

Rapport annuel sur les activités de la QUALAB pour l'année de référence 2025

Approuvé par l'assemblée générale le 1.07.2026

1. Mandat et but

Le rapport annuel rend compte des principales activités du comité directeur, du comité technique et de l'assemblée générale. Le rapport annuel établi par le comité directeur a été approuvé par l'assemblée générale. Le site web contient également des documents de travail importants de QUALAB ainsi que la liste actualisée des membres.

2. Changement de personnel 2025

Au cours de l'année sous revue, les membres du conseil directeur et de l'assemblée générale sont identiques. Les membres du conseil directeur, qui représentent les fournisseurs de prestations, siègent également au comité technique. Les membres élus au conseil directeur sont :

Monsieur Martin Risch, FAMH (président QUALAB)

Madame Susanne Christen, FMH (vice-présidente QUALAB)

Madame Stephanie Wyler Marty, FMH (Invitée)

Monsieur Pascal Besson, H+

Madame Manuela Ocaña, H+ (Invitée)

Madame Alexandra Vedana, Société suisse des pharmaciens pharmaSuisse

Monsieur Matthias Schindler, prio.swiss

Monsieur Adrian Schärli, ZMT

3. Activités du conseil directeur en 2025

En 2025, le conseil directeur a tenu trois réunions (toutes d'une durée maximale d'une demi-journée), qui se sont déroulées par vidéoconférence.

Au cours de cette année, le conseil directeur s'est notamment occupé des projets et activités suivants :

- Association QUALAB : approbation de l'adhésion de prio.swiss à l'association
- KBMAL : prise de connaissance du fait que la KBMAL est en cours de révision par la SULM
- Concept de publication : prise de connaissance du fait qu'un tel concept est en cours d'élaboration pour H+
- Approbation du rapport qualité 2023 (dernier sous cette forme)
- Adoption du budget 2026
- Prise de connaissance de la déclaration de conformité 2024
- DAP : adaptation éventuelle de la déclaration de conformité après clarification avec les QKZ

- DAP : décision concernant l'ajout du numéro UID/BUR sur la déclaration sur l'honneur
- DAP : décision concernant la transmission de données à des fins d'évaluation aux partenaires contractuels de QUALAB
- QKZ : prise de connaissance de la suppression du RVZ IRB
- Prise de connaissance des recommandations de la Commission fédérale de la qualité à l'intention de Hplus
- Site web : validation du mandat de refonte

4. Activités du comité technique et d'autres organes en 2025

Trois réunions de la FTA ont eu lieu, toutes par vidéoconférence. Les thèmes suivants ont été abordés :

- Un deuxième projet du groupe de travail IQK concernant la directive IQK a été renvoyé à QUALAB pour révision interne
- Prise de décision concernant le traitement de l'annexe B de la directive IQK (inscription provisoire d'appareils, suppression simplifiée d'appareils sans réactifs, adaptation simplifiée d'appareils avec de nouvelles versions)
- Validation de la directive EQK 2026 en vue de sa publication sur le site web
- Traitement de cinq demandes d'ajout ou d'adaptation d'appareils dans la liste des «systèmes d'analyse simples»
- Pool d'experts : élection de plusieurs nouvelles personnes suite à des démissions
- Au cours de l'année sous revue, 54 demandes (hors questions relatives au DAP) ont été soumises en ligne au secrétariat de QUALAB. Aucun sujet particulier n'a été soulevé.

5. Activités de l'assemblée générale en 2025

Deux assemblées générales ont eu lieu, toutes deux par vidéoconférence. Les thèmes suivants ont été abordés :

- Approbation des comptes annuels 2024 et octroi de la décharge
- Approbation du rapport annuel 2024
- Élection de l'organe de révision
- Prise de connaissance du rapport Q 2023 (dernier sous cette forme)
- Prise de connaissance du budget 2026
- Modification des statuts (départ de santésuisse et adhésion de prio.swiss)

6. Reconnaissance de la collaboration et perspectives

Le nombre de laboratoires enregistrés reste élevé. Il existe toujours des laboratoires qui ne sont pas enregistrés. Les instructions et les aides, telles que les conseils et la FAQ concernant la DAP,

ont été enrichies ; la déclaration sur l'honneur a été mise à disposition en ligne, etc. Les laboratoires ont largement eu recours à l'assistance fournie par le secrétariat.

La DAP s'est imposée, grâce notamment à la gestion avisée du projet par Mme Sigrid Hess et au travail considérable de notre collaboratrice Cinzia König en 2025. Nous tenons à remercier les représentants des sociétés spécialisées, les QKZ et tous les autres membres des différents groupes de travail, ainsi que les membres du comité et le secrétariat pour leur travail.

Enfin, il convient de souligner que le développement futur de QUALAB dépend de la bonne entente au sein du comité directeur et de la collaboration agréable avec la direction.

Au nom du comité directeur, Dr Martin Risch (président)

Liste des abréviations

AG IQK	Groupe de travail « Contrôle qualité interne »
DAP	Plateforme d'échange de données
FAMH	Fédération des laboratoires médicaux de Suisse
FMH	Fédération des médecins suisses
FTA	Comité technique spécialisé
H+	Association nationale des hôpitaux et cliniques suisses
KBMAL	Critères d'exploitation des laboratoires
AM	Assemblée générale
pharmaSuisse	Société suisse des pharmaciens
Prio.swiss	Association suisse des assureurs-maladie
RVZ IRB	Centre d'essais interlaboratoires pour le don de sang interrégional
santésuisse	Les assureurs-maladie suisses
Rapport Q	Rapport sur le développement de la qualité
QKZ	Centre de contrôle de la qualité
RL EQK	Directive sur le contrôle externe de la qualité
RL IQK	Directive sur le contrôle interne de la qualité
SULM	Union suisse de médecine de laboratoire
VS	Comité directeur
ZMT	Office central des tarifs médicaux LAA