



# COMUNE DI ALBAREDO D'ADIGE

## INFORMATIVA ESTESA PER IL TRATTAMENTO DEI DATI – TAMPONE RAPIDO COVID-19 Regolamento europeo n.679/2016 “art.14 “ -

Gentile Cittadina / Egregio Cittadino,

il Comune di Albaredo d'Adige ha deciso di offrire ai propri concittadini la possibilità di aderire ad un percorso di screening epidemiologico per ottenere dati sulla circolazione del virus SARS-CoV-2 nell'area comunale e stimarne la diffusione.

I tamponi rapidi sono utili nella ricerca e valutazione epidemiologica della circolazione virale in quanto sono uno strumento importante per stimare la diffusione dell'infezione in una comunità e possono essere utili per l'identificazione del virus in individui asintomatici o con sintomatologia lieve o moderata che si presentino tardi all'osservazione clinica.

Il percorso di screening offerto prevede l'effettuazione di un test rapido diagnostico in vitro per la ricerca qualitativa dell'antigene SARS-CoV-2 (Ag) in campioni umani da tampone nasofaringeo provenienti da individui che soddisfano criteri clinici e/o epidemiologici COVID-19.

### Principio del test

*Il SARS-CoV-2 Rapid Antigen Test include due linee pre-rivestite sulla superficie della membrana di nitrocellulosa: una linea di controllo "C" e una linea del test "T". La linea di controllo e la linea del test non sono visibili nella finestra del risultato finché non viene applicato il campione. La regione della linea del test è rivestita con un anticorpo (murino) monoclonale anti-SARS-CoV-2, mentre la regione della linea di controllo è rivestita con un anticorpo (murino) monoclonale anti-IgY di pollo. L'anticorpo (murino) monoclonale anti-SARS-CoV-2, coniugato con particelle colorate, funge da rivelatore dell'antigene di SARS-CoV-2. Durante il test, l'antigene di SARS-CoV-2 presente nel campione interagisce con l'anticorpo monoclonale anti-SARS-CoV-2 coniugato con le particelle colorate, dando vita al complesso particelle-antigene-anticorpo. Questo complesso migra sulla membrana per azione capillare, fino alla linea del test, dove viene catturato dall'anticorpo monoclonale murino anti-SARS-CoV-2. Se nel campione sono presenti gli antigeni di SARS-CoV-2, nella finestra del risultato compare una linea del test colorata. L'intensità del colore della linea del test dipende dalla quantità di antigeni di SARS-CoV-2 presenti nel campione. Nota: anche se la linea del test è appena accennata, o non è uniforme, il test deve essere interpretato come un risultato positivo. Se nel campione non sono presenti gli antigeni di SARS-CoV-2, la linea del test non si colora. La linea di controllo, che svolge una funzione di verifica della procedura, deve comparire sempre per confermare che il test è valido. Se la linea di controllo non è visibile, il risultato del test deve essere considerato non valido.*

**Risultato negativo:** la presenza della sola linea di controllo (C) nessuna linea di test (T) all'interno della finestra del risultato indica un risultato negativo. **Risultato positivo:** la presenza della linea di test (T) e della linea di controllo (C) all'interno della finestra dei risultati, indipendentemente dalla linea visualizzata per prima, indica un risultato positivo.

Caratteristiche del test: Sensibilità: 93,3% (98,2% per i campioni con valori Ct ≤33) – Specificità: 99,4%

### FACOLTA' DI ADESIONE

L'adesione al protocollo di screening mediante ricerca anticorpale e molecolare è su base volontaria ed è pertanto subordinata al consenso dell'utente, in quanto gli accertamenti proposti:

Va precisato, inoltre, che l'adesione al percorso deve essere integrale, essendo necessario effettuare, in caso di positività, e nel rispetto delle ordinanze e normative applicabili, la ricerca dell'RNA virale tramite tampone molecolare.

### GESTIONE DEI RISULTATI

**Nell'ambito delle attività di controllo dell'epidemia Covid-19, l'esito del test, potrà essere inviato all'autorità sanitaria competente. In caso di positività, dovrà restare in isolamento domiciliare e comunicare l'esito al MEDICO DI FAMIGLIA, che Le fornirà le ulteriori indicazioni.**

### ULTERIORI ASPETTI LEGATI ALL'INFORMATIVA

Il Regolamento europeo GDPR n.679 del 27.04.2016, impone l'obbligo di informare l'interessato (data subject) in forma concisa, trasparente, intelligibile e facilmente accessibile degli elementi fondamentali del trattamento dei propri dati personali, categorie particolari di dati personali e dati relativi alla salute, nell'ambito dei rapporti di lavoro.

### Titolare / responsabile del trattamento

Titolare del trattamento dei Suoi dati personali è il Comune di Albaredo d'Adige

### Finalità del trattamento

I dati da Lei forniti su base volontaria con consenso esplicito al trattamento sono necessari per l'esecuzione del test, raccolti ed utilizzati nei limiti stabiliti dalla legge e dai regolamenti nazionali e regionali, per: Fornire servizi di medicina, igiene e sicurezza sul lavoro. Fornire prestazioni di analisi mediche specialistiche. L'esecuzione di obblighi di legge derivanti dal contratto di fornitura servizi, per adempiere alle disposizioni dell'Azienda committente.

La raccolta dei Suoi dati su base volontaria con consenso esplicito al trattamento è inoltre finalizzata a fini di ricerca scientifica ed epidemiologica nell'ambito di patologie virali anche eventualmente in combinazione con altre patologie.



## COMUNE DI ALBAREDO D'ADIGE

### **Modalità di trattamento- diritto alla conoscenza di come saranno trattati i dati personali**

I dati verranno trattati con strumenti manuali, elettronici, informatici, memorizzati su supporti informatici, telematici, nonché su ogni altro tipo di supporto idoneo, nel rispetto delle misure di sicurezza ai sensi – art.32 RGD

Il trattamento dei Suoi dati è realizzato per mezzo delle operazioni indicate all'art. 4 n. 2) GDPR e precisamente: raccolta, registrazione, organizzazione, conservazione, consultazione, elaborazione, modificazione, selezione, estrazione, raffronto, utilizzo, interconnessione, blocco, comunicazione, cancellazione e distruzione dei dati. Il Comune di Albaredo d'Adige adotta specifiche policy per il trattamento, la conservazione e la distruzione dei dati sia informatici che cartacei.

### **Natura del conferimento dei dati**

I dati richiesti sono acquisiti su base volontaria e sono necessari per la corretta esecuzione del percorso di screening messo a disposizione dall'azienda e a fini di ricerca scientifica ed epidemiologica nell'ambito di patologie virali anche eventualmente in combinazione con altre patologie.

### **Diffusione e comunicazione dei dati**

I dati di cui sopra non saranno oggetto di diffusione, ma potranno essere comunicati, per le sole finalità di cui sopra in adempimento di obblighi di legge e relativi alle procedure e disposizioni nazionali e regionali in materia di protezione della salute.

Comunicazione a soggetti terzi – laboratori esterni di analisi, Medico Competente, collaboratori medici per lo svolgimento delle prestazioni richieste– le finalità sono necessarie per lo svolgimento delle attività previste contrattualmente.

Autorità di pubblica sicurezza, autorità giudiziaria (su specifica richiesta) e altri enti destinatari per leggi e regolamenti.

Ai sensi dell'art. 14 D.L. 9 marzo 2020 n. 14 "Disposizioni Urgenti per il potenziamento del Servizio Sanitario Nazionale in relazione all'emergenza COVID-19" i suoi dati possono essere comunicati a soggetti operanti nel Servizio nazionale di protezione civile, di cui agli articoli 4 e 13 del decreto legislativo 2 gennaio 2018, n. 1, soggetti attuatori di cui all'articolo 1 dell'ordinanza del Capo del Dipartimento della protezione civile 3 febbraio 2020, n. 630, uffici del Ministero della salute e dell'Istituto Superiore di Sanità, strutture pubbliche e private che operano nell'ambito del Servizio sanitario nazionale e i soggetti deputati a monitorare e a garantire l'esecuzione delle misure disposte ai sensi dell'articolo 3 del decreto-legge 23 febbraio 2020, n. 6, convertito, con modificazioni, dalla legge 5 marzo 2020, n. 13; soggetti pubblici e privati, diversi da quelli sopra elencati nei casi in cui risulti indispensabile ai fini dello svolgimento delle attività connesse alla gestione dell'emergenza sanitaria in atto.

L'elenco o i nominativi di tali referenti sono a sua disposizione presso l'ufficio amministrazione della scrivente.

### **Periodo di conservazione dei dati**

La conservazione della documentazione è disciplinata da norme e regolamenti che riguardano l'attività sanitaria ed è previsto per il caso specifico per 10 anni. La scrivente tratterà i Suoi dati personali, per il tempo necessario per adempiere alle finalità del trattamento di cui sopra ma non oltre dieci anni, fatti salvi eventuali atti/fatti interruttivi della prescrizione.

### **Conseguenze del rifiuto**

Lei ha sempre il diritto a negare o revocare il trattamento dei dati, ma l'eventuale Suo rifiuto di conferire i dati di volta in volta richiesti, potrebbe rendere impossibile la richiesta delle prestazioni effettuate per lo svolgimento o gli adempimenti di legge e/o procedurali previsti.

### **Diritti dell'interessato - Art.15 GDPR.**

Nella Sua qualità di interessato, ha i diritti di cui all'art. 7 Codice Privacy e art. 15 GDPR e precisamente i diritti di:

- i i. ottenere la conferma dell'esistenza o meno di dati personali che La riguardano, anche se non ancora registrati, e la loro comunicazione in forma intelligibile;

- ii ii. ottenere l'indicazione:

- iii – dell'origine dei dati personali;

- iv – delle finalità e modalità del trattamento;

- v – della logica applicata in caso di trattamento effettuato con l'ausilio di strumenti elettronici;

- vi – degli estremi identificativi del titolare, dei responsabili e del rappresentante designato ai sensi dell'art. 5, comma 2 Codice Privacy e art. 3, comma 1, GDPR;

- vii – dei soggetti o delle categorie di soggetti ai quali i dati personali possono essere comunicati o che possono venirne a conoscenza in qualità di rappresentante designato nel territorio dello Stato, di responsabili o incaricati;

- viii iii. ottenere:

- ix – l'aggiornamento, la rettificazione ovvero, quando vi ha interesse, l'integrazione dei dati;



## COMUNE DI ALBAREDO D'ADIGE

- x – la cancellazione, la trasformazione in forma anonima o il blocco dei dati trattati in violazione di legge, compresi quelli di cui non è necessaria la conservazione in relazione agli scopi per i quali i dati sono stati raccolti o successivamente trattati;
- xi – l'attestazione che le operazioni di cui alle lettere a) e b) sono state portate a conoscenza, anche per quanto riguarda il loro contenuto, di coloro ai quali i dati sono stati comunicati o diffusi, eccettuato il caso in cui tale adempimento si rivela impossibile o comporta un impiego di mezzi manifestamente sproporzionato rispetto al diritto tutelato;
- xii – iv. opporsi, in tutto o in parte:
- xiii – per motivi legittimi al trattamento dei dati personali che La riguardano, ancorché pertinenti allo scopo della raccolta;
- xiv – al trattamento di dati personali che La riguardano a fini di invio di materiale pubblicitario o di vendita diretta o per il compimento di ricerche di mercato o di comunicazione commerciale, mediante l'uso di sistemi automatizzati di chiamata senza l'intervento di un operatore mediante e-mail e/o mediante modalità di marketing tradizionali mediante telefono e/o posta cartacea. Si fa presente che il diritto di opposizione dell'interessato, esposto al precedente punto b), per finalità di marketing diretto mediante modalità automatizzate si estende a quelle tradizionali e che comunque resta salva la possibilità per l'interessato di esercitare il diritto di opposizione anche solo in parte. Pertanto, l'interessato può decidere di ricevere solo comunicazioni mediante modalità tradizionali ovvero solo comunicazioni automatizzate oppure nessuna delle due tipologie di comunicazione. Ove applicabili, ha altresì i diritti di cui agli artt. 16-21 GDPR (Diritto di rettifica, diritto all'oblio, diritto di limitazione di trattamento, diritto alla portabilità dei dati, diritto di opposizione), nonché il diritto di reclamo all'Autorità Garante.

### **Modalità di esercizio dei diritti**

Lei potrà in qualsiasi momento esercitare i diritti, inviando:

Una raccomandata a.r. all'indirizzo: Piazza Vittorio Emanuele, 1, 37041, Albaredo d'Adige

Alternativamente inviando una PEC all'indirizzo [protocollo.albaredodadige@pec.it](mailto:protocollo.albaredodadige@pec.it)

Oppure una mail all'indirizzo: [toffalori\\_marika@comune.albaredodadige.vr.it](mailto:toffalori_marika@comune.albaredodadige.vr.it)



## COMUNE DI ALBAREDO D'ADIGE

### MODULO DI PRESTAZIONE DEL CONSENSO ALL'ESECUZIONE DEL TAMPONE RAPIDO

#### Regolamento europeo n.679/2016 "art.14 "

Il sottoscritto \_\_\_\_\_, nato il \_\_\_\_\_  
a \_\_\_\_\_, residente a \_\_\_\_\_ via \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_, Codice fiscale \_\_\_\_\_  
\_\_\_\_\_ telefono \_\_\_\_\_, mail \_\_\_\_\_  
carta identità \_\_\_\_\_,

#### DICHIARA

- di aver ricevuto un'informazione comprensibile e particolareggiata sull'analisi diagnostica proposta;  
- di aver compreso le informazioni in essa contenute relativamente allo scopo dei test e alla non obbligatorietà dell'esecuzione del prelievo.

Ciò premesso,

- non acconsento** ad essere sottoposto **all'esecuzione dei tampone rapido**
- acconsento** ad essere sottoposto **all'esecuzione dei tampone rapido**

**Luogo, data e Firma** per conferimento del consenso

### MODULO DI PRESTAZIONE DEL CONSENSO AL TRATTAMENTO DEI DATI ANCHE A FINI STATISTICI, EPIDEMIOLOGICI E DI RICERCA SCIENTIFICA

#### Regolamento europeo n.679/2016 "art.14 "

i dati personali indicati/trasmessi, anche i dati relativi alla salute e/o dati genetici e/o simili, dai quali risulta l'origine razziale o etnica o la vita sessuale e i valori diagnostici raccolti nell'esecuzione del Test, ovvero dati relativi alla salute e/o dati genetici, possano essere trattati ai fini di ricerca scientifica e statistica, fini di ricerca scientifica ed epidemiologica nell'ambito di patologie virali e trasmesse agli enti competenti del Servizio Sanitario Nazionale (ad esempio ASL, Regione etc.).

- non acconsento** al trattamento dei dati a fini statistici, epidemiologici e di ricerca scientifica.
- acconsento** al trattamento dei dati a fini statistici, epidemiologici e di ricerca scientifica.

**Luogo, data Firma** per conferimento del consenso

**MODULO DA RICONSEGNARE  
COMPILATO IL GIORNO DEL TAMPONE**



## COMUNE DI ALBAREDO D'ADIGE

### QUESTIONARIO TRIAGE COVID-19

#### NEGLI ULTIMI 30 GIORNI

<b>1. E' stato/a all'estero o in aree a rischio?</b> Se SI dove? _____  data rientro _____	SI NO	<b>7. Ha avuto accesso ad una struttura sanitaria?</b> Se SI quale Ospedale <input type="radio"/> Ambulatorio <input type="radio"/> Studio medico curante <input type="radio"/> RSA <input type="radio"/>	SI NO
<b>2. E' stato/a a contatto con persone rientrate da poco dall'estero o da aree a rischio?</b> Se SI data del contatto _____	SI NO	<b>8. Negli ultimi 30 giorni ha accusato uno dei seguenti sintomi?</b> Se SI quale Febbre superiore a 37,5° <input type="radio"/> Tosse <input type="radio"/> Raffreddore <input type="radio"/> Congiuntivite <input type="radio"/> Difficoltà respiratorie <input type="radio"/> Difficoltà a percepire gli odori <input type="radio"/> Difficoltà a percepire i sapori <input type="radio"/>	SI NO
<b>3. Ha avuto contatti con persone affette da COVID-19?</b> Se SI data del contatto _____ è un familiare convivente? <input type="checkbox"/> è un collega di lavoro? <input type="checkbox"/>	SI NO  SI NO SI NO	<b>9. E' stato/a sottoposto/a a tampone per COVID-19?</b> Se SI è risultato positivo? <input type="checkbox"/>	SI NO  SI NO
<b>4. Ha avuto contatti con persone sottoposte a quarantena?</b>	SI NO	<b>10. E' stato/a sottoposto/a a test sierologico per COVID-19?</b> Se SI è risultato positivo? <input type="checkbox"/>	SI NO  SI NO
<b>5. Ha avuto il COVID-19?</b>	SI NO		
<b>6. Lei è stato sottoposto a quarantena?</b>	SI NO		

DATA.....LUOGO.....FIRMA.....

**MODULO DA RICONSEGNARE  
COMPILATO IL GIORNO DEL TAMPONE**