



URGENTE

- Ai Direttori Generali
e, per il loro tramite, a tutte le articolazioni interne
- *delle Aziende Sanitarie Locali*
- Ai Direttori Generali
e, per il loro tramite, a tutte le articolazioni interne
- *delle Aziende Ospedaliere Universitarie*
 - *degli IRCCS pubblici*
 - *degli IRCCS/EE privati*
- Alle Associazioni e Rappresentanze di Categoria:
- *dei MMG/PLS*
 - *delle Farmacie pubbliche e private convenzionate*
 - *delle Strutture Private Accreditate*
- Agli Ordini Professionali
e, p.c.
- Al Coordinatore della Rete regionale laboratori SARS-CoV-2
- Al Responsabile regionale flussi informativi COVID-19
- Ai Dirigenti delle Sezioni e dei Servizi del Dipartimento
- All' Assessore alla Sanità, al Benessere animale e Controlli in sanità

OGGETTO: **COVID-19 – Cessazione stato di emergenza – DL n. 24/2022 – Misure per il contenimento della circolazione di SARS-CoV-2 e per la gestione dei casi e dei contatti di caso COVID-19 – Gestione informatizzata e obblighi informativi – Indicazioni operative.**

Si fa seguito alle circolari di questo Dipartimento AOO/005/0000053 del 03.01.2023 e AOO/005/0000107 del 08.01.2023, per trasmettere qui in allegato il documento di sintesi per la gestione mediante il sistema informativo regionale "IRIS" delle attività di sorveglianza e *testing* dei casi COVID-19 in attuazione di quanto previsto dalle disposizioni nazionali di cui alla circolare ministeriale prot. 0051961 del 31.12.2022.

Si ritiene opportuno specificare che tale documento di sintesi è stato predisposto al fine di agevolare la gestione informatizzata delle attività da parte degli operatori delle Aziende ed Enti del SSR nonché dei Medici di Medicina Generale, dei Pediatri di Libera Scelta e degli erogatori dei test SARS-CoV-2.

Inoltre, si specifica che gli adeguamenti al Sistema, nonché gli automatismi previsti saranno rilasciati dal fornitore a partire da **lunedì 13 febbraio 2023**.

Si invitano, pertanto, tutti i destinatari della presente comunicazione a prenderne atto e darne massima diffusione al fine di garantire la puntuale, corretta e completa gestione informatizzata delle attività e conseguente registrazione dei dati.

Per quanto qui non specificato, si deve fare riferimento alle disposizioni e circolari nazionali e regionali nonché ai manuali d'uso presenti nella homepage del sistema informativo regionale "IRIS" (www.iris.sanita.puglia.it) nella sezione "Istruzioni Operative IRIS".

Il Dirigente del Servizio Promozione della Salute e Sicurezza nei luoghi di Lavoro

Nehludoff Albano

Il Dirigente della Sezione Promozione della Salute e del Benessere

Onofrio Mongelli

Il Direttore del Dipartimento

Vito Montanaro

SISTEMA INFORMATIVO REGIONALE “IRIS”

Adeguamenti al quadro normativo

1. GESTIONE DEI SOGGETTI IMMUNODEPRESSI

Come previsto dalla Circolare del Ministero della Salute prot. 0051961 del 31.12.2022 e dalla nota regionale n.53 del 03.01.2023, si è reso necessario gestire l'informazione relativa alla condizione di immunodepressione/immunodeficienza dei soggetti che si sottopongono ad un *test* antigenico rapido o molecolare per SARS-CoV-2. Per la gestione di questa informazione, la scheda anagrafica presente nell'interfaccia del Sistema IRIS è stata aggiornata con l'aggiunta del nuovo campo “Immunodepressione” che dovrà essere obbligatoriamente valorizzato.

Tale informazione dovrà essere comunicata al sistema IRIS anche dai laboratori di analisi che effettuano test SARS-CoV-2 attraverso le modalità attualmente in uso integrando il tracciato già condiviso; il tracciato V1 aggiornato è riportato nell'Appendice B “TRACCIATO DATI DEGLI ESITI DI LABORATORIO VERSIONE 1.0” del documento “Istruzioni per la gestione dei dati di Laboratorio” pubblicato nella pagina Istruzioni operative della home page di IRIS.

Per l'esatta definizione dei soggetti immunodepressi ovvero in condizioni concomitanti/preesistenti di fragilità, si deve fare riferimento a quanto previsto dal Piano nazionale vaccini anti SARS-CoV-2/COVID-19, individuati come particolarmente fragili per rischio elevato di sviluppare forme gravi di COVID-19, a causa di un danno d'organo preesistente, per una malattia rara o per una compromissione della risposta immunitaria a SARS-CoV-2 (estremamente vulnerabili) e per grave disabilità (fisica, sensoriale, intellettuale, psichica), ai sensi della legge 104 del 1992 art. 3 comma 3.

2. GESTIONE DEI PROVVEDIMENTI DI ISOLAMENTO E FINE ISOLAMENTO

L'emissione del **provvedimento di isolamento domiciliare** avviene in modalità automatica da parte del sistema IRIS a seguito della registrazione nel Sistema dell'esito positivo di un *test* antigenico rapido o molecolare per SARS-CoV-2 effettuato presso uno degli erogatori facenti parte della Rete regionale SARS-CoV-2.

Per l'emissione del **provvedimento di fine isolamento**, sulla base di quanto previsto dalla Circolare del Ministero della Salute prot. 0051961 del 31.12.2022 e dalle note regionali prot. AOO/005/0000053 del 03.01.2023 e AOO/005/0000107 del 08.01.2023, si distinguono i seguenti casi:

1. per i **casi che sono sempre stati asintomatici** l'isolamento potrà terminare:
 - a. **dopo 5 giorni dal primo test positivo a prescindere dall'effettuazione del test antigenico o molecolare di accertamento della guarigione**; per questi soggetti, decorsi 5 giorni dal primo test positivo, il sistema IRIS attraverso una procedura automatica provvederà a:
 - generare un follow up con Stato Clinico valore “guarito”;
 - generare un **provvedimento di “Fine Isolamento”**;
 - compilare la scheda relativa al Certificato di guarigione ed inviare i dati alla Piattaforma Nazionale DGC per l'emissione del green pass di guarigione.



- b. **anche prima dei 5 giorni** a seguito di un test antigenico o molecolare con risultato negativo effettuato autonomamente e con oneri a proprio carico presso struttura sanitaria/farmacia; per questi soggetti, a seguito della registrazione dell'esito nel Sistema, attraverso una procedura automatica si provvederà a:
- generare un follow up con Stato Clinico "guarito";
 - generare un **provvedimento di "Fine Isolamento per negatività al test"**;
 - compilare la scheda relativa al Certificato di guarigione ed inviare i dati alla Piattaforma Nazionale DGC per l'emissione del green pass di guarigione.
2. per i **casi che sono stati inizialmente sintomatici**, l'isolamento potrà terminare dopo 5 giorni dal primo *test* positivo a condizione che da almeno 2 giorni siano scomparsi i sintomi, a prescindere dall'effettuazione del *test* antigenico o molecolare di accertamento della guarigione; per questi soggetti, dovendo registrare l'aggiornamento dello stato clinico, **i MMG/PLS dovranno gestire manualmente l'evoluzione del caso**. Nello specifico, il MMG/PLS dovrà:
- a. accertarsi della scomparsa della sintomatologia e, nel caso in cui i sintomi siano scomparsi da almeno 2 giorni e siano trascorsi almeno 5 giorni dal primo test positivo, procedere con i passi successivi;
 - b. usare la funzionalità di aggiunta di un nuovo follow up e procedere a selezionare il provvedimento di "Fine isolamento" affinché possa essere generato; in questi casi, il sistema IRIS mostra un messaggio di alert per indicare che si sta procedendo alla generazione di un provvedimento di fine isolamento senza la registrazione di un test con esito negativo e, solo a seguito di conferma da parte del MMG/PLS, il sistema procede **con la compilazione automatica** dei campi della scheda *Condizione di salute* registrando lo stato clinico "guarito";
 - c. cliccare sul pulsante "Genera e Stampa Provvedimento" per confermare la creazione del Provvedimento e consentire **l'avvio automatico** della procedura di comunicazione verso l'assistito della disponibilità del documento tramite la piattaforma Sm@rtHealth;
 - d. a seguito della creazione del provvedimento, il sistema IRIS **genererà automaticamente** la scheda relativa al Certificato di guarigione e **procederà automaticamente all'invio** dei dati alla Piattaforma Nazionale DGC per l'emissione del green pass di guarigione.
3. per i **casi di soggetti immunodepressi**, l'isolamento potrà terminare dopo un periodo minimo di 5 giorni, ma sempre necessariamente a seguito di un test antigenico o molecolare con risultato negativo (accertamento guarigione) registrato nel sistema informativo regionale IRIS; per questi soggetti, **a seguito della registrazione dell'esito negativo nel Sistema**, attraverso **una procedura automatica** il sistema IRIS provvederà a generare un follow up con Stato Clinico "guarito" e a generare automaticamente un **provvedimento di "Fine Isolamento per negatività al test"**.

3. GESTIONE RICHIESTA DEMATERIALIZZATA TEST SARS-CoV-2

Si evidenzia che il sistema IRIS consente la generazione di Richieste Dematerializzate solo per i seguenti motivi:

- A. **Accertamento per caso sospetto** per i soli soggetti sintomatici;
- B. **Accertamento guarigione** per i soli soggetti immunodepressi, sintomatici e asintomatici.

La gestione della Richiesta Dematerializzata di Test SARS-CoV-2, si differenzia in base allo stato clinico della persona all'atto del prelievo:

- Asintomatico – Gestione automatica da parte del Sistema IRIS per il solo motivo di “Accertamento guarigione” solo per i soggetti immunodepressi;
- Sintomatico – Gestione manuale da parte dei Medici di Medicina Generale e Pediatri di Libera Scelta.

A. ACCERTAMENTO CASO SOSPETTO – SOGGETTI SINTOMATICI IN CARICO AI MMG/PLS

Nel caso di assistiti sintomatici, il MMG/PLS ha la possibilità di prescrivere sia un test molecolare sia un test antigenico con motivo “Accertamento Caso Sospetto”.

IRIS consente al MMG/PLS di **prescrivere un test antigenico** e generare la relativa richiesta dematerializzata impostando i seguenti valori:

- **Stato paziente all'atto del prelievo** = “Sintomatico”
- **Finalità** = “Sorveglianza epidemiologica e altri motivi di Sanità pubblica, Sorveglianza sanitaria operatori pubblici SSR (mod. A)”
- **Motivo della Richiesta** = “Accertamento Caso Sospetto”
- **Punto Prelievo** = “Presso Agenda riservata”

In questo modo il sistema IRIS genererà una richiesta dematerializzata (la cui disponibilità sarà comunicata all'assistito tramite la piattaforma Sm@rtHealth e che potrà essere recuperata tramite il portale PugliaSalute) e l'assistito potrà recarsi presso uno dei punti di prelievo/esecuzione pubblici a diretta gestione delle Aziende Sanitarie Locali o presso laboratori di analisi privati solo nel caso in cui le ASL abbiano stipulato accordi contrattuali per l'erogazione dei test antigenici. A tal fine l'elenco dei punti di erogazione dei test sarà consultabile sul sito dell'ASL all'indirizzo web www.sanita.puglia.it o presso gli Uffici Relazioni con il Pubblico delle Aziende Sanitarie.

Inoltre, nel caso di assistiti sintomatici, il MMG/PLS ha la possibilità di prescrivere anche un test molecolare ma nel caso di richiesta di **test molecolare SARS-CoV-2** la richiesta generata dai MMG/PLS mediante il sistema informativo regionale IRIS non è una richiesta dematerializzata ma una richiesta che consente, selezionando come punto di prelievo “Punto prelievo da definirsi”, l'assegnazione automatica dell'appuntamento presso uno dei *Drive through* attivati da ciascuna Azienda Sanitaria Locale.

In questi casi, IRIS consente al MMG/PLS di prescrivere **un test molecolare** impostando i seguenti valori:

- **Stato paziente all'atto del prelievo** = “Sintomatico”
- **Finalità** = “Sorveglianza epidemiologica e altri motivi di Sanità pubblica, Sorveglianza sanitaria operatori pubblici SSR (mod. A)”
- **Motivo della Richiesta** = il valore “Accertamento Caso Sospetto”
- **Punto Prelievo** = “Punto prelievo da definirsi”

Si sottolinea che nel caso di assistiti asintomatici, non sarà possibile prescrivere test a carico del servizio sanitario regionale per motivo “Accertamento caso sospetto”.



B. ACCERTAMENTO GUARIGIONE – SOGGETTI IMMUNODEPRESSI

Si evidenzia che è possibile prescrivere un test antigenico o molecolare a carico del servizio sanitario regionale per motivo “Accertamento guarigione” solo nel caso di assistiti immunodepressi.

- **Nel caso di assistiti immunodepressi sintomatici agli esordi**, il MMG/PLS ha la possibilità di prescrivere sia un test molecolare sia un test antigenico con motivo “Accertamento guarigione” dopo aver accertato la scomparsa dei sintomi.

In questi casi, il MMG/PLS dovrà avere cura di aggiornare sempre la scheda di follow up dell’assistita/o per indicare la data di scomparsa dei sintomi attraverso la registrazione dello Stato Clinico.

Le richieste di test antigenico e molecolare possono essere generate con le medesime modalità indicate al punto/paragrafo precedente ma dovranno avere come *Motivo della richiesta* il valore “Accertamento guarigione”.

- **Nel caso di assistiti immunodepressi asintomatici**, a seguito della registrazione della positività, il sistema IRIS genererà automaticamente una Richiesta dematerializzata di Test antigenico rapido per SARS-CoV-2 con motivo di “Accertamento guarigione” e con l’indicazione della data a partire dalla quale sarà possibile eseguire il test presso uno qualsiasi dei punti di erogazione dei test antigenici rapidi facenti parte della rete regionale SARS-CoV-2.

Nelle more di eventuali chiarimenti o ulteriori indicazioni ministeriali, si fa presente che, nel caso in cui l’esito del primo test SARS-CoV-2 con motivo di “Accertamento della guarigione” **per tutti i soggetti asintomatici** dovesse avere ancora esito **positivo**, la persona dovrà informare il MMG/PLS per le valutazioni del caso e per provvedere a generare, ove ritenuto, una nuova richiesta dematerializzata con motivo “Accertamento guarigione” per l’esecuzione di un ulteriore **test antigenico rapido SARS-CoV-2**, dopo almeno 5 giorni dall’esito positivo precedentemente registrato.

N.B.: *Per quanto qui non specificato si rimanda alle indicazioni operative già trasmesse con comunicazioni precedenti nonché alle istruzioni operative complete del sistema informativo regionale “IRIS” che sono pubblicate al link [Istruzioni Operative IRIS](#) presente in basso a sinistra nella home page del Sistema e periodicamente aggiornate in base alle evoluzioni del sistema medesimo.*
