



## M22. MODALITES DE REALISATION DES TROD GRIPPE-COVID-VRS

**Obligations** à respecter lors du dépistage individuel des virus de la grippe, de la COVID-19 et du Virus Respiratoire Syncytial seuls ou associés

### Accueil des personnes soumises au TROD

- Vérifier avant la réalisation du test, que la personne répond aux critères d'éligibilité et qu'elle est informée des avantages et limites du test ;
- Recueillir son consentement libre et éclairé ;
- Proposer un masque au patient.

### Locaux et matériel

- Locaux adaptés pour assurer la réalisation du test (espace de confidentialité pour mener l'entretien préalable, aération régulière) ;
- Minuteurs en quantité adaptée au nombre de patients et préalablement vérifiés ;
- Equipements adaptés permettant d'asseoir la personne pour la réalisation du test ;
- Existence d'un point d'eau pour le lavage des mains ou de solution hydro-alcoolique ;
- Matériel nécessaire pour la réalisation du test :
  - Le professionnel doit s'assurer de disposer d'un stock suffisant.
  - Les tests doivent disposer d'un marquage CE.
- Equipements de protection individuels requis pour le pharmacien ;
- Matériel et consommables permettant la désinfection des surfaces ;
- Circuit d'élimination des déchets :
  - DASRI PRO : les pharmaciens doivent mettre en place leur propre circuit d'élimination des déchets produits dans le cadre de leur activité professionnelle. (cf « [Guide pratique de l'activité officielle](#) »)

Les tests doivent être réalisés conformément aux prescriptions de la notice du fabricant dans le respect de conditions de réalisation notamment de température, en particulier pour le déroulement de la phase analytique.

**Attention à vous assurer de l'identification du patient tout au long du processus de réalisation du TROD**

### Procédure d'assurance qualité

- Une procédure détaillée d'assurance qualité est rédigée par le pharmacien réalisant les tests ou recueils et traitements de signaux biologiques (cf [annexes II et III de l'arrêté du 1er août 2016](#) modifié )
- Cette procédure comporte deux parties :
  - une fiche à remplir une seule fois : cf outil **E.15 - Procédure d'assurance qualité pour la réalisation des tests**
  - et les modalités de traçabilité de l'utilisation de chaque test pour chaque patient qui nécessite d'inscrire ces éléments dans le dossier de chaque patient ou, si cela se justifie sur le plan thérapeutique, dans le cahier de liaison ou de suivi du patient à domicile (ex. : livret du diabétique) : cf outil **E.16 - Traçabilité et communication des résultats de TROD au patient**





## M22. MODALITES DE REALISATION DES TROD GRIPPE-COVID-VRS

### Vigilance

- Dans le cadre de la réactovigilance toute défaillance ou altération du test ou de l'appareil de mesure susceptible d'entraîner des effets néfastes pour la santé des personnes doit être déclarée sans délai à l'Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé
- La déclaration peut se faire par mail à : [reactovigilance@ansm.sante.fr](mailto:reactovigilance@ansm.sante.fr) ou sur le [portail de signalement des événements sanitaires indésirables](#)

## Recommandations

### Accueil des personnes soumises au TROD

- Fixer des créneaux horaires ou organiser des rendez-vous pour leur réalisation ;
- Proposer la prise de rendez-vous par téléphone ou par mail ;
- Informer sur le prix du test et les modalités de prise en charge par l'assurance maladie ;
- Faciliter l'accès à l'espace de confidentialité et mettre en place un marquage au sol pour y accéder
- Prévoir une file d'attente et/ou un espace d'attente (pour un accompagnateur) ;
- Veiller à ne pas se faire croiser, dans le même espace, des patients soumis au TROD et les autres patients ;
- Veiller à limiter le temps de présence des patients dans l'officine ;
- Penser à créer une procédure dédiée à l'utilisation particulière d'un espace dont ce n'est pas la destination principale (par exemple : sas de livraison)
- En cas d'accueil des personnes au niveau du sas habituellement destiné aux livraisons, nous vous recommandons de :
  - vous coordonner avec les livreurs
  - procéder à une préparation et à un nettoyage minutieux de cet espace avant et après la réalisation des tests

### Information des usagers

- Apposer une affiche sur votre vitrine informant les patients de la mise en place de ce service dans votre officine, et précisant que les tests se font uniquement sur rendez-vous ou dans des plages horaires définies.
- Vous pouvez référencer et géolocaliser votre officine sur la plateforme [Santé.fr](#) en complétant le formulaire sur le portail de télé déclaration des pharmacies [Pharma-SI](#).

### Références :

[Annexes II et III](#) de l'arrêté du 1er août 2016 modifié,  
[articles R. 1335-1 et suivants du code de la santé publique](#),  
[Loi n° 2020-1379 du 14 novembre 2020](#)  
[Décret n° 2020-1385 du 14 novembre 2020](#) , [Décret n° 2020-1387 du 14 novembre 2020](#)  
[Arrêté du 14 janvier 2022](#)  
Site de DASTRI : <https://www.dastri.fr/dasri-pro/> et [fiche pratique pharmacien](#)

