

DICHIARAZIONE SOSTITUTIVA DI CERTIFICAZIONE
(Art. 46 D.P.R. 28 dicembre 2000, n. 445)

Il sottoscritto (COGNOME / NOME) _____

Nato a _____ Provincia _____ il ____/____/____ Residente in _____

Provincia _____ alla Via/Corso/Piazza _____ n° _____

Telefono _____ e-mail _____

Medico curante: Nome e Cognome _____ Recapito tel _____

consapevole delle responsabilità e sanzioni penali per le ipotesi di falsità in atti e dichiarazioni mendaci,

DICHIARA

sotto la propria responsabilità, ai sensi e per gli effetti di cui all'art. 46 del citato D.P.R. 445/00:

di trovarsi nelle condizioni previste dalla
Delibera di Giunta Regionale del 21 ottobre 2020 n. 1705

- DI ESSERE ASINTOMATICO
- DI RICHIEDERE L'ESECUZIONE DEL TAMPONE ANTIGENICO RAPIDO PER LA RICERCA DEL SARS-CoV2 PER:

○ MOTIVI DI LAVORO

☐

○ MOTIVI DI VIAGGIO

☐

○ RICHIESTE NON CORRELATE A ESIGENZE CLINICHE O DI SALUTE
PUBBLICA GIA' DISCIPLINATE DAI PROVVEDIMENTI NAZIONALI E REGIONALI

☐

Bari, _____

Firma _____

CONSENSO INFORMATO PER ACCESSO AL TAMPONE RAPIDO ANTIGENICO COVID-19

Il test rapido su tampone per la rilevazione dell'antigene SARS-CoV-2

Il test rapido su tampone per la rilevazione dell'antigene SARS-CoV-2 è un test rapido basato su immunocromatografia per la rilevazione qualitativa di uno specifico antigene del virus SARS-CoV-2 presente nella rinofaringe umana. Questo test viene effettuato con l'impiego di un tampone nasofaringeo.

(Seque seconda pagina)

In generale, i test antigenici hanno un'elevata specificità, sebbene non siano così sensibili come i test molecolari che amplificano la sequenza di DNA o RNA virale bersaglio per generare un segnale quantificabile che indichi la presenza del virus in un campione. Pertanto, per compensare la potenziale diminuzione della sensibilità di un test antigenico, i risultati negativi dovrebbero essere analizzati insieme ad ulteriori fattori relativi al paziente, come ad esempio la storia di esposizione a COVID-19, i sintomi clinici e i risultati di test aggiuntivi, per aiutare a guidare la diagnosi e il successivo trattamento del paziente. Eventuali risultati positivi invece andranno confermati con il tampone molecolare In RT-PCR. Questo test infatti costituisce un'ulteriore importante complemento alle opzioni diagnostiche per SARS-CoV-2 ma non sostituisce il Tampone molecolare considerato il gold standard nella diagnosi della malattia Covid-19.

I risultati possono supportare la diagnosi precoce dell'infezione da SARS-CoV-2 in pazienti che presentano sintomi clinici del virus e contribuire allo screening iniziale degli stessi.

In presenza di sintomi respiratori quali febbre, tosse, mancanza di respiro o difficoltà respiratorie, non sarà possibile effettuare il tampone

- Autorizzo il Centro Analisi Cliniche San Paolo, in caso di esito positivo, a trasmettere il risultato al Servizio di Igiene e sanità pubblica del Dipartimento di prevenzione della ASL Bari.
- Autorizzo il personale del Centro Analisi Cliniche San Paolo, in caso di esito positivo, a trasmettere il risultato del test al mio medico curante
- Sono stato informato dal personale del Centro Analisi Cliniche San Paolo circa il valore diagnostico del tampone rapido antigenico ai fini della diagnosi da infezione da COVID 19, e che il test ha specificità simile al tampone molecolare ma minore sensibilità. Il tampone rapido antigenico non sostituisce il tampone molecolare ed in caso di positività andrà confermato con lo stesso.

Il Centro Analisi Cliniche San Paolo si riserva il diritto di rifiutare l'accesso alla prestazione in assenza delle suddette autorizzazione

Data _____

Firma leggibile _____

I presenti dati vengono trattati ai sensi del Regolamento Ue n.679/2016 (cd. GDPR) esclusivamente per finalità di prevenzione dal contagio da COVID-19, in esecuzione del protocollo di sicurezza anti-contagio adottato ai sensi dell'art.1 n.7, letl.d) del DPCM 11 Marzo 2020 e del Protocollo condiviso Governo/Parti sociali del 24/04/2020 trovano applicazione

