



Hôpitaux Civils de Colmar

Pasteur - Pasteur 2 - Le Centre pour Personnes Agées

39, avenue de la Liberté - 68024 COLMAR CEDEX

Tél : 03-89-12-40-00 / Fax : 03-89-12-42-98

site internet : www.ch-colmar.fr

Direction

Secrétariat : 03.89.12.40.02

Fax : 03.89.12.45.40

Etablissement certifié par la Haute Autorité de Santé

Colmar, le 14 janvier 2022

Affaire suivie par J-M SCHERRER

☎ 03.89.12.40.02

DESTINATAIRE

Bureau
SYNDICAT U.N.S.A.

NOTE D'INFORMATION

Objet : Mise à disposition de tests antigéniques au sein de l'établissement

Au regard de la difficulté, pour le personnel soignant et non soignant, à réaliser rapidement un dépistage contre la Covid-19, à partir du mardi 18 janvier, les Hôpitaux Civils de Colmar ont pris la décision de mettre des tests antigéniques à disposition des agents de l'établissement qui nécessiteraient un dépistage.

Les personnels médicaux et paramédicaux sont autorisés à réaliser le test de dépistage au sein des services, selon le mode opératoire préconisé.

En ce qui concerne les professionnels des services de soins, deux modalités de distribution sont organisées :

- ✓ Sur les sites Pasteur et Pasteur 2, les tests accompagnés des documents associés seront distribués par le SST du lundi au vendredi de 08h30-12h00 et 13h00-17h00.
- ✓ Sur les sites du Parc et du CPA, les tests et documents associés seront distribués par les cadres du lundi au vendredi.

Le résultat du test est validé par un praticien de l'unité de soins. **Le formulaire de traçabilité devra être impérativement transmis au laboratoire afin d'enregistrer le résultat sur le portail SI-DEP et également au SST.**

En ce qui concerne les professionnels non soignants (administratif, technique, logistique.....), la réalisation du test n'étant pas possible sur leur lieu d'exercice, les tests pourront être effectués directement au centre de prélèvement du laboratoire du lundi au vendredi de 13h30 à 17heures.

A partir du mardi 18 janvier, les tests anti géniques se substituent au RT-PCR pour les professionnels, les demandes particulières seront à examiner au préalable avec le laboratoire.

Le Directeur des Hôpitaux Civils :

Signé

Jean-Michel SCHERRER



HCC
Laboratoires
39 avenue de la
Liberté
68024 COLMAR

**TEST DE DETECTION
ANTIGENIQUE RAPIDE PAN BIO
COVID 19**

Ref : HCC-ANLT-BP-MO-018
Version : 00
Applicable le : 00-00-0000



I. Objet

Ce document décrit la procédure d'utilisation du test de détection antigénique rapide Panbio™ COVID-19 Ag Rapid Test Device, référence 41FK10, de la société Abbott.

II. Champ d'application

Ces tests sont réalisés hors du laboratoire, ce sont des tests rapides d'orientation diagnostique (TROD) à destination des personnels des HCC.

III. Références

Panbio™ Covid-19 Ag Rapid Test Device Abbott. référence 41FK10.
Monographies du fabricant.

IV. Mesures de sécurité

- Le test doit être réalisé dans un endroit dédié et adapté, à une distance minimale de deux mètres des autres professionnels.
- Des écrans de protection peuvent être utilisés pour réduire le risque.
- Le professionnel de santé, effectuant le prélèvement, doit se conformer aux directives de sécurité et porter l'équipement de protection individuel requis selon les pratiques en vigueur aux HCC.
- La surface de travail doit être nettoyée et décontaminée selon les procédures en vigueur.

V. Echantillons

Écouvillons nasopharyngés dans le milieu d'extraction fourni avec la trousse

VI. Description

VI. 1. Réactifs et matériels

Les trousse doivent être conservées entre 2-30 °C à l'abri de la lumière du soleil.

Matériel requis :

- Trousse Test rapide COVID-19 Ag Panbio™ Abbott
- Équipements de protection individuelle du personnel (EPI)
- Minuteur
- Contenant pour déchets biomédicaux

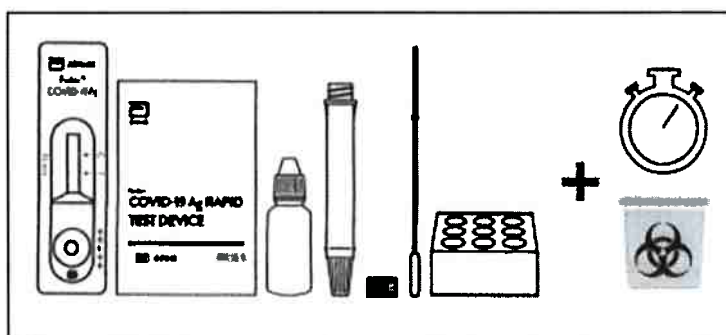


VI. 2. Technique de dépistage

VI. 2. 1. Préparation

1. Avant d'ouvrir l'emballage, vérifier la date d'expiration de la trousse et laisser tous les composants de la trousse à une température comprise entre 15-30°C pendant 30 minutes.
2. Vérifier que tout le matériel nécessaire soit présent dans la trousse :

- Cartouches tests
- Instructions
- Solution tampon d'extraction
- Tubes extraction et bouchons
- Écouvillons nasopharyngés stériles
- Écouvillons de contrôles + et -
- Portoir



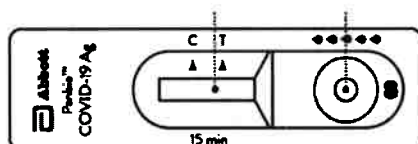
Ne pas effectuer les analyses si les trousse sont périmées.

3. Retirer la cartouche de test de son emballage. La placer sur une surface plane, horizontale et propre.

Ne pas utiliser la cartouche s'il y a présence d'une ligne contrôle (C) ou test (T) avant l'exécution du test.

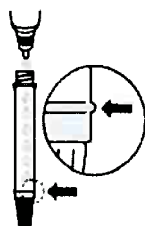
4. Procéder au prélèvement nasopharyngé

5. Identifier la cartouche avec l'identifiant du personnel prélevé.



VI. 2. 2. Mode opératoire

1. Tenir le flacon de tampon verticalement et remplir le tube d'extraction de tampon jusqu'à la ligne de remplissage (300µL).
2. Fermer le tube avec le bouchon bleu et placer le tube d'extraction dans le portoir

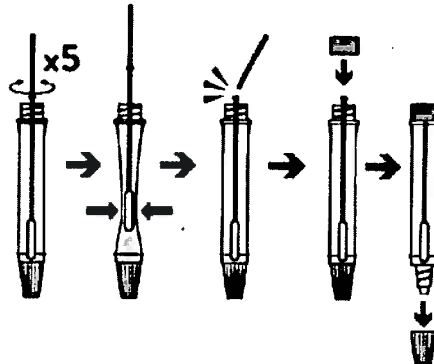


Attention : un volume de tampon excessif ou insuffisant peut générer un résultat erroné

3. Insérer l'écouvillon du patient dans le tube d'extraction.

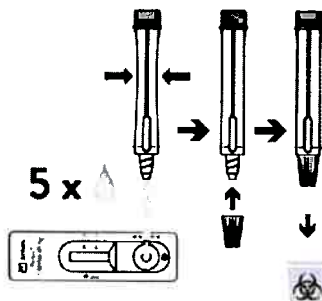


4. Faire tourner délicatement la pointe de l'écouvillon dans le tampon à l'intérieur du tube d'extraction, en poussant dans la paroi du tube d'extraction au moins cinq fois, puis sortir partiellement l'écouvillon en pressant le tube d'extraction avec vos doigts.
5. Casser l'écouvillon au point de rupture et fermer le capuchon du tube d'extraction.
- 6 Ouvrir le capuchon de la buse de descente au bas du tube d'extraction.



7. Distribuer verticalement 5 gouttes d'échantillon dans le puits d'échantillon (S) de la cartouche. Procéder délicatement afin d'éviter la génération d'aérosols.
Ne pas manipuler ni déplacer la cartouche tant que le test n'est pas terminé et prêt pour la lecture.

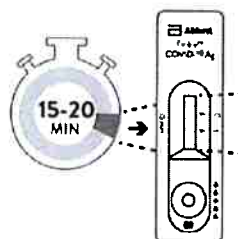
8. Fermer la buse et jeter le tube d'extraction contenant l'écouvillon usagé suite à l'obtention d'un résultat valide conformément au protocole d'élimination des déchets biologiques.



Attention : Les bulles peuvent conduire à des résultats inexacts. Si vous ne parvenez pas à créer suffisamment de gouttes, cela peut être dû à un colmatage de la buse de distribution. Refermez la buse et secouez doucement le tube pour libérer le blocage jusqu'à ce que vous observiez la formation de gouttes libres.

9. Démarrer le minuteur

10. Lire le résultat à 15 minutes.



Attention. Ne lisez pas le résultat après 20 minutes. Seuls les résultats visibles entre 15 et 20 minutes sont considérés valides

11. Inscrire le résultat du test sur la feuille de traçabilité du laboratoire de microbiologie fournie avec le test ainsi que les autres informations demandées.

- 12.Éliminer la cartouche usagée conformément au protocole d'élimination des déchets biologiques



VII. Interprétation des résultats

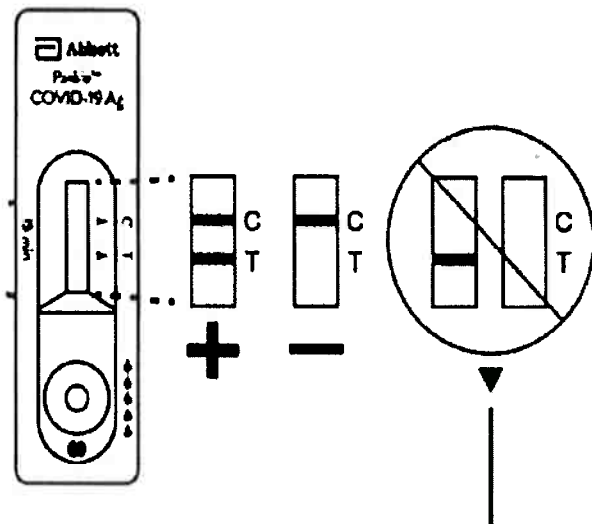
Résultat positif : présence de la ligne contrôle (C) et présence de la ligne test (T) dans la fenêtre de résultat.

L'intensité des lignes et l'ordre d'apparition des lignes ne modifient pas l'interprétation.

Résultat négatif : présence de la ligne contrôle (C) et absence de la ligne test (T) dans la fenêtre de résultat

Résultat invalide : absence de ligne contrôle (C) dans la fenêtre de résultat indique

→ Répéter l'analyse avec le même prélèvement sur une nouvelle cartouche.



VIII. Communication des résultats

- Retourner au laboratoire l'original de la feuille de traçabilité pour un enregistrement sur SIDEP de votre test
- Ainsi qu'une copie à la médecine du travail

ANNEXE

Guide de référence rapide – prélèvement nasopharyngé

QUICK REFERENCE GUIDE
REF: 41FK10

TECHNICAL SUPPORT: ABBOTT.COM/POCT

© 2020 Abbott. All rights reserved. All trademarks referenced herein are the property of their respective owners.

41FK10_07_URG_AD



Laboratoires de Biologie Médicale
Bât 19, Tél : 03 89 12 42 32
Fax : 03 89 12 43 42

MICROBIOLOGIE

Dr O. Augereau, Dr D. De Briel,
Dr G. Gregorowicz, Dr T. Gueudet

Date et Heure de réception au
laboratoire (Horodatage) :

DOCUMENT A RETOURNER IMPERATIVEMENT AU LABORATOIRE

+ 1 copie au Service de Santé au Travail

Etiquette Personnel HCC

Prescripteur (nom + RPPS)

Préleveur (Nom, Prénom, Qualité)

N° RPPS obligatoire pour SI-DEP

TEST RAPIDE d'ORIENTATION DIAGNOSTIC (TROD)

de détection antigénique du virus SARS-CoV-2 (COVID 19)

Date de prélèvement / / Heure :

INFORMATIONS RELATIVES AU TEST

INFORMATIONS RELATIVES AU PERSONNEL*

Marque et référence : **ABBOTT Référence 41FK10**

Adresse mail personnelle :

Numéro de lot :

Numéro de téléphone portable :

Date de péremption :

** Ces informations restent confidentielles et sont nécessaires pour
la transmission des données vers SIDEP*

RENSEIGNEMENTS CLINIQUES

Lieu de résidence actuel :

Hébergement individuel

Date d'apparition des symptômes :

Asymptomatique

Symptômes apparus le jour ou la veille du prélèvement

Symptômes apparus entre 2,3 ou 4 jours avant le prélèvement

Symptômes apparus entre 5,6 ou 7 jours avant le prélèvement

Symptômes apparus entre 8 et 14 jours avant le prélèvement

Symptômes apparus entre 15 et 28 jours avant le prélèvement

Symptômes apparus plus de 4 semaines avant le prélèvement

Ne sait pas

Personnel des HCC :

Oui

Cas contact :

Oui Non

JO

RESULTAT Test Rapide antigénique COVID-19

POSITIF

NEGATIF

Nom du lecteur du test :

Partie réservée laboratoire :

Saisie SIDEP réalisée : OUI

VISA Agent ayant saisi le résultat :