



Programme canadien de surveillance des infections nosocomiales

Protocole d'utilisation des antimicrobiens (UAM)

### Coordonnées

Veuillez adresser toutes vos questions à:

Agence de la santé publique du Canada

Surveillance du PCSIN

Courriel: phac.cnisp-pcsin.aspc@canada.ca

### Groupe de travail

Jeannette Comeau, John Conly (président), Bruce Dalton, Johan Delport, Rita Dhami, Joanne Embree, Yannick Émond, Gerald Evans, Charles Frenette, Susan Fryters, Greg German, Denise Gilby\* (Observer), Jennifer Grant, Jennifer Happe†, Kevin Katz, Pamela Kibsey, Justin Kosar, Joanne Langley, Bonita Lee, Marie-Astrid Lefebvre, Jerome Leis, Cheryl Marinsky\* (Observer), Allison McGeer, Susan McKenna, Michael Mulvey‡, Heather Neville, Linda Pelude\* (chefépidémiologique), Wallis Rudnick\* (chefépidémiologique), Michelle Science (présidente), Kathy Slayter, Kathy Suh, Daniel Thirion (président), Alena Tse-Chang, Karl Weiss

- \* Agence de la santé publique du Canada (ASPC)
- ‡ Laboratoire Nationale de Microbiologie (LNM)
- † Prévention et contrôle des infections Canada (PCI)

# Table des matières

CONTEXTE	3
OBJECTIFS	3
MÉTHODES	3
Admissibilité des sites	3
Modèle de surveillance	4
Période de surveillance	4
Numérateurs	4
Utilisation d'antimicrobiens chez les patients hospitalisés	4
Dénominateurs	4
Dénominateurs jours-patients	4
Tableau 1 : Éléments de données obligatoires et demandés	5
Soumission de données	7
Format	7
Analyse des données	7
ÉTHIQUES	7
Annexe 1 – Présentation par type de service	8
Annexe 2 – Exemple de présentation de données sur l'UAM	9
Annexe 3 – Classification ATC et DTQ pour tous les antimicrobiens systémiques de l'OMS	11
Références	25
Historique des révisions	26

## **CONTEXTE**

Il existe une corrélation bien documentée entre l'utilisation d'antimicrobiens (ou d'antibiotiques) et l'émergence d'agents pathogènes résistants aux antimicrobiens (RAM) (Canton R 2011). La gestion des antimicrobiens, qui comprend la sélection, la posologie, la voie d'administration et la durée de façon adéquate du traitement antimicrobien, représente un volet important du contrôle des infections et de la sécurité des patients. Il a été démontré qu'une gestion efficace des antimicrobiens et l'application de programmes complets de prévention et de contrôle des infections limitent l'émergence et la transmission de la RAM, y compris, mais sans s'y limiter, le Staphylococcus aureus résistant à la méthicilline (SARM), l'entérocoque résistant à la vancomycine (ERV) et les organismes Gram négatif résistants au carbapénème (Lois T 2016 et Molina 2017).

L'information sur l'utilisation des antimicrobiens (UAM) dans les hôpitaux canadiens est limitée. À l'heure actuelle, les seules données qui permettent de saisir approximativement la quantité d'antimicrobiens utilisés dans le secteur hospitalier sont celles recueillies pour l'ensemble des achats dans les pharmacies et les hôpitaux au Canada. Ces données proviennent du fabricant ou des entrepôts de gros qui distribuent les antimicrobiens achetés par le secteur hospitalier, ce qui comprend les soins de courte durée, les soins de longue durée, les centres de redistribution gouvernementaux et les installations gouvernementales. Ces données sont limitées et l'interprétation des données est assez difficile. Par conséquent, les données sur l'ensemble de ces achats donnent un aperçu limité de la situation de l'UAM et de la RAM au Canada.

Pour combler cette lacune, l'étude sur l'utilisation des antimicrobiens du Programme canadien de surveillance des infections nosocomiales (PCSIN) recueille des données sur l'UAM auprès des sites sentinelles participants. Comme le PCSIN recueille les données sur l'UAM directement auprès des pharmacies d'hôpitaux du PCSIN, les données sur l'UAM du PCSIN sont plus fiables que les autres sources d'information sur l'UAM représentant la consommation dans les hôpitaux de soins de courte durée. Ces données sont analysées à l'aide de doses thérapeutiques quotidiennes (DTQ) ou de jours de traitement (JT) chez les patients pédiatriques, conformément aux lignes directrices de l'Organisation mondiale de la santé, ce qui permet de dresser des études comparatives au Canada et avec d'autres pays.

## **OBJECTIFS**

- 1. Fournir une estimation de l'utilisation nationale et régionale des antimicrobiens (UAM) ainsi que des mesures de référence fondées sur les données obtenues des hôpitaux participants au PCSIN.
- 2. Fournir une estimation des taux d'utilisation des antimicrobiens par type d'unité de soins (y compris les unités de soins intensifs (USI) et autres que les USI, les unités médicales, chirurgicales, communes, les soins intensifs et autres types d'unités).
- 3. Évaluer les tendances de la RAM au Canada et déterminer s'il est possible d'établir une corrélation entre les données sur l'UAM ainsi que celles sur la RAM du PCSIN.

# **MÉTHODES**

### Admissibilité des sites

Les sites qui sont capables de fournir les données obligatoires suivantes (également indiquées dans le tableau 1) peuvent participer à la surveillance de l'UAM du PCSIN.

- 1. **Numérateur :** Utilisation d'antimicrobiens en soins intensifs pour les patients hospitalisés (séparés par population adulte et pédiatrique, par voies d'administration parentérale et orale, et par types de services de soins intensifs et non intensifs).
- 2. **Dénominateur:** Dénominateurs des jours-patients par type de service (veuillez utiliser les mêmes types de services/groupes de services que les données de votre numérateur).

### Modèle de surveillance

La surveillance de l'UAM est permanente et facultative pour les hôpitaux qui participent au PCSIN.

Le PCSIN recueille des données annuelles sur l'UAM pour tous les patients hospitalisés dans les hôpitaux participants. Les données de l'UAM peuvent être séparées par service hospitalier ou par groupes de services. Pour chaque service hospitalier ou groupe d'unités que l'on utilise pour soumettre des données sur l'UAM au PCSIN, les hôpitaux participants doivent également fournir un dénominateur jour-patient s'y rattachant pour ce service ou groupe d'unités.

Le PCSIN recueille de l'information sur l'utilisation d'antibiotiques chez les adultes et enfants hospitalisés pour soins de courte durée. Cette mesure vise les antimicrobiens suivants :

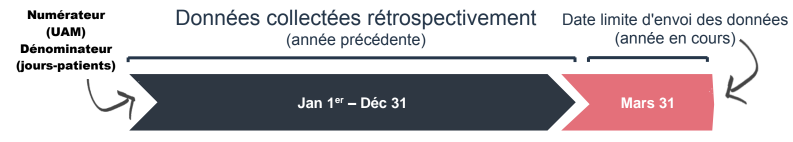
- o Tous les antibactériens systémiques (tous les codes ATC « J01 »)
- o Métronidazole par voie orale (code ATC « P01AB01 »)
- Vancomycine par voie orale (code ATC « A07AA09 »)

Une liste complète des codes ATC inclus figure à l'<u>Annexe 3 – Classification ATC et DTQ pour tous les antimicrobiens</u> systémiques de L'OMS.

### Période de surveillance

Les données sont collectées rétrospectivement. Les données annuelles relatives à l'année civile doivent être fournies au plus tard le 31 mars de l'année suivante.

**Exemple :** Les données du 1er janvier 2019 au 31 décembre 2019 doivent être soumises au plus tard le 31 mars 2020 dans le cadre de la période de surveillance 2020.



Si vous avez des questions, n'hésitez pas à nous contacter phac.cnisp-pcsin.aspc@canada.ca

### **Numérateurs**

### Utilisation d'antimicrobiens chez les patients hospitalisés

UAM séparée par les populations adultes et pédiatriques, par les voies d'administration parentérale et orale, et par les services de soins intensifs et non-soins intensifs. Les données sur l'UAM pédiatrique sont collectées en jours de thérapie. Les sites peuvent soumettre des données sur l'UAM adulte sous forme de "quantités d'antimicrobiens utilisées" (par exemple en grammes/UI) et/ou de doses journalières définies (DJD) ; il est demandé aux sites de soumettre des données sur les quantités afin que les changements de valeurs de DJD puissent être pris en compte dans le temps. Veuillez noter que:

- a) Les patients admis à l'urgence comme patients hospitalisés doivent être inclus dans la catégorie « autre » ou « soins non intensifs » (selon le format de présentation des données) pour les données de l'UAM et des jourspatients.
- b) Les unités ou les services désignés comme unités de soins de longue durée (SLD) ne doivent pas être inclus dans les données de l'UAM ou des jours-patients.

### **Dénominateurs**

### Dénominateurs jours-patients

Jours-patients pour tous les groupes de services utilisés pour la présentation des données UAM ci-dessus.

# Tableau 1 : Éléments de données obligatoires et demandés

	Variable	Adultes	Enfants	Description de la variable	Remarques
	Nom du médicament	OBLIGATOIRES	OBLIGATOIRES	Nom générique du médicament pour les médicaments répondant aux critères d'inclusion :  - Tous les antibactériens systémiques (tous les codes ATC « J01 » à l'exclusion des solutions/poudres par inhalation) OU Métronidazole par voie orale (code ATC « P01AB01 »)  OU Vancomycine par voie orale (code ATC « A07AA10 »")	
	Code ATC	DEMANDÉS	DEMANDÉS	Code ATC	
	Forme posologique ou voie d'administration	OBLIGATOIRES	OBLIGATOIRES	Déterminer la forme posologique ou la voie d'administration : parentérale ou orale	
des antimicrobiens	Quantité d'antimicrobiens utilisée (préférée) OU Doses thérapeutiques quotidiennes (DTQ)	OBLIGATOIRES		Doses thérapeutiques quotidiennes (DTQ):  • Dose moyenne prévue par jour d'un médicament utilisé selon les indications principales chez l'adulte précisées par l'OMS¹  Quantité d'antimicrobiens utilisée:  • Poids du médicament utilisé (grammes, mg ou millions d'unités)	- Si vous indiquez les DTQ, veuillez utiliser l'annexe 2 par souci d'uniformité. Veuillez noter que les données de 2019 doivent être converties en utilisant l'indice ATC 2019.  - S'il n'est pas possible d'indiquer les DTQ, des renseignements sur la concentration et la quantité peuvent servir de remplacements (p. ex., fournir la quantité d'antimicrobiens utilisée).
	Unité de mesure	OBLIGATOIRES		Unité utilisée pour mesurer l'utilisation des antimicrobiens (DTQ, grammes, milligrammes ou millions d'unités)	Si le nombre de « comprimés » est fourni, précisez la posologie.
Utilisation	Jours de traitement (JT)	DEMANDÉS	OBLIGATOIRES	La durée d'utilisation des antimicrobiens. Le nombre de jours pendant lesquels un patient reçoit un agent antimicrobien (quelle que soit la dose). Toute dose d'antibiotique reçue pendant une période de 24 heures représente 1 JT. Le nombre de JT pour un patient donné visant plusieurs antibiotiques correspondra à la somme du nombre de JT pour chaque antibiotique qui lui est administré.	- Pour les patients qui sont transférés pendant la journée dans une nouvelle unité, la date de transfert n'est pas divisée. La date de transfert de ce jour est enregistrée pour le service d'où le patient a été transféré et le jour suivant, la date de transfert est associée au nouveau service.
	Durée du traitement (DT)		DEMANDÉS	Nombre de jours pendant lesquels un patient reçoit des agents antimicrobiens systémiques, quel que soit le nombre de médicaments différents.	- La DT sera inférieure ou égale au nombre de JT parce que chaque antibiotique administré correspond à son propre nombre de JT.
	Journées sans antimicrobiens (JSA)		DEMANDÉS	Nombre de jours pendant lesquels les agents antimicrobiens n'ont PAS été administrés au cours d'une période donnée dans un service hospitalier donné.	- On calcule les JSA quel que soit le nombre d'agents antimicrobiens administrés.
Population	Groupe d'âge	OBLIGATOIRES	OBLIGATOIRES	Adultes ou enfants  • Dans la mesure du possible, on distingue les patients par âge; les adultes sont définis comme étant les patients dont l'âge est supérieur ou égal à 18 ans (≥18) et les enfants sont ceux dont l'âge est inférieur à 18 ans.  • Lorsqu'il n'est pas possible de séparer les patients par âge, les unités de soins peuvent être différenciées en fonction du groupe d'âge de la majorité des patients.	

\_

 $<sup>^{1}</sup>$  Source : Exemples de paramètres pour un PGA de SPO

us	USI par rapport aux unités de soins non intensifs	OBLIGATOIRES	OBLIGATOIRES	Précisez le type d'unités de soins : soins non intensifs, USI, USC, USIP, USICP ou USIN Les unités de soins intensifs comprennent les unités médicales, chirurgicales ou l'une ou l'autre des unités de soins intensifs autonomes avec une combinaison de types de patients (p. ex. médecine et chirurgie, traumatologie et chirurgie, neurochirurgie, chirurgie, traumatologie, grands brûlés, etc.	- Veuillez fournir les données pour l'USC séparément des données de l'USI Les catégories d'unités de soins doivent s'exclure mutuellement.
Données sr les unités de soin	Type d'unités de soins²	DEMANDÉS	DEMANDÉS	Précisez le type d'unité, s'il existe et s'il s'applique à votre établissement :  Unité médicale (sauf obstétrique/psychiatrie)  Unité chirurgicale  Unité mixte (médicale/chirurgicale)  Unité d'hématologie et d'oncologie*  Unité de transplantation* (si possible, séparer les unités de greffe de moelle osseuse et de greffe d'organes entiers)  Unité des grands brûlés*  USI, USIN, USIP, USICP ou USC  Autre²  Obstétrique  Unités de psychiatrie et de santé mentale  Urgence (en cas d'hospitalisation ou d'admission)  Autres catégories non énumérées ci-dessus	- Les catégories d'unités de soins doivent s'exclure mutuellement.  *S'il n'est pas possible de séparer les données sur l'utilisation d'antimicrobiens et/ou le dénominateur d'un patient pour l'unité d'hémato-oncologie, l'unité de transplantation ou l'unité des grands brûlés de votre établissement, veuillez inclure ces unités dans la catégorie médicale, chirurgicale ou commune qui convient.
	Journées d'hospitalisation	OBLIGATOIRES	OBLIGATOIRES	Les établissements doivent présenter des données sur les Journées d'hospitalisation (jourspatients) du 1 <sup>er</sup> janvier 2019 au 31 décembre 2019, séparés en jours-patients adultes et enfants et selon le type d'unité de soins.	Pour chaque type d'unité de soins, l'établissement est en mesure de calculer l'utilisation d'antimicrobiens et le dénominateur de type d'unité doit être fourni.

<sup>2</sup> Veuillez noter a) que les patients admis à l'urgence en tant que patients hospitalisés doivent être inclus dans la catégorie « Autre » ou « Unité de soins non intensifs » selon les données soumises pour l'UAM et les jourspatients; b) les unités ou les services désignés comme unités de soins de longue durée (SLD) ne devraient pas être inclus dans l'UAM ni dans les jours-patients.

### Soumission de données

Pour atteindre les objectifs de l'étude, les données de l'UAM séparées par type de service spécifique (voir le tableau 1 pour la liste des éléments de données obligatoires et demandés) et les données associées sur les jours-patients sont demandées.

Toutes les données doivent être soumises au PCSIN par courriel (<a href="mailto:phac.cnisp-pcsin.aspc@canada.ca">phac.cnisp-pcsin.aspc@canada.ca</a>). Les données de l'UAM et les données sur les jours-patients doivent être soumises avant le 31 mars.

#### **Format**

Il est préférable d'utiliser le format Excel en suivant l'un des exemples de modèles figurant à l'ANNEXE 2.

Si un autre format de soumission est plus facile pour votre hôpital, veuillez contacter le PCSIN (<u>phac.cnisp-pcsin.aspc@canada.ca</u>) pour confirmer que le format contient les éléments de données nécessaires.

Pour les sites qui soumettent des informations au niveau de service, veuillez nous fournir un dictionnaire de données pour vos services afin que nous puissions identifier le type de service (par exemple, en indiquant si "6E" est un service médical ou chirurgical). Ce dictionnaire de données peut être inclus en tant que variable dans l'ensemble de données (préféré) ou peut être fourni comme document séparé.

## **Analyse des données**

Il incombe à l'ASPC de convertir les fichiers de données en une plateforme commune et de fusionner les fichiers aux fins d'analyse. Les taux propres à chaque établissement, sur les USI et les unités de soins non intensifs, l'administration par voie orale et parentérale, ainsi que les taux régionaux et nationaux pour les adultes seront calculés et normalisés selon la valeur 1 000 jours-patients.

Si un site n'a pas communiqué le total des DTQ, l'ASPC convertira les quantités aux valeurs de DTQ de l'OMS (voir le tableau 2). Les médicaments suivants constituent des cas particuliers :

- Pour la benzylpénicilline (J01ECE01), aussi appelée pénicilline G et benzathine benzylpénicilline (J01CE08), les données reçues en millions d'unités (MU) seront converties en grammes (où 0,6 g = 1 MU), qui peuvent ensuite être converties en DTQ à l'aide des valeurs de l'OMS.
- La méthenamine (J01XX05) se classe dans deux catégories : mandélate et hippurate, qui ont des DTQ différentes
   : 3 g par DTQ et 2 g par DTQ, respectivement.
- L'érythromycine (J01FA01) peut également être classée comme étant l'érythromycine et l'éthylsuccinate d'érythromycine, dont la DTQ est différente : 1 g par DTQ et 2 g par DTQ, respectivement.

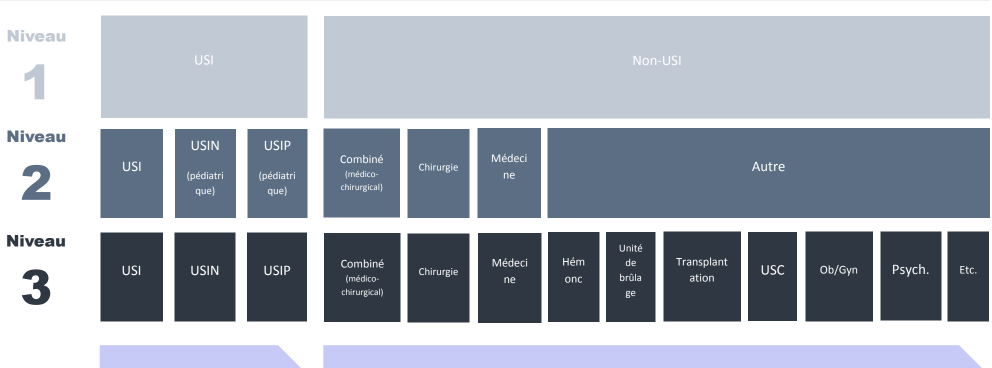
L'analyse des données pour les patients pédiatriques sera traitée différemment, car la dose administrée chez les enfants est ajustée en fonction du poids et il n'y a pas de DTQ unique; l'OMS suggère donc d'utiliser le nombre de jours de thérapie (JT) comme mesure pertinente pour la surveillance des tendances liées aux antimicrobiens chez les enfants. Les taux seront ajustés en fonction du nombre de jours-patient dans les établissements pour enfants.

# ÉTHIOUES

Bien que ce projet de surveillance ne comporte aucune modification des soins aux patients, on pourrait demander l'approbation des responsables des questions d'éthique dans certains hôpitaux. Ces données ne comprennent pas d'indicateurs des patients et elles sont agrégées au plus faible niveau, soit celui du service hospitalier. Toutes les données soumises à l'ASPC demeurent strictement confidentielles.

# Annexe 1 – Présentation par type de service

## Répartition des patients hospitalisés en soins de courte durée



### Notes:

Si vous ne pouvez pas aller au-delà du niveau 1 et que vous avez à la fois des USI pour adultes et une USIP ou une USIN, veuillez indiquer quels types d'USI sont inclus dans votre soumission.

### Notes:

Combiné = services médicaux/chirurgicaux combinés

Les "autres" services peuvent comprendre tous les services de soins de courte durée qui ne sont pas des unités de soins intensifs (psychiatrie, obstétrique et gynécologie, etc.)

Si possible, la distinction entre les différents types de services est appréciée (niveau 3)

Dans la mesure du possible, veuillez indiquer les services inclus à tous les niveaux. Si vous soumettez des données aux niveaux 1 ou 2, veuillez inclure une note indiquant pour quelles services vous avez soumis des données. e.x. Non-USI inclus : Services médicaux, chirurgicaux, combinés et d'obstétrique et de gynécologie.

# Annexe 2 - Exemple de présentation de données sur l'UAM

Les établissements peuvent soumettre des données dans divers formats. Voici quelques exemples de formats de présentation possibles. Il est préférable que les établissements soumettent des données dans des formats similaires chaque année.

Tableau 2 : Exemple de format de présentation des données chez les adultes – calcul des DTQ par les hôpitaux

Type d'unité	Nom du médicament	Voie	DTQ	JT (facultatifs)	Jours-patients pour le type de service
Médicale	Ciprofloxacine	Р	165		1992
Médicale	Ciprofloxacine	0	117		1992
Chirurgicale	Ciprofloxacine	Р	195		3941
Chirurgicale	Ciprofloxacine	0	54		3941
USI	Ciprofloxacine	0	175		545
USC	Ciprofloxacine	0	175		345
Unité combiné (médicale/ chirurgicale)	Ciprofloxacine	0	180		654
Autre – UTMO	Ciprofloxacine	0	123		212
Autre – Psychiatrie	Ciprofloxacine	0	12		697

Tableau 3 – Exemple de format de présentation des données chez les adultes – hôpitaux fournissant des données sur la quantité et les unités

Type d'unité	Nom du médicament	Voie	Quantité	Unités	JT (facultatifs)	Jours-patients pour le type de service
Médicale	Amoxicilline	Р	455	Gr		1992
Médicale	Amoxicilline	0	375	Gr		1992
Chirurgicale	Amoxicilline	Р	295	Gr		3941
USI	Amoxicilline	0	155	Gr		545
USC	Amoxicilline	0	17500	Mg		345
Unité combiné (médicale/ chirurgicale)	Amoxicilline	0	180	Gr		654
Autre – UTMO	Amoxicilline	0	123	Gr		212

Tableau 4 : Exemple de format de présentation des données chez les enfants – hôpitaux fournissant des données sur le nombre de JT

Type d'unité	Nom du médicament	Voie	JΤ	Jours-patients pour le type de service
Médicale	Pip-tazo	Р	512	1605
Médicale	Pip-tazo	0	125	1605
Chirurgicale	Pip-tazo	Р	454	3941
Autre – Transplantion	Pip-tazo	0	545	345
USIP	Pip-tazo	0	455	654
USIN	Pip-tazo	0	212	212
Autre – Psychiatrie	Pip-tazo	0	24	343

Tableau 5 : Exemple de format de soumission de données pour adultes - les hôpitaux fournissent les jours-patients dans un onglet séparé

Service	Nom du	Voie	Quantité	Unités
	médicament			
M8	Amoxicilline	Р	455	Gr
M8	Amoxicilline	0	375	Gr
C9	Amoxicilline	Р	295	Gr
USI	Amoxicilline	0	155	Gr
USC	Amoxicilline	0	17500	Mg
FE	Amoxicilline	0	180	Gr
S9	Amoxicilline	0	123	Gr

Type de service	Service	Jours-patients
Médicale	M8	1992
Chirurgicale	C9	3941
USI	USI	545
USC	USC	345
Unité combiné	FE	654
(médicale/		
chirurgicale)		
Autre - UTMO	S9	212

Onglet 1 - UAM par service

Onglet 2 - Dictionnaire de données et jours-patients

Annexe 3 – Classification ATC et DTQ pour tous les antimicrobiens systémiques de l'OMS Tableau 6 : Valeurs DTQ de l'OMS

Code ATC	Nom de l'OMS	Voie d'administration	DTQ	Unité	Autres noms et combinaisons de valeurs DTQ	Classe d'antibiotique
A07AA09	vancomycine	0	2	g		Antibiotiques
P01AB01	métronidazole	0	2	g		Dérivés du nitroimidazole
J01BA01	chloramphénicol	Р	3	g		Amphénicols
J01BA01	chloramphénicol	0	3	g		Amphénicols
J01BA02	thiamphénicol	0	1,5	g		Amphénicols
J01BA02	thiamphénicol	Р	1,5	g		Amphénicols
J01BA52	thiamphénicol, combinaisons					Amphénicols
J01CG01	sulbactam	Р	1	g		Inhibiteurs de bêta-lactamase
J01CG02	tazobactam					Inhibiteurs de bêta-lactamase
J01CF02	cloxacilline	Р	2	g		Pénicillines résistantes à la bêta- lactamase
J01CF02	cloxacilline	0	2	g		Pénicillines résistantes à la bêta- lactamase
J01CF01	dicloxacilline	0	2	g		Pénicillines résistantes à la bêta- lactamase
J01CF01	dicloxacilline	Р	2	g		Pénicillines résistantes à la bêta- lactamase
J01CF05	flucloxacilline	0	2	g		Pénicillines résistantes à la bêta- lactamase
J01CF05	flucloxacilline	Р	2	g		Pénicillines résistantes à la bêta- lactamase
J01CF03	méticilline	Р	4	g		Pénicillines résistantes à la bêta- lactamase
J01CF06	nafcillin	Р	3	g		Pénicillines résistantes à la bêta- lactamase
J01CF04	oxacilline	0	2	g		Pénicillines résistantes à la bêta- lactamase
J01CF04	oxacilline	Р	2	g		Pénicillines résistantes à la bêta- lactamase
J01CE04	azidocilline	0	1,5	g		Pénicillines sensibles à la bêta- lactamase

J01CE08	benzathine benzylpenicilline	Р	3,6	g	Exprimé sous forme de benzylpenicilline	Pénicillines sensibles à la bêta- lactamase
J01CE10	benzathine phénoxyméthylpénicilline	0	2	g	30.12y.po	Pénicillines sensibles à la bêta- lactamase
J01CE01	benzylpenicilline	Р	3,6	g	Pénicilline G Sodium	Pénicillines sensibles à la bêta- lactamase
J01CE07	clometocilline	0	1	g		Pénicillines sensibles à la bêta- lactamase
J01CE30	combinaisons					Pénicillines sensibles à la bêta- lactamase
J01CE06	pénamécilline	0	1,05	g		Pénicillines sensibles à la bêta- lactamase
J01CE05	la phénicilline	0	1	g		Pénicillines sensibles à la bêta- lactamase
J01CE02	phénoxyméthylpénicilline	0	2	g	Pénicilline V Potassium	Pénicillines sensibles à la bêta- lactamase
J01CE09	procaïne benzylpenicilline	Р	0,6	g		Pénicillines sensibles à la bêta- lactamase
J01CE03	propicilline	0	0,9	g		Pénicillines sensibles à la bêta- lactamase
J01DH05	biapenem	Р	1,2	g		Carbapenems
J01DH04	doripenem	Р	1,5	g		Carbapenems
J01DH03	ertapenem	Р	1	g		Carbapenems
J01DH51	imipenem et cilastatine	Р	2	g		Carbapenems
J01DH02	meropenem	Р	3	g		Carbapenems
J01DH52	méropénem et vaborbactam					Carbapenems
J01DH55	panipenem et bêtamipron	Р	2	g		Carbapenems
J01DH06	tebipenem pivoxil	0	0,56	g		Carbapenems
J01RA07	azithromycine, fluconazole et secnidazole				azithromycine 1000 mg (1 comprimé)/fluconazole 150 mg (1 comprimé)/secnidazole 1000 mg (2 comprimés)(emballage combiné) (combinaison DTQ = 4UD (=4 comprimés))	Combinaisons d'antibactériens
J01RA06	céfépime et amikacine					Combinaisons d'antibactériens

J01RA03	céfuroxime et métronidazole					Combinaisons d'antibactériens
J01RA10	ciprofloxacine et métronidazole				ciprofloxacine 500 mg/metronidazole 200 mg (DTQ combinaison = 2 UD (=2 tab))	Combinaisons d'antibactériens
J01RA12	ciprofloxacine et ornidazole				ciprofloxacine 500 mg/ornidazole 500 mg (DTQ combinaison = 2 UD (=2 tab))	Combinaisons d'antibactériens
J01RA11	ciprofloxacine et tinidazole				ciprofloxacine 500 mg/tinidazole 600 mg (combinaison DTQ = 2 UD (=2 tab)); ciprofloxacine 250 mg/tinidazole 300 mg (combinaison DTQ = 4 UD (=4 tab))	Combinaisons d'antibactériens
J01RA05	la lévofloxacine et l'ornidazole				levofloxacine 250 mg/ornidazole 500 mg (DTQ combinaison = (2 UD (=2 tab))	Combinaisons d'antibactériens
J01RA13	la norfloxacine et le tinidazole				norfloxacine 400 mg / tinidazole 600 mg (combinaison DTQ = 2 UD (=2 tab))	Combinaisons d'antibactériens
J01RA09	ofloxacine et ornidazole				ofloxacine 200 mg/ornidazole 500 mg (DTQ combinaison= 2 UD (=2 tab))	Combinaisons d'antibactériens
J01RA01	pénicillines, combinaisons avec d'autres antibactériens					Combinaisons d'antibactériens
J01RA04	spiramycine et métronidazole				spiramycine 1,5 MU / métronidazole 250 mg (combinaison DTQ = 3 UD (=3 tab)); spiramycine 0,75 MU / métronidazole 125 mg (combinaison DTQ = 6 UD (=6 tab))	Combinaisons d'antibactériens
J01RA02	sulfamides, combinaisons avec d'autres antibactériens (sauf triméthoprime)					Combinaisons d'antibactériens
J01RA08	tétracycline et oléandomycine					Combinaisons d'antibactériens
J01CR02	amoxicilline et inhibiteur de bêta- lactamase	0	1,5	g	Amoxicilline/K Clavulanate (Clavulin)	Combinaisons de pénicillines, y compris les inhibiteurs de la bêta-

						lactamase
J01CR02	amoxicilline et inhibiteur de bêta- lactamase	Р	3	g	Amoxicilline/K Clavulanate (Clavulin)	Combinaisons de pénicillines, y compris les inhibiteurs de la bêta- lactamase
J01CR01	ampicilline et inhibiteur de bêta- lactamase	Р	6	g		Combinaisons de pénicillines, y compris les inhibiteurs de la bêta- lactamase
J01CR50	combinaisons de pénicillines				ampicilline 125 mg/cloxacilline 125 mg (DTQ combinaison = 8 UD (=8 tab))	Combinaisons de pénicillines, y compris les inhibiteurs de la bêta- lactamase
J01CR05	pipéracilline et inhibiteur de bêta- lactamase	Р	14	g	Pipéracilline / Tazobactam (Tazocin)	Combinaisons de pénicillines, y compris les inhibiteurs de la bêta- lactamase
J01CR04	sultamicilline	0	1,5	g		Combinaisons de pénicillines, y compris les inhibiteurs de la bêta- lactamase
J01CR03	ticarcilline et inhibiteur de bêta-lactamase	Р	15	g	Ticarcilline/ K Clavulanate (Timentin)	Combinaisons de pénicillines, y compris les inhibiteurs de la bêta- lactamase
J01EE06	sulfadiazine et tetroxoprim					Combinaisons de sulfonamides et de triméthoprime, y compris les dérivés
J01EE02	sulfadiazine et triméthoprime					Combinaisons de sulfonamides et de triméthoprime, y compris les dérivés
J01EE05	sulfadimidine et triméthoprime					Combinaisons de sulfonamides et de triméthoprime, y compris les dérivés
J01EE07	sulfamerazine et triméthoprime					Combinaisons de sulfonamides et de triméthoprime, y compris les dérivés
JO1EEO1	sulfaméthoxazole et triméthoprime		1,92	g	sulfaméthoxazole 80 mg/triméthoprime inf conc 16 mg (combinaison DTQ = 20 UD (=20 ml)); sulfaméthoxazole 0,2 g/triméthoprime 40 mg mixtes (combinaison DTQ = 8 UD (= 40 ml)); sulfaméthoxazole 0,4 g/triméthoprime 80 mg tab (combinaison DTQ = 4 UD (=4 tab))	Combinaisons de sulfonamides et de triméthoprime, y compris les dérivés
	sulfametrole et triméthoprime					Combinaisons de sulfonamides et de

					triméthoprime, y compris les dérivés
J01EE04	sulfamoxole et triméthoprime				Combinaisons de sulfonamides et de
					triméthoprime, y compris les dérivés
J01DB10	cefacetrile				Céphalosporines de première
					génération
J01DB05	cefadroxil	0	2	g	Céphalosporines de première
					génération
J01DB01	cefalexin	0	2	g	Céphalosporines de première
					génération
J01DB02	céfaloridine	Р	3	g	Céphalosporines de première
					génération
J01DB03	céfalotine	Р	4	g	Céphalosporines de première
					génération
J01DB08	cefapirin	Р	4	g	Céphalosporines de première
					génération
J01DB07	cefatrizine	0	1	g	Céphalosporines de première
					génération
J01DB06	cefazedone	Р	3	g	Céphalosporines de première
					génération
J01DB04	cefazolin	Р	3	g	Céphalosporines de première
					génération
J01DB09	cefradine	Р	2	g	Céphalosporines de première
					génération
J01DB09	cefradine	0	2	g	Céphalosporines de première
					génération
J01DB11	cefroxadine	0	2,1	g	Céphalosporines de première
					génération
J01DB12	ceftezole	Р	3	g	Céphalosporines de première
					génération
J01MA02	ciprofloxacine	Р	0,8	g	Fluoroquinolones
J01MA02	ciprofloxacine	0	1	g	Fluoroquinolones
J01MA23	delafloxacine	Р	0,6	g	Fluoroquinolones
J01MA23	delafloxacine	0	0,9	g	Fluoroquinolones
J01MA04	enoxacin	0	0,8	g	Fluoroquinolones
J01MA08	fleroxacine	0	0,4	g	Fluoroquinolones
J01MA08	fleroxacine	Р	0,4	g	Fluoroquinolones
J01MA19	garenoxacin	0	0,4	g	Fluoroquinolones

J01MA16	gatifloxacine	Р	0,4	g		Fluoroquinolones
J01MA16	gatifloxacine	0	0,4	g		Fluoroquinolones
J01MA15	gémifloxacine	0	0,32	g		Fluoroquinolones
J01MA11	grepafloxacine	0	0,4	g		Fluoroquinolones
J01MA12	levofloxacine	Р	0,5	g		Fluoroquinolones
J01MA12	levofloxacine	0	0,5	g		Fluoroquinolones
J01MA07	lomefloxacine	0	0,4	g		Fluoroquinolones
J01MA14	moxifloxacine	Р	0,4	g		Fluoroquinolones
J01MA14	moxifloxacine	0	0,4	g		Fluoroquinolones
J01MA06	norfloxacine	0	0,8	g		Fluoroquinolones
J01MA01	ofloxacine	Р	0,4	g		Fluoroquinolones
J01MA01	ofloxacine	0	0,4	g		Fluoroquinolones
J01MA18	pazufloxacine	Р	1	g		Fluoroquinolones
J01MA03	pefloxacine	0	0,8	g		Fluoroquinolones
J01MA03	pefloxacine	Р	0,8	g		Fluoroquinolones
J01MA17	prulifloxacine	0	0,6	g		Fluoroquinolones
J01MA10	rufloxacine	0	0,2	g		Fluoroquinolones
J01MA21	sitafloxacine	0	0,1	g		Fluoroquinolones
J01MA09	sparfloxacine	0	0,2	g		Fluoroquinolones
J01MA05	temafloxacine	0	0,8	g		Fluoroquinolones
J01MA22	tosufloxacine	0	0,45	g		Fluoroquinolones
J01MA13	trovafloxacine	Р	0,2	g		Fluoroquinolones
J01MA13	trovafloxacine	0	0,2	g		Fluoroquinolones
J01DE01	cefepime	Р	4	g		Céphalosporines de quatrième génération
J01DE03	cefozopran	Р	4	g		Céphalosporines de quatrième génération
J01DE02	cefpirome	Р	4	g		Céphalosporines de quatrième génération
J01XA04	dalbavancin	Р	1,5	g	dose de course	Antibactériens glycopeptidiques
J01XA05	oritavancin					Antibactériens glycopeptidiques
J01XA02	teicoplanin	Р	0,4	g		Antibactériens glycopeptidiques

J01XA03	telavancin				Antibactériens glycopeptidiques
A07AA09	vancomycine	0	2	g	Antibactériens glycopeptidiques
J01XA01	vancomycine	Р	2	g	Antibactériens glycopeptidiques
J01XD01	métronidazole	Р	1,5	g	Dérivés de l'imidazole
J01XD03	ornidazole	Р	1	g	Dérivés de l'imidazole
J01XD02	tinidazole	Р	1,5	g	Dérivés de l'imidazole
J01EC20	combinaisons				Sulfonamides à action intermédiaire
J01EC02	sulfadiazine	0	0,6	g	Sulfonamides à action intermédiaire
J01EC01	sulfaméthoxazole	0	2	g	Sulfonamides à action intermédiaire
J01EC03	sulfamoxole	Р	1	g	Sulfonamides à action intermédiaire
J01EC03	sulfamoxole	0	1	g	Sulfonamides à action intermédiaire
J01FF01	clindamycine	0	1,2	g	Lincosamides
J01FF01	clindamycine	Р	1,8	g	Lincosamides
J01FF02	lincomycine	Р	1,8	g	Lincosamides
J01FF02	lincomycine	0	1,8	g	Lincosamides
J01ED20	combinaisons				Sulfonamides à longue durée d'action
J01ED01	sulfadiméthoxine	0	0,5	g	Sulfonamides à longue durée d'action
J01ED02	sulfalène	0	0,1	g	Sulfonamides à longue durée d'action
J01ED09	sulfamazone	R	1,5	g	Sulfonamides à longue durée d'action
J01ED09	sulfamazone	0	1,5	g	Sulfonamides à longue durée d'action
J01ED07	sulfamerazine	0	3	g	Sulfonamides à longue durée d'action
J01ED05	sulfaméthoxypyridazine	0	0,5	g	Sulfonamides à longue durée d'action
J01ED03	sulfamétomidine				Sulfonamides à longue durée d'action
J01ED04	sulfametoxydiazine	0	0,5	g	Sulfonamides à longue durée d'action
J01ED06	sulfapérine	0	0,5	g	Sulfonamides à longue durée d'action
J01ED08	sulfaphenazole	0	1	g	Sulfonamides à longue durée d'action
J01FA10	azithromycine	Р	0,5	g	Macrolides
J01FA10	azithromycine	0	0,3	g	Macrolides
J01FA09	clarithromycine	0	0,5	g	Macrolides
J01FA09	clarithromycine	Р	1	g	Macrolides
J01FA13	dirithromycine	0	0,5	g	Macrolides

J01FA01	érythromycine	0	2	g	comprimés d'éthylsuccinate d'érythromycine	Macrolides
J01FA01	érythromycine	Р	1	g		Macrolides
J01FA01	érythromycine	0	1	g		Macrolides
J01FA14	flurithromycine	0	0,75	g		Macrolides
J01FA07	josamycine	0	2	g		Macrolides
J01FA03	midécamycine	0	1,2	g		Macrolides
J01FA03	midécamycine	Р	1	g		Macrolides
J01FA11	miocamycine	0	1,2	g		Macrolides
J01FA05	oléandomycine	0	1	g		Macrolides
J01FA12	rokitamycine	0	0,8	g		Macrolides
J01FA06	roxithromycine	0	0,3	g		Macrolides
J01FA16	solithromycine					Macrolides
J01FA02	spiramycine	0	3	g		Macrolides
J01FA15	télithromycine	0	0,8	g		Macrolides
J01FA08	troleandomycine	0	1	g		Macrolides
J01DF01	aztreonam	Р	4	g		Monobactams
J01DF02	carumonam	Р	2	g		Monobactams
J01XE03	furazidin	0	0,3	g		Dérivés du nitrofurane
J01XE02	nifurtoinol	0	0,16	g		Dérivés du nitrofurane
J01XE01	nitrofurantoïne	0	0,2	g		Dérivés du nitrofurane
J01XE51	nitrofurantoïne, combinaisons					Dérivés du nitrofurane
P01AB01	métronidazole	R	2	g		Dérivés du nitroimidazole
P01AB01	métronidazole	0	2	g		Dérivés du nitroimidazole
J01GB06	amikacin	Р	1	g		Autres aminoglycosides
J01GB12	arbekacin	Р	0,2	g		Autres aminoglycosides
J01GB13	bekanamycine	Р	0,6	g		Autres aminoglycosides
J01GB09	dibekacin	Р	0,14	g		Autres aminoglycosides
J01GB03	gentamicine	Р	0,24	g		Autres aminoglycosides
J01GB11	isepamicin	Р	0,4	g		Autres aminoglycosides
J01GB04	kanamycine	Р	1	g		Autres aminoglycosides
_						

J01GB05	néomycine	0	1	g		Autres aminoglycosides
J01GB07	netilmicin	0	0,35	g		Autres aminoglycosides
J01GB07	netilmicin	Р	0,35	g		Autres aminoglycosides
J01GB10	ribostamycine	Р	1	g		Autres aminoglycosides
J01GB08	sisomicin	Р	0,24	g		Autres aminoglycosides
J01GB01	tobramycine	Р	0,24	g		Autres aminoglycosides
J01XX10	bacitracine					Autres antibactériens
J01XX03	clofoctol	R	1,5	g		Autres antibactériens
J01XX09	daptomycine	Р	0,28	g		Autres antibactériens
J01XX01	fosfomycine	0	3	g		Autres antibactériens
J01XX01	fosfomycine	Р	8	g		Autres antibactériens
J01XX08	linezolid	Р	1,2	g		Autres antibactériens
J01XX08	linezolid	0	1,2	g		Autres antibactériens
J01XX06	acide mandélique	0	12	g		Autres antibactériens
J01XX05	méthénamine	0	3	g	Mandelate de méthénamine	Autres antibactériens
J01XX05	méthénamine	0	2	g	méthénamine hippurate	Autres antibactériens
J01XX07	nitroxoline	0	1	g		Autres antibactériens
J01XX04	spectinomycine	Р	3	g		Autres antibactériens
J01XX11	tedizolid	Р	0,2	g		Autres antibactériens
J01XX11	tedizolid	0	0,2	g		Autres antibactériens
J01XX02	xibornol					Autres antibactériens
J01DI02	ceftaroline fosamil	Р	1,2	g		Autres céphalosporines et pénèmes
J01DI01	médocaril de ceftobiprole	Р	1,5	g		Autres céphalosporines et pénèmes
J01DI54	ceftolozane et inhibiteur de bêta- lactamase	Р	3	g		Autres céphalosporines et pénèmes
J01DI03	faropenem	0	0,75	g		Autres céphalosporines et pénèmes
J01MB06	cinoxacine	0	1	g		Autres quinolones
J01MB07	flumequine	0	1,2	g		Autres quinolones
J01MB02	acide nalidixique	0	4	g		Autres quinolones
J01MB08	nemonoxacin					Autres quinolones
J01MB05	acide oxolinique	0	1	g		Autres quinolones

J01MB04	acide piémidique	0	0,8	g	Autres quinolones
J01MB03	acide piromidique	0	2	g	Autres quinolones
J01MB01	rosoxacine	0	0,3	g	Autres quinolones
J01CA04	amoxicilline	Р	3	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA04	amoxicilline	0	1,5	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA01	ampicilline	R	2	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA01	ampicilline	Р	6	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA01	ampicilline	0	2	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA51	ampicilline, combinaisons				Pénicillines à spectre étendu
J01CA19	aspoxicilline	Р	4	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA09	azlocilline	Р	12	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA06	bacampicilline	0	1,2	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA03	carbénicilline	Р	12	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA05	carindacilline	0	4	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA20	combinaisons				Pénicillines à spectre étendu
J01CA07	épicilline	0	2	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA07	épicilline	Р	2	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA18	hetacilline	0	2	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA11	mecillinam	Р	1,2	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA14	métampicilline	0	1,5	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA14	métampicilline	Р	1,5	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA10	mezlocilline	Р	6	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA12	pipéracilline	Р	14	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA02	pivampicilline	0	1,05	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA08	pivmecillinam	0	0,6	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA16	sulbénicilline	Р	15	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA15	talampicilline	0	2	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA17	temocilline	Р	4	g	Pénicillines à spectre étendu
J01CA13	ticarcilline	Р	15	g	Pénicillines à spectre étendu
J01XB01	colistin	Р	9	MU	Polymyxines
J01XB02	polymyxine B	Р	0,15	g	Polymyxines

J01DC04	cefaclor	0	1	g	Céphalosporines de deuxième génération
J01DC03	cefamandole	Р	6	g	Céphalosporines de deuxième
J01DC13	cefbuperazone	Р	2	g	génération Céphalosporines de deuxième génération
J01DC09	cefmetazole	Р	4	g	Céphalosporines de deuxième génération
J01DC12	cefminox	Р	4	g	Céphalosporines de deuxième génération
J01DC06	cefonicid	Р	1	g	Céphalosporines de deuxième génération
J01DC11	céforanide	Р	4	g	Céphalosporines de deuxième génération
J01DC05	cefotetan	Р	4	g	Céphalosporines de deuxième génération
J01DC07	cefotiam	0	1,2	g	Céphalosporines de deuxième génération
J01DC07	cefotiam	Р	4	g	Céphalosporines de deuxième génération
J01DC01	céfoxitine	Р	6	g	Céphalosporines de deuxième génération
J01DC10	cefprozil	0	1	g	Céphalosporines de deuxième génération
J01DC02	cefuroxime	0	0,5	g	Céphalosporines de deuxième génération
J01DC02	cefuroxime	Р	3	g	Céphalosporines de deuxième génération
J01DC14	flomoxef	Р	2	g	Céphalosporines de deuxième génération
J01DC08	loracarbef	0	0,6	g	Céphalosporines de deuxième génération
J01EB20	combinaisons				Sulfonamides à courte durée d'action
J01EB03	sulfadimidine	0	4	g	Sulfonamides à courte durée d'action
J01EB05	sulfafurazole	Р	4	g	Sulfonamides à courte durée d'action
J01EB05	sulfafurazole	0	4	g	Sulfonamides à courte durée d'action
J01EB01	sulfaisodimidine	Р	4	g	Sulfonamides à courte durée d'action

J01EB01	sulfaisodimidine	0	4	g		Sulfonamides à courte durée d'action
J01EB02	sulfaméthiazoles	0	4	g		Sulfonamides à courte durée d'action
J01EB06	sulfanilamide					Sulfonamides à courte durée d'action
J01EB04	sulfapyridine	0	1	g		Sulfonamides à courte durée d'action
J01EB07	sulfathiazole					Sulfonamides à courte durée d'action
J01EB08	sulfathiourée	0	6	g		Sulfonamides à courte durée d'action
J01XC01	acide fusidique	Р	1,5	g		Les antibactériens stéroïdiens
J01XC01	acide fusidique	0	1,5	g		Les antibactériens stéroïdiens
J01FG01	pristinamycine	0	2	g		Streptogramines
J01FG02	quinupristine/dalfopristine	Р	1,5	g	(Synercid)	Streptogramines
J01GA02	streptoduocine	Р	1	g		Streptomycines
J01GA01	streptomycine	Р	1	g		Streptomycines
J01AA03	chlortétracycline	0	1	g		Tétracyclines
J01AA11	clomocycline	0	1	g		Tétracyclines
J01AA20	combinaisons de tétracyclines					Tétracyclines
J01AA01	déméclocycline	0	0,6	g		Tétracyclines
J01AA02	doxycycline	0	0,1	g		Tétracyclines
J01AA02	doxycycline	Р	0,1	g		Tétracyclines
J01AA13	eravacycline					Tétracyclines
J01AA04	lymecycline	Р	0,6	g		Tétracyclines
J01AA04	lymecycline	0	0,6	g		Tétracyclines
J01AA05	métacycline	0	0,6	g		Tétracyclines
J01AA08	minocycline	0	0,2	g		Tétracyclines
J01AA08	minocycline	Р	0,2	g		Tétracyclines
J01AA06	oxytétracycline	Р	1	g		Tétracyclines
J01AA06	oxytétracycline	0	1	g		Tétracyclines
J01AA56	oxytétracycline, combinaisons					Tétracyclines
J01AA10	pénimépicycline					Tétracyclines
J01AA09	rolitétracycline	Р	0,35	g		Tétracyclines
J01AA07	tétracycline	0	1	g		Tétracyclines
J01AA07	tétracycline	Р	1	g		Tétracyclines
B						

J01AA12	tigécycline	Р	0,1	g	Tétracyclines
J01DD17	cefcapene	0	0,45	g	Céphalosporines de troisième
, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	cercapene	· ·	0,15	ь	génération
J01DD15	cefdinir	0	0,6	g	Céphalosporines de troisième
				-	génération
J01DD16	cefditoren	0	0,4	g	Céphalosporines de troisième
					génération
J01DD10	cefetamet	0	1	g	Céphalosporines de troisième
					génération
J01DD08	cefixime	0	0,4	g	Céphalosporines de troisième
					génération
J01DD05	cefmenoxime	Р	2	g	Céphalosporines de troisième
					génération
J01DD09	cefodizime	Р	2	g	Céphalosporines de troisième
1045545					génération
J01DD12	cefoperazone	Р	4	g	Céphalosporines de troisième
J01DD62	céfopérazone et inhibiteur de bêta-	P	1		génération Céphalosporines de troisième
JOTODOS	lactamase	P	4	g	génération
J01DD01	cefotaxime	P	4	g	Céphalosporines de troisième
3010001	Cerotaxime	r	4	8	génération
J01DD51	céfotaxime et inhibiteur de bêta-				Céphalosporines de troisième
3012231	lactamase				génération
J01DD11	cefpiramide	Р	2	g	Céphalosporines de troisième
	•			<u> </u>	génération
J01DD13	cefpodoxime	0	0,4	g	Céphalosporines de troisième
					génération
J01DD64	cefpodoxime et inhibiteur de bêta-				Céphalosporines de troisième
	lactamase				génération
J01DD03	cefsulodin	Р	4	g	Céphalosporines de troisième
					génération
J01DD02	ceftazidime	Р	4	g	Céphalosporines de troisième
					génération
J01DD52	ceftazidime et inhibiteur de bêta-	Р	6	g	Céphalosporines de troisième
	lactamase				génération
J01DD18	cefteram	0	0,4	g	Céphalosporines de troisième
104 D D 4 5	Col		0.4		génération
J01DD14	ceftibuten	0	0,4	g	Céphalosporines de troisième
					génération

J01DD07	ceftizoxime	Р	4	g	Céphalosporines de troisième
					génération
J01DD04	ceftriaxone	Р	2	g	Céphalosporines de troisième
					génération
J01DD63	ceftriaxone et inhibiteur de bêta-	Р	2	g	Céphalosporines de troisième
	lactamase				génération
J01DD54	ceftriaxone, combinaisons				Céphalosporines de troisième
					génération
J01DD06	latamoxef	Р	4	g	Céphalosporines de troisième
					génération
J01EA02	brodimoprim	0	0,2	g	Triméthoprime et dérivés
J01EA03	iclaprim				Triméthoprime et dérivés
J01EA01	trimethoprim	Р	0,4	g	Triméthoprime et dérivés
J01EA01	trimethoprim	0	0,4	g	Triméthoprime et dérivés

## Références

Canton R, Morosini MI. Emergence and spread of antibiotic resistance following exposure to antibiotics. FEMS Microbiol Rev 2011;35:977-991.

Lawes T, et al. Effects of national antibiotic stewardship and infection control strategies on hospital-associated and community-associated meticillin-resistant Staphylococcus aureus infections across Scotland: a non-linear time-series study. Lancet Infect Dis 2015;15(12):1438-49.

Molina J, et al. Long-Term Impact of an Educational Antimicrobial Stewardship Program on Hospital-Acquired Candidemia and Multidrug-Resistant Bloodstream Infections: A Quasi-Experimental Study of Interrupted Time-Series Analysis. Clin Infect Dis 2017;(Epub)

Taylor G, Gravel D, Saxinger L, Bush K, Simmonds K, Matlow A, Embree J, Le Saux N, Johnston L, Suh K, Embil J, Henderson E, John M, Roth V, Wong A, Canadian Nosocomial Infection Surveillance Program. Prevalence of antimicrobial use in a network of canadian hospitals in 2002 and 2009. Can J Infect Dis Med Microbiol 2015; 26(2): 85–9.

Historique des révisions

Date	Révisions
Mai 2018	On acceptera seulement les données sur l'UAM, à savoir la façon dont ils sont administrés (et
11101 2020	non pas achetés) – cette option est supprimée de l'annexe 3 – formulaire de présentation de
	données jours-patients (p. 11) et le tout a été précisé dans les données utilisées en guise de
	numérateur (p. 3).
	2. On a demandé que les données de l'USC soient indiquées à part (à titre de variable facultative) (p. 4, annexes 2 et 3).
	3. On a demandé que le type d'USI soit précisé (si possible) (p. 4, annexes 2 et 3).
	4. Dans le cas du cotrimoxazole (J01EE01), l'OMS fournit la DTQ – le commentaire a donc été supprimé (p. 4).
	5. Correction de l'unité de DTQ de l'OMS pour le triméthoprime/sulfaméthoxazole (cotrimoxazole)
	(voie parentérale et orale) (p. 7).
	6. Étant donné que les critères d'inclusion précisaient la collecte des antibactériens systémiques
	(J01) uniquement, les poudres et solutions inhalées suivantes ont été retirées du protocole et
	du formulaire de collecte de données (Excel). Ces données n'ont plus à être fournies.
	Aztréonam J01DF01 Solution inhalée
	Tobramycine J01GB01 Solution inhalée
	Tobramycine J01GB01 Poudre inhalée Colistine J01XB01 Solution inhalée
	Constine Jorkbor Jorkhon Innaice
Octobre 2018	1. On a ajouté hématologie/oncologie, transplantation, séparation des unités greffe d'organes
	entiers, greffe de moelle osseuse à la catégorie « autre ».
	2. Clarification du point de bascule de l'âge entre les adultes et les enfants.
	3. Création d'un tableau des variables demandées et obligatoires.
Décembre 2018	1. Ajout de références.
	2. Suppression de l'annexe 3 et création de nouveaux exemples.
August 2019	1. Mise à jour des valeurs de la DTQ en fonction des valeurs de l'OMS pour 2019.
	2. Clarifié les détails du service transféré
	3. La date "d'échéance" des données a été avancée au mois de mars.
December 2019	Format du protocole mis à jour
	2. Ajout de l'annexe 1
	3. Ajout du tableau 5 à l'annexe 2
	4. Mise à jour de la période de surveillance (années supprimées), changement de la date de
	soumission de juin au 31 mars