ESPRESSIONE E ACQUISIZIONE DEL CONSENSO INFORMATO

Il /La sottoscritto/a avendo
ricevuto e compreso le informazioni relative all'esecuzione dell'esame Test rapido per la ricerca dell'antigene SARS- Cov-2, dall'incaricato/a all'esecuzione del test antigenico ed esaurient spiegazioni in merito al fatto che il medesimo ha importanti valori ai fini della ricerca e nella
valutazione epidemiologica della circolazione virale, di aver letto e compreso l'informativa ed essendo a conoscenza della possibilità di revocare il presente consenso in qualsiasi momento prima dell'esecuzione dell'esame, DICHIARA di:
ACCONSENTIRE NON ACCONSENTIRE
all'esecuzione dell'esame per la ricerca di SARS-Cov-2, acconsentendo alla trasmissione degli esiti alle autorità a fini epidemiologici (ove previsto), nel pieno rispetto della vigente normativa ir materia di privacy
Dati dell'utente obbligatori tutti i campi per poter effettuare il test.
CognomeNome
Data di nascita Luogo di nascita
ResidenteIn Via
Numero di cellulareMail
Codice Fiscale
Data
Firma dell'utente
Firma del Medico che ha raccolto il consenso:

NOTE INFORMATIVE sul 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 SARS-CoV-2
- 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. Il Test rapido NON SOSTITUISCE la ricerca dell'RNA virale con tecnica molecolare (da tampone rino-faringeo) 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 rinofarinego, 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 del test diagnostico in molecolare RT-PCR.

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.