



Allegato 1 alla disposizione direttoriale prot. AOO/005/641 del 21/04/20

Sistema informativo regionale "GIAVA-COVID-19" Obblighi informativi

Gli obblighi qui descritti sinteticamente sono dettagliati nel documento contenente le istruzioni operative per il corretto e completo utilizzo e la registrazioni dei dati nel Sistema, pubblicate nella home page <https://covid19.sanita.puglia.it/>

Sommario

1)	Registrazione dei "casi" di COVID-19.....	11
2)	Registrazione dei "contatti stretti" di casi "probabili" o "confermati" COVID-19	12
3)	Registrazione e gestione del "Contact Tracing"	12
4)	Registrazione dei fattori di rischio del soggetto	13
5)	Registrazione dei soggetti in transito nella Regione Puglia.....	14
6)	Registrazione dati di evoluzione di un caso COVID-19	14
7)	Registrazione delle richieste di esecuzione dei test SARS-CoV-2 (tamponi)	16
8)	Accettazione test SARS-CoV-2	16
9)	Registrazione e messa a disposizione degli esiti test SARS-CoV-2	17
10)	Monitoraggio anomalie	17
11)	Conferimento dati a piattaforma Istituto Superiore Sanità	17
12)	Conferimento dati a Ministero della Salute e Protezione Civile Nazionale.....	17
13)	Conferimento dati a Prefetture, Enti Locali, Forze dell'Ordine	18
14)	Dati per le attività di monitoraggio e sorveglianza epidemiologica	18



1) Registrazione dei "casi" di COVID-19

Nel sistema "GIAVA-COVID-19" devono essere gestiti tutti i "casi" COVID-19 così come definiti dalle circolari del Ministero della Salute.

Ogni operatore della struttura del Servizio Sanitario Regionale che prende in carico il soggetto **deve** rilevare correttamente le informazioni personali identificative del soggetto ossia: codice fiscale (da tessera sanitaria), nome, cognome, data di nascita e recapiti telefonici.

Devono essere registrate le informazioni relative alla **professione del soggetto** che rappresentano informazione utile per le attività di monitoraggio e sorveglianza.

Mediante tali informazioni **deve essere aperta una scheda individuale** nel Sistema nella quale **devono** essere registrati anche tutti i dati dell'eventuale "**domicilio sanitario**" (struttura ospitante, indirizzo, comune, recapiti telefonici).

• casi "sospetti"

	Persona con infezione respiratoria acuta (insorgenza improvvisa di almeno uno dei seguenti sintomi:	Febbre	Tosse	Difficolta respiratoria
Caso 1	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 durante i 14 giorni precedenti l'insorgenza dei sintomi		
Caso 2	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	
Caso 3	Persona con infezione respiratoria acuta grave ossia febbre e almeno un segno/sintomo di malattia respiratoria (es. tosse, difficoltà respiratoria)			
	e	che richieda il ricovero ospedaliero per Infezione Respiratoria Acuta Grave (SARI)		
	e	senza un'altra eziologia che spieghi pienamente la presentazione clinica		

• 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.

• caso "confermato"

Un caso con una conferma di laboratorio per infezione da SARS-CoV-2 (**esito positivo del tampone**), effettuata presso uno dei laboratori Regionali di Riferimento, **indipendentemente dai segni e dai sintomi clinici**.



I dati anagrafici imputati sono verificati con quelli presenti nell'anagrafe sanitaria regionale per i soggetti residenti in Puglia; per i soggetti residenti fuori Puglia, per gli Stranieri (STP) e per i soggetti Europei (ENI) il Sistema richiede la registrazione dei dati dello Stato e/o della Regione di provenienza.

2) Registrazione dei “contatti stretti” di casi “probabili” o “confermati” COVID-19

Nel sistema devono essere registrati tutti i soggetti identificati come “contatti stretti” ossia tutti i soggetti che, in base a quanto previsto dalle circolari del Ministero della Salute, sono stati in “contatto stretto” con un soggetto dichiarato “caso probabile” o “caso confermato” COVID-19.

Per “contatto stretto” le circolari del Ministero della Salute indicano:

Una persona che vive nella stessa casa di un caso di COVID-19;

oppure una persona che ha avuto un contatto fisico diretto con un caso di COVID-19 (per esempio la stretta di mano);

oppure una persona che ha avuto un contatto diretto non protetto con le secrezioni di un caso di COVID-19 (ad esempio toccare a mani nude fazzoletti di carta usati);

oppure una persona che ha avuto un contatto diretto (faccia a faccia) con un caso di COVID-19, a distanza minore di 2 metri e di durata maggiore a 15 minuti;

oppure una persona che si è trovata in un ambiente chiuso (ad esempio aula, sala riunioni, sala d'attesa dell'ospedale) con un caso di COVID-19 per almeno 15 minuti, a distanza minore di 2 metri;

oppure un operatore sanitario od altra persona che fornisce assistenza diretta ad un caso di COVID-19 oppure personale di laboratorio addetto alla manipolazione di campioni di un caso di COVID-19 senza l'impiego dei DPI raccomandati o mediante l'utilizzo di DPI non idonei;

oppure una persona che abbia viaggiato seduta in aereo nei due posti adiacenti, in qualsiasi direzione, di un caso di COVID-19, i compagni di viaggio o le persone addette all'assistenza e i membri dell'equipaggio addetti alla sezione dell'aereo dove il caso indice era seduto (qualora il caso indice abbia una sintomatologia grave od abbia effettuato spostamenti all'interno dell'aereo, determinando una maggiore esposizione dei passeggeri, considerare come contatti stretti tutti i passeggeri seduti nella stessa sezione dell'aereo o in tutto l'aereo).

3) Registrazione e gestione del “Contact Tracing”

Le attività di rintraccio dei contatti (*contact tracing*) in ambito di sorveglianza sanitaria sono di competenza dei Dipartimenti di Prevenzione territorialmente competenti i quali, sulla base di valutazioni effettuate caso per caso, **devono identificare e registrare** nel sistema “GIAVA-COVID-19” tutti gli individui che sono stati o possono essere stati a contatto con un “caso confermato” o “caso probabile” COVID-19, focalizzando la ricerca degli stessi con particolare attenzione alle 48 ore precedenti l'insorgenza dei sintomi fino al momento della diagnosi e dell'isolamento del caso. (rif. Circolare Ministero della Salute prot. 0009774 del 20.03.2020).



A tal fine devono essere seguite le indicazioni riportate nel paragrafo seguente.

4) Registrazione dei fattori di rischio del soggetto

Dopo aver registrato il soggetto nel Sistema, l'operatore addetto **deve sempre** effettuare con estrema attenzione la registrazione nella scheda "Fattore di rischio" del codice fiscale del caso "confermato" o "probabile" collegato e dovrà indicare il tipo luogo esposizione, la struttura e il luogo di esposizione.

L'operatore addetto deve registrare il corrispondente "Fattore di rischio", scegliendo dalla lista valori, per il quale viene effettuata nel Sistema la registrazione del soggetto:

- Lavorativo, asintomatico
- Non noto, asintomatico
- Non definito
- Non noto, sintomatico
- Rientro da area a rischio, asintomatico
- Rientro da area a rischio, sintomatico
- Contatto stretto con persona contagiata, asintomatico
- Contatto stretto con persona contagiata, sintomatico
- Operatore sanitario, asintomatico

Qualora il caso sia censito con un fattore di rischio **"Contatto stretto con persona contagiata, asintomatico o sintomatico"**, i campi **"Caso Collegato"** e **"Definizione del Caso collegato"** **devono essere compilati obbligatoriamente** per un duplice scopo:

- a) stabilire la connessione tra il soggetto che si sta censendo e il soggetto (caso probabile o confermato di contagio da Covid-19) con cui esso è entrato in stretto contatto;
- b) tracciare i contatti (contact tracing) come da circolare del Ministero della Salute n.0009774 del 20/03/2020, ai fini del rilevamento della modalità di diffusione dei contagi.

Per il corretto tracciamento dei contatti stretti con persone che rappresentano un "Caso probabile" o un "Caso confermato" Covid-19 si deve operare come segue:

- a) censire prima il soggetto "A" che rappresenta il Caso di Covid-19 (probabile o confermato) cui collegare gli altri soggetti venuti a stretto contatto con esso; nella scheda di registrazione di tale soggetto è necessario riportarne il solo codice fiscale, unico elemento attraverso cui gli altri soggetti potranno farvi riferimento;
- b) censire successivamente ciascuno dei soggetti che sono venuti in contatto stretto con il soggetto "A", avendo cura di compilare nella scheda FATTORI DI RISCHIO, almeno i campi "Caso collegato" e "Definizione del Caso della persona collegata" come da istruzioni operative.

È importante precisare che anche il soggetto "A" potrebbe a sua volta essere entrato in contatto stretto con altro "Caso probabile" o "Caso confermato" e così via a seguire; in tali evenienze si stabilisce la concatenazione di contatti stretti (sintomatici o no) verificatisi nel tempo.

Operando come sopra indicato, il Sistema consente di produrre l'elenco di tutti i soggetti venuti in stretto contatto con uno specifico "Caso probabile" o "Caso confermato" noto.



- **REGISTRAZIONE DATI STRUTTURA DI ESPOSIZIONE**

In caso di soggetto sintomatico o asintomatico, esposto al rischio di contagio per un "contatto stretto" con persona contagiata, **devono essere attentamente compilati i campi Tipo struttura di esposizione e Struttura di esposizione.**

L'esatta valorizzazione di tali campi è fondamentale per l'individuazione e la gestione di eventuali focolai nelle strutture residenziali, semiresidenziali, di ricovero o di altro tipo.

Le modalità di valorizzazione sono descritte nelle istruzioni operative.

5) Registrazione dei soggetti in transito nella Regione Puglia

In attuazione di quanto previsto dal DPCM 10/04/2020, i soggetti che fanno ingresso in Italia (art. 4), in transito o soggiorno breve (art. 5) o sbarcati da navi da crociera (art. 6) effettuano le comunicazioni previste mediante contatto telefonico con il Dipartimento di Prevenzione territorialmente competente oppure utilizzando il modulo di auto-segnalazione reso disponibile sul Portale Regionale della Salute della Regione Puglia. Nel primo caso l'operatore del Dipartimento di Prevenzione deve registrare le informazioni nel sistema informativo "GIAVA-COVID-19". Nel secondo caso il Portale Regionale della Salute rende disponibile un flusso dati automaticamente importato nel sistema "GIAVA-COVID-19".

Gli operatori dei Dipartimenti di Prevenzione provvedono alle attività di sorveglianza dei soggetti in questione con le modalità descritte di seguito e nelle istruzioni operative.

6) Registrazione dati di evoluzione di un caso COVID-19

Tutte le strutture e gli operatori del Servizio Sanitario Regionale **devono** garantire la puntuale e tempestiva registrazione dei dati rappresentativi dell'**evoluzione della condizione di salute** dei soggetti identificati come "Caso sospetto", "Caso probabile" o "Caso confermato".

Ciò deve avvenire registrando i dati previsti dalla scheda **"FollowUp/Sorveglianza attiva"** presente nel Sistema avendo cura di **aggiornare tutti i dati connessi a:**

- **CONDIZIONI DI SALUTE**

in specie, devono essere aggiornati i dati per la "Definizione del Caso" e lo "Stato Clinico" in quanto ciò consente di rilevare esattamente l'evoluzione del "Caso" nel tempo, attraverso la "Data di modifica/conferma della Definizione del Caso" e la "Data di modifica/conferma dello Stato clinico".

Si pone in evidenza l'importanza di **registrare tempestivamente e correttamente la guarigione dei soggetti**, ricordando quanto previsto dalle circolari del Ministero della Salute ossia che:

- a) **"Clinicamente guarito"** è da intendersi il soggetto *"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"*



- b) **“Guarito”** è da intendersi il soggetto che *“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”*
- c) **“Paziente con clearance”** indica *“la scomparsa di RNA del SARS-CoV-2 rilevabile nei fluidi corporei, sia in persone che hanno avuto segni e sintomi di malattia, sia in persone in fase asintomatica senza segni di malattia. Tale eliminazione solitamente si accompagna alla comparsa di anticorpi specifici di tipo IgG per il virus SARS-CoV-2 prodotti dall’organismo. Per il soggetto asintomatico, si ritiene opportuno suggerire di ripetere il test per documentare la negativizzazione non prima di 14 giorni (durata raccomandata del periodo d’isolamento/quarantena) dal riscontro della positività. Due test molecolari consecutivi per il SARS-CoV-2, con esito negativo, accompagnati nei pazienti sintomatici dalla scomparsa di segni e sintomi di malattia nei pazienti sintomatici, sono indicativi di “clearance” virale dall’organismo.*

• **PROVVEDIMENTI EMESSI**

intendendo uno dei quattro tipi di provvedimento previsti: **“Sorveglianza e Isolamento fiduciario”, “Ricovero in isolamento”, “Ricovero in terapia intensiva”, “Dimissione.**

La registrazione dei dati dei provvedimenti può essere omessa solo se, in un dato momento, non è applicabile alcun provvedimento.

La **registrazione del provvedimento deve avvenire** nei casi seguenti, seguendo le istruzioni operative:

- a) **soggetto in quarantena** per qualsiasi motivo;
- b) **esito positivo del test** per la ricerca del SARS-Cov-2 per soggetto che non necessita di ricovero;
- c) **soggetto sottoposto a ricovero o modifica nel tipo di ricovero** (es. da terapia intensiva a isolamento o viceversa);
- d) **dimissione** (per motivi ed eventi diversi) di **soggetto già ricoverato**; il campo dimissione deve essere attentamente compilato utilizzando uno dei valori previsti:
- Ordinaria
 - Presso LPA/RSA/RSSA
 - Assistenza/sorveglianza domiciliare
 - Trasferimento ad altro ospedale
 - Trasferimento ad altra struttura Covid-19
 - Trasferimento a struttura post-Covid-19
 - Trasferimento ad altro regime
 - Decesso
 - Decesso con riscontro autoptico

Si evidenzia che i controlli operati dal Sistema e i vincoli implementati sono coerenti con quanto previsto dalle diverse Circolari del Ministero della Salute finalizzate a garantire una corretta gestione dei dati connessi dell'emergenza COVID-19.

Devono essere registrati tutti i campi obbligatori previsti come da istruzioni operative.



7) Registrazione delle richieste di esecuzione dei test SARS-CoV-2 (tamponi)

È obbligatoria la registrazione informatica della richiesta di esecuzione dei test nel sistema GIAVA-COVID-19.

In mancanza della registrazione della richiesta non si potrà acquisire l'esito dell'esame svolto dal laboratorio attraverso la procedura automatica già operativa.

La registrazione della richiesta di esame **deve avvenire a cura dell'operatore della struttura che dispone o che effettua il tampone** secondo quanto previsto dalle disposizioni regionali in materia di responsabilità della gestione delle richieste di esecuzione dei tamponi.

Il Sistema associa un numero che identifica la richiesta in modo univoco su base regionale.

Il numero di richiesta, la data di compilazione e i dati identificativi del soggetto cui l'esame va riferito sono riportati sul modulo di richiesta stampato che **deve sempre accompagnare il tampone**.

Se il soggetto è stato già censito nel Sistema, l'operatore procede direttamente alla compilazione e alla stampa del documento di richiesta e accompagnamento del tampone.

Se il soggetto non è stato ancora censito nel Sistema, l'operatore **deve provvedere alla registrazione di tutte le informazioni obbligatorie** come descritto nei paragrafi precedenti e nelle istruzioni operative e **deve procedere alla stampa del documento di richiesta e accompagnamento del tampone**.

La mancata registrazione preventiva della richiesta di esecuzione del test determina possibili errori nella esatta identificazione del soggetto sottoposto ad indagine diagnostica nonché possibili conseguenze nella corretta e puntuale gestione dell'emergenza sanitaria COVID-19 con possibili riflessi e responsabilità connesse alla propagazione del virus.

8) Accettazione test SARS-CoV-2

L'accettazione dei tamponi da parte dei laboratori della Rete regionale **deve avvenire solo in presenza del documento di accompagnamento prodotto mediante GIAVA COVID-19**. Il rispetto di tale vincolo è condizione necessaria per poter registrare automaticamente nel Sistema gli esiti di laboratorio.

Per il buon esito del caricamento automatico dei dati è necessario che il numero di richiesta e i dati identificativi del soggetto coincidano con quelli registrati nella richiesta di esame; discordanze tra i predetti dati obbligheranno ad intervenire manualmente per registrare l'esito di laboratorio con possibili errori e ritardi.

Solo in casi eccezionali (impedimenti tecnici, urgenza estrema) il laboratorio può accettare il tampone in assenza del modulo di richiesta prodotto tramite GIAVA Covid-19. In tali evenienze, il laboratorio **deve verificare** che il tampone sia comunque accompagnato almeno dai dati che consentono di identificare univocamente il soggetto cui è stato fatto il prelievo e possibilmente anche da altri dati. A test avvenuto, la registrazione della richiesta nel sistema GIAVA COVID-19 è a carico del laboratorio che, in caso di soggetto non censito, provvederà anche alla sua registrazione nel Sistema attraverso la compilazione delle schede come indicato nei paragrafi precedenti.



9) Registrazione e messa a disposizione degli esiti test SARS-CoV-2

La registrazione automatica dei dati di laboratorio nel sistema GIAVA-COVID-19 avviene mediante il flusso dati che ciascun laboratorio della Rete regionale deve mettere a disposizione sulla base del tracciato record definito dalla Regione.

Il mancato rispetto del tracciato record comporta lo scarto dei dati con obbligo a carico del laboratorio di provvedere urgentemente alla risoluzione delle anomalie e al re-invio del flusso dati al successivo round.

La “Data esito laboratorio” determina la sequenza temporale degli esiti e degli eventi associati al “Caso” nell’ambito del Sistema.

Il conferimento dei dati deve avvenire da parte di ciascun laboratorio entro le ore 11:00 ed entro le ore 18:00 di ciascuna giornata ivi compresi i giorni festivi mediante export dai rispettivi sistemi informativi di laboratorio.

La registrazione manuale dei dati di laboratorio nel sistema GIAVA COVID-19 è, come già esposto, una procedura da adottarsi in casi eccezionali ai quali i normali processi di caricamento degli esiti di laboratorio non sono applicabili.

10) Monitoraggio anomalie

Le Direzioni competenti assicurano il monitoraggio costante sulla completezza e correttezza delle informazioni registrate nel Sistema da parte delle articolazioni e degli operatori di propria competenza intervenendo con i poteri organizzativi a risolvere immediatamente le disfunzioni rilevate.

A tal fine, il Sistema “GIAVA-COVID-19” rende disponibili funzionalità di interrogazione e reportistica utili per rilevare tempestivamente le anomalie e/o carenze di registrazione dei dati.

11) Conferimento dati a piattaforma Istituto Superiore Sanità

Sono garantiti mediante il sistema informativo “GIAVA-COVID-19” i flussi informativi previsti dalle disposizioni nazionali in favore dell’Istituto Superiore di Sanità per l’alimentazione della piattaforma di sorveglianza epidemiologica nazionale “Sorveglianza COVID-19” (<https://covid-19.iss.it/>).

12) Conferimento dati a Ministero della Salute e Protezione Civile Nazionale

Sono garantiti mediante il sistema informativo “GIAVA-COVID-19” i flussi informativi previsti dalle disposizioni nazionali in favore del Ministero della Salute e della Protezione Civile Nazionale.

La carenza di informazioni eventualmente rilevata mediante l’estrazione dei flussi in questione è addebitata e posta nella responsabilità della Direzione dell’Azienda, Ente o Istituto del Servizio Sanitario Regionale competente.



13) Conferimento dati a Prefetture, Enti Locali, Forze dell'Ordine

Sono garantiti mediante il sistema informativo "GIAVA-COVID-19" i flussi informativi previsti dalle disposizioni nazionali in favore delle Prefetture, degli Enti Locali e delle Forze dell'Ordine della Puglia per le attività di monitoraggio e le azioni previste a carico di tali Enti e Autorità.

La messa a disposizione di tali flussi avviene per mezzo del Servizio Protezione Civile della Regione Puglia secondo tempi e modalità definite per mezzo di atti, documenti e/o protocolli operativi.

La carenza di informazioni eventualmente rilevata mediante l'estrazione dei flussi in questione è addebitata e posta nella responsabilità della Direzione dell'Azienda, Ente o Istituto del Servizio Sanitario Regionale competente.

14) Dati per le attività di monitoraggio e sorveglianza epidemiologica

Il sistema informativo "GIAVA-COVID-19" rende disponibili funzionalità di interrogazione, reportistica e funzionalità di estrazione dati per le attività di monitoraggio e di sorveglianza epidemiologia effettuate a livello regionale e aziendale.

=====



REGIONE PUGLIA EMERGENZA SANITARIA COVID-19

SCHEDA DI RILEVAZIONE DATI CASO CoV-2 e RICHIESTA TEST (TAMPONE) PER LA RICERCA DEL SARS-CoV-2

Scheda da utilizzarsi solo in caso di indisponibilità del sistema "GIAVA-COVID-19" o di impossibilità reale di registrazione preventiva dei dati della richiesta e di stampa del modello di accompagnamento del tampone mediante il sistema "GIAVA-COVID-19"

I campi contrassegnati con asterisco sono obbligatori e vanno sempre riportati

DATI DELL'ASSISTITO

Codice Fiscale, STP o ENI *			
Nome *			
Cognome *			
Sesso *	☐ M ☐ F	Data Nascita *	____/____/____
Nazionalità (solo se non italiano) *		Documento Identità (C.I./Passaporto) _____	
Tipologia struttura Domicilio * (se il soggetto è domiciliato in struttura di assistenza)	☐ RSA/RSSA ☐ Casa di Riposo ☐ Comunità alloggio ☐ Centro diurno	☐ Gruppo appartamento ☐ Struttura post-COVID19 ☐ Altra: (indicare)	
Denominazione struttura *			
Indirizzo Domicilio *			
Comune di Domicilio *			CAP _____
Provincia di Domicilio (sigla) *	Recapiti telefonici *		
<i>*se non disponibili dati di Domicilio, inserire dati di Residenza</i>			
Stato all'atto del prelievo *	☐ Sintomatico	☐ Asintomatico	
Tipo Luogo esposizione	☐ Domicilio	☐ Ambiente lavorativo	☐ Ambiente sanitario
Luogo dell'esposizione			
Comune di Esposizione			Provincia esposizione (sigla) _____
Professione *	☐ Operatore Sanitario	☐ Altra _____	☐ Non nota
Caso Isolato	☐ SI	☐ NO	☐ Non noto
Caso Collegato	Cognome _____ Nome _____		
	Data nascita _____	Codice fiscale *	_____
Data Inizio Sintomi *	____/____/____		
Patologie Croniche *	☐ SI	☐ NO	☐ Non note
Se presenti patologie croniche, specificare *	☐ Tumori Attivi ☐ HIV ☐ Malattie renali ☐ Obesità BMI 30 - 40 ☐ Malattie Epatiche ☐ Malattie Cardiovascolari ☐ Altre Patologie: _____ ☐ Diabete Mellito ☐ Malattie Respiratorie Croniche ☐ Altre malattie metaboliche ☐ Obesità BMI oltre 40 ☐ Malattie Croniche Neurologiche		
Note			

DATI DI RICOVERO (EVENTUALE)

Data Ricovero *	____/____/____		
Collocazione *	☐ Ospedale	☐ Domicilio	☐ Altra struttura
Ospedale *			
Reperto *			

N.B. - Modello da utilizzarsi SOLO in caso di impossibilità effettiva di registrazione della richiesta nel Sistema "GIAVA-COVID-19" e stampe del modello di accompagnamento del tampone. Il laboratorio ricevente deve tempestivamente registrare tutti i dati della scheda di richiesta esecuzione tampone nel sistema "GIAVA COVID-19" affinché si possa accogliere correttamente il flusso dati di esito del relativo test.



REGIONE PUGLIA EMERGENZA SANITARIA COVID-19

DATI DI MONITORAGGIO

Stato Clinico *	☐ Asintomatico ☐ Lieve (manifestazioni cliniche a carico delle vie respiratorie/altri organi apparati che non necessiterebbe normalmente di ricovero) ☐ Severo (manifestazioni cliniche a carico delle vie respiratorie/altri organi apparati che necessitano di ricovero - non in terapia intensiva) ☐ Critico (manifestazioni cliniche a carico delle vie respiratorie/altri organi apparati che necessitano di ricovero in terapia intensiva) ☐ Clinicamente guarito (assenza di manifestazioni cliniche associate all'infezione virologicamente documentata da SARS-CoV-2, per risoluzione della sintomatologia clinica presentata) ☐ Guarito	☐ Paucisintomatico ☐ Deceduto
Data Stato Clinico	____/____/____	
Terapia in Corso	☐ SÌ ☐ NO	Se SÌ specificare la terapia _____
Intubato * (solo se Stato clinico Critico)	☐ SÌ ☐ NO	

DATI DEL TAMPONE

Data del Prelievo *	____/____/____
----------------------------	----------------

LABORATORIO DI CONSEGNA DEL TAMPONE *

Denominazione (esatta e completa) del laboratorio della Rete regionale	Indirizzo – Comune sede Laboratorio

DATI DELLA STRUTTURA RICHIEDENTE *

	Ente e Struttura	Denominazione (scrivere per esteso e correttamente)
☐	ASL / AOU / IRCCS / Ente Ecclesiastico	
☐	Dipartimento di Prevenzione/SISP	
☐	Centrale Operativa "118"	
☐	Ospedale pubblico	
☐	Struttura di ricovero privata accreditata	
☐	Struttura residenziale/semiresidenziale	
☐	Altra (specificare)	

DATI DEL MEDICO DELLA STRUTTURA RICHIEDENTE A CUI COMUNICARE IL RISULTATO DEL TEST *

Nome *			
Cognome *			
Numero telefonia FISSO * (almeno uno dei due recapiti telefonici)		Numero telefonia MOBILE *	

DATI DELL'OPERATORE ADDETTO AL TRASPORTO E CONSEGNA

Nome	
Cognome	
Numero telefonia mobile	

Annotazioni	
--------------------	--

Data, ____/____/____

L'operatore

Il Responsabile del Laboratorio