



GINEFIV – Indicadores Datos Clínicos Declaración de Verificación Independiente

Introducción

La dirección de GINEFIV S.L. ha requerido a DNV GL Business Assurance España (DNV GL) que lleve a cabo una verificación independiente del documento denominado **RESULTADOS CLÍNICOS GINEFIV AÑO 2015** que contiene un conjunto de indicadores clínicos con el objeto de evaluar la sistemática seguida por la Organización para su obtención, tratamiento y corrección.

GINEFIV S.L. es el responsable de la obtención, análisis, agregación y presentación de los indicadores clínicos. La verificación de la metodología de cálculo se basa en el supuesto de que los datos e información facilitados de buena fe por la Organización son completos, suficientes y auténticos.

Nuestra responsabilidad en la ejecución del trabajo encomendado, de acuerdo con las condiciones acordadas con la Organización, es con la dirección de GINEFIV S.L.

Los criterios de evaluación son:

- El grado de fiabilidad del proceso de recogida y tratamiento de los datos de los indicadores.
- La veracidad del resultado de los indicadores.

Alcance de la Evaluación

Verificación de los datos contenidos en el documento **RESULTADOS CLÍNICOS GINEFIV AÑO 2015**, referidos a tratamientos realizados durante el período comprendido entre 01.01.2015 al 01.12.2015.

Metodología de Verificación

La metodología empleada para esta verificación obedece a técnicas de verificación establecidas por DNV GL, basado en experiencia propia en el sector de actividad y a procedimientos y técnicas de auditoría según normativa internacional ISO 19011 así como mecanismos de verificación de acuerdo a guías de aseguramiento y fundamentada en principios de relevancia, exhaustividad y capacidad de respuesta.

Métodos empleados:

- Entrevistas con el personal de la organización y el responsable de la obtención y preparación de los datos.
- Revisión de las fichas de indicadores. Documentación y protocolos del laboratorio. Resultados de auditorías de calidad del sistema y LOPD, correspondientes al período auditado.
- Verificación de las fuentes de datos: Access SQL SERVER, Microsoft Access vinculación de tablas. Extracción de tablas de procesamiento de datos. Programa GINEPAC. (trazabilidad de resultados: tratamiento, tablas de trabajo, Access SQL Server de producción)
- Comprobación cálculo de fórmula TE ICSI y TE Ovodon. Y los presentados en las diferentes gráficas del documento.

- Visita al laboratorio para verificar la metodología de registro de resultados al programa GINEPAC, listados de transferencias diarias, registros en Historia clínica.
- Todas las variables: ciclos por FIV-ICSI y ciclos Ovodon, transferencias, edad, procedencia del semen, de otros centros son registrados y trazables.

Conclusiones

Según la opinión de DNV GL, nada llamó nuestra atención que sugiera que los **Resultados Clínicos GINEFIV año 2015**, no sean una representación fiel del desempeño de la Organización, y que cumplan con los principios de fiabilidad, relevancia, exhaustividad y capacidad de respuesta para el periodo definido.

Competencia e Independencia de DNV GL

DNV GL es un proveedor líder de servicios relacionados con la sostenibilidad, incluyendo la verificación de memorias de sostenibilidad. Nuestros especialistas de aseguramiento ambiental y social trabajan en más de 100 países.

DNV GL no ha estado involucrado en la preparación de **Resultados Clínicos GINEFIV año 2015**, con la excepción de este Informe de Verificación. DNV GL mantiene completa imparcialidad en relación a los participantes que han sido entrevistados durante el proceso de verificación.

DNV GL se exime de cualquier tipo de responsabilidad o corresponsabilidad por las decisiones que cualquier persona o entidad pudiera adoptar sobre la base de esta Declaración de Verificación.

Por DNV GL Business Assurance España S.L.

Olga Puente
Lead Verifier



Juan Andrés Salido
Reviewer



Madrid, 20.02.2017