

## Formular informare test ARN viral SARS-COV-2

**I. Scopul testului este diagnosticarea infectiei cu SARS-CoV-2.** Metoda utilizata in cadrul prezentului test este RT-PCR, fiind recomandata in prezent de catre Organizatia Mondiala a Sanatatii pentru diagnosticarea infectiei cu SARS-CoV-2.

### II. Categoriei de persoane care pot solicita efectuarea testului

Synevo Romania a stabilit un protocol de testare pentru anumite categorii de persoane, asimptomatice, in baza recomandarilor *Metodologiei de supraveghere a sindromului respirator acut cu noul coronavirus (COVID-19)*. In vederea testarii, avem in vedere urmatoarele categorii:

- Persoanelor asimptomatice in vederea reluarii activitatii profesionale;
- Persoanele asimptomatice in vederea deplasarii in afara tarii in interes personal sau profesional;
- Contacti ai cazurilor confirmate;
- Pacienti inainte de procedura de transplant (asimptomatici) și donatorii de organe, tesuturi și celule stem hematopoietice inainte de donare; pacienti cu transplant de organe, tesuturi și celule stem hematopoietice aflati in tratament imunosupresor, inaintea fiecarei internari din perioada de monitorizare post-transplant – 2 teste la 24 de ore interval;
- Pacienti asimptomatici cu imunosupresie in contextul bolii sau indusa medicamentos, inainte de internare in spital – 2 teste la 24 de ore interval;
- Pacienti oncologici asimptomatici aflati in curs de chimioterapie/radioterapie – de 2 ori pe luna si inainte de interventii operatorii sau manevre invazive;
- Hemodializati;
- Gravidele asimptomatice care au fost contact apropiat cu un caz confirmat;
- Personal medico-sanitar asimptomatic contact direct cu caz confirmat, in a 6-7 zi de la ultimul contact posibil infectant;
- Persoane care prin natura activitatii profesionale desfasurate sunt mai frecvent expusi la agentii infectiosi.

### III. Mai jos, veti regasi informatii referitoare la obligatiile noastre legale cu privire la RAPORTAREA REZULTATELOR.

Potrivit Metodologiei de supraveghere a sindromului respirator acut cu noul coronavirus (COVID-19), dupa validarea rezultatelor testului pentru COVID-19, prin RT-PCR, **laboratorul de analize medicale este obligat sa raporteze imediat buletinele de analiza cu rezultatele validate, semnate si parafate, scanate, pe e-mail, catre Directia de Sanatate Publica (DSP) din judetul de domiciliu al pacientului si catre Institutul National de Sanatate Publica (INSP), indiferent de rezultat: pozitiv sau negativ.**

Datele dumneavostra cu caracter personal care se raporteaza catre autoritatile publice, pe langa datele de sanatate din buletinele de rezultat, potrivit Metodologiei de supraveghere a sindromului respirator acut cu noul coronavirus (COVID-19) sunt: **Nume si prenume, CNP, varsta, sex, telefon, adresa de domiciliu (inclusiv judetul).**

Prelucrarea datelor cu caracter personal se va face astfel cum se mentioneaza in Formularul de furnizare date in vederea intocmirii cererii de analize si nota de informare cu privire la prelucrarea datelor cu caracter personal. Pentru prelucrarile efectuate de catre autoritatatile publice, respectiv DSP/INSP va rugam sa va adresati acestor entitati pentru informatii suplimentare.

### IV. In ceea ce priveste Interpretarea rezultatelor, va rugam sa aveti in vedere informatiile de mai jos.

- Un rezultat pozitiv indica prezenta in proba analizata a ARN-ului SARS-CoV-2, fiind sugestiv pentru diagnosticul COVID-19.
- Un rezultat nedetectabil (negativ) indica absenta in proba analizata a ARN-ului SARS-CoV. Cu toate acestea, nu poate fi exclusa prezenta unei infectii cu noul coronavirus, avand in vedere faptul ca rezultatul RT-PCR poate fi influentat atat de stadiul infectiei cat si de calitatea specimenului recoltat.
- Un rezultat repetat invalid (absenta amplificarii controlului intern), determinat cel mai probabil de o inhibtie a reactiei RT-PCR, impune repetarea testului pe o noua proba.

Subsemnatul (**NUME si PRENUME pacient**), .....  
**CNP** ....., am citit si intelest in integralitate informatiile prezentate in cadrul prezentului formular si sunt de acord cu efectuarea testului in conditiile indicate.

**Semnatura,**

**Data**