

Uso riservato, NON INOLTARE. Questo elenco e' una **bozza** verificata su casi nazionali da Aprile 2020.

Accertati che le informazioni siano applicabili secondo le **norme vigenti** al momento del bisogno.

PREMESSA: Chi riceve notifica di tracciamento/isolamento, e/o programmazione tampone, a seguito del tracciamento dei contatti, verifichi se rientra nella definizione corrente di "**contatto stretto**". Diversamente ci si opponga in modo fermo sin dal primo contatto telefonico dell'ASL, **evitando così ordini di isolamento, esami diagnostici ed i vincoli della quarantena**. In caso di sintomi si agirà sotto propria responsabilità.

In caso di proposta di test sierologico/tampone per rilevare la positività al Sars-nCov-2 (alias Covid-19) è vostro interesse esercitare il diritto al consenso informato, sia sottoponendosi all'esame che rifiutandolo, tramite le seguenti richieste:

- informativa sulla privacy relativa a tutti i modi con cui verranno trattati e conservati i dati, insieme ai nomi di tutti i responsabili del trattamento (per ogni passaggio) e della conservazione/modifica/cancellazione, secondo le nuove norme del GDPR. *NOTA:* Secondo la **LEGGE N. 72, 2 LUGLIO 2020** (conversione del [Decreto Legge n. 30 del 10 maggio 2020](#)) è prevista la raccolta dei dati genetici ed il loro utilizzo per fini di ricerca e statistici: trattandosi di dati supersensibili è possibile dichiarare **opposizione**.

- Nomi prodotto e produttori di **tutte** le sostanze e procedure utilizzate per lo sviluppo del risultato. Nel caso dei test molecolari si devono ottenere dettagli su: **tampone/raccolta salivare (qualifiche di chi raccoglie il campione!) + kit RT-PCR usato e macchinario usati per produrre l'esito. Questa domanda serve anche a richiedere modalità di esame meno invasive (tampone faringeo, campione salivare, sciacquo della gola o lavaggio nasale), utili soprattutto ai dipendenti con esame a cadenza di 15,25,40gg disposto dal medico competente.**

- documenti comprovanti la validità **diagnostica (anche in assenza di sintomi!)** dei test proposti (autorizzazione e riconoscimento del Ministero della Salute), studi clinici sulle percentuali di errore nel rilevamento dei positivi/negativi.

- documenti comprovanti la capacità, e relativa **precisione** attesa, di rilevare in modo selettivo il virus ricercato senza che la positività possa derivare da altri agenti virali o dalla risposta immunitaria sviluppata su altri tipi di virus.

- **documenti ove si dimostri la capacità del test di distinguere tra la presenza di virus competente per la replicazione rispetto a semplici frammenti di RNA (distrutto dal sistema immunitario o appartenente ad altri virus) (quesito per i tamponi con analisi RT-PCR, detti test molecolari);**

- **(Tamponi=esame molecolare RTPCR) si chiederà di conoscere la carica virale al momento del prelievo (copie di RNA presenti), ed i cicli di amplificazione attuati in laboratorio per determinare il riconoscimento e dichiarazione di positività. Si chiedi nome del responsabile del parametro CT (limite massimo di amplificazioni).**

- informativa sulle **conseguenze** in caso di positività (per IgM? IgG?), inclusi i dettagli sulla durata di eventuali isolamenti e le modalità per uscirne (doppio tampone negativo? 14 gg e poi si e' liberi di uscire? Nuove misure del 11-10-2020?);

- per i test con rilevamento IgM e igG: vi è quantificazione dei valori, e relativa possibilità di utilizzare il risultato sulle IgG per la donazione di plasma iperimmune come cura nelle strutture abilitate?

- dettagli su quali parenti/contatti rischiano di subire le conseguenze di una limitazione delle libertà personali in caso di risultato positivo (e relative modalità' di uscita dall'isolamento). Verificare rispondenza alle norme vigenti.

- dettagli sui soggetti che verranno informati degli esiti, e incaricati del trattamento dei dati sulla **posizione** (tramite GPS? Celle telefoniche?)

Se richiesta firma su moduli di rifiuto, in azienda o in ASL, integrare con le risposte raccolte.

E' importante dichiarare ogni replica inesaustiva o assente alle domande: **diviene impossibile valutare il rischio** che tale test possa provocare una grave riduzione delle libertà individuali (e forse anche di scelta nelle cure) sia per se stessi che per i propri contatti. **Negare il consenso con tali prove è a vostra tutela.**

Ogni richiesta di dettagli e vostro eventuale dissenso va prodotto via PEC, e/o protocollato conservandone copia.

Il destinatario delle PEC e' il soggetto che ci propone il test, la direzione sanitaria dell'ASL, il SISP o il medico competente dell'azienda, scuola o struttura.