

.....

Questions et réponses
Dépistage des employés asymptomatiques dans les foyers de soins personnels

Qu'est-ce qu'un test de dépistage rapide de la COVID-19, et comment fonctionne-t-il?

Le test de dépistage rapide utilisé pour ce projet pilote, appelé test antigénique Panbio COVID-19 d'Abbott, peut donner un résultat en environ 20 minutes. Le test exige un prélèvement nasal profond, effectué par un professionnel de la santé qualifié.

Il est important de savoir que les tests de dépistage rapide ont des limites et ne peuvent être utilisés que dans certaines circonstances. Ces tests contribueront à accélérer le dépistage de la COVID-19 au Manitoba, mais ils ne pourront se substituer aux tests classiques dans la plupart des situations et pour la plupart des gens.

En quoi ce test rapide diffère-t-il d'un test « classique » de dépistage de la COVID-19?

Un test classique de dépistage de la COVID-19 détecte les gènes du virus dans un spécimen obtenu au moyen d'un prélèvement nasal profond. Il est conçu pour pouvoir détecter le virus même à de faibles concentrations. Les tests rapides ne peuvent détecter le virus responsable de la COVID-19 que lorsque celui-ci est présent en concentrations élevées, ce qui signifie que leur rapidité est contrebalancée par des résultats moins précis.

Si le résultat de ce test rapide doit être confirmé par un second test, quelle est la raison d'être du test de dépistage rapide?

Le test de dépistage rapide est un outil de plus qui peut nous aider à freiner la propagation de la COVID-19. Il fait l'objet d'une utilisation limitée, dans des situations où les avantages de sa rapidité l'emportent sur les inconvénients associés à l'obligation de devoir réaliser deux tests de dépistage.

Pourquoi n'utilisons-nous pas uniquement des tests rapides?

Pour le moment, les tests rapides ne remplaceront pas le test de dépistage classique. Si le test antigénique Panbio COVID-19 d'Abbott utilisé dans le projet pilote est beaucoup plus rapide, il comporte néanmoins d'autres limites. Les faux négatifs étant plus fréquents, les résultats de tous les tests rapides doivent être confirmés par des tests classiques. Si les résultats sont négatifs, les participants doivent continuer à répondre aux questions d'autoévaluation avant de se rendre au travail.

De plus, en raison du nombre limité d'unités qui sont disponibles, celles-ci doivent être envoyées à des emplacements stratégiques pour soutenir la riposte globale du Manitoba en matière de santé publique. Les tests rapides sont plus précis lorsqu'ils sont utilisés dans une collectivité ou dans un environnement où l'activité virale est élevée.

De quelles autres ressources aura-t-on besoin?

La mise en place des ressources pour le dépistage n'est qu'un des aspects du projet. Les autres ressources dont on aura besoin pour ce projet comprennent le personnel chargé de réaliser les tests, la production de documents d'information et l'établissement des processus à suivre par le personnel, l'obtention d'équipements de protection individuelle et d'un ordinateur portable pour la consignation des résultats, l'aménagement d'une salle réservée aux tests dans l'établissement et la mise en place d'un système pour le suivi et la communication des résultats.

Qui effectue les tests?

À l'heure actuelle, il est prévu que les établissements envoient des employés au Laboratoire provincial Cadham, où ils recevront une formation avant d'être prêts à effectuer les tests sur place.

Comment les résultats des tests sont-ils suivis et communiqués?

Les résultats positifs seront déclarés à la santé publique en tant que cas probables, qui seront confirmés par un test de laboratoire. Les résultats négatifs feront l'objet d'un suivi aux fins de l'évaluation du projet, mais ils ne seront pas communiqués à la santé publique (dans le cas des personnes asymptomatiques sans exposition connue à la COVID-19).

Pourquoi ces établissements ont-ils été choisis pour le projet pilote?

Les établissements ont été choisis parce qu'ils disposent d'un personnel médical sur place, ce qui évite le recours à du personnel de l'extérieur de l'établissement pour la mise en œuvre du projet. De plus, les grands établissements ont de plus grands effectifs, ce qui permet d'obtenir plus de données.

Le projet sera-t-il étendu à d'autres établissements?

Le projet devrait être lancé le 21 décembre, et il s'échelonne sur quatre semaines dans chaque établissement. Après l'analyse des résultats, le projet devrait être étendu à d'autres foyers de soins personnels autorisés dans les semaines à venir.

Qui subira un test de dépistage, et quand?

Tout le personnel des établissements peut se porter volontaire pour participer au projet pilote. Ces participants incluent non seulement les employés qui soignent les patients, mais aussi ceux qui travaillent ailleurs dans l'établissement. Les tests auront lieu à différents moments de la semaine, en fonction des ressources disponibles sur place.

À quelle fréquence les tests de dépistage seront-ils réalisés?

Les tests de dépistage rapide seront réalisés une fois par semaine. Un test de laboratoire classique pourra confirmer les résultats du test rapide, au besoin.

Combien de tests seront-ils réalisés?

Le nombre de tests réalisés sera fonction du nombre d'employés à chaque établissement.