

## **Informazioni importanti sui « TEST RAPIDI »**

(versione del 30 ottobre 2020)

**Nota bene:** non confondere i test rapidi antigenici (punto A) con i test rapidi sierologici (punto B)

### **A) test rapidi antigenici** (analisi immunologiche degli antigeni SARS-CoV-2)

Test per la diagnosi della positività al SARS-CoV-2 (malattia acuta), su campione biologico ottenuto mediante striscio naso-faringeo.

Possono essere eseguiti, oltre che nei laboratori d'analisi mediche con autorizzazione alla microbiologia da parte di Swissmedic, anche in ospedali, studi medici, farmacie e centri designati dal Cantone (vedi Ordinanza 3 Covid-19, articolo 24, in vigore dal 2 novembre 2020).

Condizioni:

- devono essere previsti e rispettati provvedimenti di sicurezza e piani di protezione adeguati per la protezione dell'uomo, degli animali, dell'ambiente e della diversità biologica;
- possono essere impiegati solo sistemi di test la cui affidabilità e prestazione soddisfano standard riconosciuti a livello internazionale. La Confederazione finora ha validato i sistemi di Roche Diagnostics e Abbott. Ulteriori test al momento non sono stati validati.
- i test possono essere eseguiti solo da personale appositamente formato e secondo le istruzioni del produttore. L'interpretazione dei risultati deve avvenire sotto la sorveglianza di persone con le conoscenze tecniche specifiche necessarie; a tal fine è anche possibile rivolgersi a specialisti esterni;
- le strutture devono tenere una documentazione che dimostri la tracciabilità e la qualità dei sistemi di test impiegati. La documentazione deve essere conservata.
- per le farmacie: deve essere presentata preventivamente una notifica all'Ufficio del farmacista cantonale, come da istruzioni specifiche.

I test possono essere eseguiti solo su persone che soddisfano i criteri di sospetto, di prelievo di campioni e di dichiarazione dell'UFSP del 28 ottobre 2020<sup>1</sup>. In particolare:

- su persone sintomatiche che presentano sintomi da meno di 4 giorni e che non appartengono alle categorie particolarmente vulnerabili e che non lavorano nel settore sanitario a diretto contatto con i pazienti e che sono in trattamento ambulatoriale. Il test rapido è ammesso solo in caso di capacità limitata del test PCR.
- su persone non sintomatiche, nell'ambito di un'indagine o di un controllo ambientale ordinato da un medico, oppure a seguito di una notifica della SwissCovid App, a partire dal quinto giorno dopo il contatto.

<sup>1</sup> Consultabili su [www.ufsp.admin.ch](http://www.ufsp.admin.ch) > Malattie > Combattere le malattie infettive > Sistemi di dichiarazione per malattie infettive > Malattie infettive a dichiarazione obbligatoria > Formulare per la dichiarazione.

In caso di positività al test, all'operatore sanitario è imposto l'obbligo di dichiarazione all'autorità entro 2 ore e in formato elettronico.

Il Cantone è competente per i controlli del rispetto e dell'applicazione delle disposizioni di legge.

La fornitura del test agli interessati ha luogo tramite gli abituali canali del mercato, secondo quanto previsto dall'azienda produttrice e conformemente ai contingenti stabiliti dal Cantone.

La vendita dei test rapidi antigenici al pubblico è vietata. Le società commerciali possono fornirli solo ai rivenditori e ai laboratori autorizzati.

**B) test rapidi sierologici (analisi per gli anticorpi contro il SARS-CoV-2)**

Test per la determinazione degli anticorpi contro il SARS-CoV-2 (malattia pregressa), su sangue capillare.

Possono essere eseguiti esclusivamente nei laboratori d'analisi mediche con autorizzazione alla microbiologia da parte di Swissmedic.

La vendita dei test rapidi sierologici al pubblico è vietata. Le società commerciali possono fornirli solo ai rivenditori e ai laboratori autorizzati.