



## SCHEDA PER LA NOTIFICA DI CASI DA VIRUS RESPIRATORI

### Stagione 2019-2020

I dati della scheda dovranno essere inseriti nel sito al seguente indirizzo <https://www.iss.it/Site/FLUFF100/login.aspx>  
Copia della scheda dovrà essere inviata a [malinf@sanita.it](mailto:malinf@sanita.it) ed a [sorveglianza.influenza@iss.it](mailto:sorveglianza.influenza@iss.it)

[COMPILARE IN STAMPATELLO IN MODO LEGGIBILE]

#### Dati della segnalazione

Data di segnalazione: \_\_\_\_\_

Regione: \_\_\_\_\_ Asl: \_\_\_\_\_

#### Dati di chi compila la scheda

Nome: \_\_\_\_\_ Cognome: \_\_\_\_\_

Telefono: \_\_\_\_\_ Cellulare: \_\_\_\_\_ E-mail: \_\_\_\_\_

#### Informazioni Generali del Paziente

Nome: \_\_\_\_\_ Cognome: \_\_\_\_\_ Sesso: M|\_\_\_| F|\_\_\_|

Data di nascita: \_\_\_\_\_ se data nascita non disponibile, specificare età in anni compiuti: |\_\_\_|\_\_\_| o in mesi: |\_\_\_|\_\_\_|

Comune di residenza: \_\_\_\_\_

In stato di gravidanza? Sì|\_\_\_| No|\_\_\_| Non noto|\_\_\_| se sì, mese di gestazione |\_\_\_|

#### Informazioni sullo Stato Vaccinale

Il paziente è stato vaccinato per influenza nella corrente stagione: Sì|\_\_\_| No|\_\_\_| Non noto|\_\_\_|

se sì, Nome commerciale del vaccino: \_\_\_\_\_ Data della vaccinazione: \_\_\_\_\_

#### Informazioni Cliniche del Paziente

Data insorgenza primi sintomi: \_\_\_\_\_

Data ricovero: \_\_\_\_\_ Nome Ospedale: \_\_\_\_\_

<b>Reparto:</b>	Terapia intensiva/rianimazione (UTI)	___	Intubato	___	ECMO	___
	DEA/EAS	___				
	Terapia sub intensiva	___				
	Cardiochirurgia	___				
	Malattie Infettive	___				
	Altro, specificare	___	_____			

Terapia Antivirale: Sì|\_\_\_| No|\_\_\_| Non noto|\_\_\_|

se sì, Oseltamivir |\_\_\_| Zanamivir |\_\_\_| Peramivir |\_\_\_| Data inizio terapia: \_\_\_\_\_ Durata: |\_\_\_| (giorni)

Presenza di patologie croniche: Sì|\_\_\_| No|\_\_\_| Non noto|\_\_\_| se sì quali?

Tumore	Sì ___	No ___	Non noto ___
Diabete	Sì ___	No ___	Non noto ___
Malattie cardiovascolari	Sì ___	No ___	Non noto ___
Deficit immunitari	Sì ___	No ___	Non noto ___

Malattie respiratorie Si|\_| No|\_| Non noto|\_|  
 Malattie renali Si|\_| No|\_| Non noto|\_|  
 Malattie metaboliche Si|\_| No|\_| Non noto|\_|  
 Obesità BMI tra 30 e 40 Si|\_| No|\_| Non noto|\_|  
 Obesità BMI>40 Si|\_| No|\_| Non noto|\_|  
 Altro, specificare: \_\_\_\_\_

## Dati di Laboratorio

Data prelievo del campione: \_\_\_\_\_ Diagnosi per: ☐ A(H1N1)pdm09  
☐ A(H3N2)  
☐ A/non sotto-tipizzabile come A(H1N1)pdm09 o A(H3N2)  
☐ A/Altro sottotipo \_\_\_\_\_  
☐ B  
☐ nuovo coronavirus (2019 – nCoV)

Data diagnosi del laboratorio: \_\_\_\_\_

Invio del campione al Laboratorio NIC presso ISS: Si|\_| No|\_| se sì, Data di invio: \_\_\_\_\_

Se presenza complicanze, specificare: \_\_\_\_\_

Data complicanza: \_\_\_\_\_ Eseguita radiografia: Si|\_| No|\_| Non noto|\_|

Polmonite: Si|\_| No|\_| Non noto|\_|  
 Polmonite influenzale primaria: Si|\_| No|\_| Non noto|\_|  
 Polmonite batterica secondaria: Si|\_| No|\_| Non noto|\_|  
 Polmonite mista: Si|\_| No|\_| Non noto|\_|  
 Grave insufficienza respiratoria acuta (SARI) <sup>4</sup>: Si|\_| No|\_| Non noto|\_|  
 Acute Respiratory Distress Syndrome (ARDS) <sup>5</sup>: Si|\_| No|\_| Non noto|\_|  
 Altro, specificare: Si|\_| No|\_| Non noto|\_| \_\_\_\_\_

## Link epidemiologico

Negli ultimi 15 giorni, prima dell'insorgenza dei sintomi, il caso si è recato in un Paese dove siano stati confermati casi di polmonite da **nuovo coronavirus**? Si|\_| No|\_| Non noto|\_| Se sì,

dove \_\_\_\_\_ data di arrivo : |\_|\_|\_| data di partenza : |\_|\_|\_|

dove \_\_\_\_\_ data di arrivo : |\_|\_|\_| data di partenza : |\_|\_|\_|

dove \_\_\_\_\_ data di arrivo : |\_|\_|\_| data di partenza : |\_|\_|\_|

data di arrivo in Italia: |\_|\_|/|\_|\_|/|\_|\_|

Negli ultimi 15 giorni, prima dell'insorgenza dei sintomi, il caso è stato a contatto con una persona affetta da polmonite da **nuovo coronavirus**? Si|\_| No|\_| Non noto|\_|

<sup>4</sup> **Definizione di caso di SARI:** un paziente ospedalizzato di qualsiasi età anni con:

- almeno un segno o sintomo respiratorio (tosse, mal di gola, difficoltà respiratorie) presenti al momento del ricovero o nelle 48 ore successive all'ammissione in ospedale e
- almeno un segno o sintomo sistemico (febbre o febbre, cefalea, mialgia, malessere generalizzato) o deterioramento delle condizioni generali (astenia, perdita di peso, anoressia o confusione e vertigini).

La data di inizio sintomi (o l'aggravamento delle condizioni di base, se croniche) non deve superare i 7 giorni precedenti l'ammissione in ospedale.

<sup>5</sup> **Definizione di ARDS:** paziente ospedalizzato di qualsiasi età anni con:

sindrome infiammatoria polmonare, caratterizzata da lesioni alveolari diffuse ed aumento della permeabilità dei capillari polmonari, con incremento dell'acqua polmonare extracapillare, definito come edema polmonare non cardiaco, che richieda un ricovero ospedaliero in UTI e/o il ricorso alla terapia in ECMO in cui sia stata confermata, attraverso specifici test di laboratorio, la presenza di un tipo/sottotipo di virus influenzale.

Clinicamente l'ARDS è caratterizzata da una dispnea grave, tachipnea e cianosi, nonostante la somministrazione di ossigeno, riduzione della "compliance" polmonare ed infiltrati polmonari bilaterali diffusi a tutti i segmenti. Secondo l'American European Consensus Conference la diagnosi di ARDS può essere posta qualora siano presenti i seguenti criteri:

- insorgenza acuta della malattia;
- indice di ossigenazione PaO<sub>2</sub>/FiO<sub>2</sub> inferiore a 200 mmHg, indipendentemente dal valore PEEP (Positive End Expiratory Pressure);
- infiltrati bilaterali alla radiografia toracica in proiezione antero-posteriore;
- pressione di chiusura dei capillari polmonari (PCWP) inferiore a 18 mmHg, escludendo un'origine cardiaca dell'edema polmonare.

Se sì, specificare dove: \_\_\_\_\_

data esposizione: |\_\_|/|\_\_|/|\_\_\_\_|

### Esito e Follow-up

<b>Esito:</b>	Guarigione	__	<b>Data:</b>	_____
	Decesso	__	<b>Data:</b>	_____
	Presenza esiti	__	Specificare	_____

Si sottolinea l'importanza di effettuare, al momento del ricovero, i test di laboratorio per l'identificazione dei virus influenzali, inclusa la sottotipizzazione per A(H1N1)pdm09 e A(H3N2), per tutti i pazienti con SARI e con ARDS (secondo le definizioni sopra riportate).

Per i casi con conferma di laboratorio per influenza si raccomanda di far pervenire il campione biologico al Centro Nazionale Influenza (NIC) presso L'ISS, previa comunicazione tramite [flulab@iss.it](mailto:flulab@iss.it), se da soggetti con età <65 anni e non aventi patologie croniche favorevoli le complicanze. In caso di virus di tipo A non sottotipizzabile come A(H1N1)pdm09 o A(H3N2) e appartenente ad altro sottotipo (es. H5, H7, H9, H1N1v, H3N2v) e in caso di 2019-nCoV, si raccomanda di contattare tempestivamente e far pervenire al NIC il campione biologico.