





MINISTERO DELLA ISTRUZIONE, DELL'UNIVERSITÀ E DELLA RICERCA REPUBBLICA ITALIANA – REGIONE SICILIANA

Istituto Comprensivo Statale"Politeama"

Piazza Castelnuovo, 40–90141 Palermo- Tel. 091-331037 – Fax 091-304720 - C.F. 97163050822 www.icspoliteama.ite-mail:paic890009@istruzione.itpaic890009@pec.istruzione.it

Prot. n. 395

Palermo, 14.01.2021

Comunicazione Nº 196

Ai genitori della scuola
Primaria e Secondaria di 1°grado
Ai docenti della scuola
Primaria e secondaria di 1°grado
Al personale ATA della scuola
Primaria e Secondaria di 1°grado
Al personale comunale assegnato alla scuola
Primaria e secondaria di 1°grado
Al DSGA per quanto di competenza
Aree riservate del sito web
News

URGENTE

OGGETTO: Attività di screening tamponi antigenici rapidi per alunni e docenti afferenti alle scuole primarie e secondarie di 1°grado.

In data odierna l'ASP di Palermo ha comunicato l'avvio urgente delle attività di screeninga favore degli alunni e del personale scolastico afferente la scuola Primaria e Secondaria di 1°grado. Tali attività devono essere espletate entro e non oltre il giorno 17 p.v.

L'attività di screening di cui sopra prevede la compilazione del modulo di consenso informato che, pertanto, va compilatoper essere consegnato prima di sottoporsi al test antigenico rapido SarsCov- 2.

Si fa presente che questa Istituzione è in attesa di informazioni da parte dell'ASP riguardo a giorno/i e fascia/e oraria/e in cui i test antigenici verranno eseguiti presso il drive in della Fiera del Mediterraneo. L'ASP potrà fornire date e orari a seguito di comunicazione da parte della Scuola circa il n. di alunni ed operatori scolastici che, volontariamente, si sottoporranno al test. Pertanto, si chiede la massima collaborazione a tutti i soggetti in indirizzo; nello specifico i docenti prevalenti ed i coordinatori di classe dovranno, in tempi stringenti, acquisire le adesioni degli alunni dai rappresentanti di classe e comunicarle ai responsabili di plesso. Questi acquisiranno anche le adesioni del personale scolastico di ogni plesso. Si rappresenta l'importanza della tempestività nelle operazioni suindicate. Si suggèrisce, al fine di abbreviare i tempi, di scaricare, stampare e compilare il modulo di seguito allegato, ribadendo che lo stesso sarà consegnato prima di sottoporsi al test antigenico.

AL DIRIGENTE SCOLASTICO

Jourse Author Fumo

Allegato n. 2



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.
- 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 esegue

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

- 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,

Timbro e Firma del Dirigente 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: Il /La sottoscritto/a avendo ricevuto e compreso le informazioni relative all'esecuzione del suddetto esame ed esaurienti spiegazioni in merito al fatto che il medesimo ha importanti valorì 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 Coronavirus - SARS-CoV-2, acconsentendo alla trasmissione degli

1