



## MOVIMENTO CIVICO "SHOW DOWN"

### MODULO DI PRESTAZIONE DEL CONSENSO INFORMATO

#### Test rapido su card tamponi di tipo E - SARS Cov-2

Il/la sottoscritto/a \_\_\_\_\_ nato a \_\_\_\_\_  
 ( ) il \_\_\_/\_\_\_/\_\_\_\_\_ e residente in via \_\_\_\_\_ n. \_\_\_\_\_  
 del Comune di \_\_\_\_\_ ( ), C.F.: \_\_\_\_\_  
 tel. \_\_\_\_\_ cell. \_\_\_\_\_ email \_\_\_\_\_

#### DICHIARA

di avere ricevuto e compreso le informazioni relative all'esecuzione dell'esame di screening richiesto;

di essere a conoscenza delle possibilità di revocare il presente consenso in qualsiasi momento prima dell'esecuzione dell'esame.

di aver ricevuto dall'incaricato/a all'esecuzione del Test rino-faringeo rapido esaurienti spiegazioni in merito al fatto che il medesimo ha importanti valori ai fini della ricerca e nella valutazione epidemiologica della circolazione virale e di aver letto e compreso l'informativa e

**ACCONSENTE**

**NON ACCONSENTE**

all'esecuzione dell'esame Coronavirus – SARS - Cov-2, nonché alla trasmissione degli esiti alle Autorità preposte a fini epidemiologici (ove previsto), nel pieno rispetto della vigente normativa in materia di *privacy* ai sensi del D. Lgs. n. 196/2003 e s.m.i., con esonero totale da responsabilità per il personale medico che effettuerà il test.

Data \_\_\_\_\_

Firma \_\_\_\_\_

## **INFORMATIVA CORONAVIRUS – SARS Cov-2 Test rapido su card tamponi di tipo E**

### **Caratteristiche del patogeno**

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

### **Caratteristiche del Test**

1. Il Test "ACRO COVID-19 Rapid Test Device" è un test rapido diagnostico per la ricerca qualitativa dell'antigene SARS COV-2 (Ag) in campioni umani da tampone rinofaringeo, provenienti da individui che soddisfano criteri clinici e/o epidemiologici, COVID - 19. Il dispositivo "ACRO COVID-19 Rapid Test Device" è solo per uso professionale su card di tipo immunocromatografico, basato sulla rilevazione qualitativa di antigeni specifici per SARS-CoV-2, da intendersi come test o tampone di primo livello e pertanto destinato ad essere utilizzato come ausilio della diagnosi dell'infezione da SARSCoV2 tamponi rino-faringei rapidi.

2. Il test fornisce risultati preliminari. I risultati negativi non precludono l'infezione da SARS-CoV-2, e non possono essere utilizzati come unica base per il trattamento o per altre decisioni di gestione. I risultati negativi devono essere combinati con le osservazioni cliniche, l'anamnesi del paziente e le informazioni epidemiologiche.

3. Test per le indagini rapide, eseguite su card che prevedono un prelievo rinofaringeo, mediante swab, con successivo rapido trattamento per una deposizione e lettura tramite tecnica immunocromatografica su card per la ricerca qualitativa di antigeni specifici per SARS CoV-2.

4. Il "Test" NON SOSTITUISCE la ricerca dell' RNA virale con tecnica molecolare (da tampone rinofaringeo) che, per il momento, è l'unico definitivamente diagnostico, come da circolare Ministeriale n. 0016106 del 09/05/2020 e successive modifiche, che, specifica che il test è utile nella valutazione epidemiologica della circolazione del virus.

### **Come si esegue**

Il Test, viene eseguito con effettuazione di tampone rinofaringeo, effettuato come da norme vigenti e consente la ricerca qualitativa di antigeni specifici per SARS CoV-2.

### **Possibili risultati del Test**

1. Risultato NEGATIVO o NON REATTIVO di antigeni specifici per SARS CoV-2,
2. Risultato POSITIVO o REATTIVO di antigeni specifici per SARS CoV-2,
3. Risultato DUBBIO possibile interferenza di antigeni specifici per SARS CoV-2

I risultati dubbi o positivi andranno comunque confermati dal tampone rino-faringeo, per l'esecuzione dei test diagnostico in molecolare RT-PCR.

In caso di risultato POSITIVO, il paziente dovrà sottoporsi automaticamente alla misura dell'isolamento domiciliare fiduciario, e sottoporsi quanto prima al tampone rino-faringeo per la ricerca dell'RNA virale.