

**DIREZIONE REGIONALE SALUTE ED INTEGRAZIONE SOCIOSANITARIA****AREA FARMACI E DISPOSITIVI MEDICI****AREA RETE INTEGRATA DEL TERRITORIO****AREA PROMOZIONE DELLA SALUTE E PREVENZIONE****AREA SISTEMI INFORMATIVI/ICT, LOGISTICA SANITARIA E COORDINAMENTO ACQUISTI**

Alle Segreteria FIMMG Lazio

E pc Direzioni Generali ASL Lazio

Oggetto: Tamponi diagnostici rapidi COVID presso gli studi di Medicina Generale Decreto Legge 21 settembre 2021 n.127, art 4 “*Misure urgenti per la somministrazione di test antigenici rapidi*” – Protocollo d’intesa siglato con le associazioni sindacali di categoria il 5 agosto 2021 -

In relazione a quanto richiesto con nota prot. GC 2287 DEL 15.10.2021, si evidenzia quanto previsto dal Decreto Legge 21 settembre 2021 n.127 avente ad oggetto: “*Misure urgenti per assicurare lo svolgimento in sicurezza del lavoro pubblico e privato mediante l'estensione dell'ambito applicativo della certificazione verde COVID-19 e il rafforzamento del sistema di screening*”

Nel suddetto provvedimento si forniscono indicazioni operative per la somministrazione di test antigenici rapidi, effettuati esclusivamente tramite prelievo con modalità naso-faringea, da parte delle farmacie aperte al pubblico (*ex. Art1 co. 418-419 della L.178/2020*) e delle strutture sanitarie aderenti/che aderiranno al protocollo d’intesa in oggetto siglato con le associazioni sindacali di categoria il 5 agosto u.s. al fine del rilascio del green pass.

Si specifica, inoltre che le farmacie e le strutture private aderenti al suddetto protocollo, al fine della corretta generazione del Digital Green Certificate attraverso la piattaforma ECV, a seguito di un tampone negativo, devono compilare il campo “CODICE TAMPONE”. L’elenco dei codici validi che danno origine al DGC sono esclusivamente quelli pubblicati sul sito JRC nella sezione “*COVID-19 In Vitro Diagnostic Medical Devices*” e, pertanto, le strutture aderenti all’accordo sono tenute ad acquistare, autonomamente, i test idonei al rilascio DGC.

L’Accordo Collettivo Nazionale dello scorso 2020, sanciva l’obbligo per i medici di assistenza primaria di effettuare i tamponi rapidi per la diagnosi e il tracciamento dei soggetti affetti da COVID-19 a totale carico del SSN. Il successivo Accordo Integrativo Regionale del novembre 2020 regolamentava le modalità di esecuzione definendo in particolare in quali casi fosse consentito eseguirli, senza onere a carico dell’assistito e, pertanto, non utilizzabili ai fini del rilascio del DGC



DIREZIONE REGIONALE SALUTE ED INTEGRAZIONE SOCIOSANITARIA

AREA FARMACI E DISPOSITIVI MEDICI

AREA RETE INTEGRATA DEL TERRITORIO

AREA PROMOZIONE DELLA SALUTE E PREVENZIONE

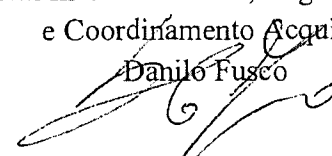
AREA SISTEMI INFORMATIVI/ICT, LOGISTICA SANITARIA E COORDINAMENTO ACQUISTI

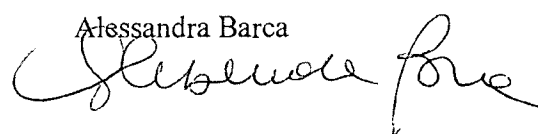
I test distribuiti ai MMG dalle farmacie aziendali, forniti dalla Struttura Commissariale, sono registrati presso la Banca Dati del Ministero, hanno marchio CE e sono utilizzabili per tutte le indicazioni previste dall'Accordo Collettivo Nazionale e successivo Accordo Regionale, tra le quali non rientra il rilascio del DGC

Distinti saluti

Il Dirigente dell'Area
Farmaci e Dispositivi
Lorella Lombardozzi


Il Dirigente dell'Area
Rete Integrata del Territorio
Antonio Mastromattei


Il Dirigente dell'Area
Sistemi Informativi/ICT, Logistica Sanitaria
e Coordinamento Acquisti
Danilo Fusco


Il Dirigente dell'Area
Promozione della Salute e Prevenzione
Alessandra Barca


IL DIRETTORE
Massimo Annicchiarico
