Compte rendu de la réunion COREVIH IDF NORD Commission Dépistage du 30/11/2012

Pour le projet TROD on retient les éléments suivants

1. L’action sera menée sur CLICHY, LEVALLOIS et le 18ème arrondissement
2. Elle portera sur les généralistes, gynécologues et dermatologues de ces secteurs
3. Une interne du DMG, Sophie LOPES, sera associée à la réalisation du projet, qui constituera sa thèse de médecine
4. L’action sera organisée rapidement, avant DEPIDAYS ; Le début de l’étude est fixé au 18/3/2012
5. La liste des médecins à contacter sera établie par la COREVIH
6. Chaque médecin disposera de X TROD (j’ai oublié le chiffre) de marque INSTI
7. La durée de l’étude sera de 30 jours
8. L’action commencera par une formation en soirée, assurée par E Bouvet comme expert infectiologue et A Bouaziz comme expert technique
9. Au cours de cette période, une affiche sera placée dans la salle d’attente du médecin, invitant les patients à solliciter un TROD
10. Les médecins seront libres de proposer le TROD à leurs patients
11. les variables recueillies seront les suivantes (à rediscuter en groupe de travail restreint)
	1. questionnaire patients
		1. avez-vous déjà fait un test de dépistage du VIH ?
		2. avez-vous déjà fait un TROD du VIH ?
		3. êtes-vous satisfait que votre médecin vous ait proposé de réaliser un test de dépistage rapide (réponse LICKERT)
		4. le prélèvement a-t-il été douloureux ? (réponse LICKERT)
		5. aviez-vous l’intention de faire prochainement un test de dépistage du VIH ?
		6. recommanderiez-vous cette technique de prélèvement ?
	2. questionnaire médecin (un seul questionnaire pour l’étude)
		1. trouvez-vous le test TROD difficile à réaliser ? (réponse LICKERT)
		2. trouvez-vous que la réalisation du test est compatible en termes de temps, avec une consultation de médecine générale ? (réponse LICKERT)
12. Sophie Lopes est chargée de faire une proposition de fiche de recueil
13. Sophie Lopes est chargée de faire un projet de lettre d’invitation
14. Les investigateurs seront d’abord contactés par courrier
15. Puis tous les investigateurs seront joints téléphoniquement par Sophie LOPES
16. Il s’agit d’une étude observationnelle sans aucune identification, même indirecte, des patients, l’accord CNIL n’est pas nécessaire ni le CCTIRS
17. Il s’agit d’une étude observationnelle de pratiques conformes aux recommandations en vigueur, un accord CPP n’est pas nécessaire
18. Un groupe de travail restreint (S LOPES, E BOUVET, JP AUBERT, P JEANMOUGIN) se réunira le 20/12/2012 à 13.00 au SMIT pour affiner le protocole