



Data 25/01/2021 Protocollo N° 0032277 Class: G.930.01.1 Fasc.

Allegati N° 0 per tot.pag. 0

Oggetto: DGR 1864 del 28.12.2020 – Test antigenici rapidi in farmacia per sorveglianza COVID -19: precisazioni

Ai Presidenti
Ordini Provinciali dei Medici

e p.c. All'Assessore a Sanita- Servizi Sociali- Programmazione
Socio-Sanitaria

Al Direttore Generale Area Sanità e Sociale

Al Direttore Direzione Prevenzione, Sicurezza alimentare,
Veterinaria

Al Direttore
Unità Organizzativa Cure primarie e Strutture socio-sanitarie
territoriali

Ai Presidenti Ordini Provinciali dei Farmacisti

Alla luce dei recenti articoli pubblicati nei quotidiani locali, riportanti la posizione degli Ordini dei Medici in ordine al Protocollo d'Intesa regionale per l'effettuazione di test antigenici rapidi in farmacia - *giusta* delibera di Giunta regionale n. 1864/2020-, si ritiene doveroso puntualizzare quanto segue.

La popolazione target a cui l'iniziativa è rivolta deve rispondere ai seguenti requisiti:

- non avere una temperatura superiore a 37.5°C;
- essere priva di sintomi potenzialmente riconducibili a COVID-19 (es: tosse, perdita dell'olfatto e/o del gusto, mal di gola, diarrea, dolori osteo-articolari di recente insorgenza, ecc.);
- non essere entrata in contatto stretto (es: convivente, collega che condivide lo stesso ufficio, altro) con soggetto risultato positivo a SARS-CoV-2 dalle 48h precedenti all'esecuzione del test;
- non essere convivente con soggetto sottoposto a provvedimento di isolamento o quarantena;
- non essere sottoposto a provvedimento di isolamento o quarantena.

Trattasi pertanto di utenti con caratteristiche diverse da quelle previste nelle indicazioni per il *contact tracing* strutturato in ambito SSN.

Area Sanità e Sociale

Direzione Farmaceutico – Protesica – Dispositivi Medici

Rio Novo, Dorsoduro 3493 – 30123 Venezia Tel. 041.2793412-3415-3406-1453 – Fax n. 041.2793468

PEC: area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it e-mail: assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it



Si richiamano in particolare, il punto 5.1 di cui all'Allegato A alla delibera di giunta regionale n. 1422/2020 che, nell'individuare i MMG/PLS quali punti di accesso territoriale, definisce le seguenti caratteristiche della relativa popolazione target: 1) presenza di sintomatologia compatibile con COVID (caso sospetto); 2) persone identificate come contatto stretto di un caso confermato, nonché le successive direttive impartite a cura della Direzione Prevenzione, Sicurezza alimentare, Veterinaria (vedasi da ultimo la nota del 14.1.2021, prot. n. 16698).

A metà gennaio dell'anno in corso, ovvero nei primi 15 giorni di applicazione del Protocollo succitato, sono stati intercettati n. 362 utenti positivi su 6.081 utenti screenati.

E' cura delle farmacie inserire l'esito dei test effettuati (positivo-negativo-indeterminato) nella medesima piattaforma regionale informatizzata predisposta da Azienda Zero accessibile da parte dei medici curanti in relazione ai propri assistiti, proprio in virtù della collaborazione in rete da parte di tutti i professionisti a vario titolo, e per quanto di competenza, coinvolti nel percorso regionale volto a potenziare sempre più la capacità di rilevare l'eventuale esposizione a SARS-CoV-2 nella popolazione e interrompere la catena di contagio; ciò infatti consente ai medici curanti di effettuare, qualora ricorra il caso, le debite valutazioni e diagnosi.

Si evidenzia che, a fronte di esito positivo, il relativo modulo di attestazione che viene rilasciato all'utente prevede testualmente, tra l'altro, *“l'esecuzione di un ulteriore test di conferma, chiamato “test di biologia molecolare” a mezzo tampone rino-faringeo. In attesa dell'esito del tampone dovrà rimanere in isolamento domiciliare fiduciario”*;

Sul medico curante non grava l'onere di dover rifare il test antigenico rapido.

Si precisa ancora che le caratteristiche tecniche dei Test prescritte nel Protocollo d'Intesa in argomento sono le stesse caratteristiche riportate nel Capitolato Tecnico della relativa gara regionale, ovvero: *“marcatore CE-IVD e/o EUA/FDA; rapidità e semplicità di esecuzione (a titolo esemplificativo nessuna necessità di processazione del campione, etc.); fornire un risultato entro massimo 30 minuti dal prelievo; analizzare il tampone nasofaringeo; comprendere tutto quanto necessario ad eseguire i test indicati; consentire di operare in condizioni sicurezza senza l'obbligo di una cappa biohazard; possibilità di esecuzione del test partendo da campioni sia con inattivatore del virus sia senza inattivatore; sensibilità almeno 80%; specificità almeno 98%.”*

Da ultimo si richiama l'art.1 della legge di Bilancio 2021, n. 178 del 30.12.2020 che ai commi 418-419 prevede la possibilità di effettuare in farmacia *“test mirati a rilevare la presenza di anticorpi IgG e IgM e tamponi antigenici rapidi per la rilevazione di antigeni SARS-CoV-2”*.

Distinti saluti

Il Direttore
Direzione Farmaceutico-Protetica-Dispositivi Medici
Dott.ssa Giovanna Scroccaro

Referenti della pratica

dott.ssa Michela Cossu - tel. 041 2793403

dott.ssa Rita Mottola - tel. 041 279351

dott.ssa Paola Deambrosis - tel. 041 2791380

copia cartacea composta di 2 pagine, di documento amministrativo informatico firmato digitalmente da SCROCCARO GIOVANNA, il cui originale viene conservato nel sistema di gestione informatica dei documenti della Regione del Veneto - art.22.23.23 ter D.Lgs 7/3/2005 n. 82

Area Sanità e Sociale

Direzione Farmaceutico - Protetica - Dispositivi Medici

Rio Novo, Dorsoduro 3493 - 30123 Venezia Tel. 041.2793412-3415-3406-1453 - Fax n. 041.2793468

PEC: area.sanitasociale@pec.regione.veneto.it e-mail: assistenza.farmaceutica@regione.veneto.it