REPUBBLICA ITALIANA

BOLLETTINO UFFICIALE

DELLA



Regione Umbria

SERIE GENERALE

PERUGIA - 22 luglio 2020

DIREZIONE REDAZIONE E AMMINISTRAZIONE PRESSO PRESIDENZA DELLA GIUNTA REGIONALE - P E R U G I A

PARTE PRIMA

Sezione II

ATTI DELLA REGIONE

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 9 luglio 2020, n. 570.

Emergenza COVID-19 le strategie diagnostiche per la fase 3.

PARTE PRIMA

Sezione II

ATTI DELLA REGIONE

DELIBERAZIONE DELLA GIUNTA REGIONALE 9 luglio 2020, n. 570.

Emergenza COVID-19 le strategie diagnostiche per la fase 3.

LA GIUNTA REGIONALE

Visto il documento istruttorio concernente l'argomento in oggetto: "Emergenza COVID-19 le strategie diagnostiche per la fase 3." e la conseguente proposta dell'assessore Luca Coletto;

Preso atto:

- a) del parere favorevole di regolarità tecnica e amministrativa reso dal responsabile del procedimento;
- b) del parere favorevole sotto il profilo della legittimità espresso dal dirigente competente;
- c) del parere favorevole del direttore in merito alla coerenza dell'atto proposto con gli indirizzi e gli obiettivi assegnati alla Direzione stessa;

Vista la delibera del Consiglio dei Ministri del 31 gennaio 2020, con la quale è stato dichiarato, per sei mesi, lo stato di emergenza sul territorio nazionale relativo al rischio sanitario connesso all'insorgenza di patologie derivanti da agenti virali trasmissibili;

Visto il decreto-legge 23 febbraio 2020, n. 6, recante «Misure urgenti in materia di contenimento e gestione dell'emergenza epidemiologica da COVID-19», convertito, con modificazioni, dalla legge 5 marzo 2020, n. 13, successivamente abrogato dal decreto-legge n. 19 del 2020 ad eccezione dell'art. 3, comma 6-bis, e dell'art. 4;

Richiamata la D.G.R. 26 febbraio 2020, n. 126, recante "D.G.R. 1037/2016. Emergenza Nazionale CORONAVIRUS (2019-nCoV). Adempimenti regionali e istituzione del Centro Operativo Regionale (COR) presso il CRPC di Foligno", con cui la Giunta regionale ha stabilito di avvalersi del Centro Operativo Regionale, per la gestione dello stato di emergenza identificando il dott. Claudio Dario - Referente sanitario regionale per le emergenze - Responsabile della funzione n. 3, presso il COR stesso;

Visto decreto legge 17 marzo 2020, n. 18, recante "Misure di potenziamento del Servizio sanitario nazionale e di sostegno economico per famiglie, lavoratori e imprese connesse all'emergenza epidemiologica da CoVID-19", convertito con modificazioni dalla L. 24 aprile 2020, n. 27;

Visto il decreto legge 25 marzo 2020, n. 19, convertito in legge, con modificazioni, dalla legge 22 maggio 2020, n. 35, recante «Misure urgenti per fronteggiare l'emergenza epidemiologica da COVID-19»;

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 26 aprile 2020, recante "Ulteriori disposizioni attuative del decreto-legge 23febbraio 2020, n. 6, recante misure urgenti in materia di contenimento e gestione dell'emergenza epidemiologica da COVID-19, applicabili sull'intero territorio nazionale", pubblicato nella Gazzetta Ufficiale della Repubblica Italiana 27 aprile 2020, n. 108;

Visto il decreto del Ministro della Salute del 30 aprile 2020 di adozione dei criteri relativi alle attività di monitoraggio del rischio sanitario di cui all'allegato 10 del decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri del 26 aprile 2020;

Rilevato che il Ministero della Salute, su indicazione e con l'approvazione della proposta metodologica da parte del Comitato Tecnico Scientifico, previsto dall'articolo 2, comma 1, dell'ordinanza del Capo del Dipartimento della protezione civile n. 630 del 3 febbraio 2020, ha promosso un'indagine di siero-prevalenza della popolazione, inerente l'infezione da virus SARS-CoV-2, condividendone la a titolarità con Istat, nell'ambito delle rispettive competenze sanitarie e statistiche;

Visto il decreto legge 10 maggio 2020, n. 30 *Misure urgenti in materia di studi epidemiologici e statistiche sul SARS-COV-2* con il quale, in considerazione della necessità di disporre con urgenza di studi epidemiologici e statistiche affidabili e complete sullo stato immunitario della popolazione, indispensabili per garantire la protezione dall'emergenza sanitaria in atto, ai sensi dell'articolo 9, paragrafo 2, lettere g), e j), e dell'articolo 89 del Regolamento (UE) 2016/679 del Parlamento europeo e del Consiglio del 27 aprile 2016, nonché dell'articolo 2-sexies, comma 2, lettera cc) del decreto legislativo 30 giugno 2003, n. 196, nell'ambito dell'indagine di siero-prevalenza, si autorizza il trattamento dei dati personali, anche genetici e relativi alla salute, per fini statistici e di studi scientifici svolti nell'interesse pubblico nel settore della sanità pubblica;

Visto il decreto legge 16 maggio 2020, n. 33 "Ulteriore misure urgenti per fronteggiare l'emergenza epidemiologica da CoVID-19";

Visto il decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 17 maggio 2020, recante « *Disposizioni attuative del decreto-legge 25 marzo 2020, n. 19, recante misure urgenti per fronteggiare l'emergenza epidemiologica da COVID-19, e del decreto-legge 16 maggio 2020, n. 33, recante ulteriori misure urgenti per fronteggiare l'emergenza epidemiologica da COVID-19*», pubblicato nella Gazzetta Ufficiale il 17 maggio 2020, n. 126;

Visto il decreto legge 19 maggio 2020 n. 34 "Misure urgenti in materia di salute, sostegno al lavoro e all'economia, nonché di politiche sociali connesse all'emergenza epidemiologica da CoVID-19;

Richiamato il decreto del Presidente del Consiglio dei Ministri 11 giugno 2020 «*Ulteriori disposizioni attuative del decreto-legge 25 marzo 2020, n. 19, recante misure urgenti per fronteggiare l'emergenza epidemiologica da COVID-19 e del decreto legge 16 maggio 2020, n. 33, recante ulteriori misure urgenti per fronteggiare l'emergenza epidemiologica da COVID-19*» pubblicato nella Gazzetta Ufficiale il 11 giugno 2020, n. 147;

Richiamate le Ordinanze numeri 1, 3, 4, 5, 6, 9 del 2020, di carattere contingibile ed urgente, ex art. 32, co III della L. n. 833/1978 e numeri 11, 17, 23, 25 e 30 del 2020, adottate dalla Presidente della Giunta regionale, relativamente alle ulteriori misure regionali per la prevenzione e la gestione dell'emergenza epidemiologica da COVID2019;

Dato atto che:

- con la deliberazione della Giunta regionale del 19 marzo 2020, n. 180 con cui è stato adottato il Piano di gestione dei posti letto della rete ospedaliera emergenza Coronavirus, che definisce una strategia, in via straordinaria e temporanea, strettamente legata al periodo emergenziale, volta alla differenziazione degli stabilimenti per gestire l'emergenza Coronavirus in modo separato dalle altre patologie (in particolare quelle tempo dipendenti e le urgenze chirurgiche);
- con la deliberazione della Giunta regionale 25 marzo 2020, n. 207 è stato adottato il "Piano Gestione attività territoriali Emergenza Coronavirus", con relativo allegato avente ad oggetto "Indicazioni ad interim per la prevenzione e il controllo dell'infezione da sars-cov-2 in strutture residenziali sociosanitarie ISS";
- con la deliberazione della Giunta regionale del 10 aprile 2020, n. 267 è stata pubblicata la "*Procedura Regionale nuovo coronavirus (Sars-Cov-2*)", con l'intento di fornire un quadro normativo di riferimento nell'ambito dell'emergenza CoVID-19;
- con la deliberazione della Giunta regionale del 30 aprile 2020, n. 321 è stato adottato il "Piano per il contenimento del contagio e la tutela della salute dei lavoratori durante l'epidemia da virus SARS-Cov-2 in ambienti di lavoro non sanitari":
- con la deliberazione della Giunta regionale del 13 maggio 2020, n. 374 sono state approvate le "Linee di indirizzo per le attività sanitarie nella Fase 2";
- con la deliberazione della Giunta regionale del 10 giugno 2020, n. 467 sono state successivamente approvate le "Linee di indirizzo per le attività sanitarie nella Fase 3".

Richiamate le circolari del Ministero della Salute:

- n. 11715 3 aprile 2020-DGPRE recante "Pandemia di COVID-19 Aggiornamento delle indicazioni sui test diagnostici e sui criteri da adottare nella determinazione delle priorità. Aggiornamento delle indicazioni relative alla diagnosi di laboratorio";
- n. 15279 30 aprile 2020-DGPRE recante "Emergenza COVID-19:attività di monitoraggio del rischio sanitario connesse al passaggio dalla fase 1 alla fase 2° di cui all'allegato 10 del DPCM 26/4/2020";
 - n. 16106 9 maggio 2020-DGPRE recante "COVID-19: test di screening e diagnostici";
- n. 0018584 29 maggio 2020-DGPRE recante "Ricerca e gestione dei contatti di casi COVID-19 (Contact tracing) ed App Immuni";

Dato atto del Rapporto ISS COVID-19 n. 28/2020 (Versione 18 maggio 2020), recante "Dispositivi diagnostici in vitro per COVID-19. Parte 1: normativa e tipologie a linea-guida pubblicata dalla Commissione europea il 15 aprile 2020 (1)" con il quale sono stati forniti gli approfondimenti sugli aspetti informativi utili agli stakeholder sulla scelta dei dispositivi diagnostici per COVID-19, nel corso dell'emergenza epidemica in atto;

Considerato che, nell'attuale contesto epidemiologico e di avvio della FASE 3 si è reso necessario individuare, in un'ottica di strategia "sistemica" le misure per garantire il controllo del rischio di trasmissione da Covid-19;

Vista la legge regionale 1 febbraio 2005, n. 2 e la normativa attuativa della stessa;

Visto il regolamento interno di questa Giunta;

A voti unanimi espressi nei modi di legge,

DELIBERA

per le motivazioni contenute nel documento istruttorio che è parte integrante e sostanziale della presente deliberazione

- 1) di adottare il documento, *redatto dal Gruppo di lavoro indicato nel documento istruttorio*, "LE STRATEGIE DIAGNO-STICHE PER LA FASE 3", allegato al presente atto, quale parte integrante e sostanziale;
 - 2) di stabilire che il documento di cui al precedente punto 1) abbia efficacia fino a nuove disposizioni;
- 3) di dare mandato ai Commissari straordinari delle Aziende Sanitarie regionali di adottare ogni provvedimento utile ad attuare quanto contemplato nel documento richiamato al punto 1);

- 4) di trasmettere il presente provvedimento ai Commissari straordinari delle Aziende sanitarie regionali ed al direttore della Direzione Governo del territorio, ambiente e protezione civile;
 - 5) di dare atto che il presente provvedimento è soggetto a pubblicazione nel Bollettino Ufficiale della Regione Umbria.

		La Presidente Tesei
su proposta dell'assessore Coletto)		
	DOCUMENTO ISTRUTTORIO	

Oggetto: Emergenza COVID-19 le strategie diagnostiche per la fase 3.

Con la delibera del Consiglio dei Ministri del 31 gennaio 2020, è stato dichiarato, per sei mesi, lo stato di emergenza sul territorio nazionale relativo al rischio sanitario connesso all'insorgenza di patologie derivanti da agenti virali trasmissibili.

Con la D.G.R. del 26 febbraio 2020, n. 126, recante "D.G.R. n. 1037/2016. Emergenza Nazionale CORONAVIRUS (2019-nCoV). Adempimenti regionali e istituzione del Centro Operativo Regionale (COR) presso il CRPC di Foligno", la Giunta regionale ha stabilito di avvalersi del Centro Operativo Regionale (COR) per la gestione dello stato di emergenza, identificando il Referente Sanitario regionale per le emergenze, dott. Claudio Dario, quale Responsabile della Funzione n. 3 Sanità, Assistenza sociale e veterinaria, presso lo stesso.

Il consistente numero di casi registrati in Italia ha determinato l'adozione di una serie di provvedimenti, a livello nazionale, diretti a fronteggiare il dilagare del contagio (DPCM 8-9-11 marzo 2020, di attuazione del decreto legge 23 febbraio 2020, n. 6 avente ad oggetto "Misure di contenimento e gestione dell'emergenza epidemiologica da CoVID-19, applicabili sull'intero territorio nazionale" e seguenti).

A fronte del progredire dell'epidemia ed in coerenza con le direttive nazionali, l'amministrazione regionale umbra ha posto in atto ogni procedura ritenuta indispensabile, sia a tutelare e garantire la salute pubblica, sia a permettere al sistema sanitario regionale di reggere alla violenta onda d'urto del picco epidemico.

Contemporaneamente alle drastiche misure di contenimento poste in essere, nel momento dell'emergenza CoVID-19, è stato avviato un processo di riorganizzazione dei servizi sanitari per rendere adeguata l'offerta ai bisogni della popolazione ed in considerazione di ciò, sono state adottate dalla Presidente della Giunta regionale alcune Ordinanze contingibili ed urgenti ex art. 32, co. III della L. n. 833/1978, per individuare le strutture ospedaliere atte a ricevere i pazienti CoVID-19.

Inoltre con la D.G.R. del 19 marzo 2020, n. 180 è stato approvato il *Piano di gestione dei posti letto della rete ospedaliera emergenza Coronavirus* con cui è stata definita una strategia, in via straordinaria e temporanea, strettamente legata al periodo emergenziale, volta alla differenziazione degli stabilimenti per gestire l'emergenza Coronavirus in modo separato dalle altre patologie (in particolare quelle tempo dipendenti e le urgenze chirurgiche), con lo scopo di creare una sinergia funzionale di tutta la rete ospedaliera per acuti, al fine di gestire separatamente ed in condizioni di sicurezza i pazienti con infezione da CoVID-19 e quelli in attesa di diagnosi.

Parallelamente si è reso necessario stabilire idonee misure organizzative dei servizi e delle attività territoriali e con la D.G.R. del 25 marzo 2020, n. 207 è stato adottato il "Piano di gestione attività territoriali - Emergenza Coronavirus" con l'allegato documento "Indicazioni ad interim per la prevenzione e il controllo dell'infezione da Sars-Cov-2 in strutture residenziali sociosanitarie - ISS". Il Piano ha coinvolto l'intera organizzazione dei servizi sanitari territoriali regionali, comprese le strutture residenziali, semiresidenziali e riabilitative.

Successivamente, in un contesto epidemiologico nazionale in progressivo miglioramento, sono state emanate le norme nazionali dirette al contenimento dell'emergenza CoVID-19 prima nella "Fase 2", poi nella "Fase 3" ed adottati i criteri relativi alle attività di monitoraggio del rischio sanitario.

Con il D.L. 16 maggio 2020, n. 33 lo scenario di riferimento si è modificato radicalmente in quanto, a decorrere dal 18 maggio 2020, hanno cessato di avere effetto tutte le misure limitative della circolazione all'interno del territorio regionale e dal 3 giugno 2020 in quello nazionale.

Con la situazione epidemiologica che confermava un sostanziale miglioramento delle condizioni epidemiche ed una tenuta del sistema, è stata indispensabile la riprogrammazione delle attività, sia in ambito territoriale sia ospedaliero, per consentire un graduale e completo ritorno agli assetti organizzativi pre-pandemia.

Nell'attuale contesto epidemiologico e di avvio della FASE 3, si rende necessario approvare un documento regionale per individuare, in un'ottica di strategia "sistemica" dei test molecolari e sierologici, le misure facilitanti il controllo del rischio di trasmissione di Covid-19.

Poiché i casi CoVID-19 comprendono un'ampia variabilità di presentazione andando da soggetti completamente asintomatici a soggetti sintomatici con quadri clinici caratterizzati da sintomi lievi, a soggetti con sintomatologia respiratoria critica e depressione respiratoria severa, tale da richiedere ventilazione invasiva in terapia intensiva, fino

a culminare in quadri di shock, disfunzione multiorgano e morte, è di importanza assoluta identificare ed intercettare i soggetti in grado di veicolare l'infezione, per evitare che entrino in contatto con quelli a rischio di contrarla, ivi compresi gli operatori sanitari.

L'attuazione delle politiche proposte per la FASE 3, in coerenza con quanto già indicato dal decreto del Ministero della Salute del 30 aprile 2020 (relativamente alla fase 2A) e con quanto suggerito dagli organismi internazionali, presuppone l'implementazione ed il rafforzamento di un solido sistema di accertamento diagnostico, monitoraggio e sorveglianza della circolazione di SARS-CoV-2, dei casi confermati e dei loro contatti, al fine di intercettare tempestivamente eventuali focolai di trasmissione del virus, così da evitare/ridurre l' impatto sui servizi sanitari.

Allo stato attuale dell'epidemia, il consolidamento di una nuova fase, caratterizzata da iniziative di allentamento del lockdown e dalla loro progressiva estensione, richiede uno stretto monitoraggio dell'andamento della trasmissione del virus sul territorio regionale.

Presupposto fondamentale per il mantenimento delle condizioni nella FASE 3, sono il grado di *preparedness* e la tenuta del sistema sanitario, per assicurare:

- 1. l'accertamento diagnostico dei casi attraverso una adeguata e tempestiva esecuzione dei tamponi,
- 2. l'identificazione e la gestione dei contatti,
- 3. il monitoraggio dei quarantenati,
- 4. il raccordo tra assistenza primaria e quella in regime di ricovero,
- 5. la costante e tempestiva alimentazione dei flussi informativi necessari, da realizzarsi attraverso l'inserimento dei dati sia nel sistema informativo di biosorveglianza approntato ed in corso di continua evoluzione da parte di Regione Umbria sia nei flussi nazionali verso l'Istituto Superiore di Sanità ed il Ministero della Salute.

Le evidenze scientifiche e le raccomandazioni internazionali puntano su tre pilastri: mirata estensione dei tamponi per individuare i soggetti asintomatici (testing), strategie di tracciatura dei casi (tracing) e loro adeguato isolamento (treatment), oltre alle indagini siero-epidemiologiche per conoscere la diffusione del virus nella popolazione.

Il presente documento, che risponde dal punto di vista della strategia diagnostica ai primi tre punti dell'elenco di obiettivi posti dal decreto ministeriale, è stato redatto dal Gruppo di lavoro costituito dalla dott.ssa Antonella Mencacci, dott.ssa Daniela Francisci, dott.ssa Carla Ferri e coordinato dal dott. Massimo Rizzo.

Tutto ciò premesso si propone alla Giunta regionale:

Omissis

(Vedasi dispositivo deliberazione)



LE STRATEGIE DIAGNOSTICHE PER LA FASE 3

Nell'attuale contesto epidemiologico e di avvio della fase 3, il presente documento ha la finalità di individuare, in un'ottica di strategia "sistemica" dei test molecolari e sierologici, le misure della Regione Umbria per facilitare il controllo del rischio di trasmissione di Covid-19.

Poiché i casi Covid-19 comprendono un'ampia variabilità di presentazione andando da soggetti completamente asintomatici a soggetti sintomatici con quadri clinici caratterizzati da sintomi lievi, a soggetti con sintomatologia respiratoria critica e depressione respiratoria severa tale da richiedere ventilazione invasiva in Terapia Intensiva fino a culminare in quadri di shock, disfunzione multiorgano e morte, è di importanza assoluta identificare ed intercettare i soggetti in grado di veicolare l'infezione, per evitare che entrino in contatto con quelli a rischio di contrarla, ivi compresi gli operatori sanitari.

L'attuazione delle politiche proposte per la fase 3, in coerenza con quanto già indicato dal Decreto del Ministero della Salute del 30 aprile 2020 relativamente alla fase 2A e come anche suggerito dagli organismi internazionali, presuppone l'implementazione e il rafforzamento di un solido sistema di accertamento diagnostico, monitoraggio e sorveglianza della circolazione di SARS-CoV-2, dei casi confermati e dei loro contatti al fine di intercettare tempestivamente eventuali focolai di trasmissione del virus, evitando/riducendo l' impatto sui servizi sanitari.

Allo stato attuale dell'epidemia, il consolidamento di una nuova fase, caratterizzata da iniziative di allentamento del *lockdown* e dalla loro progressiva estensione, richiede uno stretto monitoraggio dell'andamento della trasmissione del virus sul territorio regionale.

Presupposto fondamentale per il mantenimento delle condizioni nella fase 3 sono il grado di *preparedness* e tenuta del sistema sanitario, per assicurare:

- 1. L' accertamento diagnostico dei casi attraverso una adeguata e tempestiva esecuzione dei tamponi
- 2. l'identificazione e la gestione dei contatti,
- 3. il monitoraggio dei quarantenati,
- 4. il raccordo tra assistenza primaria e quella in regime di ricovero,
- 5. la costante e tempestiva alimentazione dei flussi informativi necessari, da realizzarsi attraverso l'inserimento dei dati sia nel sistema informativo di biosorveglianza approntato ed in corso di continua evoluzione da parte di Regione Umbria sia nei flussi nazionali verso l'Istituto Superiore di Sanità ed il Ministero della Salute¹.

Il presente documento risponde, dal punto di vista della strategia diagnostica, ai primi tre punti del suddetto elenco di obiettivi posti dal Decreto Ministeriale.

Evidenze scientifiche e raccomandazioni internazionali puntano su tre pilastri: mirata estensione dei tamponi per individuare i soggetti asintomatici (*testing*), strategie di tracciatura dei casi (*tracing*) e loro adeguato isolamento (*treatment*), oltre alle indagini siero-epidemiologiche per conoscere la diffusione del virus nella popolazione.

REV. 01 DEL 25.6.2020 1

_

¹ Decreto del Ministero della Salute "Emergenza Covid-19: attività di monitoraggio del rischio sanitario connesse al passaggio dalla fase 1 alla fase 2A di cui all'allegato 10 del DPCM 26/04/2020". 30 aprile, 2020



Per quanto riguarda l' estensione dei tamponi, risulta necessario "aumentare l'offerta", in termini di maggior numero di esami (soprattutto tamponi "diagnostici"), ma anche di aumentare l' "accessibilità", facilitando la possibilità di sottoporsi al test da parte del Cittadino.

Considerata la rilevanza della strategia delle "3 T" (testare, tracciare, trattare), la Fondazione GIMBE (Gruppo Italiano per la Medicina Basata sulle Evidenze) ha aggiornato e approfondito l'analisi indipendente condotta sui dati della Protezione Civile che dal 19 aprile, oltre al numero totale dei tamponi effettuati da ciascuna Regione, rende disponibili i "casi testati", ovvero il numero dei "soggetti sottoposti al test".

La Fondazione GIMBE, per valutare la reale propensione delle Regioni all'attività di *testing* e *tracing* ha analizzato, per ciascuna Regione, il numero di tamponi "diagnostici" e non quelli "di controllo" (utilizzati per confermare la guarigione virologica o per altre necessità di ripetere il test)².

In sintesi, in 4 settimane (23 aprile-20 maggio) in Italia sono stati effettuati 1.658.468 tamponi di cui il 38,3% "di controllo" e il 61,7% "diagnostici". A fronte di una media nazionale di 61 tamponi diagnostici/die per 100.000 abitanti, GIMBE sottolinea che "le Regioni hanno una propensione al testing molto eterogenea e non sempre correlata alla situazione epidemiologica: il range varia dai 18 della Puglia ai 168 della Valle D'Aosta": l'Umbria con una media di 93 test/die per 100.000 abitanti si colloca al quarto posto tra le Regioni (escludendo dalla graduatoria la Prov. autonoma di Trento) (figura 1)

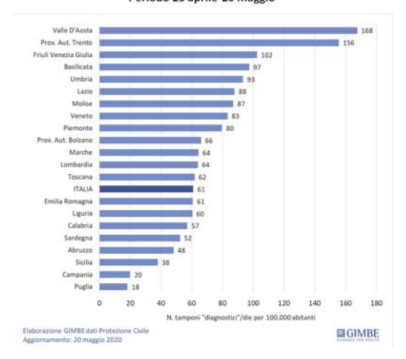


Figura 1. Media tamponi diagnostici/die per 100.000 abitanti Periodo 23 aprile-20 maggio

² GIMBE. Comunicato stampa "Coronavirus: fase 2 con le armi spuntate. No testing, no tracing". 21 maggio 2020



Confrontando inoltre il periodo 7-20 maggio (fase 2 già avviata) con le due settimane precedenti, 12 Regioni fanno registrare incrementi e 9 Regioni riduzioni nel numero medio giornaliero di tamponi diagnostici per 100.000 abitanti; in quest' analisi, la Regione Umbria si colloca al terzo posto con un incremento di 24 tamponi diagnostici/die per 100.000 abitanti. (figura 2)

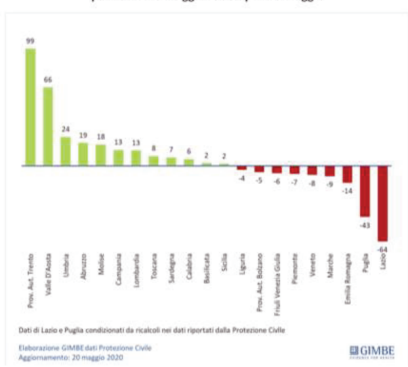


Figura 2: Variazioni media tamponi diagnostici/die per 100.000 abitanti: periodo 7-20 maggio vs 23 aprile-6 maggio

Con l'obiettivo di consolidare i risultati ottenuti e di ridurre così il rischio di una seconda ondata epidemica, la Regione Umbria intende aumentare il numero di test per tampone rino-faringeo (da applicare anche e soprattutto a soggetti asintomatici) passando dagli attuali ca. 1300/die a ca. 2.500-3.000/die.

Le linee di azione previste per il raggiungimento di tale volume di attività si riferiscono a:

- aumento della dotazione tecnologica nei diversi Laboratori analisi (sia per l'effettuazione dei test cd. "rapidi" che per lo "standard of care") (Tabella1)
- adozione di tecnologie che possano ovviare a periodi di temporanea indisponibilità di reagenti (soprattutto rispetto alla produzione/fornitura di reagenti per la fase di estrazione)
- implementazione della metodica del *pooling* (come da indicazioni del Laboratorio regionale di riferimento)
- eventuale affidamento, in caso di necessità, a Soggetti privati, nel rispetto delle procedure amministrative di legge, di quote di esami da eseguire per conto della Regione Umbria



Tabella 1

OSPEDALE/ISTITUTO	N. TEST (MEDIA/DIE) ATTUALE	N. TEST (MEDIA/DIE) PREVISTO
A.O. PERUGIA	500-600	800
A.O. TERNI	200-300	400
OSPEDALE CITTA' DI CASTELLO	200-300	400
OSPEDALE SPOLETO	150-200	300
ISTITUTO ZOOPROFILATTICO	200-300	300
тот.	1.250-1.800	2.200

Per quanto riguarda gli Ospedali di Foligno, Gubbio-Gualdo Tadino e Orvieto, dove non sono attivi Laboratori di Biologia molecolare, è possibile effettuare esclusivamente tamponi rapidi.

Al totale dei tamponi effettuati dai laboratori dei diversi ospedali regionali, si sommano i tamponi effettuabili a seguito di eventuale affidamento, in caso di necessità, a Soggetti privati, di quote di esami da eseguire per conto della Regione Umbria (ca.1.000 tamponi al giorno).

In relazione ai test molecolari, anche alla luce dell'esperienza maturata finora, si è evidenziata la necessità di una tracciabilità del campione biologico nelle varie fasi degli esami molecolari (preparazione, estrazione, amplificazione e refertazione): tale tracciabilità può essere garantita dal collegamento degli strumenti molecolari al sistema informatico "Laboratory Information System" (LIS) dei laboratori di analisi.

Per quanto riguarda i **test sierologici**, è acclarato che la risposta anticorpale al virus SARS-CoV-2 è evidenziabile nel 50% dei pazienti entro 7 giorni dall'inizio dei sintomi (nella maggioranza dei pazienti dopo 14 giorni)³. In particolare, le IgG sono misurabili dopo una settimana, con picco a tre settimane che viene mantenuto fino a 48 giorni.⁴ Entro 19 giorni dall'inizio dei sintomi, nel 100% dei Pazienti, risulta presente la positività per le IgG⁵⁶.

I test sierologici, così come ribadito dal Ministero della Salute⁷, sono utili nella ricerca e nella valutazione epidemiologica della circolazione virale in quanto:

- 1. sono uno strumento importante per stimare la diffusione dell'infezione in una comunità
- 2. la sierologia può evidenziare l'avvenuta esposizione al virus
- 3. i metodi sierologici possono essere utili per l'identificazione dell'infezione da SARS-Co-V2 in individui asintomatici o con sintomatologia lieve o moderata che si presentino tardi alla osservazione clinica
- 4. i metodi sierologici possono essere utili per più compiutamente definire il tasso di letalità dell'infezione virale rispetto al numero di pazienti contagiati da SARS-CoV-2

La stessa Circolare del Ministero della Salute, con riferimento a varie pubblicazioni dell'ECDC, sottolinea, tra l'altro, che in caso di test anticorpale positivo, sia opportuno l'esecuzione del test molecolare.

³ L. Guo et al, Clinical Infectious Diseases, 21 march 2020, https://doi.org/10.1093/cid/ciaa310.

⁴ Detection of IgM and IgG antibodies in patients with coronavirus disease 2019. Hongyan Hou *et al., Clinical & Translational Immunology* 2020; e1136

⁵ Protocollo metodologico per un'indagine di siero-prevalenza sul SARS-CoV-2 condotta dal Ministero della salute e dall'ISTAT

⁶ Antibody responses to SARS-CoV-2 in patients with COVID-19. Quan-Xin Long et all. Nature Medicine, 29 april 2020

⁷ Circolare Ministero della Salute "Covid-19:test di screening e diagnostici", 9 maggio 2020



Oltre ai test rapidi Covid-19 che non richiedono strumentazioni e si basano sulla tecnica di immunocromatografia, fornendo una risposta qualitativa della presenza o meno di anticorpi, solitamente entro 15 minuti, sono oggi disponibili test sierologici che "si avvalgono di apparecchiature" e che permettono di conoscere la quantità di anticorpi prodotta da un individuo potendo così seguire la variazione della produzione anticorpale attraverso prelievi ripetuti nel tempo. Attualmente le metodiche validate per la ricerca degli anticorpi diretti verso SARS-CoV-2 sono la chemiluminescenza (CLIA) e il metodo immunoenzimatico (ELISA).

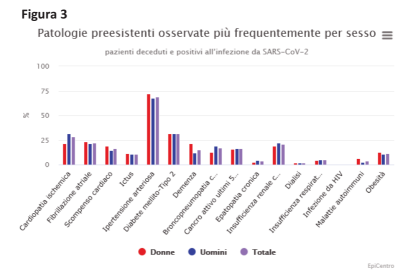
Al fine di ampliare il *testing*, oltre all'aumento della potenziale offerta da parte dei laboratori, si rende necessario favorire l'accessibilità ai test da parte dei Cittadini.

La strategia è quella di:

- implementare il reclutamento proattivo dei Cittadini da parte del SSR rivolgendosi a specifiche categorie professionali o fasce di popolazione più "fragili"
- definire percorsi che facilitino la richiesta (e la successiva esecuzione) dei test anche da parte di privati Cittadini e Attività produttive in genere.

In particolare, la necessità di ridurre al minimo l'impegno delle strutture ospedaliere, soprattutto le rianimazioni, impone di prestare una particolare attenzione nella difesa dei soggetti ad elevato rischio di mortalità da infezioni COVID che, sulla base delle rilevazioni dell' ISS⁸ (figura 3), sono rappresentati da:

- Età anziana
- Presenza di pluripatologie (problemi cardiovascolari, ipertensione, diabete: secondo l'ISS i deceduti che non avevano patologie preesistenti rappresentano l'1,2% del totale, il 48,6% aveva almeno tre patologie in corso)
- Sesso maschile



REV. 01 DEL 25.6.2020

⁸ https://www.epicentro.iss.it/coronavirus/sars-cov-2-decessi-italia



1. ACCERTAMENTO DIAGNOSTICO DEI CASI

Questa fase dell'epidemia da Covid-19 sarà caratterizzata da:

- Un numero, auspicabilmente ridotto, di casi sintomatici o paucisintomatici, da identificare precocemente e da trattare e gestire per lo più sul territorio;
- Un numero, anche questo ridotto, di casi derivanti dalla ricostruzione della catena epidemiologica dei casi sintomatici;
- Un numero, che al momento non è quantificabile, di casi asintomatici, diagnosticati tramite le attività di vigilanza sanitaria nei diversi contesti produttivi e dall'esecuzione di test richiesti dai Medici di Medicina Generale, anche in considerazione della possibilità di eseguire test sierologici nei laboratori privati.

La presenza nel territorio di un ridotto numero di soggetti positivi e di un ridotto impegno delle strutture ospedaliere rappresenta una delle condizioni monitorate dal Ministero della Salute e un presupposto per consentire la ripresa di nuove attività.

Accanto alla necessaria valutazione clinica del Paziente, i dispositivi per garantire l'accertamento diagnostico di Covid-19, così come ribadito dall'ISS⁹, sono dati da:

Saggi che rilevano la presenza di componenti del virus (RNA o antigene):

Questi saggi tipicamente vengono eseguiti su tampone naso-faringeo, saliva o lavaggio bronco-alveolare e se ne possono riconoscere due tipi:

- Metodiche molecolari "NAT" (Nucleic Acid Testing): rilevano la presenza dell'RNA virale nel campione biologico attraverso l'identificazione di specifiche sequenze genomiche caratteristiche del virus e la loro amplificazione ciclica, rendendole rilevabili.
 - Tale metodica è quella attualmente raccomandata dall'Organizzazione Mondiale della Sanità (OMS) e dal Centro Europeo per la Prevenzione ed il Controllo delle malattie (ECDC) per la diagnosi di COVID-19.
 - In generale le metodiche NAT offrono il vantaggio di una elevatissima sensibilità ed alta specificità e richiedono generalmente laboratori attrezzati e personale specificamente addestrato.
- Metodiche di ricerca dell'antigene: metodiche immunoenzimatiche che rilevano la presenza del virus nel campione mediante il riconoscimento di specifiche proteine di superficie del virus, avvalendosi di anticorpi specifici. Attualmente sono presenti sul mercato solo pochissimi dispositivi di questa tipologia e hanno una sensibilità ed una specificità inferiori alle metodiche NAT.

• Saggi sierologici (o anticorpali) che rilevano l'avvenuta esposizione al virus:

Questi saggi vengono eseguiti su sangue intero, siero o plasma. Sono metodi indiretti in quanto non rilevano la presenza del virus, ma rilevano la presenza di anticorpi prodotti in risposta all'esposizione al virus, ovvero l'esistenza di una risposta immunitaria all'infezione.

I test sierologici anti-SARS-CoV-2 sono presenti sul mercato sia come test che si avvalgono di apparecchiature (metodiche CLIA ed ELISA, test "non rapidi"), sia come test che non si avvalgono di apparecchiature (tecnica di immunocromatografia, test "rapidi").

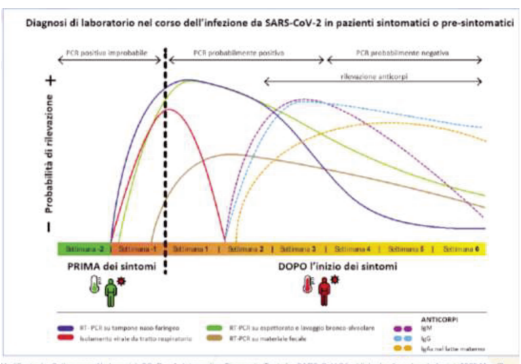
⁹ Dispositivi diagnostici *in vitro* per COVID-19. Parte 1: normativa e tipologie. Rapporto ISS n.28. 18 maggio 2020



In sintesi, i **Test molecolari** rimangono il "gold standard" per definire la situazione di infezione in atto e la contagiosità mentre i **Test sierologici** (CLIA ed ELISA), in questa fase in cui meno significativo può essere il contributo dei test "rapidi", oltre all'evidente valore epidemiologico, hanno dimostrato la capacità di individuare l'avvenuta esposizione al virus dei contatti e possono aumentare l'attendibilità diagnostica del test molecolare¹⁰: per fare diagnosi, un eventuale test sierologico positivo fornisce indicazione per l'effettuazione o la ripetizione del test molecolare.

Come illustrato nella figura seguente¹¹, la diagnosi di laboratorio di Covid-19, realizzabile <u>solo</u> con test molecolare positivo, può tuttavia avvalersi, nelle diverse fasi dell'infezione da Covid-19, delle due differenti metodiche (PCR e rilevazione anticorpi). Il Gruppo di lavoro dell'ISS "Aggiornamento scientifico Covid-19" con riferimento all'immagine seguente relativa all'interpretazione della diagnosi di laboratorio, sottolinea che "l'identificazione dei soggetti asintomatici/pre-sintomatici in grado di essere causa di contagio per RT-PCR positiva può avvenire in maniera più probabile come follow-up del contact tracing, o per depistaggi di tutta la popolazione interessata, ad esempio, all'interno di un focolaio/zona rossa, o perché è esposta a rischio professionale, o perché entra in contatto con gruppi fragili" e che "La positività a RT-PCR decresce progressivamente trascorse due settimane dalla remissione dei sintomi".

Figura 4



Modificata da: Sethuraman N, Jeremiah SS, Ryo A. Interpreting Diagnostic Tests for SARS-CoV-2 [published online ahead of print, 2020 May 6].

JAMA, 2020;10:1001/jama;2020;8259. doi:10.1001/jama;2020;8259.

REV. 01 DEL 25.6.2020 7

.

¹⁰ Zhao J et al Antibody responses to SARS-CoV-2 in patients of novel coronavirus disease 2019. Clin Infect Dis 2020 doi: 10.1093/cid/ciaa344

¹¹ Rapporto n.6 dell'ISS, 13 maggio 2020



1.a Ospedali, Strutture intermedie, Strutture Socio-Sanitarie, Ospedalità privata

L'evoluzione dello scenario epidemiologico e la necessità di una progressiva ripresa delle attività cliniche sospese o ridotte, rendono necessaria la definizione di una strategia finalizzata a:

- Contenere il rischio di ripresa di focolai epidemici da COVID 19, soprattutto all'interno di strutture sanitarie e socio-sanitarie
- Adottare misure preventive e di protezione degli operatori delle strutture sanitarie
- Adottare misure preventive e di protezione per quanti accedono alle strutture sanitarie, per esigenze di salute, di lavoro o di carattere sociale.

L'aumentata disponibilità di tecnologie per l'esecuzione di test molecolari all'interno dei singoli Ospedali della Regione Umbria con l'implementazione di metodiche di *pooling* (secondo le modalità definite dal Laboratorio regionale di riferimento con specifica Istruzione Operativa n.54 della SC Microbiologia -A.O Perugia), motivate ulteriormente dagli attuali dati di prevalenza, e la ulteriore disponibilità di test sierologici (CLIA ed ELISA), consentono il potenziamento e la parziale revisione per quanto riguarda la diagnostica di laboratorio, delle misure finalizzate all'accertamento di casi positivi, già previste nel documento della Regione Umbria "Linee di indirizzo per le attività sanitarie nella fase 3"12.

In particolare, per quanto riguarda l' **accesso in OSPEDALE**, si dispone l'effettuazione del test molecolare e del test sierologico (CLIA o ELISA); tale test sierologico è finalizzato ad aumentare il numero di persone sottoposte ad indagine sieroepidemiologica per conoscere la diffusione del virus nella popolazione e, in presenza di sintomatologia suggestiva di infezione da COVID-19, è utile come complemento diagnostico in caso di test molecolare negativo ¹³.

In caso di **Ricovero urgente** da Pronto Soccorso:

- test molecolare
- test sierologico (CLIA o ELISA)

Il prelievo per l'esecuzione del test sierologico (CLIA e/o ELISA) per ricoveri urgenti deve essere effettuato contestualmente al tampone molecolare; la gestione del Paziente in PS si basa sull'esito del test molecolare e non è prevista alcuna "attesa aggiuntiva" per l'esito del test sierologico.

In caso di Ricovero in elezione:

- test molecolare (non più di 72 ore prima del <u>ricovero</u>, valido anche in caso di intervento chirurgico effettuato oltre le 72 ore dal tampone) [disposizione in revisione della DGR n.467 del 10/06/2020]
- test sierologico (CLIA o ELISA)

In caso di test sierologico positivo e di sintomatologia suggestiva per infezione Covid-19, si ripete il test molecolare.

REV. 01 DEL 25.6.2020 8

¹² DGR n.467 del 10/06/2020

¹³ Detection of SARS-CoV-2 antibodies using commercial assays and seroconversion patterns in hospitalized patients Tuaillon E et al. *MedRxiv*, Maggio 2020 https://www.medrxiv.org/content/10.1101/2020.05.04.20090027v1



In caso di test molecolare con esito dubbio (1 solo gene positivo o 2-3 geni positivi sopra il 35° ciclo), prima del referto definitivo, il Laboratorio avvisa il Clinico di riferimento per procedere alla ripetizione del test molecolare con altra metodica e per una valutazione congiunta del caso.

All'interno dei percorsi di sorveglianza sanitaria, un'attenzione particolare deve essere rivolta agli operatori delle strutture sanitarie e sociosanitarie sia per il particolare rischio professionale, legato alla frequenza di esposizione al rischio infettivo e alla potenziale esposizione a cariche virali elevate, sia per la necessità di preservare l'utenza altamente fragile sottoposta alle loro cure.

Per tutti questi lavoratori si prevede, quindi, la necessità di attuare una vigilanza sanitaria rafforzata, utilizzando sia un potenziamento delle misure di contenimento del rischio sia professionale che personale, previste dalla normativa vigente sia una strategia di indagine di sieroprevalenza basata su test sierologici e sui tamponi nasofaringei.

Le Direzioni Sanitarie devono in ogni caso sensibilizzare e responsabilizzare tutti gli operatori affinché provvedano alla segnalazione nel più breve tempo possibile dell'insorgenza di sintomatologia respiratoria (sia essa intervenuta in occasione di lavoro che non) per l'attuazione delle specifiche indicazioni regionali in relazione al quadro sintomatico e a potenziali/possibili esposizioni tra cui l'esecuzione del tampone.

I test sierologici sono importanti nella ricerca e nella valutazione epidemiologica ma, come più volte ribadito dall'ISS, non sono sufficientemente attendibili per una valutazione diagnostica.

Per quanto riguarda le indagini diagnostiche, è disposto lo "screening" basale di tutto il personale che opera nelle strutture sanitarie e sociosanitarie pubbliche, private e private convenzionate; tale screening, in un'ottica di attendibilità degli esami e di razionalizzazione nell'uso delle risorse, prevede al tempo 0:

- test sierologico (CLIA e/o ELISA) su tutti gli individui della popolazione target
- tampone rinofaringeo

Il laboratorio potrà avvalersi del risultato del test sierologico per processare singolarmente ovvero con la tecnica del *pool* i tamponi rinofaringei; in particolare, i tamponi da soggetti risultati positivi al test sierologico saranno processati singolarmente mentre i tamponi da soggetti negativi al test sierologico saranno processati in *pool* di tre.

Nel caso in cui un *pool* risulti positivo per RNA di 1 o più geni del virus SARS COV-2, il laboratorio procederà al re-testing dei tre campioni originali processati singolarmente.

- test sierologico (CLIA e/o ELISA) ripetuto dopo periodi di tempo differenziati per ogni singola categoria di Operatori, in base al livello di esposizione lavorativa al rischio di contagio, come valutato dal Medico Competente (MC).
 - In caso di sieroconversione, si effettua tempestivamente il tampone rinofaringeo: in caso di tampone positivo, si fa diagnosi di "caso Covid", in caso di tampone negativo, si considera il soggetto verosimilmente "non contagioso". In caso di positività riconfermata al test sierologico, non si effettua il tampone.
 - La frequenza del test nell'ambito dello screening viene effettuato con periodico aggiornamento della cadenza da parte del MC in accordo con la Direzione Sanitaria, sulla base dell'andamento dell'epidemia e dell'evoluzione delle conoscenze in merito alla dinamica del COVID-19.

REV. 01 DEL 25.6.2020



Tabella 2

LIVELLO DI RISCHIO	FREQUENZA DEL TEST SIEROLOGICO
Rischio medio-alto*(Operatori reparti a contatto con Casi positivi o sospetti - Es. Pronto Soccorso, Terapie intensive, Malattie Infettive, Medici USCA-)	Ogni 15 giorni
Rischio basso (Operatori reparti/servizi non a contatto con Casi positivi o sospetti, Operatori strutture socio-sanitarie, MMG, PLS, ecc)	Ogni 30 giorni
Rischio sovrapponibile a quello della popolazione generale (Es. personale amministrativo)	Ogni 60 giorni

^{*}in virtù dei protocolli attuati dalle Aziende e dell'attuale contesto epidemiologico, i contatti a medio e alto rischio sono da ritenersi improbabili.

Per quanto riguarda il percorso in **dimissione ospedaliera** del Paziente no-Covid, avendo adottato ulteriori misure di "filtro" sia rispetto all'accesso alle strutture ospedaliere che rispetto alla sorveglianza del personale sanitario, considerato inoltre il mutato scenario epidemiologico, al fine di evitare allungamenti della durata di degenza con rischio di sovraffollamento, a parziale modifica del documento della Regione Umbria "Linee di indirizzo per le attività sanitarie nella fase 3", si dispone:

 esecuzione di tampone rinofaringeo in caso di trasferimento in altra Struttura sanitaria o socio-sanitaria non più di 72 ore prima del trasferimento (tampone non previsto in caso di dimissione a domicilio). [disposizione in revisione della DGR n.467 del 10/06/2020]

Per quanto riguarda l' accesso in STRUTTURA RESIDENZIALE, per tutti i Pazienti che vengono accolti in struttura residenziale, si dispone:

- In caso di dimissione ospedaliera: esecuzione del test molecolare al momento della dimissione ospedaliera (non più di 72 ore prima della dimissione) prima dell'accesso in struttura (il soggetto dovrebbe aver fatto almeno due test molecolari, uno all'ingresso in ospedale ed uno in fase di dimissione)
- In caso di accesso dal proprio domicilio: esecuzione test molecolare prima dell'ammissione
 - ✓ se negativo, in virtù del fatto che la eventuale negatività di questo tampone non implica tuttavia la sicurezza che il soggetto non possa sviluppare una malattia nei giorni successivi, il soggetto va posto in isolamento precauzionale in stanza singola con disponibilità di bagno esclusivo per almeno 4-5 giorni, al termine dei quali va programmata l'esecuzione di un secondo tampone di controllo prima dell'accesso alla vita comunitaria.

Sarà il Servizio di Igiene e Sanità pubblica a stabilire le modalità di accesso dell'Utente in residenzialità.



1.b Popolazione generale

Con l'obiettivo di accompagnare e gestire il graduale allentamento delle misure di contenimento, al di fuori delle Strutture sanitarie e socio-sanitarie, è necessario intercettare tempestivamente nuovi casi infetti, soprattutto nella popolazione paucisintomatica o asintomatica, per minimizzare la probabilità che possano trasmettere il contagio.

Seguendo le indicazioni Ministeriali¹⁴, l'utilizzo dei test sierologici rapidi è riservato ad indagini specifiche in alcune aree, strutture, fasce di popolazione a maggiore rischio (dovuto ad eventuali episodi di cluster/focolai epidemici opportunamente selezionati); l'utilizzo dei test sierologici rapidi, così come definito dal Ministero, rappresenta di fatto "un'esigenza in situazioni di emergenza". Tuttavia, in questa specifica fase epidemica, nei casi in cui il fattore "tempo" assume una rilevanza strategica per l'inquadramento diagnostico del caso o il numero di soggetti da sottoporre contemporaneamente a screening risulta estremamente elevato, l'utilizzo dei test sierologici "rapidi" può rappresentare una strategia opportuna per un primo step diagnostico seguito, in caso di positività, dall'effettuazione di un test molecolare e test sierologico (CLIA e/o Elisa).

Per quanto riguarda l'accertamento diagnostico "esteso" alla popolazione, è prevista l'implementazione di:

indagine di sieroprevalenza dell'infezione da virus SARS-CoV-2 con test sierologico (CLIA e/o ELISA), rivolto prioritariamente a specifiche categorie professionali (Farmacisti, Personale addetto agli Istituti penitenziari, ecc.) ovvero a specifiche fasce di popolazione la cui attività è caratterizzata da prolungata e stretta vicinanza con l'utenza soprattutto in ambito sanitario e di cura della persona.

Assicurando priorità all'utilizzo delle risorse (tamponi, reagenti, personale, ecc.) per le attività diagnostiche e per le indagini di sieroprevalenza programmate dal SSR, che rivestono carattere di misure di sanità pubblica, è prevista l'effettuazione di:

- test molecolare e sierologico (CLIA e/o ELISA) prenotabili a CUP, previa impegnativa del MMG/PLS, con pagamento di specifico ticket da parte del singolo Cittadino
- test molecolare e sierologico (CLIA e/o ELISA) in favore di Istituti/Aziende private attraverso appositi accordi/convenzioni con il SSR
- test molecolare e sierologico (CLIA e/o ELISA) in favore di privati Cittadini, previa richiesta medica attraverso il pagamento della prestazione a totale carico del Cittadino (prestazione extra-LEA)

N.B. In caso di richiesta ed effettuazione del solo test sierologico e risultato di positività, al fine di formulare un'eventuale diagnosi di infezione da Covid-19, viene effettuato il test molecolare su iniziativa dei Servizi di Igiene e Sanità pubblica della USL territorialmente competente.

Nella programmazione delle indagini di sieroprevalenza, si terrà conto dell'indagine di sieroprevalenza dell'infezione da virus SARS-CoV-2 che sta effettuando il Ministero della Salute e l'Istat, con la collaborazione della Croce Rossa Italiana; tale indagine, partita lunedì 25 maggio prevede l'effettuazione del test su un campione di 150 mila persone residenti in 2mila Comuni, distribuite per sesso, attività e sei classi di età, coinvolgendo ca. 5000 Cittadini residenti nella Regione Umbria.

11

_

REV. 01 DEL 25.6.2020

¹⁴ Circolare del Ministero della Salute n. 11715 del 3 aprile 2020



2. IDENTIFICAZIONE E GESTIONE DEI CONTATTI/MONITORAGGIO DEI "QUARANTENATI"

La fase di transizione dell'epidemia di COVID-19 si propone di proteggere la popolazione, con particolare attenzione per le fasce di popolazione vulnerabile, e di mantenere un numero di casi di infezione limitato e comunque entro valori che li rendano gestibili da parte dei servizi sanitari regionali: risulta essenziale una efficace e tempestiva ricerca e gestione dei contatti (*contact tracing*), anche attraverso il ricorso alle nuove tecnologie¹⁵.

Lo scopo di identificare e gestire i contatti dei casi probabili o confermati di COVID-19 è quello di individuare e isolare rapidamente i casi secondari, per poter intervenire e interrompere la catena di trasmissione.

Questo obiettivo viene raggiunto attraverso le seguenti azioni:

- identificare rapidamente i contatti di un caso probabile o confermato di COVID-19;
- fornire ai contatti le informazioni sulla patologia, sulla quarantena, sulle corrette misure di igiene respiratoria e delle mani, e indicazioni su cosa fare in caso di manifestazione dei sintomi;
- provvedere tempestivamente all'esecuzione di test diagnostici nei contatti che sviluppano sintomi.

La ricerca dei contatti è in grado di contribuire inoltre ad una migliore comprensione dell'epidemiologia dell'infezione da SARS-CoV-2.

La ricerca e gestione dei contatti, per essere condotta in modo efficace, deve prevedere un adeguato numero di operatori sanitari e di sanità pubblica, personale amministrativo e, ove possibile, altro personale già presente nell'ambito dei Servizi veterinari dei Dipartimenti di Prevenzione, da coinvolgere secondo le esigenze locali¹⁶.

In particolare, per quanto riguarda le risorse umane, il Decreto Ministeriale del 30 aprile riporta che, sulla base delle stime dell'ECDC, per garantire in modo ottimale l'attività di *contact tracing*, deve essere impiegata nelle diverse articolazioni locali non meno di 1 persona ogni 10.000 abitanti; sulla base di questa indicazione, in Umbria sono da prevedere non meno di 80 persone, organizzate in 2 Unità di sorveglianza, una per Azienda territoriale, cui assegnare:

- le attività di indagine epidemiologica,
- il tracciamento dei contatti,
- il monitoraggio dei quarantenati,
- l'esecuzione dei tamponi, preferibilmente da eseguirsi in strutture centralizzate (*drive in* o simili),
- il raccordo con l'assistenza primaria,
- il tempestivo inserimento dei dati nei diversi sistemi informativi.

Il Decreto Ministeriale del 29 maggio 2020 descrive, tra l'altro, le modalità e gli strumenti con i quali il Dipartimento di Prevenzione gestisce le azioni chiave dopo l'identificazione di un caso: "Intervista

¹⁵ Circolare del Ministero della Salute "Ricerca e gestione dei contatti di casi COVID-19 (Contact tracing e App Immuni". 29 maggio, 2020

¹⁶ Decreto del Ministero della Salute "Emergenza Covid-19: attività di monitoraggio del rischio sanitario connesse al passaggio dalla fase 1 alla fase 2A di cui all'allegato 10 del DPCM 26/04/2020". 30 aprile, 2020



al caso indice", "Identificazione ed elenco dei contatti stretti", "Informazioni/indicazioni e sorveglianza".

Tra le azioni chiave, è previsto anche il monitoraggio da parte del Dipartimento di Prevenzione della situazione clinica dei contatti con "esecuzione dei test diagnostici in coloro che sviluppano sintomi, anche lievi, compatibili con COVID-19".

Con l'obiettivo di garantire nella Regione Umbria la massima protezione dei soggetti fragili e limitare il contagio tra i conviventi, anche tenuto conto dei dati dell'ISS che evidenziano come il 25% dei nuovi contagi avviene in ambito familiare, risulta ulteriormente strategico:

- 1. Identificare tempestivamente i conviventi e i contatti stretti del caso, definendo l'impiego dei test diagnostici per queste categorie,
- Adottare tempestivamente adeguate misure di isolamento domiciliare, prevedendo, nei casi in cui non sia possibile garantire un efficace isolamento, anche modalità di isolamento extradomiciliare, prestando particolare attenzione a situazioni di convivenza con soggetti fragili ovvero a situazioni di difficile gestione di più persone poste in isolamento che vivono nella stessa abitazione,
- 3. Implementare l'attuale sistema regionale di segnalazione tempestiva dei sospetti casi CoViD basato su invio rapido di segnalazione (tramite mail e telefonata) a destinatari definiti e, in particolare, al Personale del Servizio di Igiene e Sanità Pubblica che dà inizio all'indagine e al Distretto di residenza, da parte del MMG, PLS, altro Personale sanitario e da parte del Paziente stesso.

In particolare, per quanto riguarda la strategia diagnostica, le procedure da seguire sono indicate nelle seguenti *flow chart* (aggiornate rispetto al Decreto ministeriale del 29 maggio).

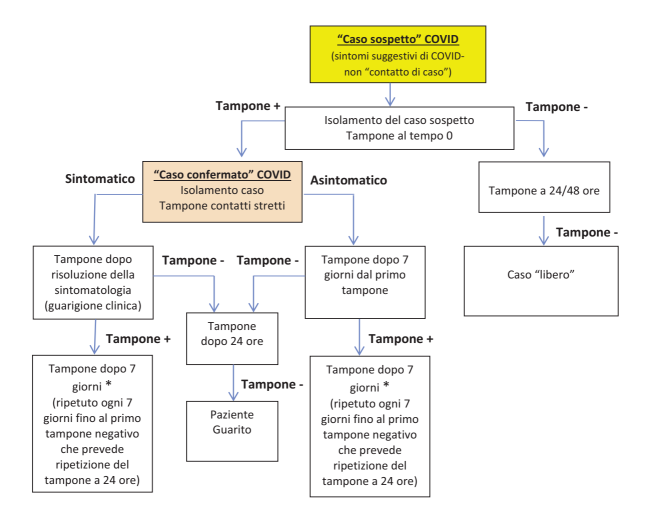
I percorsi si riferiscono al "Caso confermato", "Caso sospetto COVID", "Contatto stretto", "Soggetto asintomatico con test sierologico +" e "Gestione sierologia positiva per SARS-CoV-2"; nella scheda "Glossario", si schematizzano le principali definizioni.



GLOSSARIO	
CASO CONFERMATO	Un caso con una conferma di laboratorio per infezione da SARS-CoV-2, effettuata presso il laboratorio di riferimento nazionale dell'Istituto Superiore di Sanità (ISS) o da laboratori Regionali di Riferimento che rispondano ai criteri indicati in Allegato 3, Indipendentemente dai segni e dai sintomi clinici. (Circolare DGPREV 7922 del 9 marzo 2020)
CASO PROBABILE	Un caso sospetto il cui risultato del test per SARS-CoV-2 è dubbio o inconcludente utilizzando protocolli specifici di Real Time PCR per SARS-CoV-2 presso i laboratori di Riferimento Regionali individuati o è positivo utilizzando un test pan- coronavirus (Circolare DGPREV 7922 del 9 marzo 2020)
CASO SOSPETTO	1.Una persona con infezione respiratoria acuta (insorgenza improvvisa di almeno uno tra i seguenti segni e sintomi: febbre, tosse e difficoltà respiratoria) e senza un'altra eziologia che spieghi pienamente la presentazione clinica e
	storia di viaggi o residenza in un Paese/area in cui è segnalata trasmissione locale (Secondo la classificazione dell'OMS, consultare i rapporti quotidiani sulla situazione relativa al COVID-19 disponibili A QUESTO LINK. Per l'Italia, ove si renda necessaria una valutazione caso per caso, si può tener conto della situazione epidemiologica nazionale aggiornata quotidianamente sul sito del Ministero della Salute e, per l'esecuzione del test, tenere conto anche dell'applicazione del "Documento relativo ai criteri per sottoporre soggetti clinicamente asintomatici alla ricerca d'infezione da SARS-CoV-2 attraverso tampone rino-faringeo e test diagnostico" elaborato dal Gruppo di lavoro permanente del Consiglio Superiore di Sanità – sessione LII) durante i 14 giorni precedenti l'insorgenza dei sintomi; oppure 2.Una persona con una qualsiasi infezione respiratoria acuta
	e che è stata a stretto contatto con un caso probabile o confermato di COVID-19 nei 14 giorni precedenti l'insorgenza dei sintomi;
	oppure 3.Una persona con infezione respiratoria acuta grave (febbre e almeno un segno/sintomo di malattia respiratoria – es. tosse, difficoltà respiratoria) e
	che richieda il ricovero ospedaliero (SARI) e senza un'altra eziologia che spieghi pienamente la presentazione clinica.
	Nell'ambito dell'assistenza primaria o nel pronto soccorso ospedaliero, tutti i pazienti con sintomatologia di infezione respiratoria acuta devono essere considerati casi sospetti se in quell'area o nel Paese è stata segnalata trasmissione locale. (Circolare DGPREV 7922 del 9 marzo 2020)
CONTATTO	Un contatto di un caso COVID-19 è qualsiasi persona esposta ad un caso probabile o confermato COVID-19 in un lasso di tempo che va da 48 ore prima dell'insorgenza dei sintomi fino a 14 giorni dopo o fino al momento della diagnosi e dell'isolamento del caso. Se il caso non presenta sintomi, si definisce contatto una persona che ha avuto contatti con il caso indice in un arco di tempo che va da 48 ore prima della raccolta del campione che ha portato alla conferma e fino a 14 giorni dopo o fino al momento della diagnosi e dell'isolamento del caso.
	(Decreto Ministeriale 29 maggio 2020)
CONTATTO STRETTO § (esposizione ad alto rischio) di	 una persona che vive nella stessa casa di un caso COVID-19; una persona che ha avuto un contatto fisico diretto con un caso COVID-19 (per esempio la stretta di mano); una persona che ha avuto un contatto diretto non protetto con le secrezioni di un caso COVID-19 (ad esempio toccare a mani nude fazzoletti di carta usati);
un caso probabile o confermato	 una persona che ha avuto un contatto diretto (faccia a faccia) con un caso COVID-19, a distanza minore di 2 metri e di almeno 15 minuti; una persona che si è trovata in un ambiente chiuso (ad esempio aula, sala riunioni, sala d'attesa dell'ospedale) con un caso COVID-19 in assenza di DPI idonei;
	 un operatore sanitario o altra persona che fornisce assistenza diretta ad un caso COVID-19 oppure personale di laboratorio addetto alla manipolazione di campioni di un caso COVID-19 senza l'impiego dei DPI raccomandati o mediante l'utilizzo di DPI non idonei; una persona che ha viaggiato seduta in treno, aereo o qualsiasi altro mezzo di trasporto entro due posti in qualsiasi
	direzione rispetto a un caso COVID-19; sono contatti stretti anche i compagni di viaggio e il personale addetto alla sezione dell'aereo/treno dove il caso indice era seduto. (Decreto Ministeriale 29 maggio 2020)
PAZIENTE CLINICAMENTE GUARITO	Paziente che, dopo aver presentato manifestazioni cliniche (febbre, rinite, tosse, mal di gola, eventualmente dispnea e, nei casi più gravi, polmonite con insufficienza respiratoria) associate all'infezione virologicamente documentata da SARS-CoV-2, diventa asintomatico per risoluzione della sintomatologia clinica presentata. Il soggetto clinicamente guarito può risultare ancora positivo al test per la ricerca di SARS-CoV-2. (Documento Ministero della Salute-Consiglio Superiore di Sanità 28 febbraio 2020)
PAZIENTE GUARITO	Colui il quale risolve i sintomi dell'infezione da Covid-19 e che risulta negativo in due test consecutivi, effettuati a distanza di 24 ore uno dall'altro, per la ricerca di SARS-CoV-2 (Documento Ministero della Salute-Consiglio Superiore di Sanità 28 febbraio 2020)
_	

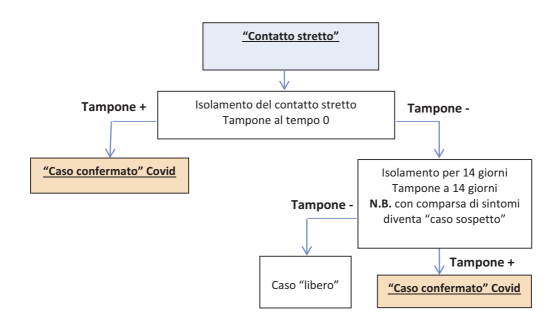
§ Gli operatori sanitari, sulla base di valutazioni individuali del rischio, possono ritenere che alcune persone, a prescindere dalla durata e dal setting in cui è avvenuto il contatto, abbiano avuto un'esposizione ad alto rischio.

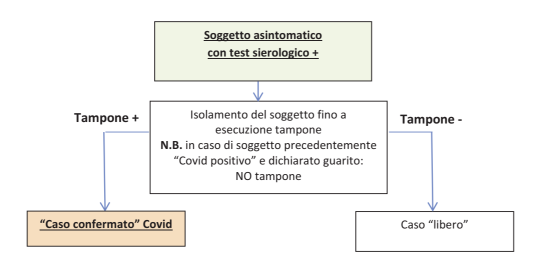




^{*}Documento relativo alla definizione di "Paziente guarito da Covid-19" e di "Paziente che ha eliminato il virus SARS-CoV-2". Ministero della Salute-Consiglio Superiore di Sanità, 28 febbraio 2020: "Pur non esistendo chiare evidenze a supporto, si ritiene opportuno suggerire di ritestare il paziente risultato positivo, a risoluzione dei sintomi clinici e, in caso di persistenza della sintomatologia, non prima di 7 giorni dal riscontro della prima positività".

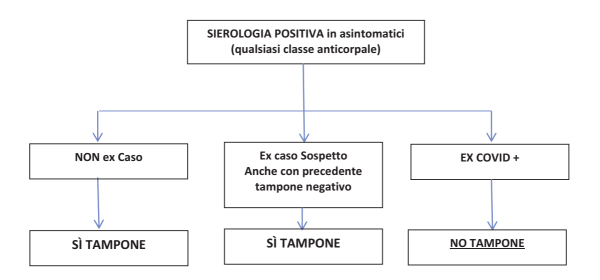


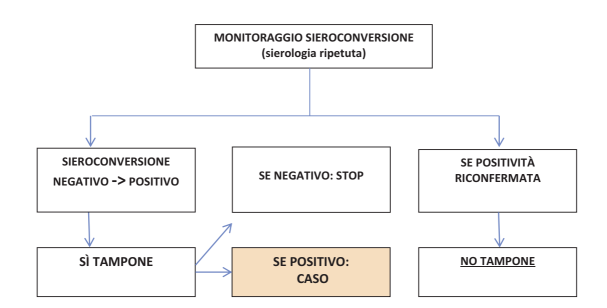






Gestione sierologia positiva per SARS-CoV-2







RIVALUTAZIONE DELLE STRATEGIE

Con Decreto del Ministero della Salute del 30.4.2020 "Emergenza COVID-19: attività di monitoraggio del rischio sanitario connesse al passaggio dalla fase 1 alla fase 2A di cui all'allegato 10 del DPCM 26/4/2020" sono stati definiti i criteri e gli indicatori da utilizzare per le attività di monitoraggio del rischio sanitario di cui all'allegato 10 del DPCM 26 aprile 2020.

Il sistema di biosorveglianza attivato dalla Regione Umbria, consentendo il monitoraggio di tali indicatori in tempo reale, fornirà le indicazioni necessarie a valutare la possibilità di rimodulazione tempestiva delle strategie.

GRUPPO DI LAVORO				
nome	funzione	firma		
Carla Ferri	Direttore SC Patologia Clinica ed Ematologia - AO Perugia			
Daniela Francisci	Direttore SC Malattie infettive -AO Perugia			
Antonella Mencacci	Direttore SC Microbiologia -AO Perugia			
Massimo Rizzo	Dirigente medico DMPO - AO Terni			

