

Programme canadien de surveillance des infections nosocomiales

Surveillance des infections du système sanguin associées aux cathéters centraux (ISSACC) dans les unités de soins intensifs (USI)

Protocole de surveillance des ISSACC

Coordonnées

Veuillez adresser toutes vos questions à :

Agence de la santé publique du Canada

Surveillance du PCSIN

Courrier électronique : phac.cnisp-pcsin.aspc@canada.ca

Groupe de travail

Jun Chen Collet, Blanda Chow, Jeannette Comeau, Chelsey Ellis, Charles Frenette, Lynn Johnston (présidente), Kevin Katz, Joanne Langley, Bonita Lee, Marie-Astrid Lefebvre, Allison McGeer, Jennifer Parsonage, Linda Pelude* (chef épidémiologique), Donna Penney†, Wallis Rudnick* (chef épidémiologique), Michelle Science, Stephanie Smith, Jocelyn Srigley (présidente), Kathy Suh

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

Table des matières

OBJECTIFS	3
MÉTHODES	3
Admissibilité	3
POPULATION DE PATIENTS	4
PÉRIODE DE SURVEILLANCE	4
NUMÉRATEURS	4
1. Définition de cas d'ISS :	4
2. ISSACC	5
3. ISSACC lié aux soins intensifs	5
4. Rechute ou nouvelle infection	5
DÉNOMINATEURS	5
1. Jours CVC (jours de cathéters veineux centraux)	5
2. Les jours- patients	6
SOUMISSION DES DONNÉES	7
RAPPORT À ZÉRO	7
CALCULS DES TAUX	8
ÉTHIQUE	8
CONFIDENTIALITÉ	8
ANNEXE 1 - ALGORITHME	9
ANNEXE 2 - QUESTIONNAIRE DU PATIENT POUR LES ISSAC	C DANS LES UNITÉS DE SOINS INTENSIFS (USI)10
ANNEXE 3 - DICTIONNAIRE DE DONNÉES	14
DÉFINITIONS ET NOTES POUR LE QUESTIONNAIRE DU PATIENT	14
ANNEXE 4 - TÉLÉCHARGEUR DE DONNÉES SUR LE RCRSP.	17
RÉFÉRENCES	18
HISTORIOUE DES RÉVISIONS	19

OBJECTIFS

L'objectif de cette initiative du PCSIN est de poursuivre la surveillance continue des ISSACC dans les unités de soins intensifs du réseau hospitalier du PCSIN et de fournir des taux de référence nationaux que les hôpitaux peuvent utiliser à des fins de comparaison interne et externe.

Un objectif secondaire est de réduire les taux des ISSACC dans les unités de soins intensifs. La littérature suggère que la performance de la surveillance des infections du système sanguin et le retour des données aux soignants entraînent une réduction des taux d'infection. La collecte régulière et normalisée de données sur les taux d'infection permet également à chaque centre d'évaluer des interventions spécifiques de prévention et de contrôle des infections.

MÉTHODES

Admissibilité des sites

- 1. Hôpitaux qui font partie du réseau du PCSIN
- 2. La capacité d'exercer la surveillance des ISSACC pendant toute l'année dans au moins une unité de soins intensifs

Unité de soins intensifs (USI) = zone de soins infirmiers dans un hôpital de soins de courte durée qui fournit une observation intensive, un diagnostic et des soins de soutien aux patients gravement malades, y compris, mais sans s'y limiter, la surveillance hémodynamique intravasculaire invasive, l'intubation endotrachéale et la ventilation mécanique. Les unités autonomes de chirurgie, de médecine, de traumatologie, de neuro, de transplantation de moelle osseuse, de soins intermédiaires ou de télémétrie sont exclues.

- 3. La capacité de collecter et de soumettre les données ci-dessous trimestriellement :
 - Jours-CVC spécifiques à chaque USI participante (jours de cathéters veineux centraux) et jours-patients spécifiques à chaque USI
 - O Pour les unités de soins intensifs néonatals, la possibilité de stratifier les jours CVC par groupe de poids à la naissance. Seules les unités de soins intensifs nationaux de niveau III et II/III sont incluses



Depuis 2014, nous ne recueillons plus d'informations sur les nouveau-nés ont un cathéter ombilical ou un autre type de CVC. Si un nouveau-né a un CO, elle est identifiée comme un CVC.

CVC = dispositif d'accès veineux qui se rend jusqu'au cœur ou près du cœur, ou dans un des grands vaisseaux sanguins. Le NHSN des CDC des États-Unis définit les grands vaisseaux sanguins comme l'aorte, l'artère pulmonaire, la veine cave inférieure ou supérieure, le tronc brachio-céphalique veineux, la veine jugulaire interne, la veine sous-clavière, l'artère iliaque externe, l'artère iliaque primitive, les veines fémorales, et l'artère et la veine ombilicales.

Les différents types de CVC comprennent notamment les CVC (standard) non tunnellisés, enduits ou non, les cathéters insérés par voie périphérique (CIP), les dispositifs tunnellisés (p. ex. Broviac, Hickman), les cathéters tunnellisés pour hémodialyse, les cathéters intracardiaques tels que les cathéters intra-artériels et ventriculaires, les cathéters double fonction tels que les cathéters veineux périphériques/avec capteur de température (p. ex. les cathéters Cool, Quattro, les dispositifs d'insertion, etc.), les cathéters artériels pulmonaires, artériels ombilicaux, les cathéters veineux et les cathéters implantés (y compris les orifices).

Les autres cathéters artériels NE SONT PAS inclus. Les conduits de stimulateur cardiaque et autres dispositifs ne servant pas à l'infusion (oxygénation extracorporelle, ballon de contrepulsion intra-aortique et dispositif d'assistance ventriculaire) insérés dans des vaisseaux sanguins centraux ou dans le cœur NE SONT PAS inclus.

Population de patients

Tous les patients de l'USI dans au moins UNE des USI suivantes de l'hôpital participant au PCSIN :

- USI mixtes pour adultes = toute USI pour adultes dont les patients sont de types différents, tels que les patients médicaux/chirurgicaux, chirurgicaux/traumatiques, brûlés/traumatiques/ médicaux/chirurgicaux, médicaux/neurochirurgicaux/brûlés, etc.
- 2. Unités de soins intensifs de chirurgie cardiovasculaire pour adultes
- 3. USIN
- 4. USIP

Période de surveillance

La période de surveillance des ISSACC commencera le ^{1er} janvier et se poursuivra jusqu'au ³¹ décembre d'une année de surveillance donnée.

Numérateurs

Seuls les infections du système sanguin associées à la cathéter centrale et liées à une admission dans une unité de soins intensifs doivent être signalées.

1. Définition de cas d'ISS:

L'infection du système sanguin n'est PAS liée à une infection d'un autre site et répond à un des critères suivants :

Critère 1: Agent pathogène reconnu, cultivé à partir d'au moins une hémoculture, sans lien avec une infection sur un autre site.

OU

Critère 2 : Au moins un des symptômes suivants : fièvre (> 38 °C température centrale), frissons, hypotension (si patient âgé < 1 an : fièvre [> 38 °C température centrale], hypothermie [< 36 °C température centrale], apnée ou bradycardie) ET contaminant cutané courant cultivé à partir de ≥ deux échantillons de sang prélevés lors de deux occasions distinctes ou à des sites différents sans rapport avec une infection à un autre site.

Diphtéroïdes (Corynebacterium spp. et non C. diphtérie), Bacillus spp (et non B. anthracis), Propionibacterium spp, staphylocoques à coagulase négative (y compris S. epidermidis), streptocoques du groupe des viridans, Aerococcus spp, Micrococcus spp et Rhodococcus spp

Les différents sites peuvent comprendre des veines périphériques, des CVC ou les lumières séparées d'un cathéter multiumen. Les différents moments comprennent 2 hémocultures prélevées le même jour ou des jours civils consécutifs par des ponctions veineuses ou des entrées de cathéter séparées. La date de prélèvement de la première culture sanguine positive est la date utilisée pour identifier la date de la culture positive. Deux flacons d'hémoculture positive remplis à la même entrée de ponction veineuse ou de cathéter ne constituent qu'une seule hémoculture positive.

01-Jan-2019	02-Janvier-2019	03-Janvier-2019	04-Jan-2019	Date de l'hémoculture positive =
CVC en place Fièvre > 38° C, cœur	CVC en place	CVC en place S. epidermidis	CVC en place S. epidermidis	03-Janvier-2019
Thevier go by coodi		(1 des 2 hémocultures)	(1 des 2 hémocultures)	

2. ISSACC

Un ISSACC doit répondre à l'un des critères suivants :

Critère 1 : une infection du système sanguin confirmée en laboratoire (ISSCL) pour laquelle un cathéter de voie centrale (CVC) ou un cathéter ombilical (CO) était en place depuis plus de deux jours civils à la date de l'hémoculture positive, le jour du placement du dispositif étant le premier jour.

OU

Critère 2 : un ISSCVC où le CVC ou CO était en place >2 jours civils, puis retiré le jour ou un jour avant le prélèvement d'une culture sanguine positive.



NOTE : Si l'enfant est admis ou transféré dans un établissement où un CL/UC est en place (par exemple, un cathéter central tunnelisé ou implanté), le jour du premier accès est considéré comme le jour 1.

3. ISSACC lié aux soins intensifs

Un ISSACC est lié à une unité de soins intensifs s'il répond à l'un des critères suivants :

Critère 1 : apparition du ISSACC après deux jours de séjour en soins intensifs

OU

Critère 2 : si le patient est libéré ou transféré hors de l'USI, le ISSACC serait attribuable à l'USI s'il survenait le jour du transfert ou le jour civil suivant le transfert hors de l'USI.



NOTE : Si le patient est transféré dans l'unité de soins intensifs avec le CVC et que l'hémoculture était positive le jour du transfert ou le jour civil suivant, le ISSACC serait alors attribué à l'unité où la ligne a été insérée.

Exclusions : Infection déjà présente lors de l'admission à l'unité de soins intensifs.

4. Rechute ou nouvelle infection

Le même micro-organisme (dans la mesure où les données disponibles le permettent - par exemple l'espèce, la sensibilité aux antibiotiques, etc.) isolé à partir d'une culture sanguine ultérieure :

- Si moins ou égal à 10 jours après une culture négative OU moins ou égal à 10 jours après l'achèvement d'une thérapie antibiotique appropriée, considérez comme une rechute et NE FAITES PAS DE RAPPORT.
- Si plus de 10 jours après une culture négative (si la culture a été effectuée) ET plus de 10 jours après l'achèvement d'un traitement antibiotique approprié, DÉCLARER comme une NOUVELLE infection

Dénominateurs

1. Jours CVC (jours de cathéters veineux centraux)

Cathéters veineux centraux qui sont retirées et réinsérées : Si, après le retrait du cathéter central, le patient est sans cathéter central pendant au moins un jour civil complet, le décompte des jours de pose du cathéter central recommence Si, au contraire, un nouveau cathéter central est inséré avant l'écoulement d'un jour civil complet sans cathéter central, le comptage des jours de cathéter central se poursuivra.

Si un patient a plus d'un CVC ou CO en même temps, un seul jour de CVC est compté.

- a. Toutes les unités de soins intensifs pour adultes (USI) ou pédiatriques (USIP)
- b. Unité de soins intensifs néonatales (USIN)

Les taux des ISSACC des unités de soins intensifs néonatals seront stratifiés en 5 groupes de poids à la naissance (< 750g, 750 -1000g, 1001-1500g, 1501-2500g, >2500g).



NOTE : Si un nouveau-né a un CO, il est compté comme un CVC.

2. Les jours-patients

Les jours-patients ne sont pas nécessaires pour le calcul des taux d'infection, mais sont utilisés pour le calcul de l'utilisation des cathéters centrales par unité de soins intensifs (voir les calculs des taux).

- a. Toutes les unités de soins intensifs pour adultes (USI) ou pédiatriques (USIP)
- b. Unité de soins intensifs néonatales (USIN)

Si possible, veuillez fournir les jours-patients de l'USIN stratifiés par 5 groupes de poids à la naissance (< 750g, 750 - 1000g, 1001-1500g, 1501-2500g, >2500g). Pour les centres qui ne sont pas en mesure de fournir les jours-patients de l'USIN par groupe de poids à la naissance, veuillez fournir le nombre total de jours-patients de l'USIN. Les taux d'utilisation des CVC seront calculés pour l'USIN, mais ne seront pas stratifiés pour le poids à la naissance.

Les données trimestrielles agrégées du dénominateur, stratifiées par poids à la naissance, doivent être soumises par le biais du module du dénominateur sur le RCRSP.

Soumission des données

Toutes les données du questionnaire destiné aux patients doivent être soumises en ligne par l'intermédiaire du Réseau canadien d'information sur la santé publique (RCRSP) à l'adresse www.cnphi-rcrsp.ca. Pour une assistance technique, des questions ou des commentaires, veuillez contacter le PCSIN à l'adresse cnisp.pcsin@phac-aspc.gc.ca

Les cas doivent être identifiés par un numéro à plusieurs caractères qui comprend le numéro d'identification CCEH (numéro alphanumérique à trois caractères, par exemple 09A), l'année de surveillance (2019) et le numéro séquentiel du cas ISSACC (numéro à trois chiffres à partir de 001) et qui se poursuit avec chaque cas supplémentaire. Un exemple du premier cas dans une institution serait le 09A-19-001. Un exemple du trente-cinquième cas serait le 09A-19-035, etc.

Comme un patient peut avoir plus d'un épisode d'ISSACC au cours de la même hospitalisation aux soins intensifs, les épisodes séquentiels doivent être identifiés en entrant un nouveau cas et en établissant un lien avec l'ISSACC initial du patient en entrant l'identification du cas initial à la fin du questionnaire. Les données peuvent être saisies au cas par cas ou en téléchargeant des fichiers. Les instructions sur la manière de télécharger les données sur le RCRSP se trouvent à l'ANNEXE 4 - TÉLÉCHARGEUR DE DONNÉES SUR LE .

Rapport à Zéro

Pour tout trimestre sans cas sur votre site, un rapport zéro doit être effectué dans le module ISSACC du RCRSP afin que les trimestres avec des comptes zéro puissent être différenciés des données manquantes.

Nouveau ra	Un rapport Zéro est requis pour chaque trimestre	
Sections obligatoires sont Numéro du site*	signalées par un astérisque (*,	•
Année*	2019	
Trimestre*	● Q1 ○ Q2 ○ Q3 ○ Q	14

Données
collectées dans
les trimestres
suivants

1 janv –

Calendrier de soumission des données ISSACC du PCSIN

	31 mars	30 juin	30 sept	31 déc
Numérateur (cas)				
Rapport à zéro (si aucun cas)	Soumettre au plus tard le 30 septembre	Soumettre au plus	Soumettre au plus tard le 31 mars de	Soumettre au plus tard le 30 juin de
Dénominateurs	taru le 30 septembre	tard le 31 décembre	l'année suivante	l'année suivante
(Jours CVC et jours-patients)				

1 avr -

Calculs des taux

Les taux préliminaires de l'année civile (janvier-juin) seront calculés d'ici octobre pour la surveillance actuelle et les taux de l'année civile complète seront finalisés d'ici octobre de l'année civile suivante.

Globalement, pour chaque USI et par critère 1 & 2 :

Taux d'infection
$$Taux d'ISSACC = \frac{Nombre d'ISSACC}{Nombre de jours de CVC} \times 1,000$$

Taux d'utilisation des appareils Taux d'utilisation des
$$CVC = \frac{Nombre de jours de CVC}{Nombre de jours-patients}$$

Pour chaque type d'USI (en fonction des données collectées) :

- Les données (numérateurs et dénominateurs) des centres participants seront mises en commun pour déterminer les taux d'ISSACC.
- Les taux individuels des centres participants seront utilisés pour calculer les taux médians, percentiles et moyens d'infection et d'utilisation des appareils.

Unité de soins intensifs néonatals :

- Les taux d'ISSACC seront calculés pour les groupes de poids à la naissance.
- Les taux d'utilisation des appareils par groupe de poids à la naissance seront calculés pour les centres qui soumettent des jours-patients stratifiés par groupe de poids à la naissance. Pour ceux qui ne peuvent indiquer que le nombre total de jours-patients en soins intensifs néonatals, les taux d'utilisation des dispositifs individuels seront calculés pour l'ensemble de la population des soins intensifs néonatals.
- Les taux d'utilisation des appareils seront calculés pour les groupes de poids à la naissance et pour l'ensemble de la population néonatale des soins intensifs.

ÉTHIQUE

Ce projet de surveillance est basé sur l'observation et n'implique aucune altération des soins aux patients. La surveillance des infections associées aux soins de santé est un élément de routine de l'assurance qualité et des soins aux patients dans les établissements de santé canadiens et, par conséquent, le consentement éclairé ne sera pas nécessaire. Toutes les données soumises à l'Agence de la santé publique du Canada sont strictement confidentielles. Chaque questionnaire sera identifié par un numéro unique et aucun identifiant personnel ne sera transmis à l'Agence de la santé publique du Canada. Ce numéro unique sera lié au nom du patient ou au numéro de l'hôpital uniquement sur le site local du CCEH et sera gardé strictement confidentiel dans des conditions de sécurité.

CONFIDENTIALITÉ

Il existe actuellement une demande de divulgation publique des infections nosocomiales. Toutes les données publiées par le PCSIN seront présentées sous forme de résumé et n'identifieront pas les hôpitaux individuels. Les administrateurs des hôpitaux doivent être informés que les données agrégées seront communiquées au niveau national.

Annexe 1 - Algorithme

ALGORITHM POUR LA SURVEILLANCE DES INFECTIONS DU SYSTÈME SANGUIN ASSOCIÉES AUX CATHÉTERS CENTRAUX (ISSACC) DU PCSIN <u>Seuls</u> les ISSACC liés à une admission en soins intensifs doivent être signalés

ISSACC dans les unités de soins intensifs : Critères de diagnostic du ISSACC **Définition du cas :** Un CVC ou CO doit être présent au moment de **Exclure** Patient admis dans les unités de NON la bactériémie confirmée par le laboratoire et avoir été en place soins intensifs sélectionnées pour la 1) Agent pathogène reconnu, cultivé à partir pendant plus de deux jours civils à la date de l'hémoculture d'une ou plusieurs hémocultures, sans positive (DHCP), le jour de la mise en place du dispositif étant le lien avec une infection sur un autre site jour 1, OU OUI ET 2) Au moins un des éléments suivants : Un CVC ou un CO était en place au DHCP ou le jour précédent. Si un fièvre (>38 °C), frissons, hypotension (si CVC ou un CO a été en place pendant plus de deux jours civils et a l'âge est inférieur à 1 an : fièvre, ensuite été retiré, les critères du ISS doivent être pleinement Le laboratoire / la présentation clinique **Exclure** hypothermie (<36 °C), apnée ou NON remplis le jour de la cessation d'activité ou le jour suivant répond à la définition de cas de bradycardie) surveillance et à un critère de ET USI - lié: Le ISSACC a débuté pendant le séjour en soins intensifs et le CVC a été en place > 2 jours calendaires. Le ISSACC serait Contaminant cutané commun* cultivé à OUI OUI attribuable à l'USI s'il survenait le jour du transfert ou dans un délai partir de ≥2 hémocultures prélevées à d'un jour civil après le transfert hors de l'USI. des occasions distinctes sans rapport Nouvelle **Exclure** NON avec une infection sur un autre site. Rechute OUI infection NON OUI Le ISS est-il associé à la ligne centrale ? NON RECHUTE **NOUVELLE INFECTION** OUI Même micro-organisme (en utilisant les données Le même micro-organisme (en utilisant les données disponibles) isolé à partir d'une culture sanguine disponibles - par exemple, l'espèce, la sensibilité aux Attribuer un numéro antibiotiques, etc.) isolé à partir d'une culture ultérieure ; si plus de 10 jours après une culture d'identification CCEH et remplir le sanguine ultérieure ; si ≤10 jours à partir d'une négative (si la culture a été faite) ET plus de 10 jours culture négative **OU** ≤10 jours à partir de après l'achèvement d'une thérapie antibiotique appropriée, il s'agit d'une NOUVELLE infection. l'achèvement d'une thérapie antibiotique appropriée, il s'agit d'une rechute. Remplissez un autre questionnaire. Ne remplissez PAS un autre questionnaire. 9

Annexe 2 - Questionnaire du patient pour les ISSACC dans les unités de soins intensifs (USI)

1.	Site CCEH :
2.	Identification unique du patient AA (par exemple 99Z19001) (numéro du site CCEH) (année) (numéro de dossier)
3.	Ce patient répond-il aux critères d'un ISSACC ? Si oui, veuillez identifier les critères auxquels l'ISSACC répond. Remarque : seuls les ISSACC liés à une admission en soins intensifs doivent être signalées
	Veuillez cocher l' UNE des deux options suivantes :
	☐ Critère 1 Agent pathogène reconnu, cultivé à partir d'une ou plusieurs hémocultures, sans lien avec l'infection à un autre site
	☐ Critère 2
	Au moins un des éléments suivants : fièvre (>38°C), frissons, hypotension (si l'âge est inférieur à 1 an : fièvre, hypothermie (<36°C), apnée, ou bradycardie) ET
	Contaminant cutané commun mis en culture à partir de ≥ 2 hémocultures prélevées à des occasions distinctes sans rapport avec une infection sur un autre site
4.	Âge en années, mois ou jours
	Âge
5.	Code postal (3 premiers chiffres)
6.	Sexe □ Homme □ Femme
7.	*USIN uniquement : le poids à la naissance se réfère au poids au moment de la naissance et ne doit PAS être modifié lorsque le bébé prend du poids
	Poids à la naissance* (en grammes)
	Âge gestationnel* (en semaines)
8.	Date d'hospitalisation/
9.	Date d'admission à l'USI/
10.	Date de la première culture sanguine positive du patient pour cette infection // JJ MMM AAAA

11	a. Micro-organisme(s) isolé(s), ve	uillez coche	er toutes les	s cases applic	ables :						
	☐ Acinetobacter	□ Esch	erichia coli			□ S.	aureus (MSSA)					
	□ Bacillus	□ Ente	robacter			□ Ps	seudomonas					
	□ Candida albicans	□ Ente	rococcus (s	sensible à la	a vancomycin	e) □ Se	erratia					
	☐ Candida autre	□ Char	mpignons a	utres, préci	isez	□ St	enotrophomonas	5				
	☐ Citrobacter	□ KlelS	SSella			□ St	reptocoque					
	□ MRSA	□ Stap	hylocoque	à coagulase	e négative (Co	ONS) 🗆 VI	RE					
	☐ Autre, précisez :		_									
	☐ Autre, précisez :		_									
	a. Résultats de l'ant	ibiogramme										_
					Micro-organis	mes à Gram nég	gatif					
		Acinetobacter	Citrobacter	Klebsiella	Pseudomonas	Serratia	Stenotrophomonas	E. coli	Enterobacter	Autre	Autre	
	Antibiotique	Susceptibilité	Susceptibilité	Susceptibilité	Susceptibilité	Susceptibilité	Susceptibilité	Susceptibilité	Susceptibilité	Susceptibilité	Susceptibilité	1
	Amikacin											1
	Ampicilline											1
	Cefazolin]
	Cefepime]
	Ceftriaxone											7

Amikacin					
Ampicilline					
Cefazolin					
Cefepime					
Ceftriaxone					
Ciprofloxacine					
Colistin					
Ertapenem					
Gentamycine					
Imipenem					
Levofloxacine					
Meropenem					
Piperacilline					
Piperacillin-tazobactam					
Acide ticarcilline-clavulanique					
Tobramycine					
Trimethoprim-sulfamethoxazole					
Autres					
Autres					

			Organisme	es à Gram positif				
Bacillus	Staphylocoque à coagulase négative (CONS)	Enterococcus	SARM	S. aureus (SASM)	Streptococcus	Autre	Autre	
Susceptibilité	Susceptibilité	Susceptibilité	Susceptibilité	Susceptibilité	Susceptibilité	Susceptibilité	Susceptibilité	
			Cham	npignons				
Candida albica	ns Candida autr	e Champi	gnons autres	Ch	ampignons autres	Ch	ampignons autres	
Susceptibilité Susceptibilité Amphotéricine B		!	Susceptibilité		Susceptibilité		Susceptibilité	
	Susceptibilité Candida albica	Candida albicans Consulase négative (CONS) Susceptibilité Susceptibilité Candida albicans Candida autr	Candida albicans Consulase négative (CONS) Susceptibilité Susceptibilité Susceptibilité Susceptibilité Susceptibilité Candida autre Champi	Bacillus Staphylocoque à coagulase négative (CONS) Susceptibilité Susceptibilité Susceptibilité Susceptibilité Consider de la coagulase négative (CONS) Susceptibilité Susceptibilité Susceptibilité Consider de la coagulase négative (CONS) Susceptibilité Susceptibilité Condida albicans Candida autre Champignons autres	Congulase négative (CONS) Susceptibilité Susceptibilité Susceptibilité Susceptibilité Susceptibilité Susceptibilité Susceptibilité Susceptibilité Susceptibilité Condida albicans Candida albicans Candida autre Champignons autres Ch	Bacillus Staphylocoque à coagulase négative (CONS) Susceptibilité Susceptibilit	Bacillus Staphylocoque à coagulase négative (CONS) Susceptibilité	

12	Type d'unité de soins intensifs où l'ISS a été acquis : (Cochez un seule cas) ¹
	□ USI Adultes mixtes²
	☐ USI Chirurgie cardiovasculaire pour adultes
	□ USI Pédiatrique (USIP)
	□ USI Néonatale (USIN)
13	Quel a été le résultat de ce patient 30 jours après une culture positive ? (Cochez une seule réponse)
	☐ Le patient a survécu, a reçu son congé ou a été transféré. Date du congé ou du transfert (JJ/MMM/AAAA)
	□ Patient vivant, toujours à l'hôpital (en dehors de l'unité de soins intensifs)
	□ Patient vivant, toujours en soins intensifs
	□ Patient décédé, date du décès (JJ/MMM/AAAA)
	□ Inconnu
	Identification unique du patient pour le premier cas :
	Pour les patients ayant plus d'un épisode d'ISSACC au cours de la même admission aux soins intensifs

_

¹ Veuillez vous assurer que le type d'unité de soins intensifs où le poste de travail a été acquis (par exemple, unité de soins intensifs mixtes pour adultes) pour lequel vous soumettez le cas correspond au type d'unité de soins intensifs pour lequel vous soumettrez des données au dénominateur au cours de ce trimestre en utilisant le "formulaire de soumission des données trimestrielles de base au dénominateur". Depuis 2018, pour les USI adultes, seuls les cas identifiés dans les USI mixtes adultes ou les USI de chirurgie cardiovasculaire adultes doivent être soumis à la surveillance du ISSACC du CNISP

² Les unités de soins intensifs mixtes pour adultes comprennent toute unité de soins intensifs pour adultes dont les patients sont de types divers, tels que les soins médicaux/chirurgicaux, chirurgicaux/traumatiques, les soins aux brûlés/traumatiques/ médicaux/chirurgicaux, les soins médicaux/neurochirurgicaux, les soins neurologiques/brûlés, etc.

Annexe 3 - Dictionnaire de données

Définitions et notes pour le questionnaire du patient

1. Numéro CCEH

Il s'agira du numéro alphanumérique à **3 caractères** attribué à votre institution. Il commencera toujours par le numéro à deux chiffres attribué à votre membre CCEH, par exemple 07, 15, et par une lettre attribuée par le membre CCEH pour cette institution spécifique, par exemple A, B, C, etc. Le numéro de site CCEH pour chaque institution doit toujours être le même pour tous les projets de surveillance CCEH/CNISP et les trois chiffres alphanumériques seront toujours indiqués comme numéro de site CCEH, par exemple 07A, 15A.

2. Code d'identification unique

Ce numéro ne doit jamais comporter plus de 8 caractères. Les 8 caractères doivent comprendre le numéro de site CCEH à 3 caractères (par exemple 09A), l'année de surveillance au cours de laquelle l'infection s'est produite (par exemple 19) et un numéro consécutif commençant à 001 et se poursuivant avec chaque cas supplémentaire. Un exemple du premier cas dans une institution serait le 09A19001. Un exemple du trente-cinquième cas serait le 09A19035, etc.

3. Ce patient répond-il aux critères d'un ISSACC?

Si oui, veuillez identifier les critères auxquels l'ISSACC répond.

Remarque : seuls les ISSACC liés à une admission en soins intensifs doivent être signalés

Critère 1 : Agent pathogène reconnu, cultivé à partir d'une ou plusieurs hémocultures, sans lien avec l'infection à un autre site

OU

Critère 2 : Au moins un des éléments suivants : fièvre (>38°C), frissons, hypotension (si l'âge est inférieur à 1 an : fièvre, hypothermie (<36°C), apnée ou bradycardie)

ET³ Contaminant cutané commun mis en culture à partir de ≥ 2 hémocultures prélevées à des occasions distinctes sans rapport avec l'infection sur un autre site

4. Âge

Veuillez indiquer l'âge du patient (en années, mois ou jours) au moment de la culture positive.

5. Code postal

Les trois premiers caractères du code postal du patient

6. Sexe

Homme ou femme

7. Uniquement l'USIN:

Poids à la naissance

Veuillez indiquer le poids du nourrisson à la naissance en grammes. Il s'agit du poids du nourrisson au **moment de la naissance et ne** doit **PAS** être modifié lorsque le nourrisson prend du poids. Par exemple, si un nouveau-né pèse 1006 grammes à la naissance mais reste à l'unité de soins intensifs néonatals pendant deux mois et a un poids corporel de 1650 grammes lorsqu'il développe un ISSACC, le poids enregistré à la naissance devrait toujours être de 1006 grammes sur le questionnaire du patient.

Âge gestationnel

Veuillez indiquer l'âge gestationnel en semaines.

³ Diphtéroïdes (Corynebacterium spp. et non C. diphtheria), Diphtéroïdes, Corynebacterium spp., Bacillus spp. (et non B. anthracis), *Propionibacterium spp.,* staphylocoques à coagulase négative, (y compris S. epidermidis) streptocoques du groupe des viridans, *Aerococcus spp., Micrococcus* spp. et *Rhodococcus* spp.

8. Date d'admission à l'hôpital

Veuillez indiquer la date à laquelle le patient a été admis à l'hôpital. Veuillez entrer le jour (26), le mois (mai) et l'année (2019) dans cet ordre.

9. Date d'admission à l'USI

Veuillez indiquer la date à laquelle le patient a été admis à l'unité de soins intensifs (USI). Veuillez entrer le jour (26), le mois (mai) et l'année (2019) dans cet ordre. **Ce patient répond-il aux critères d'un ISSACC ?**

Cette question ne s'applique qu'aux postes de travail associés à un CVC et liés à une admission aux soins intensifs. Veuillez ne cocher qu'**UNE** seule des deux options disponibles (par exemple, le critère 1 **OU le** critère 2).

10. Date de la première culture sanguine positive du patient pour cette hospitalisation

Pour l'hospitalisation actuelle, veuillez indiquer quand la première culture sanguine positive a été obtenue. Veuillez entrer le jour (26), le mois (mai) et l'année (2019) dans cet ordre. Veuillez indiquer le mois (par exemple, janv, mars, août, etc.).

11. Micro-organisme(s) isolé(s)

a. Veuillez sélectionner tous les micro-organismes isolés pour l'infection tels que déclarés par le laboratoire.

Micro-organisme	Définition
Acinetobacter spp	Comprend toute espèce d'Acinetobacter (A.) ou toute espèce non identifiée
Bacillus spp	Comprend toute espèce de Bacillus ou toute espèce non identifiée
Candida albicans	Comprend Candida albicans
Candida spp (autre)	Comprend toute autre espèce de Candida (non albicans) ou espèce non identifiée
Citrobacter spp	Comprend toute espèce de Citrobacter (C.) ou toute espèce non identifiée
Staphylocoque à coagulase négative (CONS)	Comprend toutes les espèces de CONS (par exemple, S. epidermidis, capitis, warnerii, hominis) et les espèces de CONS non identifiées
Escherichia coli	Comprend Escherichia (E.) coli
Enterobacter spp	Comprend toute espèce d'Enterobacter (E.) ou toute espèce non identifiée
Enterococcus spp	Comprend toute espèce d'entérocoque sensible à la vancomycine ou toute espèce non identifiée
Champignons	Comprend les champignons non candidats et les espèces fongiques non identifiées
KleISSella spp	Comprend toute espèce de KleISSella (K.) ou toute espèce non identifiée
Staphylococcus aureus résistant à la méthicilline (SARM)	Comprend uniquement le SARM
Staphylococcus aureus	Comprend uniquement le Staphylococcus aureus (SASM)
Pseudomonas spp	Comprend toute espèce de Pseudomonas (P.) ou toute espèce non identifiée
Serratia spp	Comprend toute espèce de Serratia (S.) ou toute espèce non identifiée
Stenotrophomonas spp	Comprend toute espèce de Stenotrophomonas (S.) ou toute espèce non identifiée
Streptococcus spp	Comprend les streptocoques hémolytiques alpha, les streptocoques hémolytiques bêta, le groupe des streptocoques viridans, les streptocoques parasanguins, avium, bovis, constellatus, mitis, milleri, pyogenes et autres espèces non identifiées
Entérocoques résistants à la vancomycine	Comprend les E. faecalis, faecium, gallinarum ou ERV résistants à la vancomycine non spécifiés
Autre, précisez	Comprend tout micro-organisme non inclus dans la liste déroulante

b. Résultats de l'antibiogramme

Veuillez indiquer la susceptibilité/résistance du/des micro-organisme(s). (S = Sensible, I = Intermédiaire ou R = Résistant) aux antibiotiques testés. Par exemple, si le SARM est le micro-organisme identifié et qu'il a été testé par la suite pour déterminer sa sensibilité à la vancomycine, s'il est résistant, vous devez entrer les informations suivantes dans le tableau (voir la ligne surlignée en vert)

12. Type d'unité de soins intensifs où le l'infection a été acquis

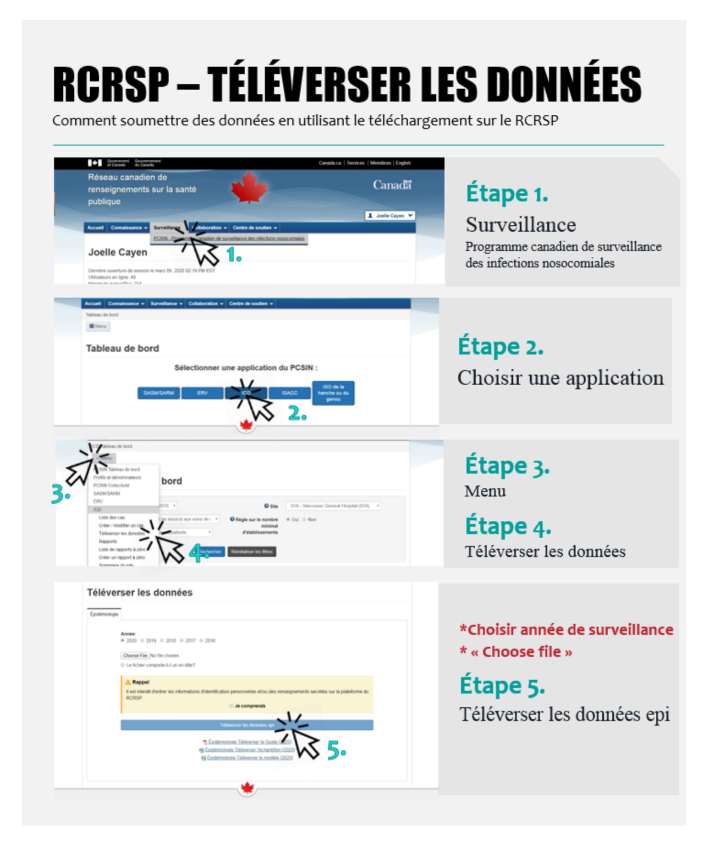
Veuillez cocher la case qui identifie le type d'unité de soins intensifs où le ISS a été acquis. Veuillez vous assurer que le type d'unité de soins intensifs où le poste de travail a été acquis (par exemple, une unité de soins intensifs mixte pour adultes) que vous soumettez pour le cas **correspond au** type d'unité de soins intensifs figurant sur le formulaire de dénominateur trimestriel de base (CL-jours). A partir de 2018, pour les USI adultes, seuls les cas identifiés dans les USI mixtes⁴ adultes ou les USI de chirurgie cardiovasculaire adultes doivent être soumis à la surveillance du ISSACC du CNISP

13. Résultat 30 jours après la date de la première culture positive

Trente jours après la date de la première culture positive, veuillez sélectionner une seule des options disponibles. Pour les réponses nécessitant une date (date de sortie, de transfert ou de décès), veuillez saisir le jour (26), le mois (mai) et l'année (2019), dans cet ordre. Veuillez indiquer le mois (par exemple, janvier, mars, août, etc.).

Identification originale unique du patient : Veuillez saisir l'identifiant unique original (précédent) pour les patients ayant plus d'un épisode d'ISSACC au cours de la même admission aux soins intensifs

⁴ Les unités de soins intensifs mixtes pour adultes comprennent toute unité de soins intensifs pour adultes dont les patients sont de types divers, tels que les soins médicaux/chirurgicaux, chirurgicaux/traumatiques, les soins aux brûlés/traumatiques/ médicaux/chirurgicaux, les soins médicaux/neurochirurgicaux, les soins neurologiques/brûlés, etc.



Références

CDC. Événement d'infection du sang (infection du sang associée à un cathéter central et infection du sang associée à un cathéter non central). ISS: Device-associated Module. Janvier 2020 https://www.cdc.gov/nhsn/PDFs/pscManual/4PSC_CLABScurrent.pdf

Historique des révisions

	Révisions effectuées
Juin 2014	Dates incorrectes dans le questionnaire et identifiant unique - tous changés en 2014 - maintenant Final v2
Janvier 2015	1. Révision de la définition des cas de bactériémie - la phrase du critère 2 "ou des signes d'infection du site d'insertion ou du tunnel du cathéter" a été supprimée car elle ne figure pas dans la définition du NHSN et peut conduire à une surestimation.
	Le critère 2 se lit désormais comme suit : "Au moins un des éléments suivants : fièvre (>38°C), frissons, hypotension (si l'âge est inférieur à 1 an : fièvre, hypothermie (<36°C), apnée ou bradycardie) ET contaminant cutané commun mis en culture sur ≥ 2 hémocultures réalisées à des occasions distinctes et des résultats de laboratoire positifs ne sont pas liés à une infection sur un autre site".
	Auparavant, il se lisait comme
	Au moins l'un des éléments suivants : fièvre (>38°C au cœur), frissons, hypotension (si l'âge est inférieur à 1 an : fièvre (>38°C au cœur), hypothermie (<36°C au cœur, apnée ou bradycardie) ou signes d'infection du site d'insertion ou du tunnel du cathéter ET contaminant cutané commun mis en culture à partir de 2 hémocultures prélevées à des occasions distinctes et de résultats de laboratoire positifs n'est pas lié à une infection sur un autre site.
	2. Question 10a = Ajout des résultats de l'antibiogramme au(x) micro-organisme(s) identifié(s) afin de saisir les profils de sensibilité/résistance
Novembre 2015	Note 2, p.3 - Les dispositifs de CVC ont été révisés pour inclure les cathéters intra-cardiaques tels que les lignes intra-artérielles et ventriculaires, les lignes à double fonction telles que les cathéters de température/veineux (par exemple, les cathéters de ligne froide, les cathéters Quattro, les introducteurs, etc.)
	Note de bas de page3, p. 3 - Clarification concernant les cathéters ombilicaux (CU) - si un nouveau-né n'a qu'une CU, il est considéré comme un CVC.
	Définition du cas de bactériémie - p.4 - Un rappel supplémentaire que la bactériémie ne peut être liée à une infection sur un autre site. La déclaration suivante a été ajoutée : "La bactériémie n'est PAS liée à une infection sur un autre site.
	ISS associée à la CVC - p.4 - Clarification concernant la classification comme associée à la CVC si la CVC a été supprimée. Se lit maintenant comme suit : ". Si une CVC ou une UC a été en place pendant plus de deux jours civils puis a été supprimée, les critères de la ISS doivent être pleinement remplis le jour de la suppression ou le lendemain".
	ISS lié à l'USI - p.4 - Clarification concernant l'attribution d'ISSACC à l'USI. Se lit maintenant comme suit : "Début de la ISSACC pendant le séjour en soins intensifs et le CVC a été en place > 2 jours

civils. Le ISSACC serait attribuable à l'USI s'il survenait le jour du transfert ou le jour civil suivant le transfert hors de l'USI".

Note de bas de page 5 - p.4 - Clarification concernant le critère 2 ;; ; "sang prélevé à des moments différents" La note de bas de page se lit maintenant comme suit : "Les moments différents comprennent 2 hémocultures prélevées le même jour civil ou un jour civil consécutif par des ponctions veineuses ou des entrées de cathéter séparées.

Dénominateurs

p 6 - Une explication concernant le retrait et la réinsertion des lignes centrales et si elles seront incluses dans le décompte des jours de CVC. La déclaration suivante, tirée du NHSN, a été ajoutée.

Les lignes centrales qui sont retirées et réinsérées : Si, après le retrait du cathéter central, le patient est sans cathéter central pendant au moins un jour civil complet (et non pas 24 heures), le décompte des jours de pose du cathéter central recommence. Si, au contraire, un nouveau cathéter central est inséré avant qu'un jour civil complet sans cathéter central ne soit écoulé, le comptage des jours de cathéter central se poursuivra".

Micro-organismes

p.11 - Certains micro-organismes ont été dupliqués afin de prendre en compte plus d'une espèce - par exemple Candida autre ; CONS ; Plus ' autre, préciser ont été ajoutés aux organismes de capture non répertoriés.

Les ORC sont retirées de la liste des options - car elles sont saisies dans la liste des microorganismes existants et la résistance sera saisie dans les tableaux des antibiogrammes.

Tableaux d'antibiogrammes

p. 11-13 - Veillera à ce que l'INSPEC soit en mesure de saisir des entrées multiples des mêmes organismes, par exemple CONS, candida, etc. ; ajout du triméthoprime-sulfaméthoxazole à la liste des antibiotiques

Algorithme - p. 22 mis à jour

Novembre 2016

Le nom de la surveillance a été changé en Central line associated bloodstream infections (ISSACC) - toutes les références aux CVC-ISS dans le protocole ont été changées en ISSACC ou CVC (Central line)

p.4 La clarification de la rechute par rapport à la nouvelle infection est < ou = pas seulement <

Le même micro-organisme (dans la mesure où les données disponibles le permettent - par exemple l'espèce, la sensibilité aux antibiotiques, etc.) isolé à partir d'une culture sanguine ultérieure :

 Si moins ou égal à 10 jours après une culture négative OU moins ou égal à 10 jours après l'achèvement d'une thérapie antibiotique appropriée, considérez comme une rechute et NE FAITES PAS DE RAPPORT.

	 Si plus de 10 jours après une culture négative (si la culture a été effectuée) ET plus de 10 jours après l'achèvement d'un traitement antibiotique approprié, DÉCLARER comme une NOUVELLE infection
Décembre 2017	Pour les USI adultes, seuls les cas identifiés dans une USI mixte pour adultes ou dans une USI de
	chirurgie cardiovasculaire pour adultes doivent être soumis à la surveillance du ISSACC du PCSIN.
	Toutes les autres unités de soins intensifs pour adultes, telles que les unités médicales,
	chirurgicales, neurologiques et de traumatologie, sont exclues en raison du nombre très faible de
	ces types d'unités de soins intensifs ayant participé aux années de surveillance précédentes.
Octobre 2018	Ajout du code postal (3 premiers chiffres) comme variable
	Suppression de la date de naissance (de nombreux hôpitaux ne peuvent plus fournir ce niveau
	d'information) et conservation uniquement de l'âge en années, mois ou jours
	Ajout d'une explication concernant l'importance de la saisie des données dans les "rapports zéro" du RCRSP si l'hôpital n'a pas de cas ISSACC
	du Nense si i nopital il a pas de cas issace
Décembre 2018	Modification de la formulation de certaines définitions des ISSACC afin de rendre les définitions
	plus claires pour ceux qui identifient les ISSACC liés aux soins intensifs - il n'y a pas de changement
	de la signification, juste une clarification pour l'utilisateur - voir les changements pour 2019
	surlignés en jaune
	1. Définition du cas ISS : La bactérie ISS n'est PAS liée à une infection sur un autre site et elle répond
	l'un des critères suivants.
	Critère 1 : Agent pathogène reconnu, cultivé à partir d'au moins une hémoculture, sans lien avec une infection sur un autre site.
	OU
	Critère 2 : au moins un des éléments suivants : fièvre (>38°C au cœur), frissons,
	hypotension; si l'âge est inférieur à 1 an : fièvre (>38°C au cœur), hypothermie (<36°C au cœur),
	apnée ou bradycardie ET contaminant cutané courant [5] mis en culture à partir de 2 hémocultures prélevées à des occasions distinctes, ou sur des sites différents [6], sans lien avec
	une infection sur un autre site.
	2. ISSACC
	Une infection du sang confirmée en laboratoire (ISSCL) pour laquelle un cathéter de voie centrale
	(CL) ou un cathéter ombilical (CO) était en place depuis plus de deux jours civils à la date de
	l'hémoculture positive, le jour de la mise en place du dispositif étant le jour 1[7].
	OU
	Un LCISS où la CVC ou la CO était en place depuis plus de deux jours civils, puis retiré le jour ou un
	jour avant le prélèvement d'une culture sanguine positive.
	3. LCISS lié aux soins intensifs
	Le ISSACC apparaît après deux jours de séjour en soins intensifs.
	OU

	Si le patient sort ou est transféré hors de l'unité de soins intensifs, le ISSACC serait attribuable à l'unité de soins intensifs s'il survenait le jour du transfert ou le jour civil suivant le transfert hors de l'unité. Note: Si le patient est transféré dans l'unité de soins intensifs avec le CVC et que l'hémoculture était positive le jour du transfert ou le jour civil suivant, le ISSACC serait alors attribué à l'unité où la ligne a été insérée.
Novembre 2019	Mise en forme actualisée Suppression des exemples figurant précédemment dans les annexes 3 et 4