

**Habilitação de Laboratório Tipo I via SAIPS
(SISTEMA DE APOIO À IMPLEMENTAÇÃO DE POLÍTICAS EM SAÚDE)**

1. Informe o nome do Diretor Técnico do Laboratório
2. Informe o registro do profissional Diretor Técnico do Laboratório
3. Informe o CBO do profissional Diretor Técnico do Laboratório
4. Anexe o Alvará da Vigilância Sanitária do Laboratório
5. O laboratório se enquadra nos critérios e normas estabelecidos pela RDC nº 50/2002, que dispõe sobre o Regulamento Técnico para planejamento, programação elaboração e avaliação de projetos físicos de estabelecimentos assistenciais de saúde, da ANVISA
6. O laboratório se enquadra nos critérios e normas estabelecidos pela RDC nº 306/2004, que dispõe sobre o Regulamento Técnico para Gerenciamento de Resíduos de Serviços de Saúde
7. O laboratório apresenta em sua infraestrutura área de citotecnologia (área técnica e microscopia)
8. Comprova a produção mínima de 15.000 lamínas/ano registradas no SISCAN
9. Informe o nome do responsável técnico do Laboratório
10. Informe o CBO do responsável técnico do Laboratório
11. Anexe documento comprobatório que demonstre o quadro de funcionários compatível com sua produção (nome e CBO), bem como vínculo institucional
12. Anexe documento comprobatório das atribuições descritas no Art. nº 22 da Portaria nº 3.388/2013
13. **Anexe documento que comprove a pactuação na Comissão Intergestores Regional (CIR), na Comissão Intergestores Bipartite (CIB) ou, quando for o caso, no Colegiado de Gestão da Secretaria de Saúde do Distrito Federal (CGSES/DF) sobre a habilitação como Laboratório do Tipo I**
14. Anexe declaração da Secretaria de Saúde em que assume o compromisso de realizar a avaliação anual do cumprimento dos critérios definidos no art. 14. da Portaria nº 3.388/2013, pelos prestadores de serviços ao SUS