato in combinazione con i seguenti manuali, relativi a moduli di Digistat Care usati da Digistat Docs:

USR ITA Control Bar

USR ITA Control Bar Web

USR ITA Patient Explorer Web

USR ITA Patient Explorer

USR ITA Mobile Launcher

Leggere il paragrafo 1.5 per maggiori informazioni.

1.1 Intenti

Il presente manuale fornisce tutte le informazioni necessarie per garantire un utilizzo sicuro di Digistat Docs e per consentire di identificarne il fabbricante. Vuole inoltre essere una guida di riferimento per l'utente che desideri sapere "come fare" a compiere una determinata operazione, nonché una guida al corretto uso del software affinché possano essere evitati usi impropri e potenzialmente pericolosi.

1.2 Caratteri usati e terminologia

L'uso di Digistat Docs richiede una conoscenza di base dei più comuni termini e concetti informatici. Allo stesso modo, la comprensione del presente manuale è subordinata a tale conoscenza.

Inoltre, l'utilizzo di Digistat Docs deve essere consentito soltanto a personale professionalmente qualificato ed opportunamente addestrato, ad eccezione di utenti non professionisti per funzionalità limitate.

I riferimenti incrociati interni al documento funzionano, nel caso si stia consultando la versione on-line del manuale, come collegamenti ipertestuali. Ciò significa che ogni volta che si trova il riferimento a una immagine ("Figura 2.1", ad esempio) o a un paragrafo ("paragrafo 2.2.1", ad esempio) è possibile cliccare sul riferimento per accedere direttamente a quella particolare figura o a quel particolare paragrafo.

I dati di natura clinica che vengono mostrati nelle immagini presenti in questo manuale sono esempi creati artificialmente in un ambiente di test, e il loro unico scopo è quello di spiegare la struttura e le procedure di Digistat Docs. Non sono dati reali presi da procedure cliniche effettive, e non devono essere considerati come tali.



Le parti relative alle specifiche configurazioni di Digistat Docs sono in inglese all'interno del manuale. Tali configurazioni dipendono dalle procedure effettive adottate dall'organizzazione ospedaliera che usa Digistat Docs e saranno in seguito implementate nella lingua richiesta dall'organizzazione ospedaliera.

1.3 Convenzioni

Nel documento sono utilizzate le seguenti convenzioni:

- I nomi dei pulsanti, le voci dei menu, le opzioni, le icone, i campi e qualunque cosa nell'interfaccia possa essere utilizzato dall'utente (tramite tocco o click o selezione) sono formattate in grassetto.
- I nomi/titoli delle schermate, delle finestre e delle "tabs" sono citate "Fra virgolette".
- Il codice di programmazione è formattato in carattere Courier.
- Il simbolo \nearrow indica un'azione che l'utente può effettuare per portare a termine una certa procedura.
- I riferimenti a documenti esterni sono formattati in corsivo.

1.4 Simbologia

Nel manuale sono utilizzati i seguenti simboli.

Informazioni utili



Questo simbolo appare in corrispondenza di informazioni aggiuntive riguardanti le caratteristiche e l'uso di Digistat Docs. Si può trattare di esempi esplicativi, di procedure alternative o di qualsiasi informazione "a lato" si ritenga utile ad una più approfondita comprensione del prodotto.

Attenzione!



Questo simbolo è usato per evidenziare informazioni volte a prevenire un uso improprio del software o per sottolineare procedure critiche che potrebbero portare a situazioni rischiose. È perciò necessario prestare estrema attenzione ogni volta che il simbolo appare.

I seguenti simboli sono usati nel box informativo (About Box):



Indica nome e indirizzo del fabbricante



Attenzione, consultare la documentazione allegata



Indica all'utente di consultare le istruzioni d'uso allo scopo di ottenere importanti informazioni cautelative quali avvisi o precauzioni che non possono essere presentate sul dispositivo medico stesso per varie ragioni.

1.5 La Digistat Suite - Sguardo d'insieme

La Digistat Suite è un PDMS (sistema di gestione dei dati-paziente) modulare teso a creare soluzioni che possano soddisfare le necessità relative la gestione dei dati-paziente. Le diverse soluzioni sono create abilitando i moduli richiesti, facenti parte dei due prodotti della suite, che sono:

- Digistat Docs (che non è un dispositivo medico);
- Digistat Care (che è un dispositivo medico di classe IIb in UE, in accordo all'MDR 2017/745).

Digistat Docs è un software che registra, trasferisce, immagazzina, organizza e mostra informazioni e dati relativi ai pazienti allo scopo di supportare il personale clinico nella creazione di una cartella clinica elettronica.

Digistat Docs non è un dispositivo medico.

Digistat Care è un software che gestisce informazioni del paziente e dati relativi al paziente, inclusi dati e eventi provenienti da sistemi e dispositivi medici, e fornisce informazioni a supporto di trattamento, diagnosi, prevenzione, monitoraggio, predizione, prognosi e mitigazione della malattia.

Digistat Care è un dispositivo medico di classe IIb in UE, in accordo all'MDR 2017/745.

Entrambi i prodotti sono modulari, perciò l'organizzazione ospedaliera può scegliere se abilitare tutti i moduli disponibili oppure abilitarne solo una parte, a seconda delle proprie esigenze e dei propri scopi.

I moduli possono essere aggiunti in tempi diversi. La suite di software può quindi cambiare nel tempo, in accordo ai possibili cambiamenti nei bisogni dell'organizzazione. In tquesti casi viene fornito un addestramento aggiuntivo e la configurazione è nuovamente validata con il coinvolgimento dell'organizzazione responsabile.

1.6 Informazioni sulla Digistat Suite

Il pulsante **Info** sul menu principale permette di visualizzare una finestra contenente informazioni sulla versione installata della Digistat Suite, sui prodotti e sulle relative licenze (About Box).

L'etichettatura del prodotto è l'About Box visualizzato sulle postazioni di lavoro client e sui dispositivi mobili sui quali è installata la Digistat Suite.



In conformità con il regolamento di esecuzione (UE) 2021/2226 della commissione del 14 dicembre 2021, le istruzioni per l'uso sono fornite in formato elettronico. L'About Box del prodotto contiene l'indirizzo web dove è possibile scaricare l'ultima versione delle istruzioni per l'uso.

2. Digistat Docs

Digistat Docs è un software che registra, trasferisce, memorizza, organizza e visualizza informazioni del paziente e dati relativi al paziente, inclusi dati provenienti da sistemi esterni e dispositivi medici così come informazioni inserite manualmente, al fine di:

- Fornire documentazione elettronica delle attività del reparto;
- Fornire informazioni sull'uso di materiali e di risorse umane;
- Produrre statistiche differite per il controllo della qualità;
- Mostrare alcune informazioni ad utenti remoti per scopi non clinici.

Digistat Docs opera insieme a Digistat Care, l'altro prodotto della Digistat Suite. Si veda il documento *USR ITA Digistat Care* per maggiori informazioni.

2.1 Destinazione d'uso

Digistat Docs (da qui in avanti il "Prodotto") è un software che registra, trasferisce, memorizza, organizza e visualizza informazioni del paziente e dati relativi al paziente allo scopo di aiutare gli operatori sanitari a compilare una cartella clinica elettronica del paziente.

Il Prodotto include:

- Cartella clinica elettronica configurabile basata sulle informazioni registrate, nonché sulla documentazione manuale ed automatizzata delle attività dell'unità clinica;
- Memorizzazione di dati ed eventi in un archivio dati centralizzato;
- Conversione delle informazioni disponibili secondo regole predefinite;
- Trasferimento dati da e verso sistemi clinici e non clinici;
- Pianificazione e documentazione delle attività del reparto;
- Visualizzazione retrospettiva di dati ed eventi;
- Registrazione, validazione e visualizzazione dei parametri vitali;
- Referti, grafici e statistiche configurabili per documentare la cartella clinica del paziente e per analizzare l'efficienza, la produttività, la capacità e l'utilizzo delle risorse dell'unità clinica e la qualità delle cure;
- Funzioni ed interfacce specifiche destinate ad utenti non esperti in postazioni remote per la visualizzazione di informazioni, rapporti, grafici e statistiche.

Il Prodotto non è destinato ad essere utilizzato per decidere di intraprendere azioni cliniche, per la diagnosi diretta o per il monitoraggio dei parametri fisiologici vitali.

Digistat Docs è un software stand-alone che è installato su un hardware specificato e si basa su uso e operatività appropriati dei dispositivi medici collegati, dei sistemi, dei dispositivi di visualizzazione e della rete IT dell'organizzazione ospedaliera.

Digistat Docs opera insieme a Digistat Care, l'altro prodotto della Digistat Suite;

Digistat Care è installato all'interno di strutture sanitarie in unità di terapia intensiva, subintensiva, in corsia e in altri reparti.

La popolazione di pazienti e le condizioni dei pazienti sono stabilite dai dispositivi e sistemi collegati e dalla specifica configurazione di Digistat Care richiesta dall'organizzazione ospedaliera che ne fa uso.

Gli utenti sono professionisti del settore sanitario specificamente formati, ad eccezione di utenti non professionisti per funzionalità limitate.

2.2 Uso "Off-label" di Digistat Docs

Ogni uso di del Prodotto al di fuori di quanto indicato nella "Destinazione d'uso" (usualmente chiamato uso "off-label") è sotto la completa discrezionalità e responsabilità dell'utente e della organizzazione responsabile.

Il produttore non garantisce in nessuna forma la sicurezza e la adeguatezza allo scopo del Prodotto quando esso viene usato al di fuori di quanto indicato nella "Destinazione d'uso".

2.3 Popolazione dei pazienti

Il Prodotto è destinato ad essere usato in collegamento con dispositivi e sistemi medici e la popolazione dei pazienti è da questi determinate. Il prodotto ha i seguenti limiti tecnici:

- Il peso del paziente deve essere compreso fra 0.1kg e 250kg
- L'altezza del paziente deve essere compresa fra 15cm e 250cm

2.4 Avvertenze per la sicurezza

L'Utente dovrà basare le decisioni e gli interventi terapeutici e diagnostici solamente a partire dalla verifica diretta della fonte primaria di informazioni. È esclusiva responsabilità dell'Utente la verifica della correttezza dell'informazione fornita dal Prodotto, nonché l'uso appropriato della stessa.

Solo le stampe firmate digitalmente o su carta da medici professionisti autorizzati devono essere considerate valide come documentazione clinica. Nel firmare le suddette stampe, l'Utente certifica di aver verificato la correttezza e la completezza dei dati presenti sul documento.

Nell'inserire dati relativi al paziente l'Utente ha la responsabilità di verificare che l'identità del paziente, il reparto/unità dell'organizzazione ospedaliera e il letto visualizzati sul Prodotto siano corretti. Questa verifica è di importanza fondamentale in caso di operazioni critiche quali, ad esempio, la somministrazione di farmaci.

L'organizzazione ospedaliera ha la responsabilità di identificare e implementare procedure appropriate per assicurare che i potenziali errori che si verificano sul Prodotto e/o nell'uso del Prodotto siano rilevati e corretti velocemente e che non costituiscano un rischio per il paziente o l'operatore. Queste procedure dipendono dalla configurazione del Prodotto e dalle modalità d'uso scelte dall'organizzazione ospedaliera.

Il Prodotto può fornire, a seconda della configurazione, accesso ad informazioni sui farmaci. L'organizzazione ospedaliera ha la responsabilità di verificare, all'inizio e poi periodicamente, che questa informazione sia corretta e aggiornata.

Per utilizzare il Prodotto in ambiente clinico, tutti i componenti del sistema – di cui il Prodotto fa parte – devono soddisfare tutti i requisiti normativi applicabili.

Qualora a seguito della fornitura elettrica venga a costituirsi un "sistema elettromedicale", attraverso il collegamento elettrico e funzionale con i dispositivi medici, rimangono a carico dell'organizzazione ospedaliera la verifica di sicurezza elettrica e il collaudo del sistema elettromedicale risultante, anche nel caso in cui Ascom UMS abbia effettuato in tutto o in parte i collegamenti necessari.

Nel caso che alcuni dei dispositivi in uso per il Prodotto si trovino all'interno dell'area paziente o siano collegati ad attrezzature che si trovano all'interno dell'area paziente, l'organizzazione ospedaliera ha la responsabilità di assicurarsi che tutto l'insieme sia conforme alla norma internazionale IEC 60601-1 e a qualsiasi altro requisito determinato dalla legislazione locale.

L'uso del Prodotto deve essere consentito, attraverso apposita configurazione degli account degli utenti e attraverso la sorveglianza attiva, soltanto ad Utenti 1) addestrati secondo le indicazioni del Prodotto da personale autorizzato dal produttore o dai suoi distributori, e 2) professionalmente qualificati ad interpretare correttamente le informazioni da esso fornite, ed a implementare le procedure di sicurezza opportune, ad eccezione di utenti non professionisti per funzionalità limitate.

Il Prodotto è un software stand-alone che opera su comuni computer e dispositivi mobili collegati alla rete locale dell'organizzazione ospedaliera. L'organizzazione ospedaliera è responsabile di proteggere adeguatamente computer, dispositivi e rete locale contro cyberattacchi o altri malfunzionamenti.

Il Prodotto deve essere installato solo su computer e dispositivi che soddisfano i requisiti hardware minimi e solo sui sistemi operativi supportati.

L'organizzazione ospedaliera è responsabile della definizione di un piano di "disaster recovery"; le pratiche adeguate includono, ma non sono limitate a questo, la continuità del business e le politiche di backup dei dati.



La Digistat Suite fornisce una soluzione che può supportare l'organizzazione ospedaliera nell'implementazione di una politica di continuità del business. Si vedano le informazioni riguardanti il componente Export Scheduler nei manuali di installazione e configurazione.

2.5 Rischi residui

Un processo di gestione dei rischi è stato implementato nel ciclo di vita del Prodotto, così come prescritto dalle norme tecniche di rifermento. Per ogni rischio sono state individuate e implementate tutte le opportune misure di controllo che permettono di ridurre ogni rischio residuo a livello minimo che risulta accettabile considerando i vantaggi forniti dal prodotto. Anche il rischio residuo totale risulta accettabile se confrontato con i medesimi vantaggi.

I rischi sotto elencati sono stati affrontati e ridotti a livelli minimi. Tuttavia, per la natura stessa del concetto di rischio, non è possibile ridurli a zero ed è quindi necessario, secondo la normativa, portarne a gli utenti conoscenza.

- Impossibilità di utilizzare il Prodotto o alcune sue funzionalità come atteso, che può portare a ritardo o errore nelle attività di documentazione.
- Rallentamento delle performance del Prodotto, che potrebbe causare ritardi e/o errori nelle attività di documentazione.
- Azioni non autorizzate operate dagli utenti, che possono portare ad errori nelle attività di documentazione.
- Configurazione del Prodotto errata o incompleta, che potrebbe causare ritardi e/o errori nelle attività di documentazione.
- Attribuzione dell'informazione ad un paziente sbagliato (scambio di pazienti), che può portare ad errori nelle attività di documentazione.
- Errata gestione dei dati del paziente, incluso errori di visualizzazione, aggiunta, modifica e cancellazione dei dati che possono causare ritardi e/o errori nelle attività di documentazione.
- Uso off label del Prodotto (ad esempio, quando il Prodotto è il principale supporto per intraprendere decisioni e interventi diagnostico/terapeutici).
- Divulgazione non autorizzata di dati personali degli utenti e/o del paziente.

RISCHI RELATIVI ALLA PIATTAFORMA HARDWARE UTILIZZATA PER IL DISPOSITIVO MEDICO

- Shock elettrico per paziente e/o operatore, che può portare a lesioni o morte del paziente e/o dell'operatore.
- Surriscaldamento di componenti hardware, che possono portare a lesioni non gravi per il paziente e/o l'operatore.
- Contrazione di infezioni per paziente e/o operatore.

2.6 Responsabilità dell'organizzazione ospedaliera

Ascom UMS declina ogni responsabilità per le conseguenze sulla sicurezza ed efficienza del dispositivo determinate da interventi tecnici di riparazione o manutenzione non espletati da personale del proprio Servizio Tecnico o da Tecnici autorizzati da Ascom UMS.

Si richiama l'attenzione dell'utente e del responsabile legale dell'organizzazione ospedaliera in cui l'apparecchio viene utilizzato sulle responsabilità di loro competenza, alla luce della legislazione vigente in materia di sicurezza nei luoghi di lavoro e di vigilanza sul campo per incidenti pericolosi o potenzialmente pericolosi.

Il Service di Ascom UMS è in grado di fornire ai clienti il supporto necessario a mantenere nel tempo la sicurezza ed efficienza delle apparecchiature fornite, garantendo la competenza, dotazione strumentale e le parti di ricambio adeguate a garantire nel tempo la piena rispondenza dei dispositivi alle originarie specifiche costruttive.

Il Prodotto è stato progettato prendendo in considerazione i requisiti e le "best practices" presenti nello standard IEC 80001 e nei suoi documenti tecnici correlati. In particolare lo IEC/TR 80001-2-5 ha grande rilevanza per il prodotto. Così come reso chiaro nella serie IEC 80001 parte delle attività necessarie e delle misure di controllo del rischio sono sotto il controllo e la responsabilità dell'organizzazione ospedaliera. Si faccia riferimento agli standard e ai documenti collegati al fine di identificare le attività necessarie e le misure di controllo del rischio; in particolare si faccia riferimento ai seguenti documenti:



- IEC 80001-1
- IEC/TR 80001-2-1
- IEC/TR 80001-2-2
- IEC/TR 80001-2-3
- IEC/TR 80001-2-4
- IEC/TR 80001-2-5

Il Prodotto non è progettato né offre funzionalità per la consultazione o la conservazione della documentazione prodotta.



I documenti generati tramite la suite sono prodotti dinamicamente sulla base dei dati e delle configurazioni disponibili al momento della loro creazione.

Di conseguenza, non è possibile garantire che le stampe successive mantengano il medesimo contenuto o formato delle versioni precedenti.

Si raccomanda di conservare una copia digitale ufficiale per eventuali necessità di verifica.

2.7 Responsabilità del fabbricante

Ascom UMS è responsabile agli effetti della sicurezza, affidabilità e delle prestazioni del prodotto soltanto se:

- l'uso e la manutenzione siano conformi a quanto indicato nella documentazione del Prodotto (che include il presente manuale d'uso);
- l'installazione e la configurazione sono eseguite da personale appositamente formato e autorizzato da Ascom UMS
- configurazioni, modifiche e manutenzione siano effettuate da personale formato ed espressamente autorizzato da Ascom UMS;
- l'ambiente nel quale il Prodotto venga utilizzato (inclusi computer, collegamenti elettrici, attrezzature) sia conforme alle normative applicabili e alle prescrizioni di sicurezza.

2.8 Rintracciabilità del Prodotto

Con lo scopo di assicurare la rintracciabilità del prodotto e azioni correttive sul posto, all'acquirente è richiesto di informare Ascom UMS o il suo Distributore riguardo qualunque trasferimento di proprietà mediante documentazione scritta attestante il Prodotto ed i dati identificativi del precedente proprietario ed il nuovo.

I dati del Prodotto possono essere trovati nell'etichetta del Prodotto ("About Box" mostrato all'interno del prodotto – si veda il paragrafo 1.6).

In caso di dubbi o domande a proposito dell'identificazione del Prodotto, contattare l'assistenza tecnica d Ascom UMS o del suo Distributore (per i contatti si veda il paragrafo 5).

2.9 Sistema di sorveglianza post-vendita

Il Prodotto è soggetto a sorveglianza post-vendita – che Ascom UMS e il suo Distributore eseguono per ogni copia venduta – riguardo rischi potenziali ed attuali, sia per il paziente che per l'Utente, durante il ciclo di vita del Prodotto.

In caso di malfunzionamento o di deterioramento delle caratteristiche o del rendimento del Prodotto, inclusi gli errori d'uso dovuti a caratteristiche ergonomiche, così come qualsiasi inadeguatezza nelle informazioni con esso fornite che possa avere costituito o possa costituire un rischio per la salute del paziente o dell'utente, o che possa costituire un rischio per la sicurezza dell'ambiente, l'Utente deve immediatamente dare notifica ad Ascom UMS o al suo distributore.

Alla ricezione di un feedback da parte dell'Utente, oppure se rilevata internamente una tale necessità, Ascom UMS o il suo Distributore avvieranno immediatamente il processo di verifica e revisione ed effettueranno le azioni correttive necessarie.

2.10 Vita del Prodotto

Il ciclo di vita del Prodotto non dipende dal logoramento o altri fattori che possono compromettere la sicurezza. Esso è influenzato dall'obsolescenza dei componenti dell'ambiente software (ad esempio OS, Framework .NET) ed è pertanto fissato a tre anni dalla data di rilascio della versione del Prodotto considerata (disponibile nella finestra "Informazioni").

3. Specifiche Software e Hardware



Il Prodotto deve essere installato esclusivamente da personale addestrato e autorizzato. Questo include il personale di Ascom UMS/Distributore e qualsiasi altra persona specificamente formata e esplicitamente autorizzata da Ascom UMS/Distributore. In mancanza di una esplicita, diretta autorizzazione da parte di Ascom UMS/Distributore, il personale dell'organizzazione ospedaliera non è autorizzato ad eseguire procedure di installazione o a modificare la configurazione del Prodotto.



Il Prodotto deve essere utilizzato solamente da personale addestrato, ad eccezione di utenti non professionisti per funzionalità limitate. Il Prodotto non può essere utilizzato in mancanza di una appropriata formazione, effettuata dal personale di Ascom UMS/Distributore.

Le informazioni fornite in questa sezione coprono gli obblighi informativi a carico del produttore identificati dalla norma IEC 80001-1 (Application of risk management for IT-networks incorporating medical devices).

È responsabilità dell'organizzazione ospedaliera mantenere l'ambiente di esecuzione del Prodotto, inclusi l'hardware e il software, così come descritti in questo capitolo. La manutenzione include gli aggiornamenti, gli upgrades, le patches di sicurezza dei sistemi operativi, dei browser web, di Microsoft Framework .NET, di Adobe Reader, etc., così come l'adozione delle altre migliori pratiche per la manutenzione dei componenti hardware e software.

In base alla norma IEC 60601-1, per le stazioni di lavoro al posto letto, o che comunque sono posizionate in "Area Paziente", è necessario l'uso di dispositivi di grado medicale. Usualmente in questi luoghi vengono utilizzati PANEL PC di grado medicale. Se richiesto Ascom UMS può suggerire alcune possibili apparecchiature di questo tipo.



Un lettore PDF supportato deve essere installato sulle postazioni di lavoro al fine di visualizzare l'help on line. Si veda il paragrafo 3.1.3.

3.1 Posto letto e Centrale

3.1.1 Hardware

Requisiti hardware minimi:

- Processore x64 (ad esempio: Intel® I3)
- Memoria RAM 4 GB
- Hard Disk con almeno 60 GB di spazio libero
- Monitor 22" con risoluzione 1920 x 1080 o superiore, con altoparlante integrato. Raccomandato touch screen.
- Mouse o altro dispositivo compatibile.
- Interfaccia Ethernet 100 Mb/s (o superiore)

Se una workstation Centrale / Posto Letto è configurata per visualizzare flussi video (funzione supportata solo in OranJ con integrazione telecamera abilitata) i requisiti minimi sono i seguenti:

- Processore x64 (ad esempio: Intel® I3)
- Memoria: 4 GB di RAM + 50 MB per ogni stream video di una telecamera visualizzato contemporaneamente (ad esempio con 20 videocamere visualizzate 4 GB + 1 GB)
- Hard Disk con almeno 60 GB di spazio libero
- Monitor 22" con risoluzione 1920 x 1080 o superiore, con altoparlante integrato. Raccomandato touch screen;
- Mouse o altro dispositivo compatibile.
- Interfaccia Ethernet 100 Mb/s (o superiore)

Alcuni esempi: con Intel i7 6600 2,60 Ghz, con uno streaming di 10 telecamere con un bitrate di 3138 kbps, l'utilizzo della CPU è circa del 45%. Con l3 7100t 3.4 Ghz, con uno streaming di 16 telecamere con un bitrate di 958 kbps, l'utilizzo della CPU è di circa il 30%.

3.1.2 Sistema Operativo

- Microsoft Corporation Windows 10
- Microsoft Corporation Windows 11

3.1.3 Software di sistema

- Microsoft .NET Framework v4.8
- Adobe Acrobat Reader versione 24



I manuali utente del Prodotto sono dei file in formato PDF generati in accordo alla versione standard PDF 1.5 ed è perciò leggibile da Adobe Acrobat 6.x o superiore. Inoltre, i manuali utente del Prodotto sono stati testati con Adobe Acrobat Reader 10. L'organizzazione ospedaliera può usare una differente versione di Acrobat Reader: la verifica del Prodotto installato include la verifica della corretta leggibilità dei manuali utente.

3.2 Server applicativo

3.2.1 Hardware

Requisiti hardware minimi (piccole installazioni, 20 letti, 4 dispositivi per letto):

- Processore x64 (ad esempio: Intel[®] I5) con quattro "core".
- Memoria RAM 8 GB
- Hard Disk con almeno 120 GB di spazio libero
- Interfaccia Ethernet 100 Mb/s (o superiore). Raccomandato 1 GB.

Requisiti hardware raccomandati (installazione di medie dimensioni, 100 letti, 4 dispositivi per letto, Connect e Mobile):

- Processore x64 (ad esempio: Intel® I7) con otto "core".
- Memoria RAM 32 GB
- Hard Disk con almeno 120 GB di spazio libero
- Interfaccia Ethernet 100 1 GB

3.2.2 Sistema Operativo

Deve essere installato uno dei seguenti sistemi operativi:

- Microsoft Corporation Windows Server 2016
- Microsoft Corporation Windows Server 2019
- Microsoft Corporation Windows Server 2022
- Microsoft Corporation Windows Server 2025

3.2.3 Software di sistema

- Microsoft Framework.NET 4.8
- Net Core Runtime & Hosting Bundle (per maggiori dettagli si veda il documeto INST ENG Digistat Web)

3.3 Server database

3.3.1 Hardware

Requisiti hardware minimi (piccole installazioni, 20 letti, 4 dispositivi per letto):

- Processore x64 (ad esempio: Intel® I5) con quattro "core".
- Memoria RAM 8 GB
- Hard Disk con almeno 120 GB di spazio libero
- Interfaccia Ethernet 100 Mb/s (o superiore). Raccomandato 1 GB.

Requisiti hardware raccomandati (installazione di medie dimensioni, 100 letti, 4 dispositivi per letto, Connect e Mobile):

- Processore x64 (ad esempio: Intel® I7) con otto "core".
- Memoria RAM 32 GB
- Hard Disk con almeno 120 GB di spazio libero
- Interfaccia Ethernet 100 1 GB

3.3.2 Sistema Operativo

Deve essere installato uno dei seguenti sistemi operativi:

- Microsoft Corporation Windows Server 2016
- Microsoft Corporation Windows Server 2019
- Microsoft Corporation Windows Server 2022
- Microsoft Corporation Windows Server 2025

3.3.3 Software di sistema

Deve essere installata una delle seguenti versioni di Microsoft SQL Server:

- Microsoft SQL Server 2016;
- Microsoft SQL Server 2017:
- Microsoft SQL Server 2019;
- Microsoft SQL Server 2022;
- Microsoft SQL Server 2022 Express.

3.4 Digistat Mobile

3.4.1 Android

Il Prodotto è compatibile con dispositivi Android dalla versione 5.1 alla versione 15.0 La compatibilità è stata verificata su dispositivi Myco 3 e Myco 4 (fino ad Android 14.0), Google Pixel 9a (Android 15.0) e iPhone 14. L'applicazione è progettata per essere compatibile con altri dispositivi Android con una dimensione minima dello schermo di 3.5"; la compatibilità con ciascun dispositivo specifico deve quindi essere verificata prima dell'uso in ambito clinico.



I moduli Diary Mobile e Online Mobile sono compatibili con dispositivi Android 6.0 o superiori.



Dopo l'installazione di Digistat Mobile, prima dell'uso clinico, se i dispositivi scelti non sono quelli menzionati sopra, devono essere effettuate una verifica di compatibilità e una validazione, in accordo alla procedura descritta nel documento <u>Digistat Mobile compatibilty checklist ACDM-585-12771.</u>

3.4.2 iOS

Digistat Mobile è compatibile con dispositivi iOS. La compatibilità è stata verificata su iPhone 14.

La compatibilità con un diverso dispositivo iOS deve essere verificata prima dell'utilizzo in ambito clinico.



Dopo l'installazione di Digistat Mobile, prima dell'uso clinico, se i dispositivi scelti non sono iPhone 14, devono essere effettuate una verifica di compatibilità e una validazione, in accordo alla procedura descritta nel documento <u>Digistat Mobile</u> compatibilty checklist ACDM-585-12771.

3.5 Digistat Web

Le applicazioni Digistat Web sono supportate dai seguenti browser:

- Chrome 140 or later
- Firefox 143 or later
- Edge 140 or later



Il Display Scaling del browser deve essere sempre impostato al 100%.



Non usare diversi browser simultaneamente.



Non usare la modalità di navigazione "In incognito".



Nel caso in cui Digistat Web sia utilizzato per visualizzare le notifiche prodotte dal Clinical Decision Support System, l'organizzazione sanitaria dovrebbe valutare di applicare le seguenti mitigazioni: il browser Web di una workstation Web Digistat deve essere sempre in primo piano. Il browser Web deve essere dedicato solo a Digistat Web e nessun altro utilizzo deve essere consentito. Pertanto, la home page predefinita del browser Web deve essere Digistat Web.

Digistat Web utilizza i cookie per memorizzare informazioni sulla sessione di lavoro corrente. I cookie sono collegati al dominio web delle applicazioni.

Pertanto, se moduli e componenti Digistat Web sono installati su server diversi, è necessario adottare un Load Balancer in modo da utilizzare URL con un dominio web comune consentendo così la coerenza dei cookie.



Inoltre, il Load Balancer deve essere configurato in modo che le chiamate https vengano reindirizzate al server corretto.

Ad esempio: vogliamo installare Vitals Web su un server e Vitals Web API su un altro server. Il Load Balancer deve essere configurato in modo che le chiamate https come https://MYDOMAIN/VitalsWeb vengano instradate al server in cui è installato Vitals Web e le chiamate https come https://MYDOMAIN/VitalsWebAPI vengano instradate all'altro server.

3.6 Avvertenze generali

Per i moduli desktop e mobile, il separatore decimale e, più in generale, le impostazioni locali (ad es. il formato delle date) usati dal Prodotto dipendono dalle impostazioni del sistema operativo della macchina o del dispositivo mobile su cui è installato il Prodotto.



Per i moduli web, il separatore decimale e, più in generale, le impostazioni locali (ad es. il formato delle date) usati dal Prodotto dipendono dalla configurazione del Prodotto.



Per utilizzare correttamente il Prodotto è necessario che il Display Scaling di Microsoft Windows sia impostato al 100%. Impostazioni diverse possono impedire l'esecuzione del prodotto oppure creare malfunzionamenti a livello di rappresentazione grafica. Per impostare il valore Display Scaling consultare la documentazione di Microsoft Windows.



È obbligatorio seguire le indicazioni del produttore per l'immagazzinamento, il trasporto, l'installazione, la manutenzione e l'eliminazione dell'hardware di terze parti. Tali operazioni dovranno essere effettuate solo da personale competente e opportunamente addestrato.

Il Prodotto è stato verificato e validato durante la fase di installazione o di aggiornamento e il suo collaudo è stato effettuato sull'hardware (PC, server, dispositivi mobili) e sul software (ad es. sistema operativo) insieme ad altri componenti software (ad es. browser, antivirus, ecc.) già presenti. Qualsiasi altro hardware o software installato può compromettere la sicurezza, l'efficacia e i controlli di progettazione del Prodotto.



È obbligatorio consultare Ascom UMS o un Distributore autorizzato prima di utilizzare insieme al Prodotto qualsiasi altro software diverso da quelli validati in fase di installazione o di aggiornamento.

Qualora sia necessario installare qualsiasi altro software (utility o programmi applicativi) sull'hardware su cui gira il Prodotto, l'organizzazione ospedaliera dovrà informare Ascom UMS o un suo Distributore per un'ulteriore validazione. Si suggerisce di applicare una politica di permessi che impedisca agli utenti di eseguire procedure come l'installazione di nuovi software.



L'organizzazione ospedaliera è tenuta a implementare un meccanismo di sincronizzazione della data ed ora delle workstation su cui gira il Prodotto con una sorgente temporale di riferimento.



I requisiti hardware e software dei dispositivi di terze parti (incluso il modulo Smart Adapter di Project Engineering, i Port Servers di Lantronix, etc.) sono indicati nelle loro istruzioni d'uso, fornite dai rispettivi Produttori. Ascom UMS o i distributori autorizzati possono fornire i contatti dei Produttori dei dispositivi di terze parti.

3.7 Funzionalità di streaming Audio/Video

In alcune configurazioni il Prodotto implementa funzionalità di streaming audio/video. Nel caso in cui parti del prodotto fungano da visualizzatore di streaming video, il Prodotto non è la fonte del flusso (stream) video e non registra queste informazioni in alcun modo. È responsabilità dell'organizzazione ospedaliera gestire il sistema da una prospettiva di protezione dei dati compresa l'installazione e la configurazione delle telecamere sorgente. Nel caso in cui parti del Prodotto trattino audio e immagini relative agli utenti e / o ai pazienti inclusa l'acquisizione, l'elaborazione e la registrazione, è responsabilità dell'organizzazione ospedaliera implementare le procedure necessarie per conformarsi alla normativa locale sulla protezione dei dati, inclusi, a titolo esemplificativo ma non esaustivo, i limiti di utilizzo e formazione degli utenti.

La funzionalità di streaming video sulle workstation desktop è stata testata con i codec video H264 e H265. Qualsiasi altro codec video presente o installato da applicazioni di terze parti (ad esempio VLC Media Player) deve essere testato prima dell'uso.

Ogni sorgente video supporta un numero massimo di client connessi simultaneamente. È responsabilità dell'organizzazione ospedaliera determinare questo numero massimo e informare gli utenti.

La funzionalità di streaming video su dispositivi mobili supporta solo flussi video RTSP con i seguenti tipi di autenticazione:

- Nessuna autenticazione:
- Autenticazione di base;
- Autenticazione Digest.

La funzionalità di streaming video su dispositivi mobili supporta solo i codec video H263, H264 e H265.

3.8 Firewall e Antivirus



Il contenuto di questo paragrafo è destinato esclusivamente all'utilizzo da parte di tecnici (ad esempio, amministratori di sistema).

Per proteggere il Prodotto da possibili attacchi informatici è necessario che:

- Il Firewall di Windows sia attivo sia sulle workstations che sul server;
- Su workstation e server sia attivo e regolarmente aggiornato un software Antivirus/Antimalware.

È carico dell'organizzazione ospedaliera responsabile assicurarsi che queste due protezioni siano messe in atto Ascom UMS ha testato il prodotto con l'antivirus WithSecure (F-SECURE in precedenza) facendo uso delle appropriate esclusioni per la cartella "./Server" nella quale è installato Digistat Suite Server. In ogni caso, considerate le politiche e le strategie già in uso nell'organizzazione ospedaliera, la scelta effettiva dell'antivirus è responsabilità dell'organizzazione ospedaliera.



Si consiglia fortemente di mantenere aperte le sole porte TCP ed UDP effettivamente necessarie. Queste possono variare in base alla configurazione del Prodotto. Si raccomanda quindi di rivolgersi all'assistenza tecnica Ascom UMS per tutti i dettagli del caso.



Alcuni antivirus delegano la protezione in tempo reale all'antivirus Microsoft Windows Defender. Controllare sempre, attraverso la sezione "Virus & threat protection" delle impostazioni di Windows, che l'antivirus Windows Defender non sia presente nei server. Se presente, assicurarsi di definire le esclusioni citate sopra per la cartella Digistat Server.

Ascom UMS non può assicurare che Digistat Suite sia compatibile con antivirus o anti-malware diversi da WithSecure (F-SECURE in precedenza).

Sono state riscontrate gravi incompatibilità fra Digistat e altri software antivirus/anti-malware (ad esempio perdite di memoria, tempistiche superiori ai 20 secondi nello scambio di messaggi, ecc.). Assicurarsi di impostare un'esclusione per l'intero folder "./Server" nel quale è installato Digistat Suite Server.



Di seguito una lista di antivirus per i quali sono state riscontrate incompatibilità con Digistat:

- Windows Defender
- Kaspersky
- Trend Micro Apex One

3.8.1 Ulteriori precauzioni raccomandate per la sicurezza informatica

Allo scopo di rafforzare ulteriormente la sicurezza informatica e di proteggere il Prodotto, si raccomanda fortemente di:

- pianificare e implementare lo "Hardening" dell'infrastruttura informatica, inclusa la piattaforma informatica che rappresenta l'ambiente di lavoro del Prodotto,
- implementare un "Intrusion Detection and Prevention System (IDPS) Sistema di rilevazione e prevenzione delle intrusion informatiche,
- eseguire un test di penetrazione (Penetration Test) e, se in seguito al test è riconosciuta una qualsiasi debolezza, eseguire tutte le azioni necesarie a mitigare il rischio di intrusione informatica.
- mettere fuori uso tutti i dispositivi che non è più possibile aggiornare,
- pianificare ed eseguire una verifica periodica dell'integrità dei file e delle configurazioni,
- implementare una soluzione DMZ (demilitarized zone zona demilitarizzata) per i server web che devono essere esposti su internet.

3.9 Caratteristiche della rete locale

In questo paragrafo sono elencate le caratteristiche richieste alla la rete locale sulla quale è installato il Prodotto affinché funzioni correttamente.

- il Prodotto utilizza traffico di tipo TCP/IP standard.
- La rete LAN deve essere priva di congestioni e/o saturazioni.
- il Prodotto richiede una LAN di almeno 100 Mbps alle postazioni utente. È auspicabile la presenza di dorsali Ethernet da 1Gbps.
- Non devono essere presenti filtri sul traffico TCP/IP tra workstations, server e dispositivi secondari.
- Se i dispositivi (server, workstation e dispositivi secondari) sono collegati a sottoreti diverse ci deve essere routing tra tali sottoreti.

- Si suggerisce l'adozione di tecniche di ridondanza al fine di assicurare il servizio di rete anche in caso di malfunzionamento.
- Si suggerisce una programmazione condivisa degli interventi di manutenzione programmata in modo che Ascom UMS o il distributore autorizzato possa supportare l'organizzazione ospedaliera nel gestire in modo ottimale i disservizi.



Nel caso si utilizzi una rete WiFi, a causa della possibile intermittenza del collegamento WiFi, si potrebbero avere disconnessioni di rete con conseguente attivazione del "Recovery or Disconnection Mode". L'organizzazione ospedaliera deve attivarsi per garantire una ottimale copertura e stabilità della rete WiFi e istruire il personale coinvolto sulla gestione delle possibili temporanee disconnessioni.



Ulteriori informazioni sulle caratteristiche richieste della rete locale (inclusa la rete wireless) in cui è installata la Digistat Suite sono disponibili nei Manuali di Installazione e Configurazione della Digistat Suite.

4. Prima di iniziare

4.1 Avvertenze per la manutenzione e l'installazione

Le seguenti avvertenze riguardanti la corretta installazione e la manutenzione del Prodotto devono essere rispettate scrupolosamente.



L'installazione, la manutenzione e le procedure di riparazione devono essere effettuate in accordo alle direttive e linee guida fornite da Ascom/Distributore e solo da tecnici Ascom/Distributore e personale formato e autorizzato da Ascom/Distributore.



Si raccomanda all'organizzazione ospedaliera che fa uso del Prodotto di stipulare un contratto di manutenzione con Ascom UMS o un Distributore autorizzato.



Il Prodotto può essere installato e configurato solo da personale addestrato ed autorizzato. Questo include il personale Ascom UMS o del Distributore autorizzato e ogni altra persona specificamente addestrata e autorizzata da Ascom UMS o dal Distributore. Analogamente, gli interventi di manutenzione e riparazione sul Prodotto possono essere effettuati solo da personale addestrato ed autorizzato e devono rispettare le procedure e linee guida aziendali. Questo include il personale Ascom UMS/Distributore e ogni altra persona specificamente addestrata e autorizzata da Ascom UMS/Distributore.

- Usare solo dispositivi di terze parti raccomandati da Ascom UMS o distributore.
- Solo personale addestrato e autorizzato può installare dispositivi di terze parti.
- L'organizzazione ospedaliera deve assicurare che la manutenzione del Prodotto e di qualsiasi dispositivo di terze parti sia implementata come richiesto al fine di garantirne sicurezza ed efficienza e ridurre il rischio di malfunzionamenti e possibili situazioni di pericolo per il paziente e l'utente.
- La chiave hardware di del Prodotto (dongle USB) se usata deve essere immagazzinata ed utilizzata in condizioni ambientali (temperatura, umidità, campi elettromagnetici, ...) idonee, come specificato dal fabbricante della stessa. Comunque in condizioni sostanzialmente equivalenti a quelle comunemente richieste da dispositivi di elettronica da ufficio.
- L'organizzazione ospedaliera è responsabile per la selezione delle apparecchiature adatte all'ambiente in cui sono installate ed utilizzate. L'organizzazione ospedaliera deve tra gli altri obblighi considerare la sicurezza elettrica, le emissioni EMC, interferenze dei segnali radio, disinfezione e pulizia. Attenzione dovrà inoltre essere posta ai dispositivi installati nell'area paziente.
- L'organizzazione ospedaliera deve definire procedure di lavoro alternative in caso il Sistema smetta di funzionare.

4.2 Gestione della Privacy

Precauzioni appropriate devono essere prese al fine di proteggere la privacy di utenti e pazienti, e di assicurare che i dati personali siano elaborati nel rispetto dei diritti dei soggetti coinvolti, delle libertà fondamentali, della dignità personale, con particolare riguardo per la confidenzialità, l'identità personale e il diritto alla protezione dei dati personali



Per 'Dati personali' si intende qualsiasi informazione riguardante una persona naturale identificata o identificabile ('soggetto dei dati'); una persona naturale identificabile è un individuo che possa essere identificato, direttamente o indirettamente, in particolare in riferimento a un identificatore quale un nome, un numero identificativo, dati relativi a luoghi, un identificativo telematico o a uno o più fattori specifici dell'identità fisica, fisiologica, genetica, mentale, economica, culturale o sociale di quella persona naturale.

Attenzione particolare deve essere dedicata ai dati definiti nel "EU general data protection regulation 2016/679 (GDPR)" come "Categorie Speciali di dati personali".

Categorie speciali di dati personali:

(...) Dati personali che rivelino origini razziali o etniche, opinion politiche, convinzioni religiose o filosofiche, appartenenza a sindacati, e (...) dati genetici, dati biometrici che abbiano il solo scopo di identificare una persona naturale, data riguardanti lo stato di salute o riguardanti la vita sessuale o l'orientamento sessuale di una persona naturale.

L'organizzazione ospedaliera deve assicurare che l'utilizzo del Prodotto è in linea con i requisiti definiti dalla legislatura applicabile sulla privacy e sulla protezione dei dati personali, in particolare rispetto alla gestione dell'informazione menzionata sopra.

Il Prodotto gestisce e mostra dati personali.

Il prodotto può essere configurato in modo da nascondere automaticamente nelle schermate dell'applicazione quando nessun utente è autenticato il sottoinsieme dei dati personali che possono essere utilizzati per identificare una persona fisica.

I campi nascosti sono:

- Nome e cognome
- Data di nascita
- Sesso
- Codice paziente
- Data di ammissione
- Data di dimissione
- Peso del paziente
- Altezza del paziente

Il set dei campi nascosti può essere personalizzato in fase di configurazione del Prodotto. Per fare ciò, sull'applicazione di configurazione del Prodotto, si imposti la "System Option" denominata "Privacy Mode" a "true" (si veda il manuale di configurazione e installazione del prodotto) per la procedura dettagliata). Il valore impostato di default è "true".

Se l'opzione "Privacy Mode" è impostata su "true", sono possibili i seguenti casi:

- se non c'è un utente loggato, non è visualizzata alcuna informazione relativa al paziente.
- se c'è un utente loggato, e l'utente non ha un permesso specifico, non è visualizzata alcuna informazione relativa al paziente.
- se c'è un utente loggato, e l'utente ha il permesso specifico, sono visualizzate le informazioni relative al paziente.

L'opzione può essere applicata a una singola postazione di lavoro (cioè, diverse postazioni possono essere configurate in modo differente).

Leggere attentamente le precauzioni esposte nel presente paragrafo ed osservarle scrupolosamente.

- I PC in uso non devono rimanere incustoditi e accessibili durante le sessioni di lavoro con il Prodotto. Si raccomanda di eseguire il log out dal Prodotto quando ci si allontana dalla postazione di lavoro.
- I dati sensibili immessi nel Prodotto, quali password o dati personali degli utenti e dei pazienti devono essere protetti da qualsiasi tentativo di accesso non autorizzato attraverso software adeguati (antivirus e firewall). L'implementazione di tali software è di competenza dell'organizzazione ospedaliera. Tali software devono essere regolarmente aggiornati.
- L'utente è avvisato che l'uso frequente della funzione "blocca utente" è potenzialmente pericoloso. Il "Log out" automatico protegge il Prodotto dagli accessi non autorizzati.
- Dati personali possono essere presenti in alcune delle stampe generate dal Prodotto.
 L'organizzazione ospedaliera deve gestire questi documenti in accordo alla legislatura corrente sulla privacy e sulla protezione dei dati personali.
- Le postazioni di lavoro client (sia desktop sia mobili) non salvano su disco i datipaziente. I dati del paziente sono salvati solo su database e il tipo di salvataggio su
 database dipende dalle scelte e dalle procedure adottate dall'organizzazione
 ospedaliera che usa il Prodotto (esempi: macchine fisiche, SAN Storage Area
 Network -, ambienti virtuali). I dati del paziente dovranno essere gestiti secondo le
 normative vigenti sulla privacy e sulla protezione dei dati personali.
- L'organizzazione ospedaliera deve provvedere ad un addestramento del personale riguardo alle nozioni fondamentali riguardanti la privacy: ad esempio i principi base, le regole da seguire, i regolamenti in vigore, le responsabilità e le sanzioni relativamente all'ambiente di lavoro specifico di ognuno. Ascom UMS o il Distributore possono provvedere ad un addestramento dettagliato riguardo al miglior uso del Prodotto relativamente alla privacy (ad esempio: anonimizzazione dei database, modalità "private", permessi degli utenti etc.).
- L'organizzazione ospedaliera dovrà produrre e conservare la seguente documentazione:
 - 1. la lista aggiornata degli amministratori di sistema e del personale addetto alla manutenzione del Prodotto;
 - 2. i moduli di assegnazione dei ruoli firmati e le certificazioni di presenza ai corsi di addestramento;
 - 3. un registro delle credenziali, dei permessi e delle prerogative degli utenti;
 - 4. una lista aggiornata degli Utenti del prodotto.

- L'organizzazione ospedaliera dovrà implementare, verificare e certificare un meccanismo di disattivazione automatica degli utenti non più attivi per un determinato periodo di tempo.
- L'organizzazione ospedaliera dovrà codificare, implementare e documentare una procedura per la verifica periodica della corrispondenza al ruolo di amministratore di sistema e di tecnico addetto alla manutenzione del Prodotto.
- L'organizzazione ospedaliera dovrà eseguire verifiche formali e controlli sul corretto comportamento degli utenti del prodotto.



I database contenenti dati personali dei pazienti o informazioni sensibili non possono lasciare l'organizzazione ospedaliera senza che siano stati prima offuscati o criptati



I dati del paziente non sono salvati su file proprietari. I dati del paziente sono salvati solo su database.



In alcune circostanze dati personali sono trasmessi in formato non criptato e utilizzando una connessione non intrinsecamente sicura. Un esempio di questa situazione sono le comunicazioni HL7. È responsabilità dell'organizzazione responsabile prevedere, all'interno della rete ospedaliera, adeguati meccanismi di sicurezza in modo da assicurare la conformità con le leggi e i regolamenti concernenti la privacy.

4.2.1 Caratteristiche e uso delle credenziali di accesso

Questo paragrafo fornisce indicazioni sulle caratteristiche che devono avere le credenziali di accesso al Prodotto (nome utente e password) e sulle loro modalità di utilizzo e mantenimento.

- Ogni utente deve prendere tutte le precauzioni possibili per mantenere segreti il proprio nome utente e la propria password.
- Nome utente e password sono private e personali. Non comunicare mai a nessuno il proprio nome utente e la propria password.
- Ogni incaricato può avere una o più credenziali per l'autentificazione (nome utente e password). Gli stessi nome utente e password non devono essere utilizzati da più incaricati.
- I profili di autorizzazione devono essere controllati e rinnovati almeno una volta all'anno.
- È possibile raggruppare diversi profili di autorizzazione in base all'omogeneità dei compiti degli utenti.
- Ogni account utente deve essere collegato con una persona specifica. L'uso di utenti generici (come, ad esempio, "ADMIN" o "INFERMIERE") deve essere evitato. In altre parole, per ragioni di tracciabilità è necessario che ogni account sia utilizzato da un solo utente.

- Ogni utente è caratterizzato da un profilo che gli permette di utilizzare soltanto le funzionalità del Prodotto che sono pertinenti ai suoi compiti. L'amministratore di sistema deve assegnare il profilo adeguato contestualmente alla creazione dell'account utente. Tale profilo deve essere rivisto almeno una volta all'anno. Tale revisione può avvenire anche per classi di utenti. Le procedure relative alla definizione del profilo dell'utente sono descritte nel manuale di configurazione del Prodotto.
- La password deve essere composta da almeno otto caratteri.
- La password non deve contenere riferimenti agevolmente riconducibili all'incaricato (ad esempio nome, cognome, data di nascita etc.).
- La password è assegnata dall'amministratore di sistema e deve essere modificata dall'utente al primo utilizzo del Prodotto, se ciò è espressamente stabilito da configurazione (si veda il documento *USR ITA Control Bar* per la procedura di modifica della parola chiave).
- Successivamente, la password deve essere modificata almeno ogni tre mesi.
- Se le credenziali di accesso (nome utente e password) rimangono inutilizzate per più di sei mesi devono essere disattivate. Fanno eccezione credenziali specifiche da utilizzare per scopi di manutenzione tecnica. Si veda il manuale di configurazione del Prodotto per la procedura di configurazione di questa caratteristica.
- Le credenziali di accesso sono disattivate anche in caso di perdita da parte dell'utente della qualifica corrispondente a tali credenziali (è il caso, ad esempio, in cui un utente si trasferisca ad un'altra struttura). L'amministratore di sistema può abilitare/disabilitare manualmente un utente. La procedura è descritta nel manuale di configurazione del Prodotto.

Le seguenti informazioni sono di pertinenza dei tecnici amministratori di sistema:

La parola chiave deve rispettare una regular expression definita nella configurazione del Prodotto (II default è ^.......* cioè 8 caratteri).

La password è assegnata dall'amministratore di sistema nel momento in cui è creato un nuovo account per un utente. L'amministratore può obbligare l'utente a modificare tale password e sostituirla con una personale la prima volta che accede al Prodotto. La password scade dopo un periodo di tempo configurabile, l'utente è tenuto a cambiare la password allo scadere di tale periodo. È possibile fare in modo che la password di un utente non scada.

Si veda il manuale di configurazione del Prodotto per informazioni dettagliate sulla definizione degli account utente e sulla configurazione delle password.

4.2.2 Amministratori di sistema

Nello svolgere le normali attività di installazione, aggiornamento ed assistenza tecnica del Prodotto il personale Ascom UMS o dei Distributori autorizzati potrà aver accesso e trattare dati personali e sensibili memorizzati nel database e agire da Amministratori di Sistema per il Prodotto.

Ascom UMS adotta procedure ed istruzioni di lavoro che sono conformi alle prescrizioni della vigente normativa sulla privacy ("General Data Protection Regulation - EU 2016/679").

Si consiglia all'organizzazione ospedaliera di prendere in considerazione, fra le altre, le seguenti misure:

- definire gli accessi in modo nominativo;
- attivi il log degli accessi a livello di sistema operativo sia sul server che sui client;
- attivi il log degli accessi al database server Microsoft SQL Server (Audit Level);
- configuri e gestisca entrambi questi log in modo da mantenere traccia degli accessi per un periodo di almeno un anno.

4.2.3 Log di sistema

Il Prodotto registra i log di sistema sul database. Tali log sono mantenuti per un periodo di tempo che è configurabile. I log sono mantenuti per periodi di tempo differenti a seconda della loro natura. Di default le tempistiche sono le seguenti:

- i log informativi sono mantenuti per 10 giorni;
- i log corrispondenti a warning sono mantenuti per 20 giorni;
- i log corrispondenti a errori sono mantenuti per 30 giorni.

Queste tempistiche sono configurabili. Si veda il manuale di configurazione del Prodotto per la procedura di definizione delle tempistiche di mantenimento dei log.

4.2.4 Log Forensi

Un sottoinsieme dei suddetti log di sistema, definiti come "clinicamente rilevanti" o "clinicamente utili" in base alle politiche adottate da ogni specifica organizzazione ospedaliera che utilizzi il Prodotto, possono essere inviati a sistemi esterni (o SQL o Syslog) per essere qui immagazzinati in base ai regolamenti e alle necessità dell'organizzazione ospedaliera stessa.

4.3 Dispositivi compatibili

Si contatti per favore Ascom UMS o il suo Distributore per la lista dei driver disponibili

Il Prodotto riceve dati da diverse fonti: dispositivi medici, Sistema Informatico Ospedaliero, dall'utente, inseriti manualmente.



Inoltre il Prodotto calcola informazioni derivate (ad esempio i Severity Scores). La precisione, l'accuratezza e la gamma di valori di tali dati dipendono da fonti esterne, da ciò che l'utente inserisce, dall'hardware usato e dall'architettura software.



Il Prodotto non è stato progettato per verificare il corretto funzionamento dei dispositivi, ma per acquisire e catalogare dati clinici.



La disconnessione di un dispositivo durante il suo funzionamento causa l'interruzione dell'acquisizione dei dati da parte del Prodotto. I dati del dispositivo che sono persi nel periodo di disconnessione non sono recuperati dal Prodotto dopo che il dispositivo è di nuovo connesso.



La correttezza dei parametri attualmente visualizzati da Digistat Docs deve essere sempre verificata sul dispositivo medico originale che li ha generati.



L'aggiornamento dei dati visualizzati sullo schermo dovuto alla connessione di un nuovo dispositivo, a spegnimento, a disconnessione e modifica di stato, dipende dal tempo necessario al dispositivo stesso per comunicare le modifiche. Questa arco temporale dipende da vari fattori, fra i quali il tipo di dispositivo e il tipo di connessione. Per alcuni dispositivi esistono condizioni nelle quali il ritardo nella comunicazione delle modifiche può essere significativo. Non è possibile indicare i ritardi per tutti i dispositivi possibili perché tali ritardi variano a seconda delle configurazioni e delle condizioni operative.



I drivers usati per leggere i dati dai dispositivi medici collegati hanno un ciclo di lettura inferiore ai tre secondi (cioè: tutti i dati dai dispositivi sono letti ogni tre secondi al massimo). Esistono dispositivi che comunicano informazioni meno di frequente (ad esempio ad intervalli di 5-10 secondi). Si faccia riferimento alla documentazione specifica del driver per dettagli riguardo al ciclo di lettura.



In caso di black-out elettrico, ci vogliono alcuni minuti prima che Digistat Docs sia di nuovo pienamente operativo e visualizzi i dati

4.4 Indisponibilità delle postazioni di lavoro

Nel caso in cui la postazione di lavoro (inclusi dispositivi mobili) dove il Prodotto è installato incontri problemi in fase di connessione col server, viene mostrata una apposita schermata.



Se la rete non rispetta le caratteristiche richieste si ha un rallentamento progressivo nel prodotto fino ad arrivare ad errori di timeout sull'accesso ai dati; ciò fino ad entrare in modalità "Recovery".

Il Prodotto tenta un ripristino automatico. Se il ripristino automatico fallisce, è necessario contattare l'assistenza tecnica. Si veda il paragrafo 5 per l'elenco di contatti Ascom UMS.



L'organizzazione ospedaliera che usa il Prodotto è tenuta a definire una procedura di emergenza da attuare in caso di indisponibilità del Prodotto. Ciò al fine di

- 1. Permettere ai reparti di continuare a svolgere le proprie attività
- 2. Ripristinare al più presto la disponibilità del Prodotto.

Ascom UMS o il Distributore di riferimento sono disponibili per fornire pieno supporto nella definizione di tale procedura. Si veda il paragrafo 5 per l'elenco dei contatti.

5. Contatti del fabbricante

Si faccia riferimento, per qualsiasi comunicazione, al distributore che ha installato il Prodotto. Qui di seguito sono riportati i contatti del fabbricante.

Ascom UMS srl unipersonale Via Amilcare Ponchielli 29, 50018, Scandicci (FI), Italia Tel. (+39) 055 0512161 Fax (+39) 055 8290392

Assistenza tecnica support.it@ascom.com
800999715 (numero gratuito, valido solo per l'Italia)

Informazioni commerciali it.sales@ascom.com

Informazioni generali it.info@ascom.com