# NORMAS BÁSICAS PARA INSCRIÇÃO NO PROGRAMA DE QUALIDADE EM RESSONÂNCIA MAGNÉTICA CBR

Validação	
Revalidação	

(versão atualizada: 27.01.2020)





# 1) Inscrições

Antes de realizar a inscrição é importante que o serviço esteja em conformidade com todos os itens relacionados nesta Normativa.

Para se inscrever no Programa de Qualidade em Ressonância Magnética, o serviço deverá acessar o sistema através do endereço eletrônico <a href="http://selos.cbr.org.br/Login">http://selos.cbr.org.br/Login</a> . Os seguintes documentos deverão estar atualizados: relatório do Cadastro Nacional de Estabelecimento de Saúde (CNES), Comprovante de Inscrição e Situação Cadastral de Pessoa Jurídica (CNPJ) do site da Receita Federal, Alvará da Vigilância Sanitária com autenticação do cartório, Contrato Social/ Estatuto Social, Alvará da Prefeitura e Certificado de Responsabilidade Técnica emitido pelo Conselho Regional de Medicina.

O pagamento da taxa ocorrerá por intermédio de boleto bancário, que será gerado na ocasião do ato da inscrição no programa e depois, a cada 12 (doze) meses durante a vigência da aprovação obtida (validade total de 3 (três) anos).

- Validação e Revalidação: R\$ 980,00 por ano, por serviço.
  - Serviço associado ABCDI com contribuição associativa em dia, terá desconto de 10%.

A partir de 01/06/18, todos os serviços aprovados no programa terão direito ao uso da Arte Digital do Programa de Selos de Qualidade, para divulgação de sua certificação, conforme o Manual de Identidade Visual do programa.

Considera-se Validação do Programa de Qualidade em Ressonância Magnética nas seguintes situações:

- \* 1ª. Inscrição;
- \* Troca de aparelho;
- \* Instalação de novo aparelho.

Considera-se Revalidação do Programa de Qualidade em Ressonância Magnética nas seguintes situações:

\* Mesmo aparelho.

O Programa de Certificação de Qualidade em Ressonância Magnética do CBR, para a concessão e a revalidação de seu certificado, exige que os serviços de ressonância magnética atendam aos seguintes requisitos:

### 2) Médico Responsável pelo Serviço

O profissional deverá:

- Ser Membro Titular do CBR.
- Possuir Título de Especialista em Radiologia e Diagnóstico por Imagem.
- Estar em dia com as contribuições associativas do CBR.





# 3) Corpo Clínico

- 3a) 100% (cem por cento) dos membros do serviço devem preencher algum dos critérios abaixo:
  - Ser membro titular CBR ou ser coligado (conforme definição do site CBR).
  - Ter residência em Radiologia e Diagnóstico por Imagem reconhecida pelo MEC.
- 3b) 75% (setenta e cinco por cento) do corpo clínico deve estar em dia com a contribuição junto ao CBR.
- 3c) No caso específico de serviços que utilizam empresas terceirizadas para a interpretação dos exames de ressonância (telerradiologia), deverá ser enviado a documentação de 100% (cem por cento) dos médicos da empresa que realizará a análise e laudo dos exames, devendo estes atender ao item 3a).

### 4) Do Serviço

Todos os equipamentos abaixo devem ser descriminados:

- Equipamentos de Ressonância operados em campo magnético igual ou superior a 1,0 Tesla;
- Tipo de processamento dos filmes;
- Bomba injetora;
- Equipamento de Anestesia e Assistência à Vida (Recomendado pelo CBR).

### 5) Área Física

• Conforme exigência da Vigilância Sanitária.

### 6) Corpo Técnico

 Profissionais habilitados em Diagnóstico Por Imagem (Técnico de Raios-X, Tecnólogo, Biomédico), com registros no Conselho Regional de sua profissão.

### 7) Exames a serem enviados para análise e relatórios

Os exames selecionados para validação ou revalidação no Programa de Qualidade devem ser enviados, preferencialmente, via plataforma eletrônica, sendo <u>anonimizados</u> os campos de NOME DO SERVIÇO, NOME DO PACIENTE, NOME DO MÉDICO SOLICITANTE e NOME DO MÉDICO RADIOLOGISTA QUE EMITIU O LAUDO DO EXAME (Seguir o manual de submissão de imagens do CBR).

Somente serão aceitos exames em filme de serviços que comprovarem <u>não possuir</u> Sistema de Comunicação e Arquivamento de Imagens – PACS. Pela plataforma eletrônica, sempre enviar todas as fases de cada estudo.





Prazo para envio das imagens: 90 (noventa) dias após a liberação do *link* de acesso da plataforma eletrônica.

- A) Para o **aparelho principal** da clínica, os estudos a serem enviados são:
  - Exame de Encéfalo (o mais completo possível, incluindo espectro, difusão e perfusão);
  - Exame de Angio, com gadolínio (o mais completo possível);
  - Exame de Fígado (o mais completo possível);
  - Exame de Ombro:
  - Exame de Coluna cervical.

Enviar exames com patologia e com os respectivos laudos que foram emitidos para os pacientes, e incluir os parâmetros das sequências para avaliação.

B) Para os <u>demais aparelhos</u> da clínica, no mesmo endereço do principal, os estudos a serem enviados estão listados abaixo.

Deve-se discriminar os equipamentos, explicando a utilização de cada aparelho adicional na prática diária da clínica, e enviar pelo menos 3 (três) exames de cada aparelho, desde que estes sejam realizados no aparelho em questão, obedecendo a seguinte ordem de preferência, com as mesmas exigências descritas para o aparelho principal:

- Exame de Encéfalo (o mais completo possível, incluindo espectro, difusão e perfusão);
- Exame de Angio, com gadolínio (o mais completo possível);
- Exame de Fígado (o mais completo possível);
- Exame de Ombro;
- Exame de Coluna cervical.

Caso no (s) magneto (s) adicional (is) não seja (m) realizado (s) todos os tipos de exames, se deve explicar as razões das limitações de agendamento, inclusive, se o magneto for utilizado somente para exames sem contraste. De qualquer forma, será necessário o envio de pelo menos 2 (dois) exames que reproduzam a prática diária de cada aparelho, seguindo a ordem de preferência acima descrita.

Essa justificativa de utilização dos aparelhos deve ser anexada junto ao laudo, devidamente anonimizada, no processo de submissão de imagens da plataforma eletrônica.

Observação: Os exames enviados deverão ter sidos realizados nos últimos 90 (noventa dias (da data de submissão das imagens), reproduzir a prática diária do serviço e apresentar anormalidades.

## C) Laudo

Deverá possuir considerações descritivas de cada órgão ou estrutura e, preferencialmente, a impressão diagnóstica no final do laudo ou inclusão da suspeita diagnóstica na descrição do mesmo.





# 8) Vigilância Sanitária

• É necessária cópia autenticada em cartório do Alvará de Funcionamento, fornecido pela Vigilância Sanitária de seu município.

# 9) Vistorias / auditorias

Serão realizadas em caráter aleatório e sem agendamento prévio.

# 10) Penalidade

 A constatação de informações inverídicas poderá acarretar na exclusão do Programa de Qualidade por tempo indeterminado.

# 11) Validade e Revalidação

- O certificado de cada Serviço terá validade de 3 (três) anos, período no qual poderão ser adquiridos os respectivos Selos de Qualidade. Para permanência no programa, o corpo clínico deverá estar em dia com as contribuições associativas do CBR.
- Expirado o referido prazo, o certificado poderá ser revalidado, desde que continue atendendo aos critérios para aquisição dos Selos, vigentes na data da revalidação (ítem14).

OBSERVAÇÃO: Caso o serviço não seja aprovado no Programa, ele terá a oportunidade de se submeter ao processo para uma única reavaliação, por um período de 90 (noventa) dias, sem necessidade de nova taxa.

### 12) Recomendações

• Contrato de manutenção preventiva do próprio fabricante ou de terceiro qualificado.

### 13) Selos

• Os selos somente poderão ser utilizados no endereço da unidade que ingressou no Programa de Qualidade, não incluindo a utilização em outras filiais.

### 14) Documentação necessária para Revalidação do Certificado

O processo para revalidação é constituído pelos seguintes itens:





- Atualização cadastral: o serviço deverá acessar o sistema e atualizar o cadastro através do endereço eletrônico <a href="http://selos.cbr.org.br/Login">http://selos.cbr.org.br/Login</a>.
- Documentos que deverão estar atualizados: relatório do Cadastro Nacional de Estabelecimento de Saúde (CNES), Comprovante de Inscrição e Situação Cadastral de Pessoa Jurídica (CNPJ) do site da Receita Federal, Alvará da Vigilância Sanitária referente ao (s) mamógrafo (s) com autenticação do cartório, Contrato Social/ Estatuto Social, Alvará da Prefeitura e Certificado de Responsabilidade Técnica emitido pelo Conselho Regional de Medicina.
- Envio de nova documentação de exames através da plataforma eletrônica (vide item 7);
- Pagamento da taxa de inscrição através do boleto bancário gerado pelo sistema.



TERMO DE CESSÃO DE USO DOS DIREITOS DE PROPRIEDADE INTELECTUAL

Pelo presente instrumento, de um lado, como o CEDENTE, o COLÉGIO BRASILEIRO DE RADIOLOGIA E DIAGNÓSTICO POR IMAGEM (CBR), autor do selo CERTIFICADO DE QUALIDADE EM

**RESSONÂNCIA**, estabelecido à Avenida Paulista, 37 – Conjunto 71 – São Paulo/SP – CEP 01311-902,

inscrito no CNPJ sob número 62.839.691/0001-79, neste ato representada na forma de seus atos

constitutivos pelo seu Presidente, Dr. Alair Augusto Sarmet Moreira Damas dos Santos, e por seu

Tesoureiro, Dr. Rogério Pedreschi Caldana, de outro lado, como **CESSIONÁRIO**, **O SERVICO**, pessoa

jurídica de direito privado, têm justo e acordado o presente Contrato de Cessão de Uso dos Direitos

de Propriedade Intelectual, em caráter universal, total e definitivo, mediante as seguintes cláusulas e

condições:

CLÁUSULA PRIMEIRA: DO OBJETO

Pelo presente Instrumento Particular de Cessão de Uso e na melhor forma de direito, o CEDENTE

concede ao CESSIONÁRIO o direito de uso da propriedade intelectual do logotipo de ressonância para

utilização e divulgação nos seus materiais de comunicação.

Parágrafo primeiro: O CESSIONÁRIO declara ciência de que o CEDENTE é titular do direito de

propriedade intelectual, incluindo vários direitos de propriedades industrial e direitos autorais sobre o

nome CBR e selo de ressonância, no âmbito da Lei nº 9.279/96 (Lei de Propriedade Industrial), Lei nº

9.610/98 (Lei de Direitos Autorais) e disposições da Lei n 10.406/02 (Código Civil).

Parágrafo segundo: O CEDENTE declara, sob as penas da lei e sob sua inteira e exclusiva

responsabilidade, que é o autor e detentor do logotipo acima especificado, responsabilizando-se por

qualquer dano que venha a causar ao CESSIONÁRIO.

CLÁUSULA SEGUNDA: O USO DO SELO PELO CESSIONÁRIO

1/4



Por força do presente instrumento, o CEDENTE autoriza o CESSIONÁRIO a expor o selo de ressonância em materiais de comunicação do serviço, sempre em conformidade com as disposições e aplicações contidas no manual de identidade visual dos SELOS CBR – em relação ao qual o CESSIONÁRIO declara ter ciência para todos os fins de direito.

**Parágrafo primeiro**: O CESSIONÁRIO deverá respeitar as orientações contidas no manual de identidade visual dos SELOS CBR, ficando autorizado pelo CEDENTE a utilizar o seguinte logotipo:



Parágrafo segundo: A presente autorização tem por finalidade a reprodução do selo de ressonância em relação à identificação de certificação de qualidade do equipamento do CESSIONÁRIO pelo CEDENTE, sendo que não deve ser interpretada como licença de uso do selo de ressonância, divulgação para a comunicação de outros serviços prestados pelo Cessionário ou utilização de forma diversa daquela prevista no presente documento.

**Parágrafo terceiro**: É de responsabilidade do CESSIONÁRIO zelar pelo uso do logotipo de ressonância respeitando as aplicações descritas no manual de identidade visual do SELOS CBR.

2/4





**Parágrafo quarto**: Caso seja identificado o uso indevido do logotipo nos materiais de comunicação do CESSIONÁRIO, o CEDENTE poderá, caso não sanada a pendência em 5 (cinco) dias, rescindir o contrato e suspender o CESSIONÁRIO do programa de selos de CBR, cancelando-se a cessão ora formalizada.

CLÁUSULA QUARTA: DA VIGÊNCIA

A cessão de direitos autorais objeto do presente Contrato tem vigência anual, a contar da assinatura deste instrumento, ficando sempre atrelada à validação/revalidação da utilização do uso dos selos.

CLÁUSULA QUINTA: DISPOSIÇÕES GERAIS

I - Este contrato, além de seu conteúdo específico, reger-se-á pelas disposições legais existentes.

II - A presente cessão será conferida a título oneroso, segundo o item 1 da normativa, que orienta sobre o pagamento anual para participação no programa de qualidade.

III - Para a solução de qualquer conflito do presente instrumento, as partes elegem o Foro da Comarca

de São Paulo - SP.

IV - Por estarem justos e acordados, perante as testemunhas, datam e assinam o presente, em duas vias

de iguais teor e forma, para a produção de todos os seus efeitos.

São Paulo \_\_\_\_ de \_\_\_\_\_ de 20\_.



3/4





# **CEDENTE**

# COLÉGIO BRASILEIRO DE RADIOLOGIA E DIAGNÓSTICO POR IMAGEM

Alair Au	ugusto Sarmet Moreira Damas dos Santos	
	Presidente	
	Rogério Pedreschi Caldana	
	Tesoureiro	
CESSIONÁRIO		
Nome do serviço (Razão Social):		
CNPJ:		
Nome do Representante:		
Endereço:		
NOME:		
CPF:		
ΓESTEMUNHAS		
 Nome:	Nome:	
CPF:	CPF:	



