

Questionario sulla capacità diagnostica dei laboratori per la diagnosi di SARS-CoV-2 nella Regione Calabria

Denominazione del laboratorio _____

Nome della persona di contatto _____

Indirizzo email e recapito telefonico (fisso e mobile) della persona di contatto

Burc n. 40 del 25 Maggio 2021

Tipologia di laboratorio: Accreditato con atto n.

1. Il tuo laboratorio ha esperienza nella diagnostica dei coronavirus*?

- | | | |
|---|----|----|
| <input type="radio"/> Coronavirus comuni (HKU1, OC43, NL63, 229E) | SI | NO |
| <input type="radio"/> MERS-CoV | SI | NO |
| <input type="radio"/> SARS-CoV-1 | SI | NO |

2. Il tuo laboratorio ha attivato la diagnostica molecolare per il SARS-CoV-2?

- SI
- NO
- Lo stiamo approntando (indicare la data presumibile) _____

3. Se hai risposto SI alla domanda precedente, quali test molecolari (come condiviso tramite il sito OMS) intende attivare per la ricerca dei geni SARS-CoV-2?

.....
.....

4. Quale controllo positive utilizzerai?

- SARS-CoV RNA
- SARS-CoV-2 RNA
- Synthetic RNA SARS-CoV-2 specific
- Armored RNA SARS-CoV-2 specific
- Synthetic RNA
- Altro (specificare)

**La risposta ha solo valore conoscitivo*



5. Qual è la fonte del/i tuo/i controllo/i positivo/i?

- European Virus Archive,
- Hong Kong University,
- stock di proprietà,
- sintetico in-house,
- il fornitore del Kit
- altro da specificare _____

6. Nonostante il campione delle vie respiratorie profonde sia considerato ottimale per la diagnostica molecolare del SARS-CoV-2, quali tipi di campione può processare il tuo laboratorio?

- Tampone nasofaringeo
- Tampone orofaringeo
- Aspirato nasofaringeo
- Altro (specificare) _____

Burc n. 40 del 25 Maggio 2021

7. Il tuo laboratorio effettua test per la sorveglianza delle infezioni respiratorie?

- SI
- NO

8. Il tuo laboratorio effettua diagnostica differenziale e/o sorveglianza per le infezioni respiratorie?

- SI
- NO

9. Indica il pannello di altri patogeni respiratori adottato per l'approccio sindromico alla diagnosi molecolare

- | | | |
|---|----|----|
| <input type="radio"/> Coronavirus comuni (HKU1, OC43, NL63, 229E) | SI | NO |
| <input type="radio"/> MERS-CoV | SI | NO |
| <input type="radio"/> SARS-CoV-1 | SI | NO |
| <input type="radio"/> Influenza | SI | NO |
| <input type="radio"/> Parainfluenza | SI | NO |
| <input type="radio"/> Rinovirus | SI | NO |
| <input type="radio"/> Metapneumovirus | SI | NO |
| <input type="radio"/> Legionella | SI | NO |
| <input type="radio"/> Streptococco pneumoniae | SI | NO |
| <input type="radio"/> Pertosse | SI | NO |



10. A quale livello di biosicurezza processate i campioni di pazienti sospetti di SARS-CoV-2 (inclusi eventuali esami ematochimici ed i test microbiologici, escluso invece l'isolamento virale)?

- BSL3
 - BLS2
 - Non lo so
 - Altro (specificare) _____
-

11. Quale è la capacità massima settimanale di test diagnostici per il SARS-CoV-2 del tuo laboratorio?

- Fino a 10
- Fino a 50
- Fino a 100
- Fino a 250
- Fino a 500
- >500
- Altro

Burc n. 40 del 25 Maggio 2021

12. Qual è il tempo di risposta atteso dalla consegna del campione al risultato nel tuo laboratorio?
_____ (in ore)

13. È stata prevista la conservazione presso il vostro laboratorio un'aliquota del campione originale per ulteriori indagini ed eventuali analisi retrospettive?

- SI
 - NO
-

14. Considerato che è prevista la conservazione di un'aliquota del campione originale per ulteriori indagini ed eventuali analisi retrospettive, ha a disposizione un congelatore a -80°C** ?

- SI
- NO

**** Requisito strumentale obbligatorio**



15. In caso di positività, con quali modalità trasmetti i risultati all'Istituto Superiore di Sanità?

- Ho un preaccordo con una società di spedizioni specializzata
- Utilizzo servizi di trasporto della ASL/Regione/PA
- Comunico la positività al laboratorio per conto del quale ho effettuato la diagnostica perché effettui l'invio dell'aliquota conservata all'Istituto Superiore di Sanità
- Altro (specificare) _____

16. Il tuo laboratorio è in grado di effettuare il sequenziamento del SARS-CoV-2 in campioni diagnostici positivi?

- NO
- SI parzialmente
- SI, whole genome sequencing
- SI, sia parzialmente che whole genome sequencing

Burc n. 40 del 25 Maggio 2021

17. Il tuo laboratorio è autonomo per l'esecuzione dei test molecolari per SARS-CoV-2 (esegui in proprio i test)?

- SI
- NO

18. Il tuo laboratorio sarebbe disponibile a partecipare ad una valutazione esterna indipendente (EQA) sui test molecolari per SARS-CoV-2?

- SI
- NO

19. Il tuo laboratorio è disponibile a utilizzare la piattaforma regionale per il caricamento dei dati di prelievo e di esito dei test molecolari per SARS-CoV-2?

- SI
- NO

20. Il tuo laboratorio è disponibile a inviare periodicamente, sulla base della programmazione regionale, all'Istituto Superiore di Sanità i campioni dei test molecolari per SARS-CoV-2 per la conferma della positività e l'identificazione di eventuali mutazioni del virus circolante?

- SI
- NO

21. Il tuo laboratorio è disponibile a accettare un'attività di verifica da parte del laboratorio regionale incaricato, sui test molecolari per SARS-CoV-2?

- SI
- NO



22. Il tuo laboratorio possiede spazi logistici e percorsi adeguati, aventi caratteristiche conformi alle misure di prevenzione e contenimento vigenti, per l'esecuzione dei prelievi per i test molecolari per SARS-CoV-2***?

- SI
- NO

23. Il tuo laboratorio ha costante disponibilità di DPI per il personale, nell'ambito dell'esecuzione dei test molecolari per SARS-CoV-2?

- SI
- NO

Burc n. 40 del 25 Maggio 2021

*** Se la risposta è No proporre alternative adeguate:

