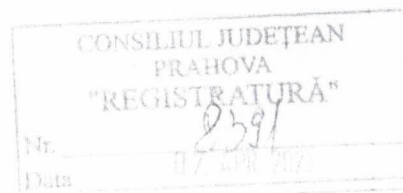


relatii@cjph.ro

From: cons_jud@cjph.ro
Sent: Wednesday, April 7, 2021 12:38 PM
To: Relatii Publice CJP
Subject: FW: Alerta InfoCons! Atentie la testele rapide antigen!
Attachments: lista teste rapide comisia europeana_propuse.pdf; Alerta InfoCons Teste rapide antigen.pdf; consiliul_jud_PRAHOVA.pdf; lista teste rapide comisia europeana_aprobrate Comisie.pdf

Importance: High



Consiliul Județean Prahova

Conform prevederilor Regulamentului (UE) 2016/679 al Parlamentului European și al Consiliului din 27 Aprilie 2016 privind protecția persoanelor fizice în ceea ce privește prelucrarea datelor cu caracter personal și privind libera circulație a acestor date și de abrogare a Directivei 95/46/CE, informațiile referitoare la datele cu caracter personal cuprinse în acest mesaj sunt confidențiale, iar prelucrarea lor se efectuează în scopul și pentru îndeplinirea atribuțiilor legale ale instituției. Informațiile sunt destinate exclusiv persoanei/persoanelor menționate ca destinatar/destinatari și altor persoane autorizate să le primească.

From: comunicare@infocons.ro <comunicare@infocons.ro>
Sent: miercuri, 7 aprilie 2021 12:06
To: cons_jud@cjph.ro
Subject: Alerta InfoCons! Atentie la testele rapide antigen!
Importance: High



Comunicat de Serviciul de Relații Publice și Protecție nr. 71/2021
Către Consiliul Județean Prahova
Către Informații Prahova nr. 11/2021

InfoCons
protecția-consumatorilor.ro

Nr. Intreg 0238/07.04.2021

Catre

CONSILIUL JUDEȚEAN PRAHOVA

In atentie Conducerii Institutiei

Alerta InfoCons! Atentie la testele rapide antigen!

InfoCons – Asociatie Nationala pentru Protectia Consumatorilor si Promovarea Programelor si Strategiilor din Romania membra cu drepturi depline in Organizatia Mondiala Consumers International,

membra fondatoare a Federației Asociațiilor de Consumatori, având Secretariatul General în București, Bd. Marasești, nr. 127-129, tel: 021/319.32.66; fax: 031/101.25.15, mail : office@infocons.ro

În contextul problematicilor actuale cu care ne confruntăm atât și pentru siguranța cetățeanului consumator din România, **va comunicăm faptul că prin decizia Comitetului pentru securitatea sănătății al Comisiei Europene a fost stabilită o listă a testelor rapide antigene COVID-19.**

Vă transmitem atașat și o informare realizată de InfoCons cu privire la aceste teste rapide antigene.

Lista poate fi consultată accesând următorul link :

https://ec.europa.eu/health/sites/health/files/preparedness_response/docs/covid-19_rat_common-list_en.pdf

Având în vedere starea de alertă în care se află România, aceste produse sunt cel mai des achiziționate de către consumator, însă acesta trebuie să fie corect informat cu privire la aceste tipuri de produse și să nu se lase păcălit de alte produse similare care le pot pune în pericol sănătatea.

Totodată achizițiile realizate de către instituțiile statului abilitate trebuie realizate ținând cont de aceste alerte pentru a nu achiziționa produse neconforme care ulterior nu mai pot fi utilizate.

Încă de la înființare, InfoCons a venit în întâmpinarea nevoilor consumatorilor din România, desfășurând o activitate neîntreruptă, bucurându-se de recunoaștere națională și internațională, fiind membră în diferite organizații, comisii consultative ale autorităților, grupuri de lucru, parteneră în programe naționale și internaționale.

În speranța unei colaborări de lungă durată, care să conducă la rezultate benefice în procesul de educare a consumatorilor români și de schimbare a mentalității acestora spre o cetățenie europeană activă, vă mulțumim anticipat pentru deschiderea dumneavoastră și vă asigurăm de întreaga noastră considerație.

Cu deosebită stimă,

Președinte

Sorin Mierlea

Asociația InfoCons – Organizație pentru Protecția Consumatorilor
Adresa: Bulevardul Marasești nr. 127 - 129, Sector 4, București
Tel.: 021/319.32.66
Fax: 031/101.25.15

Web: www.infocons.ro
E-mail: comunicare@infocons.ro

Teste rapide antigen COVID -19?! Cum le alegem?!

Atentie la informatiile de pe eticheta!

Comitetul pentru securitatea sanatatii al Comisie Europene a stabilit o lista a testelor rapide antigen COVID 19 cat si un set de date standardizate care trebuie incluse in certificatele rezultatelor ale testului COVID -19.

Statele membru UE au convenit in unanimitate cu privire la o recomandare a Consiliului de stabilire a unui cadru comun pentru utilizarea testelor rapide de antigen si recunoasterea reciproca a rezultatelor testelor COVID-19 pe intreg teritoriul UE, dupa cum urmeaza:

1. Lista comuna a testelor rapide antigen COVID 19, care sunt considerate adecvate pentru utilizare si sunt in conformitate cu strategiilor de testare, trebuie sa indeplineasca cele 3 criterii:

a. sa poarte marcajul CE;

b. sa indeplineasca cerintele minime de performanta : $\geq 90\%$ sensibilitate si $\geq 97\%$ specificitate;

c. au fost validate de cel puțin un stat membru ca fiind adecvate pentru utilizarea lor în contextul COVID-19, oferind detalii cu privire la metodologia și rezultatele unor astfel de studii, cum ar fi tipul de eșantion utilizat pentru validare, cadrul în care se utilizează testul a fost evaluat și dacă au apărut dificultăți în ceea ce privește criteriile de sensibilitate cerute sau alte elemente de performanță.

2. O selecție de teste rapide antigen, din care statele membre vor recunoaște reciproc rezultatele testelor pentru măsurile de sănătate publică.

3. Un set comun de date standardizate care trebuie incluse în certificatele care prezintă rezultatul ale testului COVID-19, facilitând în continuare recunoașterea reciprocă a rezultatelor testului COVID-19

Comitetul pentru securitatea sănătății este de acord că, pentru ca rezultatele testelor rapide de antigen să fie recunoscute reciproc, cel puțin trei state membre ar trebui să utilizeze în practică teste rapide de antigen. Pe baza acestui criteriu, statele membre sunt de acord că rezultatele următoarelor teste rapide de antigen vor fi recunoscute reciproc pentru măsurile de sănătate publică:

- 1 • Abbott Rapid Diagnostics, Panbio™ COVID-19 Ag Rapid Test ✓
- 2 • AMEDA Labordiagnostik GmbH, AMP Rapid Test SARS-CoV-2 Ag
- 3 • Becton Dickinson, BD Veritor System for Rapid Detection of SARS-CoV-2
- 4 • Beijing Lepu Medical Technology, SARS-CoV-2 Antigen Rapid Test Kit (Colloidal Gold immunochromatography)
- 5 • BIOSYNEX SWISS SA, BIOSYNEX COVID-19 Ag BSS
- 6 • CerTest Biotect S.L., CerTest SARS-CoV-2 CARD TEST
- 7 • Hangzhou Clongene Biotech, Clongene COVID-19 Antigen Rapid Test Kit
- 8 • Healgen Scientific Limited, Coronavirus Ag Rapid Test Cassette (Swab)
- 9 • LumiraDX UK LTD, LumiraDx SARS-CoV-2 Ag Test
- 10 • nal von minden GmbH, NADAL COVID-19 Ag Test
- 11 • Quidel Corporation, Sofia 2 SARS Antigen FIA
- 12 • SD BIOSENSOR, Inc.; Roche, STANDARD F COVID-19 Ag FIA
- 13 • SD BIOSENSOR, Inc.; Roche, STANDARD Q COVID-19 Ag Test ✓
- 14 • Siemens Healthineers, CLINITEST Rapid COVID-19 Antigen Test
- 15 • Xiamen Boson Biotech Co, Rapid SARS-CoV-2 Antigen Test card
- 16 • Zhejiang Orient Gene Biotech Co.,Ltd, Coronavirus Ag Rapid Test Cassette (Swab)

Datele complete ale celor 16 teste rapide antigen recunoscute de catre statele membre pot fi regasite AICI

In Romania sunt utilizate urmatoarele teste rapide :

Producator	Denumire comerciala	Performanta clinica (baza de date a Centrului de Cercetare UE)	Performanta clinica (date utilizate in Belgia)	Performanta clinica (date utilizate in Slovenia)	Performante clinica (date utilizate in Germania)
Abbott Rapid Diagnostics	Panbio™ COVID-19 Ag Rapid Test	91.4% sensibilitate, 99.8% specificitate tampon nazal	93.3% sensibilitate, 99.4% specificitate tampon nazal, 98.1 sensibilitate, 99.8 specificitate tampon nazal		91.4 sensibilitate, 99.8 specificitate
SD BIOSENSOR Inc.; Roche	STANDARD Q COVID-19 Ag Test	96.52% sensibilitate, 99.68% specificitate tampon nazal	96.5% sensibilitate, 99.7 specificitate tampon nazal	96.5% sensibilitate, 99.7 specificitate	

				tampon nazal	
--	--	--	--	-----------------	--

Initial in lista comuna propusa de Comisia Europeana erau 26 de teste rapide antigen, insa doar cele 16 mentionate anterior au indeplinit criteriile de selectie, respectiv :

- Existenta marcajului CE;
- Utilizarea acestor teste in minim 3 state membre;
- Validarea testarii in cel putin un stat membru, testare care sa respecte cerintele minime de performanta : $\geq 90\%$ sensibilitate și $\geq 97\%$ specificitate;

Lista cu cele 26 de teste rapide antigen propuse pentru a fi validate poate fi vizualizata AICI.

”Chiar dacă trecem printr-o perioadă mai dificilă trebuie să fim atenți de unde, ce și cum cumpărăm. Dacă nu suntem atenți la informațiile de pe etichetă, uneori produsele achiziționate ne pot pune în pericol sănătatea! Citiți informațiile de pe etichetă, termenul de valabilitate, modalitatea de depozitare, modul de utilizare, grupele de vârstă pentru care se poate utiliza produsul! Păstra-ți bonul fiscal, dacă va fi nevoie să depuneți o reclamație! Ia atitudine! InfoCons este alături de tine, 0219615!”

Sorin Mierlea –Președinte InfoCons