

CONSENSO INFORMATO PREVENTIVO

PER L'EFFETTUAZIONE DEL TEST DI SCREENING PER SARS-CoV-2 PRESSO L'UNIVERSITÀ DEGLI STUDI DELLA BASILICATA

Il sottoscritto _____ nato il _____
a _____ e residente a _____
in via _____

acconsente, in via preventiva, che il personale sanitario dell'A.S.P. di Potenza esegua il test di screening per la ricerca di SARS-CoV-2 presso l'Università degli studi della Basilicata.

Il test sarà somministrato nelle date e fasce orarie comunicate a mezzo e-mail.

Luogo e data, _____

(firma leggibile) _____

AUTORIZZAZIONE AL TRATTAMENTO DEI DATI PERSONALI (ARTT. 13 E 23 DEL D.LGS. 196/2003)

Il/La sottoscritto _____ come sopra individuato ed identificato, autorizza altresì, ai sensi e per gli effetti degli artt. 13 e 23 del D.Lgs. n. 196/2003 e dell'art. 13 GDPR (Regolamento UE 2016/679), con la sottoscrizione del presente modulo, il proprio consenso al trattamento dei propri dati personali, forniti per le finalità sopra indicate.

Luogo e data, _____

(firma leggibile) _____



INFORMATIVA E CONSENSO INFORMATO TEST RAPIDO da CAMPIONI ORO-RINO-FARINGEI PER NUOVO CORONAVIRUS 2019 (SARS-CoV-2)

Caratteristiche del patogeno Il SARS-CoV-2 (Coronavirus 2 della SARS) è l'agente eziologico del COVID-19 (Corona Virus Disease-2019).

Caratteristiche del test e modalità di prelievo Il prelievo eseguito attraverso il tampone nasofaringeo è una procedura che consiste nel prelievo delle cellule superficiali della mucosa, mediante un piccolo bastoncino di materiale sintetico in grado di trattenere molto materiale organico.

Il prelievo viene eseguito in pochi secondi sfregandolo sulla mucosa del naso, ha un'invasività minima, originando, al più, un impercettibile fastidio nel punto di contatto.

Il test permette di identificare gli antigeni del virus SARS CoV-2, è un test di screening e non deve essere confuso con il "tampone molecolare" (che individua invece il genoma del virus rilevandone la presenza in quel preciso istante ed individuando il soggetto contagioso da sottoporre a isolamento).

Limiti intrinseci del test La sensibilità e specificità diagnostica del test proposto varia tra 85,7% e > 99,9%, con una concordanza complessiva del 97,8%.

Il Test Rapido è un test di screening in fase acuta per la rilevazione qualitativa, per cui il campione raccolto può contenere titoli di antigene al di sotto di soglia di sensibilità, quindi un risultato negativo del test non esclude l'infezione da COVID. Il test potrebbe, in alcune condizioni, dare anche falsi positivi.

Il test va inteso quindi come test di screening, la diagnosi è confermata solo attraverso analisi del campione con tecniche di biologia molecolare.

Chi lo esegue: Il tampone viene effettuato da personale sanitario.

Conservazione dei campioni Tutti i campioni e gli accessori usati dovendo essere trattati come infettivi e vengono smaltiti secondo la normativa vigente.

Tempi di consegna della refertazione Per la realizzazione dell'esame si stima un tempo di attesa di circa 20 minuti.

Finalità del trattamento dei dati personali I dati personali e relativi allo stato di salute che verranno raccolti sono indispensabili ai fini della tutela della salute ed all'espletamento della prestazione sanitaria e obbligatori per la corretta compilazione della documentazione sanitaria, nonché all'adempimento di conseguenti norme amministrative e contabili. Tutti i Vostri dati personali verranno trattati nel pieno rispetto delle norme vigenti in tema di protezione dei dati (Reg. 2016/679 e D. Lgs. 30 giugno 2003, n. 196 smi). I risultati del test sono anch'essi trattati nel pieno rispetto della privacy e saranno trasmessi alla Piattaforma Regionale di raccolta dati sorveglianza COVID della Regione Basilicata.