



Prot. 540/AP  
Napoli, 4 Dicembre 2020

Al Presidente GRC  
On. Vincenzo De Luca  
[capo.gab@pec.regione.campania.it](mailto:capo.gab@pec.regione.campania.it)

p.c. Al Presidente del Consiglio Regionale  
On. Gennaro Oliviero  
[oliviero.gen@pec.cr.campania.it](mailto:oliviero.gen@pec.cr.campania.it)

Al Direttore Generale  
Tutela della Salute  
e Coordinamento SSR  
Avv. Antonio Postiglione  
[dq.500400@pec.regione.campania.it](mailto:dq.500400@pec.regione.campania.it)

Al Coordinatore  
Emergenza epidemiologica da COVID-2019  
Unità di Crisi Regionale  
Dr. Italo Giulivo  
[tf.covid19@pec.regione.campania.it](mailto:tf.covid19@pec.regione.campania.it)

All'Assessore Regionale al Bilancio  
Dr. Ettore Cinque  
[ass.bilancio@pec.regione.campania.it](mailto:ass.bilancio@pec.regione.campania.it)

Al Presidente della V Commissione Regionale Sanità  
On. Vincenzo Alaia  
[5com.perm.str@pec.cr.campania.it](mailto:5com.perm.str@pec.cr.campania.it)

REGIONE CAMPANIA

**URGENTISSIMO / INDIFFERIBILE**

**Oggetto: Esecuzione dei test antigenici rapidi da parte dei Laboratori generali di base e degli spoke aderenti alle aggregazioni laboratoristiche. Richiesta di chiarimento.**

**Aspat Campania**  
**Associazione Sanità Privata Accreditata Territoriale**

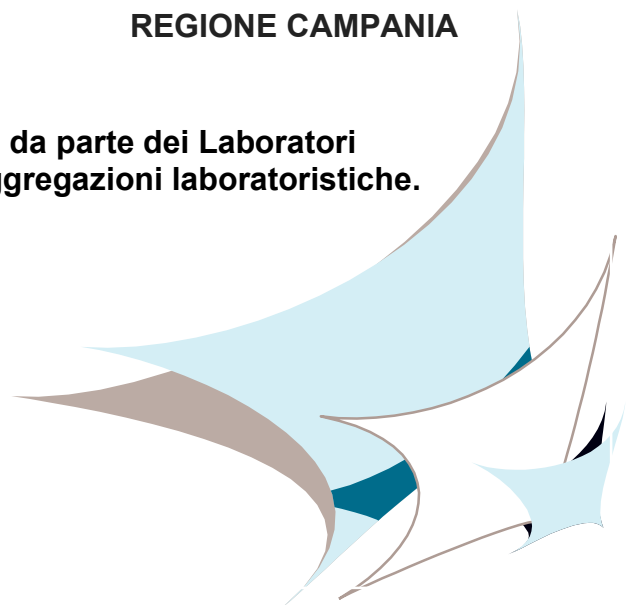
Centro Direzionale Complesso Esedra – F10  
80143 NAPOLI

Partita Iva e Codice Fiscale 05964321219

Telefono 081 7345053 Fax 081 7345679

E-mail [aspatinforma@gmail.com](mailto:aspatinforma@gmail.com)

Web [www.aspatcampania.it](http://www.aspatcampania.it)





*Ill.mo Presidente On. De Luca,*

**la scrivente**, con riferimento alle attività di sorveglianza epidemiologica connesse all'utilizzo dei cd. test antigenici rapidi,

**rappresenta quanto segue:**

- **Le recenti indicazioni fornite dalle Autorità Sanitarie regionali**, per effetto delle quali l'impegno massivo dei tamponi antigenici è ritenuto cruciale ai fini della tempestività della diagnosi di positività al Sars Cov2, **inducono a ritenere di preminente rilevanza l'apporto operativo di TUTTI I LABORATORI regionali** e, nello specifico degli spoke aderenti alle Aggregazioni Laboratoristiche deputati all'esecuzione delle sole fasi pre e post analitiche degli accertamenti diagnostici.
- Per la loro specificità, tanto l'esecuzione quanto la successiva validazione e refertazione dei test, nel pedissequo rispetto della vigente normativa sanitaria, possono essere garantite da tutti i Laboratori di Patologia Clinica (ivi inclusi quelli Generali di Base) in possesso dei requisiti previsti dalle relative autorizzazioni sanitarie e decreti di accreditamento definitivo/istituzionale. Diversamente, ove si ritenessero le fasi di esecuzione, validazione e refertazione delle indagini antigeniche ad appannaggio esclusivo dei Laboratori e degli HUB in possesso dei settori specializzati (tip. A2 – A4 – A6), **un cospicuo numero di presidi laboratoristici di fatto resterebbe escluso dalla campagna di sorveglianza epidemiologica**, non potendo in tal modo garantirsi, per l'incombente obbligo di invio dei campioni al Laboratorio Centralizzato (HUB) di riferimento, né la subitaneità dell'esecuzione dell'esame, né la tempestività della comunicazione in caso di positività del soggetto testato.
- Alla luce di quanto innanzi dedotto e coerentemente con il quadro normativo vigente, **l'ASPAT ritiene implicitamente abilitati alla esecuzione ed alla refertazione dei test antigenici rapidi TUTTI I LABORATORI DI PATOLOGIA CLINICA**, autorizzati ed accreditati per conto del Servizio Sanitario Regionale, a prescindere dalla configurazione funzionale posseduta in termini di settori aggregati specializzati.

Nel restare in attesa di un Suo cortese riscontro alla presente, porge distinti saluti.

Il Presidente  
Dr. Pier Paolo Polizzi