

Al Dipartimento di prevenzione della ASL di .....

Il presente documento è composto da 2 pagine

Oggetto: Informazioni relative alla circolare del Ministero della Salute n. 8722 del 07 agosto 2020 ovvero alla Ordinanza Ministeriale 17 del 24 luglio 2020 ovvero Ordinanza della Giunta Regionale della Campania n. 70 del 08 settembre 2020

Il/la sottoscritto/a ..... nato/a a ..... il  
....., residente a ..... in .....  
dipendente presso l'Istituto ....., in .....  
via....., nella qualità di .....

in relazione

- al protocollo d'Intesa per garantire l'avvio dell'anno scolastico nel rispetto delle regole di sicurezza per il contenimento della diffusione di Covid 19 del 06 agosto 2020 in cui il Ministero dell'Istruzione si impegna ad *"attivare la collaborazione istituzionale con il Ministero della Salute, il Commissario straordinario e l'Autorità garante per la protezione dei dati personali, affinché si dia l'opportunità di svolgere test diagnostici per tutto il personale del sistema scolastico statale e paritario, incluso il personale supplente, in concomitanza con l'inizio delle attività didattiche e nel corso dell'anno, nonché di effettuare test a campione per la popolazione studentesca con cadenza periodica. A tal fine, il Ministero fornisce specifiche indicazioni in relazione alle modalità per l'accesso ai test medesimi per il personale scolastico, sia di ruolo che supplente. Saranno adottati i criteri di: I. **volontarietà di adesione al test**; II. **gratuità dello stesso per l'utenza**; III. **svolgimento dei test presso le strutture di medicina di base e non presso le istituzioni scolastiche**;"*
- alle indicazioni operative per l'effettuazione **su base volontaria del test sierologico, ovvero tamponi** rivolti alla ricerca di anticorpi specifici nei confronti del virus SARS-CoV-2",  
al fine di effettuare una scelta informata e consapevole e in assenza di una diversa norma costituzionale

### DICHIARA

**Di non prestare il proprio consenso ad essere sottoposta a qualsiasi trattamento sanitario obbligatorio di qualsivoglia natura ovvero test sierologico e/o molecolare**

### RICHIEDE

- in caso di esplicito obbligo di legge di avere preventiva conoscenza, specificatamente, del tipo di test cui verrà sottoposto/a, dell'accuratezza, sensibilità, specificità, del gold standard di riferimento nonché della marca, provenienza, numero di lotto, copia del codice a barre e di eventuali controindicazioni derivanti dalla somministrazione dei test in particolare molecolare
- di essere preventivamente fornita di scheda tecnica dei kit utilizzati
- di essere preventivamente messa a conoscenza se i dati trattati ai fini statistici saranno personali, **genetici** e relativi alla salute come previsto dall'art. 1 comma 1 del decreto legge 10 maggio 2020, n. 30 convertito con modificazioni dalla legge 02 luglio 2020, n. 72
- di essere preventivamente messa a conoscenza del soggetto legalmente responsabile dell'effettuazione del test e del preventivo prelievo che dovrà essere riportato sul "consenso informato" che dovrà essere sottoposto alla mia preventiva sottoscrizione, secondo quanto espressamente previsto dalla legge

Di questa mia espressa richiesta/volontà dovrà esserne messo preventivamente a conoscenza il medico che effettuerà tali prelievi ai sensi degli artt. 35 e 37 del Codice Deontologico medico.

Questa mia richiesta/volontà viene espressa ai sensi di legge ed in particolare ai sensi degli artt.13 e 32 co.2 della Costituzione ed anche ex legge n. 219/2017 statuente che "Il medico è tenuto a rispettare la volontà espressa dal paziente di rifiutare il trattamento sanitario o di rinunciare al medesimo e, in conseguenza di ciò, è esente da responsabilità civile o penale".

Viene espressa anche in virtù delle normative sovranazionali, sia della Convenzione sui diritti dell'uomo e la biomedicina (Convenzione di Oviedo) del 1997 – che all'art. 5 stabilisce che "un intervento nel campo della salute non può essere effettuato se non dopo che la persona interessata abbia dato consenso libero e informato" – sia della Carta dei diritti fondamentali dei cittadini dell'Unione Europea del 2000, che al Capo I, art. 3, afferma: "Nell'ambito della medicina e della biologia deve essere in particolare rispettato il consenso libero e informato della persona interessata", sia Dichiarazione universale sul genoma umano e i diritti umani adottata l'11 novembre del 1997 che all'art. 5b stabilisce che "in tutti i casi sarà raccolto il consenso preliminare, libero e informato dell'interessato(a). Se questo(a) ultimo(a) non è in grado di esprimerlo, il consenso o l'autorizzazione, guidati dal suo interesse superiore, saranno ottenuti conformemente alla legge. "

, xx/09/2020

In fede

.....