

Nell'ambito delle attività di controllo dell'epidemia COVID 19, la Regione Lazio con la Nota n.803366 del 18 Settembre 2020 e con la Determinazione n. G11083 del 29 Settembre 2020 ha dato Indicazioni di ricorso al Test per l'identificazione dell'antigene del virus SARS CoV-2 e ne ha approvato la procedura, a partire da campioni di secrezioni respiratorie ottenuti mediante tampone naso faringeo. Con la successiva Nota n.U0880324 del 14/10/2020 ha anche previsto, obbligatoriamente, che il laboratorio privato abilitato debba completare il percorso del cittadino risultato positivo al test antigenico con l'effettuazione immediata, in sede, del prelievo del campione per il test molecolare e il successivo invio al laboratorio della rete COROnet. La Regione prevede altresì che ciò avvenga all'interno di un ambito di sicurezza, di correttezza clinica e di tracciabilità, in modo da soddisfare le esigenze di cittadini e imprese, legate alla sorveglianza della diffusione del Virus SARS CoV-2.

NOTE INFORMATIVE sul TEST

- 1) Questo test è indicato per la rilevazione dell'antigene da SARS-CoV-2 in campioni di tampone nasale. Ha lo scopo di **aiutare** nella diagnosi rapida delle infezioni da SARS-CoV-2;
- 2) Questo test fornisce valutazioni di tipo quantitativo;
- 3) La etiologia della infezione respiratoria causata da microorganismi diversi da SARS-CoV-2 non viene rilevato da questo test. Il Test Rapido per Antigene Coronavirus è in grado di rilevare SARS-CoV-2 sia vitale che non vitale. Le prestazioni del test dipendono dalla carica di antigene e potrebbero non essere correlate ai risultati della coltura virale eseguiti sullo stesso campione;
- 4) Se il risultato del test è negativo ma i sintomi clinici persistono, si consiglia di ripetere il test e di utilizzare altri metodi diagnostici. Un risultato negativo non esclude mai la presenza di antigeni SARS-CoV-2 nel campione, poiché potrebbero essere presenti al di sotto del livello di rilevamento del test e se il campione è stato raccolto impropriamente;
- 5) **I risultati positivi devono essere trattati come presunti e confermati con un test molecolare;** in caso di positività le suggeriamo quindi di informare tempestivamente il suo Medico Curante per **provvedere alla esecuzione del Tampone Molecolare. Dovrà recarsi con il suo mezzo presso uno dei drive-in regionali, sedi di esecuzione del test molecolare, munito del referto di positività del test antigenico, del documento di identità, della tessera sanitaria, della ricetta dematerializzata; se accompagnato, dovranno essere rispettate le misure di distanziamento nell'abitacolo. Da subito dovrà comunque rispettare le norme di distanziamento sociale, anche all'interno della sua abitazione, ove dovrà rimanere fino alla comunicazione del referto del test molecolare di conferma;**
- 6) **I risultati positivi devono essere trattati come presunti e confermati con un test molecolare; in caso di positività Lei sarà sottoposto ad un secondo Tampone questa volta naso faringeo per la esecuzione del Test Molecolare che sarà inviato a nostra cura al laboratorio di afferenza della UOC Microbiologia e Virologia della A.O. San Camillo Forlanini. Le suggeriamo quindi di informare tempestivamente il suo Medico Curante e di rispettare comunque da subito le le norme di distanziamento sociale, anche all'interno della sua abitazione, ove dovrà rimanere fino alla comunicazione del referto del test molecolare di conferma;**
- 7) **Il referto del Test Molecolare sarà visualizzabile sul sito utilizzando le credenziali riservate che le sono state fornite.**

NOTE per il CONSENSO

La Casa di Cura Villa Sandra, abilitata allo svolgimento del test antigenico e la ASL che svolge l'esecuzione del test molecolare e la Regione Lazio raccoglieranno e registreranno i risultati dei suoi campioni insieme ai suoi principali dati identificativi (data di nascita, residenza, eventuale amministrazione di appartenenza) ed eventuali sintomi riferibili a COVID 19: tutto ciò verrà utilizzato e trattato limitatamente allo scopo espresso dalle norme regionali, esclusivamente per il periodo di tempo necessario alla gestione delle azioni utili a contrastare l'emergenza COVID 19. I campioni ed i suoi dati saranno trattati e conservati nelle strutture deputate e non ceduti in nessun modo a terzi, in linea con il GDPR 2016/679, con il D. Lgs 196/2003, come modificato dal D.Lgs 101/2018 e secondo le disposizioni specifiche in materia emergenziale (es. art 14 del DL n14 9/03/2020 e 17 bis del DL 18/2020 come introdotto dalla L 27/2020 s.m.i).



CASA DI CURA PRIVATA
VILLA SANDRA
00148 Roma - Via Portuense, 798
Tel. 06659951 - Fax 066572333

MODULO di INFORMAZIONE e
CONSENSO al TEST PER
IDENTIFICAZIONE ANTIGENICA
del VIRUS SARS-CoV-2

CONSENSI

Il/La sottoscritto/a	
C.F.	
E-mail *	
indirizzo	
telefono	
ASL	

Nel caso in cui l'interessato sia un soggetto minore d'età o incapace d'intendere e/o volere:

Il/La sottoscritto/a _____, C.F. _____, in qualità di:

Genitore; *Genitore affidatario*; *Tutore*; *Curatore*; *Amministratore di sostegno* del soggetto interessato

ESECUZIONE TEST

In relazione alla possibilità di **sottopormi all'esecuzione del test antigenico** per tramite della **CASA DI CURA VILLA SANDRA S.P.A.** e di aderire al percorso definito in caso di positività:

Do il consenso

Nego il consenso

Firma _____ data _____

INVIO REFERTAZIONE ON LINE

In relazione a quanto esposto nell'informativa per il trattamento dei dati personali attraverso il servizio di refertazione on-line al fine della consultazione sul sito web di **CASA DI CURA VILLA SANDRA S.P.A.** del suo referto:

Do il consenso

Nego il consenso

Firma _____ data _____

I dati personali saranno trattati, coerentemente con la disciplina di cui di cui alla D.G.R. 209/2020 e determinazione del 12 Maggio 2020, ai sensi dell'art.6 lett. e) del GDPR 2016/679 "è necessario per l'esecuzione di un compito di interesse pubblico o connesso all'esercizio di pubblici poteri" e classificati ai sensi dell'art.9 lett. h), g), i) "il trattamento è necessario per motivi di interesse pubblico nel settore della sanità pubblica". Il titolare del trattamento è la Regione Lazio in con-titolarietà con le strutture sanitarie abilitate allo svolgimento del test antigenico e conseguente test molecolare. Per quanto riguarda le azioni di contrasto all'emergenza COVID-19, Regione LAZIO, Aziende Sanitarie Locali e le Strutture Sanitarie (pubbliche private) abilitate al test antigenico operano in regime di con-titolarietà ai sensi dell'art. 26 Regolamento UE 679/2016.