

Volet veille du dispositif SINTES

Le volet veille du dispositif SINTES piloté par l'OFDT s'inscrit dans une perspective de santé publique et cherche à détecter la présence de substances nouvelles ou inattendues particulièrement nocives dans les produits illicites.

La possibilité de recours à l'analyse toxicologique a été organisée pour accéder à une connaissance formelle du contenu de ces produits supposés nouveaux ou à l'origine d'effets inattendus. Le recueil des échantillons de produits illicites nécessaires pour procéder aux analyses est organisé dans un cadre réglementaire strict, validé par la MILDT.

Vous trouverez au dos les [modalités de remplissage](#) du questionnaire.

A

Informations générales

Personne à l'origine de la demande d'analyse

Nom _____

Profession _____

Structure CSST CAARUD RDR milieu festif autre _____

Titulaire d'une carte SINTES Oui Non

Adresse _____

Tél : _____ E-mail _____

Produit collecté

Date de collecte /___/___/___/

Aspect comprimé poudre gélule autre _____

Couleur _____ Logo (si comprimé) _____

Appellation sous laquelle le produit a été cédé _____

Contenu supposé avant consommation _____

Éléments d'information sur la provenance du produit (provenance géographique, revendeur habituel ou non, etc.)

Commentaires :

B

Produits nouveaux ou rares

Oui

Non

Si oui remplir ci-dessous

Quelle est la particularité du produit ?

contenu annoncé forme non identifié par CCM autre _____

Quels sont les effets particuliers (ressentis ou attendus) de ce produit ?

La personne qui cède l'échantillon pour analyse

- a consommé une partie du produit cédé
- n'a pas consommé une partie du produit cédé mais a consommé un produit *a priori* semblable
- n'a consommé ni une partie du produit cédé ni un échantillon *a priori* semblable

Éléments d'information sur la diffusion du produit (accessibilité, identification d'un groupe particulier d'usagers, présence du produit sur le site exceptionnelle ou déjà établie, etc.)

Produits à l'origine d'effets indésirables

 Oui

 Non

Si oui remplir ci-dessous

Usager

Sexe

 femme

 homme

Âge /__ /__ / ans

Fréquence de consommation du produit

 expérimentale (1ère consommation)

 répétée (au moins 10 fois dans l'année)

 occasionnelle (moins de 10 fois dans l'année)

 régulière (au moins 10 fois dans le mois)

Troubles cliniques

Date de survenue des troubles /__ /__ /__ /

Délai entre consommation du produit et survenue des troubles _____

Durée des troubles _____

Prise en charge médicale oui non

Hospitalisation oui non

Description des troubles :

Produit(s) consommé(s)

Produit supposé à l'origine des troubles

Quantité consommée :

- à la dernière prise _____

- dans les 12 heures avant les troubles _____

Voie d'administration voie orale inhalation
 voie nasale injection autre _____

Produit(s) associé(s)

- Alcool oui non quantité : _____

- Cannabis oui non quantité : _____

- Autre* : _____ quantité : _____

_____ quantité : _____

_____ quantité : _____

* y compris médicament dans les 12 h

Circulation du produit supposé à l'origine des troubles

Avez-vous eu connaissance d'autres personnes qui auraient consommé le produit supposé à l'origine des troubles ? oui non

Si oui, précisez (nombre de personnes, lien avec l'utilisateur, contexte) :

Ces personnes ont-elles présenté des symptômes identiques à ceux rapportés ci-dessus ?

oui non

Suivi d'un produit

(demande de la coordination SINTES)

 Oui

 Non

Le formulaire tripliquant situé dans la partie intérieure de cette chemise cartonnée va vous guider pour décrire le plus précisément possible les événements qui vous ont amené à demander une analyse toxicologique de produit psychoactif. Ce questionnaire permettra à l'OFDT de traiter l'information dont vous vous êtes fait le relais. C'est également une source d'indications indispensables pour orienter les recherches du laboratoire d'analyse.

Ce formulaire est divisé en trois parties :

- La partie A regroupe des informations indépendantes de la logique de collecte : elle doit donc être remplie quelle que soit la situation ;
- Les parties B et C correspondent chacune à une logique de collecte et seront complétées en fonction du motif de recueil du produit :
 - o B pour les produits nouveaux ou rares,
 - o C pour les produits suspectés d'être à l'origine d'effets indésirables.

Ce formulaire est dupliqué en trois exemplaires :

- L'exemplaire blanc est à conserver ;
- L'exemplaire bleu est à envoyer à l'OFDT dans l'enveloppe timbrée mise à votre disposition ;
- L'exemplaire rose est à envoyer au laboratoire inscrit sur l'enveloppe à bulle timbrée prévue à cet effet accompagné de l'échantillon de produit conditionné selon les modalités suivantes :
 - o poudre ou liquide : dans le tube plastique puis dans le sac plastique zippé numéroté,
 - o comprimé ou gélule, directement dans le sac plastique zippé numéroté.

