

## Modulo di Consenso informato per Test rapido su card (tampone di tipo E) per la ricerca dell'antigene SARS-Cov-2

Dipartimento di Diagnostica di Laboratorio

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

## Caratteristiche del Test

1. Il test "Panbio" COVID-19 Ag. Rapid Test Device " e un test rapido diagnostico in vitro 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 Panbio" COVID-19 Ag. Rapid Test Device e solo per uso professionale ed e destinato ad essere utilizzato come ausilio nella diagnosi dell'infezione da SARSCoV2

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 rapido 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 eseque

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

- Risultato NEGATIVO o NON REATTIVO di antigeni specifici per SARS CoV-2.
- 2. Risultato POSITIVO o REATTIVO di antigeni specifici per SARS CoV-2,

Timbro e Firma del Dingente Medico che ha raccolto il consenso

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

Espressione e acquisizione	del consenso informato:	
		avendo
ricevuto e compreso le inf ed esaurienti spiegazioni in fini della ricerca e nella valuta compreso l'informativa ed essend	formazioni relative all'esecuzion merito al fatto che il medesimo izione epidemiologica della circolazio do a conoscenza della possibilità di rev secuzione dell'esame, DICHIARA di:	e del suddetto esame ha importanti valori ai one virale, di aver letto e
□ ACCO	NSENTIRE   NON ACCONSENTI	RE
	navirus - SARS-CoV-2, acconsentent logici (ove previsto), nel pieno rispetto ampi per poter effettuare il test.	
	Nome	
	Luogo di nascita	
Residente	in Via	and a second trace of a decision real size of the first o
	Mail	
Codice Fiscale		
Same dell'utente		