Sezione 1 – Dati dell'INTERVISTATORE	
Cognome:	Nome:
Struttura di appartenenza:	Medico Infermiere Laboratorista
Data dell'intervista:	Luogo
Sezione 2 - Dati del soggetto esaminato	
Cognome	Nome
Codice Fiscale	Sesso
Data di nascita	Luogo di nascita
Comune di residenza	Via
Comune di domicilio	Via
ASP di residenza	
Telefono fisso	Telefono cellulare
Indirizzo email	
CATEGORIA DI APPARTENENZA DEL	Contact tracing Screening
SOGGETTO SOTTOPOSTO A TEST	
	Altro
Sezione 3 Tipologia dei test effettuati	
Test sierologico tipologia A	SI NO Data
Test sierologico tipologia B	SI NO Data
Test sierologico rapido tipologia C	ESITO positivo ESITO negativo Data
Tampone rinofaringeo in biologia molecolare, tipologia D	SI NO Data
Tampone rinofaringeo rapido qualitativo su card, tipologia E	ESITO positivo ESITO negativo Data
Altro test specificare	SI NO Data
Sezione 4 – Storia clinica allo stato clinico attuale	
Asintomatico	
Paucisintomatico	(Indicare solo se Paucisintomatico o Sintomatico)
Sintomatico	Data inizio sintomi:
□ Lieve	□ Febbre > 37.5°C □ Alterazione gusto
□ Severo	☐ Dispnea ☐ Alterazione olfatto ☐ Dolori muscolari ☐ Mal di gola
	☐ Cefalea, ☐ Disturbi intestinali
□ Critico	
☐ Ricovero Ospedaliero – Data:	
□ Deceduto – Data:	
Data	
Firma dell'intervistato	
Firma del sanitario	



INFORMATIVA Coronavirus - SARS- Cov-2 test rapido su card tamponi di tipo E

Caratteristiche del patogeno

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") 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 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.



Espressione e acquisizione del consenso informato:

II /La sottoscritto/a	dichiara di
	ve all'esecuzione dell'esame di screening richiesto.
•	vocare il presente consenso in qualsiasi momento
prima dell'esecuzione dell'esame.	
DICHIARA	
	del test sierologico esaurienti spiegazioni in merito fini della ricerca e nella valutazione epidemiologica eso l'informativa e :
□ ACCONSENTE	□ NON ACCONSENTE
	- Cov-2, acconsentendo alla trasmissione degli esiti to), nel pieno rispetto della vigente normativa in
Cognome e nome leggibile del sanitario che	ha raccolto il consenso
Dati dell'utente obbligatori tutti i campi per p	ooter effettuare il test.
Cognome	
Nome	<u> </u>
Data di nascita Luogo di nascita	I
ResidenteIn Via	
Numero di cellulare	Mail
Codice Fiscale	
Data	
FIRMA DELL'UTENTE	TIMBRO E FIRMA DEL DIRIGENTE MEDICO