

REPUBBLICA ITALIANA

Regione Siciliana



ASSESSORATO DELLA SALUTE

Dipartimento per la Pianificazione Strategica

Dipartimento Attività Sanitarie e Osservatorio Epidemiologico

Prot. n. 16538

Palermo, 4 maggio 2020

**Aziende Sanitarie Provinciali,
Ospedaliere, Ospedaliero-Universitarie,
IRCCS, Fondazione, Giglio e Ospedali
classificati della Regione Siciliana**

**Dipartimenti di Prevenzione delle
Aziende Sanitarie Provinciali**

**Strutture Sanitarie Private Accreditate
della Regione Siciliana**

**Ordini provinciali dei Medici e degli
Odontoiatri**

**Prefetti delle Province
della Regione Siciliana**

**Provveditore Regionale
dell'Amministrazione Penitenziaria**

ANCI Sicilia

LORO SEDI

Oggetto: **Disposizioni in materia di utilizzo dei test per la ricerca di anticorpi anti SARS-CoV-2.
Modalità operative.**

Premessa

Il presente documento si inserisce nel quadro delle iniziative adottate dalla Regione Siciliana per la valutazione dello stato di salute degli operatori sanitari e delle categorie a rischio, nonché per definire un percorso di accesso alla diagnostica di laboratorio disponibile per la ricerca di anticorpi anti SARS-CoV-2.

Facendo seguito alla nota prot. n. 14005 del 16 aprile 2020, con la quale sono state fornite le prime indicazioni per l'avvio della campagna di screening con test sierologici e ad integrazione della medesima, stante l'attuale stato dell'arte tecnologico scientifico e la tipologia di test attualmente disponibili, vengono, con la presente, affiancati ai test quantitativi anche quelli

semiquantitativi e introdotti i test qualitativi di laboratorio accanto ai test qualitativi rapidi su card già previsti, raggruppandoli in tre tipologie, come di seguito indicato:

- A) test sierologici da laboratorio, con metodo quantitativo/semiquantitativo, da effettuare preferibilmente nei settori di Microbiologia e Virologia o nei Centri trasfusionali, basati su tecniche di chemiluminescenza (CLIA) o equivalenti, per la ricerca, differenziata, di anticorpi anti-SARS-CoV-2 di tipo IgG, IgM o IgA;
- B) test sierologici da laboratorio, con metodo qualitativo/semiquantitativo, da effettuare preferibilmente nei settori di Microbiologia e Virologia o nei Centri trasfusionali, basati su tecniche ELISA o equivalenti, per la ricerca di anticorpi anti-SARS-CoV-2 di tipo IgG e di tipo IgM, con possibilità di eseguire la ricerca di IgA in alternativa agli IgM; vengono assimilati a questa tipologia i test sierologici, basati su varie metodologie, che non consentono l'analisi differenziata per le IgG, IgM o IgA
- C) test sierologici rapidi di tipo qualitativo, su card, per la rilevazione contemporanea, ma distinta, sia di anticorpi di tipo IgG che di tipo IgM o IgA;

A seguito delle circolari prot. n. 17843 del 10 aprile 2020 e prot. n. 17909 del 14 aprile 2020 - con le quali si è avviata una rilevazione della disponibilità delle strutture laboratoristiche del SSR per le indagini sierologiche per SARS-CoV-2 - con la presente si intende autorizzare:

- all'esecuzione delle indagini di tipologia A e B tutti i laboratori, pubblici e privati accreditati e contrattualizzati che risultano dotati di strumentazione adeguata, registrati al CRQ ed in regola con la normativa vigente in materia di controllo di qualità interno ed esterno;
- all'esecuzione delle indagini di tipologia C vengono autorizzati anche i laboratori in possesso di autorizzazione sanitaria, purchè registrati al CRQ ed in regola con la normativa vigente in materia di controllo di qualità interno ed esterno.

L'elenco dei laboratori autorizzati, suddivisi per tipologia di test, è pubblicato sul sito <https://www.qualitasiciliassr.it> - nella sezione "Covid-19\Documenti"- nonché sul sito <https://crq.regione.sicilia.it>, nella sezione Covid-1.

Per la sola tipologia di test A, i laboratori sono suddivisi in quattro raggruppamenti, sulla base delle attrezzature in dotazione, tenuto conto che la strumentazione non risulta universalmente diffusa.

Al fine di garantire l'immediata e piena funzionalità dello screening sierologico attraverso il rapido raccordo tra i soggetti richiedenti e i laboratori che effettueranno le indagini e considerata l'attuale situazione emergenziale, l'elenco conterrà i nomi dei referenti delle strutture, i recapiti telefonici e gli indirizzi di posta elettronica ad oggi disponibili.

L'elenco dei laboratori autorizzati ad effettuare indagini sierologiche potrà, successivamente, essere integrato su richiesta degli interessati o in base allo sviluppo di nuovi materiali diagnostici certificati ed alle disponibilità commerciali, tenuto conto anche di nuove esigenze epidemiologiche

I responsabili delle strutture di appartenenza ed i datori di lavoro assicurano ai soggetti rientranti nelle categorie sotto individuate, l'esecuzione dei test sulla base della sussistenza di situazioni di rischio.

Premesso quanto sopra, si procede con la descrizione delle procedure per la raccolta e le modalità di esecuzione dei test e il trasporto dei relativi campioni e, infine, le modalità di trasmissione degli esiti a cui dovranno attenersi tutti i soggetti coinvolti.

A. TEST QUANTITATIVI/SEMIQUANTITATIVI

Questa tipologia di test riguarda i metodi di laboratorio di tipo quantitativo/semiquantitativo che forniscono risultati numerici espressi in UA/mL (Unità Arbitrarie), in RLU (Unità di Luce Rilevate) etc., e richiede un prelievo ematico. Sono da preferire le metodologie dirette verso le proteine Spike.

In questa prima fase, al fine di razionalizzare l'uso dei kit diagnostici attualmente disponibili, le indagini sierologiche effettuate mediante l'utilizzo di questa tipologia di test saranno riservate alle categorie sotto specificate.

Per le seguenti categorie:

a) Personale dipendente delle strutture sanitarie pubbliche (comprensivo dei lavoratori P.I.P. e S.A.S. se operanti in ambito sanitario), nonché specialisti ambulatoriali interni operanti nei Distretti;

b) Medici di Medicina Generale (M.M.G.), Pediatri di Libera Scelta (P.L.S.), Personale dei Presidi di continuità assistenziale e personale delle Unità Speciali di Continuità Assistenziale (U.S.C.A.);

c) Personale dell'Emergenza sanitaria: Personale sanitario delle Centrali Operative 118 e del territorio, compreso quello in incentivazione, nonché operatori SEUS;

il prelievo sarà eseguito presso la struttura di appartenenza o presso il presidio distrettuale istituito dall'ASP di riferimento e sarà inviato al laboratorio della struttura stessa, se autorizzato per la tipologia A, ovvero ad altro laboratorio pubblico compreso nell'elenco dei laboratori autorizzati per questa tipologia A.

Le Aziende valuteranno di sottoporre ad indagine sierologica ulteriori categorie di proprio personale, non espressamente incluse tra quelle sopra indicate, sulla base della sussistenza di situazioni di rischio.

I pazienti ricoverati nelle strutture ospedaliere pubbliche possono essere sottoposti al test in caso di necessità legate al loro percorso clinico.

Per le seguenti categorie:

d) Personale medico, psicologo e di polizia operante nell'Amministrazione Penitenziaria e i detenuti;

e) Personale sanitario dipendente e pazienti a rischio delle strutture private sanitarie accreditate e contrattualizzate;

f) Personale e pazienti ricoverati nelle strutture residenziali sanitarie accreditate e contrattualizzate;

g) Personale e ospiti delle Case di riposo;

h) Specialisti ambulatoriali esterni accreditati e contrattualizzati e personale dipendente;

i) Professionisti sanitari privati;

il prelievo sarà eseguito presso la struttura di appartenenza o, in assenza di personale sanitario, dall'A.S.P. di riferimento o da professionisti esterni abilitati e specificamente incaricati. La struttura responsabile del prelievo invierà il campione biologico ad un laboratorio compreso nell'elenco dei laboratori autorizzati per questa tipologia A.

Il test potrà essere ripetuto periodicamente sulla base delle valutazioni epidemiologiche e clinico-sanitarie.

Di seguito vengono indicate le attività da realizzare, nelle diverse fasi, inerenti al prelievo, l'effettuazione dei test e la registrazione dei dati.

Compiti della struttura che esegue il prelievo

- acquisizione delle informazioni necessarie all'identificazione del soggetto e somministrazione del questionario (allegato 1);
- esecuzione del prelievo di sangue in provetta da siero con gel separatore;
- consegna della provetta - correttamente identificata - unitamente ai dati anagrafici dell'utente, al Laboratorio autorizzato, nel rispetto rigoroso delle corrette procedure per il trasporto di materiale biologico definite dalla normativa vigente;
- ~~registrazione dell'attività eseguita, dei dati dell'utente e dei dati del questionario mediante accesso all'area riservata dalla sezione "Covid-19" del sito <https://www.qualitasiciliassr.it> previa acquisizione delle credenziali di accesso da richiedere a raccoltadati@regione.sicilia.it.~~
- conservazione dei questionari per future elaborazioni;
- smaltimento dei rifiuti speciali conformemente alle normative vigenti.

Compiti del laboratorio che esegue il test

- accettazione del prelievo;
- esecuzione del test secondo la procedura definita dal produttore con i relativi controlli di qualità interni ed esterni ed idonea manutenzione della strumentazione;
- consegna del referto all'utente, con indicazione della tipologia di test effettuato, numero di CRQ e codice regionale della struttura laboratoristica;
- registrazione dell'attività eseguita e dei risultati del test accedendo all'area riservata della sezione "**Covid-19\Applicativo Online**" del sito <https://www.qualitasiciliassr.it> previa acquisizione delle credenziali di accesso da richiedere a raccoltadati@regione.sicilia.it.
conservazione dei referti e dell'esito del controllo qualità delle sedute, almeno per un anno;
- smaltimento dei rifiuti speciali conformemente alle normative vigenti;
- nel caso di esito positivo, il laboratorio deve dare immediata comunicazione al Dipartimento di Prevenzione dell'ASP territorialmente competente e al datore di lavoro.

Tutti i dati raccolti sul sito <https://www.qualitasiciliassr.it>, saranno successivamente trasferiti internamente sul sito <https://crq.regione.sicilia.it> per gli aspetti di pertinenza.

Disciplina degli oneri per l'esecuzione dei test

L'onere per l'esecuzione dei test è a carico del S.S.R. se trattasi di soggetti afferenti alle categorie di cui alle lettere a), b), c) e d).

Per quanto riguarda i soggetti di cui alle categorie e), f), g), h) e i), gli oneri sono a carico della struttura, dell'interessato o del datore di lavoro che ne facciano richiesta.

Tariffazione della prestazione

Come già comunicato con nota prot. n. 17843 del 10 aprile 2020, poiché il nomenclatore tariffario non prevede una tariffazione specifica per tali indagini, con la presente viene definita la seguente tariffa:

- IgG € 15,00;

- IgM o IgA € 15,00 complessivamente, in quanto sono considerate funzionalmente equivalenti; sarà cioè rimborsata solo una delle due prestazioni se eseguite sullo stesso soggetto e sullo stesso prelievo;
- € 2,58 per eventuale prelievo di sangue venoso effettuato dai laboratori, riconosciuta come prestazione addizionale e non inclusa nella principale (dosaggio anticorpi) stante le difficoltà che l'attuale situazione di emergenza comporta.

I laboratori privati accreditati, contrattualizzati ed autorizzati potranno effettuare dosaggi sierologici di questa categoria A (IgG e IgM o IgA,) con kit forniti dalla Regione, solo alle categorie di soggetti della tipologie a), b), c) e d) ed il rimborso viene così stabilito:

- IgG € 5,00;
- IgM o IgA € 5,00 complessivamente, in quanto sono considerate funzionalmente equivalenti e sarà rimborsata solo una delle due prestazioni se entrambe eseguite sullo stesso soggetto e sullo stesso prelievo
- € 2,58 per eventuale prelievo di sangue venoso.

Non saranno ammessi a rimborso i test per i quali non sarà stato reso disponibile il risultato sul sito <https://www.qualitasiciliassr.it> e non saranno rispettate le procedure stabilite con la presente circolare.

Tariffazione della prestazione eseguita per soggetti privati richiedenti

In questa prima fase, le strutture laboratoristiche private e accreditate e contrattualizzate potranno eseguire indagini sierologiche di questa tipologia, con kit propri, solo alle categorie di soggetti sopra individuati, tenuto conto della necessità di razionalizzare le risorse attualmente disponibili.

In un'ottica di piena equiparazione, dettata dal contesto emergenziale, si ritiene di dover fissare il costo della prestazione alle medesime tariffe così come di seguito indicate:

- IgG € 15,00;
- IgM o IgA € 15,00 complessivamente, in quanto sono considerate funzionalmente equivalenti, se entrambe eseguite sullo stesso soggetto e sullo stesso prelievo;
- € 2,58 se il prelievo di sangue venoso viene effettuato dal laboratorio.

B. TEST QUALITATIVI/SEMIQUANTITATIVI IN ELISA o assimilati

Trattasi di test che utilizzano metodologie di tipo ELISA a prevalente carattere qualitativo o altre tecniche equivalenti. Sono da preferire le metodologie dirette verso le proteine Spike.

Tutti i laboratori, pubblici e privati accreditati e contrattualizzati, che risultano dotati di strumentazione adeguata, registrati al CRQ ed in regola con la normativa vigente in materia di controllo qualità interno ed esterno, sono autorizzati ad eseguire esami di questa tipologia per il dosaggio di IgG, IgM oppure IgA.

L'elenco sarà pubblicato sul sito <https://www.qualitasiciliassr.it> nella sezione "Covid-19\Documenti" nonché sul sito <https://crq.regione.sicilia.it>, nella sezione Covid-19.

Per questa tipologia di test si conferma il target dei soggetti da sottoporre ad esame e le modalità operative di cui al precedente punto A, ad eccezione della tariffa per come di seguito specificata.

Tariffazione della prestazione

Per i laboratori sia pubblici che privati accreditati e contrattualizzati dal momento che il nomenclatore non prevede una tariffazione specifica, con la presente viene stabilito il seguente rimborso:

- a) Test eseguiti con tecniche ELISA o equivalenti:
 - IgG € 8,00;
 - IgM o IgA € 8,00 complessivamente, in quanto sono considerate funzionalmente equivalenti e sarà rimborsata solo una delle due prestazioni se entrambe eseguite sullo stesso soggetto e sullo stesso prelievo;
 - € 2,58 per eventuale prelievo di sangue venoso.

- b) Test sierologici di varie metodologie che non consentono l'analisi differenziata per le IgG, IgM o IgA
 - € 8,00 complessivamente per ogni prelievo e soggetto esaminato;
 - € 2,58 se il prelievo di sangue venoso viene effettuato dal laboratorio.

Per questa tipologia non è prevista la fornitura di reagenti a strutture sia pubbliche che private da parte della Regione Siciliana.

Non saranno ammessi a rimborso i test per i quali non sarà stato reso disponibile il risultato sul sito <https://www.qualitasiciliassr.it> e non saranno rispettate le procedure stabilite con la presente circolare.

Tariffazione della prestazione eseguita per soggetti privati richiedenti

Le strutture laboratoristiche private accreditate potranno eseguire indagini sierologiche di questa tipologia con kit propri, con strumentazioni e metodologie idonee, che via via saranno disponibili sul mercato, per singoli utenti privati con oneri a carico dei richiedenti, alle tariffe del presente punto B. Dell'esito dovrà essere data comunicazione secondo le stesse modalità stabilite per il punto A.

C. TEST RAPIDI QUALITATIVI

Fanno parte di questa tipologia di test le indagini rapide, eseguite su *card*, che prevedono un prelievo di sangue capillare con lancetta "pungidito", con tecniche immunocromatografiche o equivalenti. Sono da preferire quelle dirette verso le proteine Spike.

Tutti i laboratori, pubblici e privati, registrati al CRQ ed in regola con la normativa vigente in materia di controllo qualità interno ed esterno, sono autorizzati ad eseguire esami di questa tipologia per il dosaggio di IgG, IgM oppure IgA.

L'elenco sarà pubblicato sul sito <https://www.qualitasiciliassr.it> nella sezione "Covid-19\Documenti" nonché sul sito <https://crq.regione.sicilia.it>, nella sezione Covid-19

Tali indagini sono effettuate prioritariamente sul personale delle forze dell'ordine e assimilati, delle forze armate e dei Vigili del Fuoco coinvolti nell'emergenza Covid-19.

Per queste indagini effettuate mediante utilizzo di test qualitativi rapidi, le attività saranno svolte come di seguito indicato.

Il test sarà effettuato esclusivamente da personale sanitario presso la struttura di appartenenza dell'utente (se dotata di personale sanitario interno) o da sanitario esterno incaricato, ovvero da personale dell'A.S.P., secondo programmazione congiunta.

Le strutture che devono eseguire il test rapido ed i cui oneri sono a carico del SSR, se dotate di proprio personale medico, biologo, chimico o tecnico abilitato potranno ritirare i kit presso l'ASP territorialmente competente, eseguire i test ed inviare i dati utilizzando il file *DATI_TEST_SIEROLOGICI.XLSX*, come indicato sotto.

Le ASP individueranno le sedi presso le quali si potrà effettuare il ritiro dei kit e definiranno le relative modalità, pubblicando le informazioni necessarie sul proprio sito web.

Il personale delle strutture pubbliche non dotate di proprio personale medico, biologo, chimico o tecnico abilitato, potrà effettuare il test presso il presidio distrettuale dell'ASP territorialmente competente, secondo programmazione congiunta. In questo caso l'ASP provvederà ad inviare i dati utilizzando il file *DATI_TEST_SIEROLOGICI.XLSX*, come di seguito specificato.

I soggetti privati, gli Enti pubblici, le strutture non dotate di proprio personale medico, biologo, chimico o tecnico abilitato potranno rivolgersi a qualsiasi laboratorio privato con autorizzazione sanitaria, che provvederà ad inviare i dati utilizzando il file *DATI_TEST_SIEROLOGICI.XLSX*, come indicato sotto.

Di seguito, vengono indicate le attività da realizzare per l'effettuazione di questa tipologia di test e per la registrazione dei dati.

Compiti della struttura che esegue il test

- acquisizione delle informazioni necessarie alla valutazione dei risultati tramite somministrazione del questionario Allegato 1;
- esecuzione del test nel rispetto della procedura indicata dal produttore;
- consegna del referto all'utente, con indicazione della tipologia di test effettuato, numero di CRQ e codice regionale della struttura laboratoristica;
- registrazione dell'attività eseguita e dei dati dell'utente nel file *DATI_TEST_SIEROLOGICI.XLSX* scaricabile dalla sezione "Covid-19\Documenti" del sito <https://www.qualitasiciliassr.it>
- invio ogni lunedì dei file XLSX contenente tutti i dati dei test eseguiti nella settimana precedente, utilizzando l'apposita funzione di upload disponibile nell'applicativo raggiungibile dalla sezione "Covid-19\Applicativo Online" del sito <https://www.qualitasiciliassr.it>;
- conservazione dei questionari per future elaborazioni;
- smaltimento dei rifiuti speciali conformemente alle normative vigenti;
- nel caso di esito positivo la struttura deve dare immediata comunicazione al Dipartimento di Prevenzione dell'ASP di appartenenza e al datore di lavoro;

I dati che verranno caricati sul sito <https://www.qualitasiciliassr.it> verranno riversati sul portale <https://crq.regione.sicilia.it> per gli aspetti di competenza

Disciplina degli oneri per l'esecuzione del test

L'onere per l'esecuzione dei test è a carico del S.S.R. se trattasi di:

- personale delle Forze dell'Ordine, delle Forze Armate, dei Vigili del Fuoco, del Corpo Forestale e dell'Amministrazione della giustizia direttamente coinvolto nella gestione dell'emergenza Covid-19;

- personale volontario, inclusi i Ministri di culto e dell'eucaristia, impegnato nel fronteggiare l'emergenza sanitaria;
- *target* di cittadini residenti o domiciliati all'interno delle ex cc.dd. "zone rosse" dei Comuni di Agira, Salemi, Troina e Villafrati, che saranno selezionati dall'ASP territorialmente competente per indagini di siero-prevalenza in ambito comunale o in quanto soggetti fragili, secondo le indicazioni formulate dai MMG;
- personale, appartenente ad una delle suddette categorie, che debba recarsi nelle Isole minori per motivi di lavoro ai sensi dell'art. 2, co. 12 del D.P.C.M. del 10 aprile 2020, ancorché non direttamente coinvolto nella gestione dell'emergenza Covid-19.

Le imprese e gli operatori di tutti i settori produttivi, nonché tutti i privati cittadini che fossero interessati ad effettuare tale tipologia di test, potranno effettuarli con oneri a proprio carico.

Tariffazione della prestazione

I test, se a carico del SSR, potranno essere eseguiti nei laboratori pubblici e in subordine presso i laboratori privati, accreditati e contrattualizzati compresi nell'elenco pubblicato sul sito <https://www.qualitasiciliassr.it> nella sezione "Covid-19\Documenti" nonché sul sito <https://crq.regione.sicilia.it>, nella sezione Covid-19.

Poiché il nomenclatore tariffario non prevede la tariffa per tali indagini, nel caso di test a carico del SSR sarà corrisposto ai laboratori un rimborso forfettario di € 10,00.

Non saranno ammessi a rimborso i test per i quali non sarà stato reso disponibile il risultato con la trasmissione del file *DATI_TEST_SIEROLOGICI.XLSX* e non saranno rispettate le procedure stabilite con la presente circolare.

Tariffazione della prestazione eseguita per soggetti privati

Le imprese e gli operatori di tutti i settori produttivi, nonché tutti i privati cittadini che fossero interessati ad effettuare tale tipologia di test, potranno rivolgersi, con oneri a proprio carico, a qualsiasi laboratorio privato accreditato compreso nell'elenco, pubblicato sul sito <https://www.qualitasiciliassr.it>, nella sezione "Covid-19\Documenti", nonché sul sito <https://crq.regione.sicilia.it>, nella sezione Covid-19 o a qualsiasi laboratorio privato con autorizzazione sanitaria.

Le strutture laboratoristiche private accreditate che effettuano indagini sierologiche di questa tipologia con card proprie, applicheranno la tariffa massima di € 10,00 come sopra indicata.

Dell'esito sarà data comunicazione secondo le modalità stabilite con la presente circolare.

PRELIEVI DOMICILIARI

Al fine di evitare gli assembramenti e gli spostamenti degli utenti, si invitano le strutture a favorire anche prelievi domiciliari, che con la presente vengono regolamentati attraverso una tariffazione, a carico dei richiedenti, unica non superiore ad € 10,00, supplementare al costo dei test.

AZIONI PER I CASI DI POSITIVITÀ

I test sierologici, secondo le indicazioni dell'OMS, ad oggi, non possono sostituire il test molecolare su tampone per l'identificazione dei soggetti infetti e non danno, allo stato attuale delle conoscenze, alcuna "patente di immunità"; rappresentano comunque, un'utile valutazione epidemiologica della circolazione del coronavirus SARS-CoV-2.

Tutti i soggetti con esame sierologico positivo (IgM, IgA e/o IgG, differenziati o complessivi), di cui ai precedenti punti A, B, C, devono essere immediatamente segnalati al Dipartimento di prevenzione dell'ASP territorialmente competente, che provvederà a disporre il tampone rino-faringeo per la ricerca del SARS-CoV-2, gli stessi vengono posti immediatamente, anche in assenza di sintomi, in isolamento presso strutture dedicate o domiciliare fino all'acquisizione dell'esito del tampone.

I tamponi dovranno essere processati dai laboratori pubblici autorizzati all'esame biologico molecolare su tampone rinofaringeo.

MODALITÀ DI REGISTRAZIONE DEGLI UTENTI

Per l'abilitazione ad operare sul sito <https://www.qualitasiciliassr.it> è disponibile, nella sezione "Covid-19/Documenti, il "Modulo richiesta Credenziali" da scaricare, compilare ed inoltrare a raccoltadati@regione.sicilia.it.

Gli utenti autorizzati riceveranno le credenziali di accesso da anticovid@qualitasiciliassr.it con le abilitazioni corrispondenti alla funzione attribuita.

TRATTAMENTO DEI DATI

L'adesione alle indagini è volontaria; il soggetto dovrà essere preventivamente informato della valenza e dei limiti del test.

Il trattamento dei dati personali raccolti ai fini della gestione dell'emergenza sanitaria da nuovo coronavirus SARS-CoV-2 è svolto in conformità all'art. 14 del D.L. 9 marzo 2020, n. 14 recante "Disposizioni urgenti per il potenziamento del Servizio sanitario nazionale in relazione all'emergenza COVID-19" e alla comunicazione n. 14161 del 16 marzo 2020 del Capo del Dipartimento della Protezione Civile, recante "Emergenza COVID-19. Tutela dei dati personali".

Il Dirigente Generale del D.A.S.O.E.

(Dott.ssa Maria Letizia Di Liberti)



[Handwritten signature]