



REGIONE TOSCANA
UFFICI REGIONALI GIUNTA REGIONALE

ESTRATTO DEL VERBALE DELLA SEDUTA DEL 08/03/2021 (punto N 43)

Delibera

N 169

del 08/03/2021

Proponente

SIMONE BEZZINI

DIREZIONE DIRITTI DI CITTADINANZA E COESIONE SOCIALE

Pubblicità / Pubblicazione Atto pubblicato su BURT e Banca Dati (PBURT/PBD)

Dirigente Responsabile Claudio MARINAI

Direttore Carlo Rinaldo TOMASSINI

Oggetto:

Approvazione schema di accordo di collaborazione tra la Regione Toscana e Unione Regionale Toscana Farmacisti Titolari (FEDERFARMA TOSCANA) e la Confederazione Italiana Servizi Pubblici Enti Locali (CISPEL TOSCANA) per l'effettuazione di test antigenici rapidi di screening per l'infezione da virus SARS-CoV-2 da parte delle Farmacie convenzionate.

Presenti

Eugenio GIANI

Stefania SACCARDI

Stefano BACCELLI

Simone BEZZINI

Stefano CIUOFFO

Leonardo MARRAS

Monia MONNI

Alessandra NARDINI

Serena SPINELLI

Assenti

ALLEGATI N°4

ALLEGATI

Denominazione	Pubblicazione	Riferimento
1	Si	allegato 1
2	Si	allegato 2
3_	Si	allegato 3
A	Si	allegato A

STRUTTURE INTERESSATE

Denominazione
DIREZIONE DIRITTI DI CITTADINANZA E COESIONE SOCIALE

LA GIUNTA REGIONALE

Viste le delibere del Consiglio dei ministri del 31 gennaio 2020, del 29 luglio 2020, 7 ottobre 2020 e del 13 gennaio 2021 con le quali è stato dichiarato e prorogato lo stato di emergenza sul territorio nazionale relativo al rischio sanitario connesso all'insorgenza di patologie derivanti da agenti virali trasmissibili fino al 30 Aprile 2021;

Visti i successivi provvedimenti adottati dal Governo in ordine alle misure urgenti in materia di contenimento e gestione della perdurante emergenza epidemiologica da COVID-19;

Rilevato che l'attuale fase della curva epidemiologica dei casi di Covid-19 in Regione Toscana impone l'adozione di ulteriori misure aggiuntive per contrastare la diffusione dell'infezione;

Richiamata la DGR n. 61/2021 avente ad oggetto "Emergenza COVID-19. Linee di indirizzo per la gestione del prelievo e delle analisi dei test molecolari, dei test antigenici e dei test sierologici nell'ambito delle infezioni da SARS-CoV-2. Sostituzione Allegato A della DGRT 1371/2020";

Considerato che nel provvedimento citato sono contenute le disposizioni alle quali le farmacie devono attenersi per eseguire i test antigenici ed i test sierologici nell'ambito delle infezioni da SARS-CoV-2;

Visto l'art. 2, comma 3, del Decreto del Presidente della Repubblica n. 371 dell'8 luglio 1998 "Regolamento recante norme concernenti l'Accordo collettivo nazionale per la disciplina dei rapporti con le Farmacie pubbliche e private", che prevede l'individuazione, attraverso Accordi regionali, di modalità differenziate di erogazione delle prestazioni nonché di svolgimento di una pluralità di servizi resi al cittadino finalizzati al miglioramento dell'assistenza;

Richiamata la legge 30 dicembre 2020 n. 178, recante "Bilancio di previsione dello Stato per l'anno finanziario 2021 e bilancio pluriennale per il triennio 2021-2023", all'art. 1, commi 418, 419, 420 e 452 ha stabilito che:

- 418: *"I test mirati a rilevare la presenza di anticorpi IgG e IgM e i tamponi antigenici rapidi per la rilevazione di antigeni SARS-CoV-2 possono essere eseguiti anche presso le farmacie aperte al pubblico dotate di spazi idonei sotto il profilo igienico-sanitario e atti a garantire la tutela della riservatezza"*.

- 419: *"Le modalità organizzative e le condizioni economiche relative all'esecuzione dei test e dei tamponi di cui al comma 418 nelle farmacie aperte al pubblico sono disciplinate, senza nuovi o maggiori oneri a carico della finanza pubblica, dalle convenzioni di cui all'articolo 8, commi 1 e 2 del decreto legislativo 30 dicembre 1992, n. 502, conformi agli accordi collettivi nazionali stipulati ai sensi dell'articolo 4, comma 9, della legge 30 dicembre 1991, n. 412, e ai correlati accordi regionali, che tengano conto anche delle specificità e dell'importanza del ruolo svolto in tale ambito dalle farmacie rurali"*.

- 420: *"All'articolo 1, comma 2, del decreto legislativo 3 ottobre 2009, n. 153, dopo la lettera e-bis) è inserita la seguente: «e-ter) l'effettuazione presso le farmacie da parte di un farmacista di test diagnostici che prevedono il prelievo di sangue capillare»"*;

- 452: *"In deroga all'articolo 124, comma 1, del decreto-legge 19 maggio 2020, n. 34, convertito, con modificazioni, dalla legge 17 luglio 2020, n. 77, le cessioni della strumentazione per diagnostica per COVID-19 che presentano i requisiti applicabili di cui alla direttiva 98/79/CE del Parlamento europeo e del Consiglio, del 27 ottobre 1998, o al regolamento (UE) 2017/745 del Parlamento europeo e del Consiglio, del 5 aprile 2017, e ad altra normativa dell'Unione europea applicabile e le prestazioni di servizi strettamente connesse a tale strumentazione sono esenti dall'imposta sul valore aggiunto, con diritto alla detrazione dell'imposta ai sensi dell'articolo 19, comma 1, del decreto del Presidente della Repubblica 26 ottobre 1972, n. 633, fino al 31 dicembre*

2022”.

Richiamata la circolare n. 0000705-08/01/2021-DGPRES-DGPRES-P, che ha precisato che l'uso dei test antigenici rapidi nelle persone senza sintomi può essere raccomandato per testare le persone, indipendentemente dai sintomi, quando si attende una percentuale di positività elevata per esempio che approssimi o superi il 10%:

- nelle attività di contact tracing, per testare contatti asintomatici con esposizione ad alto rischio;
- nelle attività di screening di comunità per motivi di sanità pubblica (es. ambito scolastico, luoghi di lavoro, ecc). In tale situazione, il rischio di non rilevare tutti i casi o di risultati falsi negativi è bilanciato dalla tempestività dei risultati e dalla possibilità di effettuare test periodici;
- in contesti sanitari e socioassistenziali/sociosanitari quali comunità chiuse o semichiusate (ad es. carceri, centri di accoglienza per migranti), in aree con elevata trasmissione comunitaria per lo screening periodico dei residenti/operatori/visitatori; riguardo RSA, lungodegenze e altri luoghi di assistenza sanitaria, l'impiego dei test antigenici rapidi di ultima generazione può essere considerato laddove sia necessario adottare con estrema rapidità misure di sanità pubblica;

Rilevato che le farmacie sono parte integrante del SSR, presidi di rilievo in una ottica di capillarità e che nell'ambito della Farmacia dei Servizi possono offrire ai cittadini mediante un approccio proattivo l'adesione a servizi di assistenza sanitaria di rilevanza quali gli screening, prevenzione e cronicità;

Considerato che l'effettuazione di test antigenici rapidi di screening, su base volontaria, alla popolazione scolastica, può dare un contributo rilevante nella ricerca e nella valutazione epidemiologica della diffusione di Covid-19;

Atteso che la partecipazione delle farmacie a tale Progetto di screening epidemiologico è su base volontaria ed avviene nel rispetto e secondo le modalità previste dalla DGRT 61/2021 e dal presente atto;

Richiamata la DGR n. 1703/2020 con la quale si prevede che la distribuzione ai medici di medicina generale dei tamponi antigenici rapidi avviene tramite il canale della DPC attraverso le farmacie e che tale modello è in grado di garantire il servizio in modo capillare su tutto il territorio;

Tenuto conto che a seguito di un confronto con le OOS delle farmacie pubbliche e private, le stesse hanno manifestato la disponibilità all'effettuazione di test antigenici rapidi di screening nell'ambito dell'infezione da virus SARS-CoV-2;

Atteso che sulla base di quanto stabilito dalla DGRT n. 61/2021 le farmacie possono eseguire i test in regime privatistico e che al punto 11 del presente accordo le farmacie hanno offerto per l'esecuzione dei suddetti test di non superare i seguenti prezzi:

- test antigenici rapidi : massimo 22 euro
- test sierologici mirati a rilevare la presenza di anticorpi IgG e IgM : massimo 20 euro.

Ritenuto pertanto di approvare lo schema di accordo di collaborazione tra la Regione Toscana e Unione Regionale Toscana Farmacisti Titolari (FEDERFARMA TOSCANA) e la Confederazione Italiana Servizi Pubblici Enti Locali (CISPEL TOSCANA) per l'effettuazione di test antigenici rapidi di screening per l'infezione da virus SARS-CoV-2 da parte delle farmacie, allegato A, al presente atto quale parte integrante dello stesso, con i relativi modelli n. 1, 2, 3;

Rilevato che gli oneri derivanti dal presente atto, quantizzabili in 1.100.00 euro, dovranno essere riassorbiti nei bilanci delle Aziende sanitarie stesse attraverso una maggiore razionalizzazione nell'erogazione dell'assistenza sanitaria e pertanto senza ulteriori oneri aggiuntivi a carico del

bilancio regionale;

Considerato che la validità del programma di testing nella popolazione scolastica ha validità di due mesi a decorrere dalla data di adozione del presente atto, salvo il verificarsi di diverse condizioni epidemiologiche che ne suggeriscano la proroga o l'anticipata interruzione, sulla base delle valutazioni effettuate da uno specifico tavolo tecnico appositamente costituito;

Rilevato che la giunta regionale si riserva di promuovere l'implementazione dell'offerta di screening di comunità nell'ambito dell'infezione da virus SARS-CoV-2, attraverso test antigenici e sierologici, anche con il coinvolgimento di altre strutture private.

A voti unanimi

DELIBERA

1) di approvare lo schema di accordo di collaborazione tra la Regione Toscana e Unione Regionale Toscana Farmacisti Titolari (FEDERFARMA TOSCANA) e la Confederazione Italiana Servizi Pubblici Enti Locali (CISPEL TOSCANA) per l'effettuazione di test antigenici rapidi di screening nell'ambito dell'infezione da virus SARS-CoV-2 da parte delle farmacie, allegato A, al presente atto quale parte integrante dello stesso, con i relativi modelli n. 1, 2, 3;

2) di prevedere che la validità del programma di testing nella popolazione scolastica è di due mesi a decorrere dalla data di adozione del presente atto, salvo il verificarsi di diverse condizioni epidemiologiche che ne suggeriscano la proroga o l'anticipata interruzione, sulla base delle valutazioni effettuate da uno specifico tavolo tecnico appositamente costituito;

3) di prendere atto di quanto previsto al punto 11 dell'accordo allegato, nel quale si prevede che le farmacie hanno offerto per l'esecuzione dei test antigenici e sierologici di non superare i seguenti prezzi:

- test antigenici rapidi : massimo 22 euro

- test sierologici mirati a rilevare la presenza di anticorpi IgG e IgM : massimo 20 euro;

4) di riservarsi di promuovere l'implementazione dell'offerta di screening di comunità nell'ambito dell'infezione da virus SARS-CoV-2, attraverso test antigenici e sierologici, anche con il coinvolgimento di altre strutture private;

5) di stabilire che gli oneri derivanti dal presente atto, quantizzabili in 1.100.00 euro, dovranno essere riassorbiti nei bilanci delle Aziende sanitarie stesse attraverso una maggiore razionalizzazione nell'erogazione dell'assistenza sanitaria e pertanto senza ulteriori oneri aggiuntivi a carico del bilancio regionale.

Il presente atto è pubblicato integralmente sul BURT ai sensi degli articoli 4, 5 e 5 bis della L.R. 23/2007 e sulla banca dati degli atti amministrativi della Giunta regionale ai sensi dell'art.18 della l.r. 23/2007.

IL SEGRETARIO DELLA GIUNTA

IL DIRIGENTE RESPONSABILE
CLAUDIO MARINAI

IL DIRETTORE
CARLO RINALDO TOMASSINI

Allegato A

Accordo di collaborazione tra la Regione Toscana e Unione Regionale Toscana Farmacisti Titolari (FEDERFARMA TOSCANA) e la Confederazione Italiana Servizi Pubblici Enti Locali (CISPEL TOSCANA) per l'effettuazione di test antigenici rapidi di screening nell'ambito delle infezioni da virus SARS-CoV-2 da parte delle farmacie .

TRA

La Regione Toscana, rappresentata da

L'unione Regionale Toscana farmacisti titolari (FEDERFARMA TOSCANA), rappresentata da

La Confederazione Italiana Servizi Pubblici Enti Locali (CISPEL TOSCANA), rappresentata da

Premesso che

- Le farmacie sono parte integrante del SSR e presidi di rilievo in una ottica di professionalità e capillarità e che nell'ambito della Farmacia dei Servizi possono offrire ai cittadini mediante un approccio proattivo l'adesione a servizi di assistenza sanitaria di rilevanza quali gli screening, prevenzione e cronicità.
- L'attuale fase della curva epidemiologica dei casi di Covid-19 in Regione Toscana impone l'adozione di ulteriori misure aggiuntive per contrastare la diffusione dell'infezione.
- L'effettuazione di test antigenici rapidi di screening, su base volontaria, alla popolazione scolastica, può dare un contributo rilevante nella ricerca e nella valutazione epidemiologica della diffusione di Covid-19. I test antigenici rapidi, rilevando la proteina del nucleocapside del Coronavirus, possono contribuire a migliorare la capacità complessiva di identificare i casi offrendo vantaggi in termini di tempi di risposta e di costi per il SSR, soprattutto in situazioni in cui la possibilità di eseguire test rinofaringei RT-PCR potrebbe essere limitata.
- Sulla base di quanto sopra evidenziato, le farmacie pubbliche e private della Regione Toscana possono rappresentare, per la loro professionalità e capillarità sul territorio, dei centri aggiuntivi a quelli già preposti a svolgere la funzione di punto di accesso per l'effettuazione di test antigenici rapidi per lo screening della popolazione target.
- Il test antigenico rapido è in grado di rilevare l'eventuale presenza di antigene SARS-CoV2, particolarmente importante anche in relazione alla stagione invernale.

Tenuto conto che

La circolare del ministero della Salute n. 0000705-08/01/2021-DGPRES-DGPRES-P ha precisato inoltre che:

- vi è l'obbligo di tracciabilità di tutti i test nei sistemi informativi regionali, anche se effettuati da laboratori, strutture e professionisti privati accreditati dalle Regioni (incluse le farmacie).

- alle persone che risultano positive al test antigenico rapido, anche in attesa di conferma con secondo test antigenico oppure con test RT-PCR, si applicano le medesime misure contumaciali previste nel caso di test RT-PCR positivo. Le modalità di segnalazione della positività sono di seguito identificate:

- restano valide tutte le misure previste dalla Circolare N. 32850 del 12/10/2020 per la durata ed il termine dell'isolamento e della quarantena, integrate con le misure contumaciali straordinarie previste nei soggetti a rischio variante virale;

- per il soggetto, che non appartiene a categorie a rischio per esposizione lavorativa o per frequenza di comunità chiuse e non è contatto di caso sospetto, che va a fare il test in farmacia o in laboratorio a pagamento, se il saggio antigenico risulta negativo non necessita di ulteriori approfondimenti, se positivo va confermato con test di terza generazione o test in biologia molecolare;

- va sempre raccomandato che anche in presenza di un test negativo la presenza di sintomi sospetti deve indurre a contattare il medico curante per gli opportuni provvedimenti;

- dal momento che alcuni test antigenici possono avere una sensibilità sub-ottimale, si raccomanda, nel comunicare un risultato negativo, di fornire una adeguata informazione al soggetto, consigliando comportamenti prudenziali.

Dato atto che

Le farmacie pubbliche e private della Regione Toscana si sono dichiarate disponibili a svolgere la funzione di punto di accesso per l'effettuazione di tamponi antigenici rapidi di screening della popolazione di cui al successivo punto 3) del presente accordo ed il caricamento degli esiti sulla piattaforma informatica regionale.

Concordano quanto segue

La partecipazione delle farmacie a tale Progetto di screening epidemiologico avviene nel rispetto e secondo le modalità previste dalla DGRT 61/2021 ed è su base volontaria. La comunicazione di avvio dell'attività di esecuzione di test antigenici rapidi e test sierologici deve avvenire utilizzando il modello 1 di cui dell'allegato A alla delibera citata.

1. Il responsabile del trattamento dei dati è il titolare o il rappresentante legale della società titolare della farmacia, presso cui è eseguito il test.
2. I test antigenici rapidi da utilizzare per lo screening, unitamente ai DPI necessari per l'esecuzione del test nel rispetto delle norme di sicurezza, previste dalla normativa vigente, saranno forniti dalla Regione Toscana tramite Estar.
3. Al fine di agevolare il piano scuola sicura, lo screening sulla popolazione scolastica, darà accesso gratuito a un test antigenico rapido al mese tramite autocertificazione (allegato 2). Più precisamente l'attività di *testing* è rivolta a:

- scolari e studenti (0-18 anni) e maggiorenni se frequentanti scuola secondaria superiore;
- relativi genitori, anche se separati e/o non conviventi e tutori/affidatari;

- relative sorelle/fratelli;
 - altri familiari conviventi di scolari/studenti;
 - nonna/nonno non convivente di scolari/studenti;
 - studenti universitari anche se frequentanti Università fuori regione;
 - studenti dei percorsi di IeFP (Istruzione e Formazione Professionale);
 - personale scolastico delle scuole di ogni ordine e grado e dei servizi educativi 0-3 anni;
 - personale degli enti di formazione professionale che erogano i percorsi di IeF.
4. Sono esclusi dai test nelle farmacie i cittadini che presentano sintomatologia riferibile alla infezione da Covid-19 quali febbre, tosse, mal di gola, mal di testa, naso che cola, debolezza, affaticamento e dolore muscolare. Nel caso il farmacista si impegna a indicare al cittadino l'accesso al proprio Medico di Famiglia.
 5. L'attività sarà svolta, su prenotazione, secondo le seguenti tipologie:
 - a. in farmacia: in uno spazio o locale, idoneo sotto il profilo igienico sanitario ed atto a garantire la tutela della riservatezza e nel rispetto delle misure di sicurezza previste dalla normativa vigente ;
 - b. in ambiente esterno alla farmacia, anche su suolo pubblico previa autorizzazione a titolo gratuito dell'autorità competente con modalità di esecuzione che garantiscano gli indispensabili parametri di sicurezza.
 6. Il cittadino deve prendere visione dell'informativa sul trattamento dei dati personali (allegato 1) e sottoscrivere il consenso informato (allegato 3) necessario all'esecuzione del test e il farmacista deve accertarsi che lo stesso sia compilato in ogni suo campo e debitamente firmato. Il farmacista, inoltre, deve procedere all'inserimento di tutti i dati previsti nella apposita piattaforma informativa regionale, che rappresenta l'unico strumento per tracciare tali test nell'ambito dei sistemi informativi sanitari regionali. Il cittadino deve essere reso edotto e controfirmare apposita dichiarazione di obbligatorietà all'isolamento fiduciario in caso di esito positivo al tampone antigenico rapido (allegato 2).
 7. Prima della effettuazione del test il titolare/Rappresentante Legale o chi è individuato all'interno della stessa della Farmacia, ha l'obbligo di inserire sulla piattaforma informativa regionale APP Antigene i dati del cittadino (compreso indirizzo email). L'esito del test registrato tramite l'APP regionale è comunicato a mezzo email al cittadino, senza necessità di attendere l'esito presso la Farmacia. Il risultato all'utente è comunicato nel rispetto della normativa sulla *privacy*.
 8. I risultati dei test antigenici rapidi, inseriti nella APP regionale, sono conferiti in SISPC e sono visibili in tempo reale dall'Unità Funzionale di Igiene Pubblica e dai MMG/PLS. Nei casi di test positivo la persona dovrà contattare il MMG/PLS al fine di accelerare il processo di prenotazione del tampone molecolare. Nel merito si rimanda a precise disposizioni attuative sull'uso della APP regionale.
 9. La farmacia deve comunque rendere edotto il cittadino che in caso di esito diagnostico positivo lo stesso deve immediatamente recarsi in isolamento presso il proprio domicilio, contattare il proprio MMG/PLS e attendere le disposizioni da parte dello stesso o della ASL.

10. Ogni test registrato sulla piattaforma regionale sarà remunerato con 11 euro (esente IVA) esclusi i test ed i DPI necessari per l'esecuzione del test che saranno forniti da ESTAR tramite il sistema DPC.
11. Per l'effettuazione dei test antigenici rapidi e sierologici ai cittadini asintomatici che ne facciano richiesta ed eseguiti in regime privatistico, le farmacie utilizzano test diagnostici acquistati autonomamente dalle medesime nel rispetto delle caratteristiche qualitative indicate nella DGRT 61/2021. Le OOSS delle farmacie pubbliche e private offrono per l'effettuazione dei sopra citati test di non superare i seguenti prezzi:
 - test antigenici rapidi : massimo 22 euro
 - test sierologici mirati a rilevare la presenza di anticorpi IgG e IgM : massimo 20 euro.
12. La farmacia non può vendere test in regime privatistico.
13. I dati di sintesi saranno inoltre trasmessi dal sistema informatico ai competenti Servizi delle Aziende USL per le attività di rendicontazione e di remunerazione che avverrà, come per la realizzazione di altri Servizi, con fatturazione elettronica.

Le parti concordano infine che

La validità del programma di testing nella popolazione scolastica ha validità di due mesi a decorrere dalla data di adozione della delibera di approvazione dello schema del presente accordo da parte della Giunta regionale, salvo il verificarsi di diverse condizioni epidemiologiche che ne suggeriscano la proroga o l'anticipata interruzione, sulla base delle valutazioni effettuate da uno specifico tavolo tecnico appositamente costituito.

Sono allegati al presente accordo i seguenti modelli :

allegato 1: autocertificazione avente diritto al test

allegato 2: informativa al cittadino trattamento dati personali

allegato 3: consenso informato e adesione ai comportamenti correlati ad esito positivo del tampone

FIRMATO

Per Regione Toscana,

.....

Per FEDERFARMA

.....

Per CISPEL TOSCANA

.....

Modello 1

AUTOCERTIFICAZIONE DELLO STATO DI AVENTE DIRITTO ALL'ESECUZIONE GRATUITA DEL TEST ANTIGENICO RAPIDO DI SCREENING ALLA POPOLAZIONE SCOLASTICA PER L'INFEZIONE DA VIRUS SARS-COV-2 DA PARTE DELLE FARMACIE .

Io sottoscritto (Nome) _____ (Cognome) _____
residente in _____, Via _____
documento di riconoscimento _____

dichiaro di essere

- studente (maggiorenne) che frequenta la seguente Scuola/Università/dei percorsi di leFP (Istruzione e Formazione Professionale): _____ anche se frequentante fuori regione
- genitore, anche se separato e/o non convivente dello studente (fino alla scuola secondaria superiore), tutore/soggetto affidatario;
- sorella/fratello maggiorenne;
- altro familiare convivente;
- nonna/nonno non convivente;
- personale scolastico della seguente Scuola secondaria superiore/Percorso di leFP (Istruzione e Formazione Professionale): _____

dell'alunno/studente (Nome) _____ (Cognome) _____
che frequenta la Scuola _____ Classe _____

personale scolastico della seguente scuola (di ogni ordine e grado e dei servizi educativi 0-3 anni
o personale del seguente ente di formazione professionale che eroga i percorsi di leFP:

Firma _____

Data _____

Modello 2

INFORMATIVA AL CITTADINO SULLA POSSIBILITA' DI ESEGUIRE IN FARMACIA IL TEST ANTIGENICO RAPIDO DI SCREENING ALLA POPOLAZIONE SCOLASTICA PER L'INFEZIONE DA VIRUS SARS-COV-2 DA PARTE DELLE FARMACIE .

Gentile cittadina, Gentile cittadino,
desideriamo darLe informazioni dettagliate sulla partecipazione al progetto di screening, offerto dalla Regione Toscana, mirato a rivelare la proteina del nucleocapside del Coronavirus nella popolazione composta da:

- scolari e studenti (0-18 anni) e maggiorenni se frequentanti scuola secondaria superiore;
- relativi genitori, anche se separati e/o non conviventi e tutori/affidatari;
- relative sorelle/fratelli;
- altri familiari conviventi di scolari/studenti;
- nonna/nonno non convivente di scolari/studenti;
- studenti universitari anche se frequentanti Università fuori regione;
- studenti dei percorsi di IeFP (Istruzione e Formazione Professionale);
- personale scolastico delle scuole di ogni ordine e grado e dei servizi educativi 0-3 anni;
- personale degli enti di formazione professionale che erogano i percorsi di IeFP;

Prima che Lei prenda la decisione di accettare o rifiutare di partecipare, La preghiamo di leggere queste pagine con attenzione, prendendo tutto il tempo di cui ha bisogno, e di non esitare a chiedere chiarimenti qualora avesse bisogno di ulteriori precisazioni.

INTRODUZIONE

L'infezione causata dal nuovo coronavirus, chiamato SARS-CoV-2, può manifestarsi con diversi segni e sintomi. I più frequenti interessano il tratto respiratorio con forme che possono essere lievi, o di crescente gravità, fino a causare polmonite severa e sindrome respiratoria acuta grave.

QUALI SONO GLI SCOPI DELLO SCREENING?

L'attività di screening nelle fasce di popolazione target del presente progetto è un fondamentale contributo alla lotta alla pandemia che si affianca a tutte le altre azioni messe in atto nella nostra Regione.

Si ritiene strategico, a tal fine, eseguire test antigenici rapidi nasali, meno laboriosi di altri test di rilevazione della presenza del virus, che portino a un risultato immediato nell'identificare se le persone sono entrate in contatto con il virus SARS-CoV-2 e consentano di evitare il nascere di possibili nuovi focolai di Covid-19.

In caso di positività al test è necessario eseguire il tampone molecolare nasofaringeo che potrà confermare o meno la presenza del virus SARS-CoV-2.

CHI PROMUOVE IL PROGETTO?

Il progetto è promosso dalla Regione Toscana e viene realizzato in collaborazione con le Farmacie convenzionate situate nel territorio regionale.

COSA COMPORTA LA PARTECIPAZIONE ALLO 'SCREENING'?

La partecipazione allo 'screening' comporta:

- per i maggiorenni, la compilazione di un'autocertificazione della propria condizione di soggetto avente diritto alla partecipazione allo screening; controfirmare apposita dichiarazione di obbligatorietà all'isolamento fiduciario in caso di esito positivo al tampone antigenico rapido
- per i minori, la consegna da parte del cittadino del modulo di consenso alla partecipazione del minore al progetto e l'esecuzione del test da parte del genitore/tutore/affidatario;

- la compilazione, anche con acquisizione automatica di dati anagrafici da parte del farmacista; codice fiscale; numero di cellulare per successivi eventuali contatti da parte del Servizio di Salute Pubblica; conferma assenza di febbre;
- l'esecuzione in Farmacia, da parte del cittadino stesso, del test antigenico rapido nasale utile a valutare la presenza di componenti proteiche del virus (antigeni): dopo avere eseguito il campionamento, il tampone viene stemperato all'interno di una provetta contenente poche gocce di un liquido; successivamente, il liquido è versato sulla cassetta del test; in caso di rilevazione dell'antigene comparirà una banda di conferma della positività al test;
- l'esito del test viene trasmesso, garantendo i relativi requisiti di privacy, al medico di Sanità Pubblica dell'Azienda USL di assistenza e al medico di medicina generale per l'interpretazione del risultato;
- in caso di esito positivo al test sierologico rapido, Lei sarà contattato, via cellulare, dal Servizio di Sanità pubblica per prendere un appuntamento per eseguire il tampone nasofaringeo mirato ad individuare l'RNA del virus (acido nucleico). Fino a quel momento Lei è richiesto di restare in isolamento presso il Suo domicilio evitando i contatti con altre persone;
- l'attività condotta dai Servizi di Salute Pubblica consentirà inoltre di individuare altri contatti e conseguentemente impedire la nascita di ulteriori focolai di COVID-19.

COMUNICAZIONE E SIGNIFICATO DEI RISULTATI

Se il test antigenico rapido nasale risulterà positivo vorrà dire che Lei è entrato in contatto con il virus. Questa eventualità dipende principalmente dalla frequenza con cui l'infezione ha circolato nella sua area geografica.

Inoltre, in caso di risultato positivo, esiste anche la possibilità che Lei sia contagioso.

Proprio per questo, in caso di positività al test antigenico rapido nasale, il Servizio di Sanità Pubblica territorialmente competente provvederà a contattarla telefonicamente per invitarla a sottoporsi a un tampone nasofaringeo per la ricerca dell'RNA virale del virus SARS-CoV-2 al fine di stabilire se Lei è in fase di possibile contagiosità.

In caso di positività alla ricerca del SARS-CoV-2 attraverso il tampone, Lei verrà preso in carico come caso confermato e dovrà porsi in isolamento domiciliare fiduciario.

In caso di risultato al test antigenico rapido nasale negativo non vi sarà necessità di un Suoisolamento domiciliare.

SONO OBBLIGATO A PARTECIPARE?

La partecipazione è volontaria e non vi è, dunque, alcun obbligo da parte Sua a partecipare se non lo desidera.

TRATTAMENTO DEI DATI

I dati anagrafici, il codice fiscale, il numero di telefono, il nome del MMG/PLS e il risultato del test, sia positivo che negativo, saranno trasmessi al sistema di informativo della Regione Toscana e alla Azienda USL ai fini di sorveglianza dell'epidemia da SARS CoV 2.

Titolare del trattamento e responsabile della protezione dei dati

Il titolare del trattamento è l'Azienda Unità Sanitaria Locale _____ con sede a _____ in Via _____ contatti (mail, urp, etc...) _____

Il responsabile della protezione dei dati è raggiungibile ai seguenti punti di contatto: Email:

dpo@_____ pec: dpo@_____ Tel _____.

Il titolare del trattamento, La informa che i Suoi dati potranno essere trattati anche da personale incaricato del trattamento per le vie brevi. La Farmacia presso la quale ha eseguito il test è stata designata quale responsabile del trattamento dei dati.

Finalità e base giuridica del trattamento

La base giuridica del trattamento dei dati personali è dettata dal Regolamento EU 2019/679, art. 9, par. 2, lettera h) e i), e in quanto tale non necessita del Suo consenso.

Modello 3

MODULO DI CONSENSO INFORMATO E ADESIONE AI COMPORTAMENTI CORRELATI AD ESITO POSITIVO DEL TAMPONE

Io sottoscritto (Nome) _____ (Cognome) _____

residente in _____, Via _____

documento di riconoscimento _____

in qualità di genitore, tutore, soggetto affidatario di

(Nome) _____ (Cognome) _____

che frequenta la Scuola _____ Classe _____

Dichiaro di aver ricevuto e compreso quanto scritto nell'informativa

e con la presente do il consenso:

- all'esecuzione del test antigenico rapido per la rilevazione dell'antigene del coronavirus;
- a sottopormi (o, nel caso di minore, a sottoporre _____), in caso di positività del test antigenico, al tampone orofaringeo e/o nasofaringeo molecolare e a permanere a domicilio in isolamento in attesa dell'esecuzione del tampone e del successivo referto.

Data _____ Firma _____