



Surveillance des cathéters veineux centraux en Néonatalogie

Néocat

Protocole 2019

Centre d'appui pour la prévention des infections associées aux soins
Pavillon Leriche – 8, rue Maria Helena Vieira da Silva - 75014 Paris

Site Internet : <http://www.cpias-ile-de-france.fr>

Groupe de pilotage :

ADJAMAGBO Béatrice – CPias Ile-de-France
AUJARD Yannick - Hôpital Robert Debré
BEN AMMAR Rafik - Hôpital Antoine Bécère
BIRAN Valérie - Hôpital Robert Debré
BLANCHARD Hervé - CPias Ile-de-France
BOILEAU Pascal – CHI Poissy-St Germain en Laye
BORDES-COUECOU-FROGE Stéphanie - CH Bayonne
CAEYMAEX Laurence – CHI Créteil
CHARKALUK Marie-Laure – GH ICL Lille
DAUGE Emmanuelle
DE CHILLAZ Carole - Hôpital Necker
DE OLIVEIRA Isabelle - CH Sud Francilien
DEMANGE Marie-Gabrielle - Centre Hospitalier Métropole Savoie
FARAUT-DEROUIN Véronique - Hôpital Antoine Bécère
FRANCOISE Michel - CH Chalon sur Saône
GAGNAIRE Julie - CHU St Etienne
LACHASSINE Eric - Hôpital Jean Verdier
LANDRIU Danièle - CPias Ile-de-France
LEBOUCHER Bertrand - CHU Angers
L'HÉRITEAU François - CPias Ile-de-France
MALLAVAL Franck-Olivier - Centre Hospitalier Métropole Savoie
MONS Fabienne - CHU Limoges
NKOUMAZOK Béatrice - CPias Ile-de-France
RAYMOND Josette - Hôpital Saint-Vincent-de-Paul
SALAUZE Béatrice - Hôpital Trousseau
SAYEGH Najwa - Hôpital Antoine Bécère
SOUYRI Valérie - Hôpital Robert Debré
STERN Raphaëlla - Hôpital Robert Debré
VALDEYRON Marie-Laure - Groupement Hospitalier Est des HCL
VAN DER MEE Nathalie – CPias Centre-Val-de-Loire, Mission Spiadi

Coordination : Dr Hervé BLANCHARD, Dr François L'HÉRITEAU

Coordination technique : Béatrice NKOUMAZOK

TABLE DES MATIERES

I. Contexte	3
II. Méthodes	3
II.1. Type d'étude	3
II.2. Critères d'inclusion	4
II.3. Inscription et recueil des données	4
II.4. Analyse	7
II.5. Guide de réponse aux fiches de recueil des données	8
II.5.1. Fiche service	8
II.5.3. Fiche nouveau-né	10
II.5.4. Fiche cathéter	11
FICHE D'INFORMATION	15
GLOSSAIRE	16
ANNEXES	17
Annexe 1 : Guide de codage des micro-organismes	18
Annexe 2 : Guide de codage du phénotype de résistance aux antibiotiques	19

Pas de modification du protocole en 2019

Modifications des années antérieures

Depuis 2012, la surveillance inclut les sepsis cliniques liés au cathéter, sans bactériémie (i.e. avec critères cliniques, en l'absence d'hémoculture positive)

Depuis 2016, la surveillance permet d'inclure les cathéters posés avant l'admission. En effet, jusqu'en 2015, le réseau Néocat ne surveillait que les cathéters posés dans le service ou au maximum 24h avant l'entrée. De nombreux services accueillant des nouveau-nés (NN) dont le cathéter a été posé dans un autre établissement ou service plusieurs jours avant l'entrée, souhaitaient pouvoir les inclure dans l'analyse.

Depuis 2017, il est possible de coder *Staphylococcus capitis* (STACAP) comme micro-organisme responsable de BLC. Auparavant ce staphylocoque à coagulase négative (SCN) n'était pas individualisé parmi les SCN. Compte tenu de la recrudescence de BLC à *S. capitis*, signalée par plusieurs établissements, cette possibilité permettra de mieux apprécier le poids des infections à ce micro-organisme.

Depuis 2018, suite aux alertes régionales ou nationales, il est également possible de coder précisément *Bacillus cereus* (BACCER), en plus des *Bacillus* non complètement identifiés = *Bacillus spp* (BACSPP). (Cf. Annexe 1 page 17)

En 2019, une question supplémentaire concernant le nouveau-né sera posée : Y a-t-il un retard de croissance intra-utérin (RCIU) ?

I. Contexte

Le recours à la mise en place d'un cathéter veineux central (CVC) est de plus en plus fréquent en néonatalogie. Cette procédure invasive, essentielle pour la prise en charge de certains nouveau-nés, se complique parfois d'infections nosocomiales (IN). Ces IN liées aux CVC représentent une importante cause de morbidité et de mortalité.

Depuis 2007, le réseau Néocat propose une surveillance des CVC en néonatalogie. Les objectifs sont :

- mesurer l'incidence des bactériémies liées aux CVC (BLC) ;
- décrire ces BLC ;
- permettre aux services de se comparer entre eux et de suivre l'évolution temporelle de leur incidence de BLC ;
- décrire les habitudes d'antisepsie dans la pose et l'entretien des CVC.

II. Méthodes

Etude prospective d'incidence en continu sur l'année 2019 dans les services de Néonatalogie et de Réanimation-Néonatale volontaires situés dans toute la France.

II.1. Type d'étude

Il s'agit d'une étude prospective qui inclut les nouveau-nés hospitalisés entre le **1^{er} janvier et le 31 décembre 2019**. Le critère d'inclusion est la **date de sortie** du service.

Ainsi, les Nouveau-nés sortis du service **après le 31 décembre 2019** seront inclus lors de la surveillance de l'année suivante.

II.2. Critères d'inclusion

- **Patients** : Inclusion de tous les nouveau-nés lors de la **pose d'un CVC** quels que soient la pathologie et le motif de la pose.

Un nouveau-né est un enfant âgé de la 1^{ère} heure de vie à 28 jours lors de l'admission dans le service.

- **Cathéters** :
 - ✓ cathéters veineux ombilicaux (CVO) et autres CVC (y compris de type Broviac) ;
 - ✓ posés dans l'établissement ou dans un autre établissement.

***Remarque** : Les cathéters artériels sont exclus de cette surveillance.*

II.3. Inscription et recueil des données

Dans un premier temps, les établissements qui souhaitent participer à la surveillance 2019 doivent **s'inscrire** en envoyant un message au CPias Ile-de-France beatrice.nkoumazok@aphp.fr précisant le nom de l'établissement, les nom, prénom, email du ou des référents

Les données de surveillance sont recueillies sur des **fiches standardisées**. Elles sont téléchargeables sur le site Internet du CPias Ile-de-France : <http://www.cpias-ile-de-france.fr/surveillance/reseau-neocat.php> .

Les fiches papier complétées et validées sont ensuite à saisir sur la nouvelle application informatique en ligne WebNeocat, le manuel d'utilisation de l'application informatique est disponible sur le site du CPias Ile-de-France.

***Important** : A la suite de votre inscription, vous serez destinataires de mails vous indiquant les identifiants (« Login ») de connexion et leur mot de passe. Merci de bien conserver vos Login et mots de passe individuels.*

Le critère d'inclusion est la date de sortie du nouveau-né. Il est donc important de commencer à inclure les nouveau-nés sortant **dès le 1^{er} janvier 2019** pour assurer une exhaustivité optimale.

- **Fiche service** : à remplir une seule fois au cours de l'enquête. Cette fiche décrit les caractéristiques du service et ses habitudes vis à vis de la prise en charge des CVC.
- **Fiche nouveau-né** : à remplir pour chaque nouveau-né inclus dans la surveillance. Elle décrit les caractéristiques du nouveau-né (provenance, terrain).
- **Fiche cathéter** : à remplir pour chaque CVC posé chez un nouveau-né inclus dans la surveillance. Elle décrit les caractéristiques du CVC, et le cas échéant celles du sepsis ou de la bactériémie. Si

plusieurs CVC sont posés chez un même nouveau-né, remplir une seule fiche nouveau-né et autant de fiches cathéter que de CVC posés.

Un référent (au minimum) est à désigner par service ou par hôpital. Ce référent est responsable du déroulement de l'enquête dans le service. Il s'assure du recueil et de la validation des données. Il organise la saisie des données et s'assure de leur retour au CPias dans les délais impartis. Il est désigné sur la fiche d'inscription, et c'est la personne qui sera contactée par le CPias si nécessaire.

Les données sont confidentielles et anonymisées. Elles sont saisies et traitées sur l'application WebNeocat en ligne. Cette application en ligne fournie par le CPias Ile-de-France permet aux services d'éditer leurs propres résultats.

La date limite de validation des données dans l'application WebNeocat est fixée au **15 février 2020**.

Cependant, pour les services qui souhaitent être inclus dans l'analyse nationale de la mission *Surveillance et prévention des infections associées aux dispositifs invasifs (Spiadi)*, les données des 3 premiers mois de surveillance (choisis entre le 1^{er} janvier et le 30 avril) doivent avoir été saisies avant le **30 juin 2019**.

• **Critères de définitions d'une BLC :**

Les définitions des ILC, établies par la conférence de Consensus de la Société de réanimation de Langue Française (SRLF) et réactualisées en 2003, ne sont pas adaptées à la pédiatrie et surtout pas à la néonatalogie. Les critères de bactériémies proposés sont adaptés à partir de ces définitions.

- **Cas 1 :** association d'une bactériémie (quel que soit le site de prélèvement de l'hémoculture) et d'une culture positive du site d'insertion du CVC ou ombilical au même germe.
- **Cas 2 :** association d'une bactériémie (quel que soit le site de prélèvement de l'hémoculture) et d'une culture positive ($\geq 10^3$ UFC/mL en méthode quantitative de Brun-Buisson ou à défaut ≥ 15 UFC en méthode semi-quantitative de Maki) du CVC au même germe (lors du retrait).
- **Cas 3 :** association d'une bactériémie et d'un rapport hémoculture quantitative centrale /hémoculture quantitative périphérique ≥ 5 .
- **Cas 4 :** association d'une bactériémie et d'un délai différentiel de positivité des hémocultures centrale et périphérique ≥ 2 heures.
- **Cas 5 :** absence des critères 1 à 4 **et** isolement d'un micro-organisme quel qu'il soit dans au moins une hémoculture, avec signes cliniques et/ou biologiques et mise en place d'une antibiothérapie adaptée au moins 5 jours.

Cas 1 à 4 = cas certain de BLC.

Cas 5 = cas possible de BLC.

En néonatalogie, les retraits du CVC pour suspicion d'ILC, les hémocultures multiples différées ou sur 2 sites étant plus rares qu'en pratique adulte, le cas 5 est *a priori* le plus souvent retrouvé.

• **Surveillance des sepsis cliniques liés au cathéter :**

Depuis 2012, la surveillance concerne également les épisodes de sepsis cliniques associés au cathéter même en l'absence d'hémoculture positive.

Définition du sepsis clinique :

Absence d'hémoculture positive

ET

- signes cliniques d'infection (cf. liste ci-dessous)

ET

- augmentation de la CRP >10 mg/l ou au moins deux autres signes biologiques (cf. liste ci-dessous)

ET

- antibiothérapie adaptée au moins 5 jours.

Critères cliniques d'infection :

T° enfant ou couveuse = labilité thermique

Tachycardie ($> 180/\text{min}$) ou bradycardie ($< 100/\text{min}$)

TRC > 3 sec

Hypotension < -2 DS pour l'âge¹

¹ Kent *et al.* Normative blood pressure data in the early neonatal period. *Pediatr Nephrol* 2007; 22:1335-41

Polypnée (FR > 60/min) avec désaturation ou signes de détresse respiratoire ou augmentation des besoins ventilatoires
 Brady-apnées
 Léthargie, altération de la conscience

Critères biologiques d'infection :

CRP > 10 mg/l
 Globules blancs > 34 000/mm³ ou < 5 000/mm³, PN neutrophiles immatures > 10%
 Diminution des plaquettes < 100 000/mm³
 Intolérance glucidique (glycémie > 10 mmol/l)
 Acidose (lactates plasmatiques > 3 mmol/l)
 PCT > à 0,5 µg/l après J7 de vie

II.4. Analyse

L'analyse sera réalisée par le CPias Ile-de-France.

Toutes les données seront analysées séparément pour les CVO et pour les autres CVC, en raison de leurs différences d'utilisation et de durée de maintien.

L'introduction des sepsis cliniques dans la surveillance augmentera artificiellement l'incidence des infections. Afin de permettre aux services participants de se comparer aux années précédentes et de surveiller l'évolution de leurs incidences, les sepsis cliniques seront recueillis comme un évènement différent des BLC.

Deux analyses seront réalisées séparément :

- ✓ une analyse sur les seules BLC (comme avant 2012), permettant de se comparer aux années antérieures
- ✓ une analyse prenant en compte toutes les infections liées au cathéter (ILC) : les sepsis cliniques et les BLC.

La surveillance de chaque cathéter s'arrête lors du premier évènement infectieux. Cependant, si ce premier évènement est un sepsis clinique, la surveillance continuera afin de ne pas méconnaître une éventuelle BLC ultérieure et de permettre la comparaison avec les années antérieures à 2012. Si ce premier évènement est une BLC, la surveillance du cathéter s'arrêtera.

Pour le calcul de l'incidence des ILC/BLC le nombre de jours-cathéter au dénominateur sera selon le type d'analyse et l'issue (« outcome ») du cathéter :

	Analyse des seules BLC	Analyse des ILC (sepsis cliniques et BLC)
Aucune infection	Tous les jours CVC (de la pose au retrait)	Tous les jours CVC (de la pose au retrait)
Sepsis clinique	Tous les jours CVC (de la pose au retrait)	Jours précédant le sepsis (de la pose au sepsis clinique)
Sepsis clinique suivi d'une BLC	Jours précédant la BLC (de la pose à la BLC)	Jours précédant le sepsis (de la pose au sepsis clinique)
BLC (non précédée de sepsis clinique)	Jours précédant la BLC (de la pose à la BLC)	Jours précédant la BLC (de la pose à la BLC)

L'analyse portera principalement sur :

- L'incidence (/100 CVC) et la densité d'incidence (/1000 jours CVC) des BLC, stratifiée selon l'âge gestationnel (AG) et le poids de naissance (PN) ;
- L'incidence (/100 CVC) et la densité d'incidence (/1000 jours CVC) des infections (sepsis clinique ou BLC), stratifiée selon l'AG et le PN.

Elle portera également sur :

- La description des facteurs de risque de BLC ;
- Les micro-organismes isolés de la culture des cathéters et des hémocultures ;
- L'incidence et la densité d'incidence des colonisations de cathéter.

La colonisation du cathéter sera définie comme une culture positive du CVC ($\geq 10^3$ UFC/mL en méthode quantitative et ≥ 15 UFC en méthode semi-quantitative) avec hémoculture(s) négative(s).

NB : Cette définition de la « colonisation » ne préjuge pas de l'existence ou non d'un syndrome septique.

On parle de contamination du CVC si la culture est $< 10^3$ UFC/mL.

II.5. Guide de réponse aux fiches de recueil des données

II.5.1. Fiche service

La fiche service doit être saisie obligatoirement au début de la surveillance. Cependant, elle comporte une question sur le nombre d'admissions de l'année. Ce renseignement ne pouvant être obtenu qu'une fois l'année écoulée, il sera nécessaire de revenir sur cette question à la fin de la surveillance.

Nom de l'établissement :

Une liste déroulante vous permet de choisir votre établissement. Si c'est la 1^{ère} participation de votre établissement ou qu'il n'est pas listé, choisissez « XXXXX – ETABLISSEMENT NON LISTÉ ». Saisie obligatoire.

Code établissement

Le code établissement (5 chiffres) est attribué par le CPias lors de la première inscription. Pour les établissements ayant déjà participé, il se renseignera automatiquement après le choix de l'établissement (champ précédent). Les établissements participant pour la première fois se verront attribuer le code 90000 provisoirement. Le CPias attribuera un code définitif à l'établissement dès la réception des données.

Service

Cet item est obligatoire.

Inscrire la lettre choisie par le référent lors de l'inscription sur l'annuaire national des CPias.

CPias

Cet item est obligatoire.

Statut de l'établissement

Cet item est obligatoire.

Type d'établissement

Cet item est obligatoire.

Type de service

Il est indispensable de répondre à chaque question.

Préciser si le service comporte :

- une unité de néonatalogie,
- une unité de soins intensifs,
- une unité de réanimation néonatale.

La distinction entre ces types d'unités s'entend au sens des articles R6123-44 et R6123-45 du code de la santé publique.

Si le service regroupe plusieurs types d'unités, répondre, sur la même fiche, « oui » à chacun des types concernés.

Pour les établissements où ces unités appartiennent à des services différents, remplir une fiche pour chaque service, en indiquant pour chacun d'entre eux la spécialité.

👉 **Si le service est une réanimation néonatale, est-ce une réanimation uniquement néonatale ou une réanimation mixte pédiatrique-néonatale ?**

1= réanimation néonatale uniquement, 2= réanimation mixte pédiatrique-néonatale

Nombre de lits dans l'unité ou le service pendant la période

Préciser le nombre de lits d'hospitalisation complète (>24h) ouverts pendant la période de surveillance. Si ce nombre a varié pendant la période, indiquer le nombre de lits maximum ouverts au cours de la période.

Nombre d'admissions dans l'unité ou le service en 2018

Indiquer le nombre d'admissions dans le service entre le 1^{er} janvier et le 31 décembre 2019.

Nombre de postes équivalent temps plein (ETP) de puéricultrices – IDE dans le service

La réponse à cette question est facultative. Il s'agit de l'effectif total, toutes équipes confondues. Si ce nombre a varié pendant la période, indiquer le nombre d'ETP maximum ouverts au cours de la période. Il est possible de saisir un nombre en précisant la décimale.

Existe-t-il une procédure de prise en charge des CVC validée par le Clin ou l'EOH ?

Y a-t-il un protocole écrit de pose et d'entretien des CVC dans le service validé en concertation avec le Clin ou avec l'EOH ?

Lieu de préparation des nutriments parentéraux :

Préciser si la préparation des perfusions de nutrition parentérale est centralisée (à la pharmacie), ou réalisée dans le service.

Mode de préparation des nutriments parentéraux :

Préciser si la préparation des perfusions de nutrition parentérale est réalisée sous hotte à flux laminaire ou bien hors flux.

Existe-il une culture systématique du cathéter au retrait ?

Les CVC retirés dans le service sont-ils systématiquement mis en culture au retrait (y compris en dehors d'un contexte infectieux) ?

II.5.3. Fiche nouveau-né

Code établissement

Indiquer le code de l'établissement. Après saisie dans la 1^{ère} fiche, il se remplira ensuite automatiquement. Saisie obligatoire.

Service

Saisir le code du service auquel appartient le NN, en fonction du ou des codes attribué(s) au(x) service(s) dans la (les) fiche(s) service. Saisie obligatoire.

Code nouveau-né

Le logiciel informatique incrémente automatiquement ce champ. Il est important de le recopier sur la fiche papier à la fin de la saisie de chaque fiche nouveau-né, afin de pouvoir retourner aux données si besoin.

Nom, Prénom

Inscrire les 3 premières lettres pour chacun de ces champs. Ces champs permettent de retourner au dossier patient à partir de la fiche. Ces items sont obligatoires.

Sexe

Date de naissance

Format de date jj/mm/aaaa, saisie obligatoire.

Date d'entrée dans le service

Format de date jj/mm/aaaa, saisie obligatoire.

Pour les services comprenant plusieurs unités (néonatalogie et/ou réanimation néonatale et/ou unité de soins intensifs néonatale), c'est la date d'entrée dans le service qui est à prendre en compte (les transferts d'une unité à l'autre ne seront pas pris en compte).

Lieu de naissance du nouveau-né

1= dans l'établissement, 2= hors de l'établissement, saisie obligatoire

Provenance

- | | |
|--|------------------------------------|
| 1 Domicile | 4 Autre service de l'établissement |
| 2 Unité de Néonatalogie / Maternité | 5 Autre établissement |
| 3 Salle de naissance ou bloc obstétrical | 9 Autre provenance |

Age gestationnel à la naissance (en SA)

Saisie obligatoire.

En semaines d'aménorrhée révolues (ex : 36SA +5j = 36SA).

Poids de naissance (en grammes)

La saisie du poids de naissance est obligatoire.

Les conditions de pesée sont variables entre la salle de naissance et le service soit de néonatalogie soit de réanimation néonatale. Elles sont plus reproductibles dans le service. Si l'admission a lieu à J0, c'est la pesée dans le service qui est retenue. Si l'admission a lieu plus tard, c'est la pesée en salle de naissance qui sera renseignée.

Retard de croissance intra-utérin

Y a-t-il un retard de croissance intra-utérin ?

1= oui, 2= non

Date de sortie du service

Format de date jj/mm/aaaa, date comprise entre le 01/01/2019 et le 31/12/2019, saisie obligatoire.

Pour les services comprenant plusieurs unités (néonatalogie et/ou unité de soins intensifs néonatale et/ou réanimation néonatale), c'est la date de sortie du service qui est à prendre en compte (les transferts d'une unité à l'autre ne seront pas pris en compte).

Mode de sortie

- 1 Domicile
- 2 Même établissement
- 3 Autre établissement
- 4 Décès

Si Même établissement, précisez

- 1 Néonatalogie
- 2 Soins intensifs
- 3 Réanimation
- 9 Autre

Y a-t-il une leucomalacie cavitaire périventriculaire à l'échographie transfontanelle (ETF) ou à l'IRM ?
(oui =1, non =2).

II.5.4. Fiche cathéter

Une fiche est à saisir pour chaque cathéter posé à un NN.

Code établissement, Service

Remplissage automatique.

Code nouveau-né

Le logiciel informatique reporte automatiquement ce code à partir de la fiche nouveau-né. Il est important de le recopier sur la fiche papier à la fin de la saisie de chaque fiche cathéter, afin de pouvoir retourner aux données si besoin.

Code cathéter

Le logiciel informatique incrémente automatiquement ce champ à chaque nouveau cathéter. Il est important de le recopier sur la fiche papier à la fin de la saisie de chaque fiche cathéter, afin de pouvoir retourner aux données si besoin.

Date d'entrée dans le service

Remplissage automatique (d'après les données de la fiche nouveau-né).

Date de sortie du service

Remplissage automatique (d'après les données de la fiche nouveau-né).

DESCRIPTION DU CATHÉTER

Date de pose de ce cathéter veineux central (CVC)

Format de date jj/mm/aaaa, saisie obligatoire.

Y a-t-il eu une hémoculture positive dans les 48 heures précédant la pose du cathéter ?

Saisie obligatoire. Ajout de cette question en 2013 afin de distinguer les bactériémies primitives (oui =1, non =2).

Siège d'insertion du cathéter

Saisie obligatoire.

1	ombilical (PUR ou PVC)	5	membre supérieur
2	Veine céphalique	6	membre inférieur non fémoral
3	jugulaire	7	fémoral
4	sous-clavier	8	KT central inséré par voie ombilicale (KT Haumont)

Si le siège n'est pas ombilical (1), technique de pose utilisée

Percutanée =1, Seldinger =2, Broviac =3

Des contrôles de saisie sont associés à cette question. Vous pouvez choisir la technique de pose :

- « Percutanée » seulement si le siège du cathéter est codé 2 (céphalique) ou 3 (jugulaire) ou 5 (membre supérieur) ou 6 (membre inférieur non fémoral) ;
- « Seldinger » seulement si le siège du cathéter est codé 3 (jugulaire) ou 4 (sous-clavier) ou 7 (fémoral) ;
- « Broviac » seulement si le siège du cathéter est codé 3 (jugulaire).

Matériau

Silicone =1 (sauf si siège =1 ombilical), polyuréthane (PUR) =2, PVC =3, autre =9.

Utilisation du cathéter pour perfuser une nutrition parentérale contenant des lipides

Le risque d'ILC est plus important pour les CVC utilisés pour une nutrition parentérale (en particulier avec des lipides). Coder oui (=1) si le CVC ou le CVO ont été utilisés pour administrer des lipides ou non (=2).

Ventilation assistée

Le recours à la ventilation assistée témoigne de la sévérité de l'état du NN et d'un risque accru d'ILC. Indiquer si le NN avait recours à une ventilation assistée (quelle qu'en soit la durée) au moment de la pose de ce CVC. Préciser s'il s'agit d'une ventilation invasive ou non invasive. Si le NN a reçu les deux types de ventilation, indiquer « ventilation invasive ».

SEPSIS CLINIQUE

Sepsis clinique

Saisie obligatoire. Si non, saut automatique au paragraphe « bactériémie ».

↳ **Si oui :**

Date du diagnostic du sepsis

Format de date jj/mm/aaaa.

Cathéter utilisé pour une nutrition lipidique au moment du diagnostic du sepsis

Ne répondre oui que si la nutrition lipidique était perfusée à la date du diagnostic du sepsis.

Le sepsis peut-il avoir une autre porte d'entrée que le CVC ?

Préciser si le contexte clinique évoque une porte d'entrée du sepsis autre que le CVC.

↳ **Si oui : porte d'entrée suspectée**

Urinaire =1, cutanée =2, digestive =3, infection néonatale précoce, =4, respiratoire =5, autre =9. Si la réponse est autre, écrire en clair la porte d'entrée suspectée.

BACTÉRIÉMIE

Pour chaque cathéter, seule la 1^{ère} bactériémie est à renseigner.

Bactériémie

Saisie obligatoire. Si non, saut automatique au paragraphe « devenir du cathéter ».

↳ **Si oui :**

Critères de définitions de la BLC

Saisie obligatoire. 5 cas sont possibles, voir les définitions dans le protocole.

Date de l'hémoculture positive pour ce cathéter

Format de date jj/mm/aaaa. La date à indiquer est la date du prélèvement.

Si plusieurs hémocultures ont été prélevées, noter la date de la 1^{ère} hémoculture positive.

Site de prélèvement de l'hémoculture

Micro-organisme(s) isolé(s) de l'hémoculture

Les codes des micro-organismes et des résistances sont indiqués en annexe. La saisie du 1^{er} micro-organisme est obligatoire en cas de bactériémie.

Cathéter utilisé pour une nutrition lipidique au moment du diagnostic de la BLC

Ne répondre oui que si une perfusion de lipide était administrée à la date de la première hémoculture positive.

La bactériémie peut-elle avoir une autre porte d'entrée que le CVC ?

Préciser si le contexte clinique évoque une porte d'entrée de la bactériémie autre que le CVC.

↳ **Si oui : porte d'entrée suspectée**

Urinaire =1, cutanée =2, digestive =3, infection néonatale précoce, =4, respiratoire =5, autre =9. Si la réponse est autre, écrire en clair la porte d'entrée suspectée.

DEVENIR DU CATHÉTER

Le cathéter a-t-il été retiré à la sortie du service (ou avant la sortie) ?

Saisie obligatoire. Indiquer si, le jour de la sortie du NN, ce cathéter avait été retiré ou était encore en place.

Si le NN est sorti avec son CVC, la durée de cathétérisme sera considérée de la date de pose à la date de sortie.

z

↳ **Si oui : Date du retrait**

Format de date jj/mm/aaaa. Saisie obligatoire.

Raison du retrait

- | | |
|---------------------------------|---------------------------------|
| 1 infection non contrôlée | 4 dysfonctionnement du cathéter |
| 2 arrêt de l'utilisation du CVC | 5 décès |

3 *relai par un autre cathéter*9 *autre***Mise en culture lors du retrait**

Si non : saisie de la fiche cathéter terminée

Si culture, résultat

Culture stérile =1, culture $<10^3$ UFC/mL selon la méthode quantitative de Brun-Buisson (ou <15 UFC selon la méthode semi-quantitative de Maki) =2, $\geq 10^3$ UFC/mL selon la méthode quantitative de Brun-Buisson (ou ≥ 15 UFC selon la méthode semi-quantitative de Maki) =3.

Si la culture est stérile : fin de la saisie de la fiche cathéter.

Si culture non stérile, le(s) micro-organisme(s) isolé(s) de la culture du cathéter est (sont) le(s) même(s) que sur l'hémoculture ?

Considérer que les micro-organismes de l'hémoculture et de la culture du CVC sont les mêmes si tous les micro-organismes isolés de l'hémoculture sont retrouvés dans la culture du CVC et si tous les micro-organismes de la culture du CVC étaient présents dans l'hémoculture. Dans ce cas seulement répondre « oui » à la question », et la saisie se termine à cette question.

Si il n'y a pas de bactériémie pour ce CVC et donc pas d'hémoculture, répondre « sans objet » à cette question.

↳ Si non ou sans objet : préciser les micro-organismes isolés

En cas de différence entre les micro-organismes de l'hémoculture et de la culture du CVC, préciser les micro-organismes isolés du CVC. Si certains des micro-organismes étaient présents dans l'hémoculture et dans la culture du CVC, merci de respecter le même ordre de saisie.

Les codes des micro-organismes et des résistances sont indiqués en annexe.



FICHE D'INFORMATION

Réseau Néocat

Votre enfant est hospitalisé dans le service de néonatalogie.

Afin de renforcer la qualité des soins qui lui sont prodigués, notre établissement participe au réseau Néocat, coordonné par le CPias Ile-de-France. Celui-ci propose une surveillance des cathéters veineux centraux en néonatalogie.

Dans ce cadre, un recueil de données épidémiologiques standardisé est organisé. Ce recueil nécessite l'informatisation de données médicales. Ces données anonymisées, indirectement nominatives, sont la date de naissance, le sexe, et la date d'hospitalisation. La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés, garantit aux personnes physiques concernées un droit d'accès et de rectification pour les données les concernant. Ce droit d'accès peut être exercé par l'intermédiaire de tout médecin de votre choix conformément à l'article 40 de la loi précitée.

GLOSSAIRE

BLC : Bactériémie liée au cathéter

CPias : Centre d'appui pour la prévention des infections associées aux soins

Clin : Comité lutte contre les infections nosocomiales

CVC : Cathéter veineux central

CVO : Cathéter veineux ombilical

EOH : Equipe opérationnelle d'hygiène

ETF : Echographie transfontanelle

ETP : Equivalent temps plein

ICL : Infection liée au cathéter

IDE : Infirmière diplômée d'Etat

IRM : Imagerie par résonnance magnétique

IN : Infection nosocomiale

KT : cathéter

NN : Nouveau-né

PUR : polyuréthane

PVC : polychlorure de vinyle

SCN : Staphylocoque à coagulase négative

SF2H : Société française d'hygiène hospitalière

SRLF : Société de réanimation de Langue Française

ANNEXES

Annexe 1 : Guide de codage des micro-organismes

Micro-organisme	Code		Micro-organisme	Code	
Cocci Gram +			Bacilles Gram - non entérobactéries		
<i>Staphylococcus aureus</i>	STA	AUR	<i>Achromobacter</i>	ACH	SPP
<i>Staphylococcus epidermidis</i>	STA	EPI	<i>Acinetobacter</i> autre	ACI	AUT
<i>Staphylococcus haemolyticus</i>	STA	HAE	<i>Acinetobacter baumannii</i>	ACI	BAU
<i>Staphylococcus capitis</i>	STA	CAP	<i>Aeromonas</i>	AEM	SPP
Staphylocoque à coagulase négative, autre	STA	AUT	<i>Agrobacterium</i>	AGR	SPP
Staphylocoque à coagulase négative, non spécifié	STA	NSP	<i>Alcaligenes</i>	ALC	SPP
<i>Streptococcus pneumoniae</i>	STR	PNE	<i>Burkholderia cepacia</i>	BUR	CEP
<i>Streptococcus agalactiae</i> (B)	STR	AGA	<i>Campylobacter</i>	CAM	SPP
<i>Streptococcus pyogenes</i> (A)	STR	PYO	<i>Flavobacterium</i>	FLA	SPP
Autres <i>Streptococcus</i> hémolytiques (C, G)	STR	HCG	<i>Gardnerella</i>	GAR	SPP
Streptocoques non groupables	STR	NGR	<i>Haemophilus</i>	HAE	SPP
Streptocoques autres	STR	AUT	<i>Helicobacter pylori</i>	HEL	PYL
<i>Enterococcus faecalis</i>	ENC	FAE	<i>Legionella</i>	LEG	SPP
<i>Enterococcus faecium</i>	ENC	FAC	<i>Pasteurella</i>	PAS	SPP
Entérocoques autres	ENC	AUT	<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	PSE	AER
<i>Enterococcus</i> non spécifié	ENC	NSP	Autre <i>Pseudomonas</i> et app.	PSE	AUT
Autres cocci Gram +	CGP	AUT	<i>Stenotrophomonas maltophilia</i>	STE	MAL
Cocci Gram -			Autre Bacille Gram-non entérobactérie	BGN	AUT
<i>Moraxella</i>	MOR	SPP	Anaérobies stricts		
<i>Neisseria meningitidis</i>	NEI	MEN	<i>Bacteroides fragilis</i>	BAT	FRA
<i>Neisseria</i> autres	NEI	AUT	<i>Bacteroides</i> autres	BAT	AUT
Autres cocci Gram -	CGN	AUT	<i>Clostridium difficile</i>	CLO	DIF
Bacilles Gram +			<i>Clostridium</i> autres	CLO	AUT
Corynébactéries	COR	SPP	<i>Prevotella</i>	PRE	SPP
<i>Bacillus spp</i>	BAC	SPP	<i>Propionibacterium</i>	PRO	SPP
<i>Bacillus cereus</i>	BAC	CER			
<i>Lactobacillus</i>	LAC	SPP	Autres Anaérobies	ANA	AUT
<i>Listeria monocytogenes</i>	LIS	MON	Autres Bactéries		
Autres bacilles Gram +	BGP	AUT	Mycobactérie atypique	MYC	ATY
Entérobactéries			Mycobactérie complexe <i>tuberculosis</i>	MYC	TUB
<i>Citrobacter freundii</i>	CIT	FRE	<i>Chlamydia</i>	CHL	SPP
<i>Citrobacter koseri</i> (ex <i>diversus</i>)	CIT	KOS	<i>Mycoplasma</i>	MYP	SPP
<i>Citrobacter</i> autres	CIT	AUT	<i>Actinomyces</i>	ACT	SPP
<i>Enterobacter cloacae</i>	ENT	CLO	<i>Nocardia</i>	NOC	SPP
<i>Enterobacter aerogenes</i>	ENT	AER	Autres bactéries	BCT	AUT
<i>Enterobacter</i> autres	ENT	AUT	Champignons et parasites		
<i>Escherichia coli</i>	ESC	COL	<i>Candida albicans</i>	CAN	ALB
<i>Hafnia</i>	HAF	SPP	<i>Candida</i> autre	CAN	AUT
<i>Klebsiella pneumoniae</i>	KLE	PNE	<i>Aspergillus fumigatus</i>	ASP	FUM
<i>Klebsiella oxytoca</i>	KLE	OXY	<i>Aspergillus</i> autres	ASP	AUT
<i>Klebsiella</i> autres	KLE	AUT	Levures autres	LEV	AUT
<i>Morganella</i>	MOG	SPP	Filamenteux autres	FIL	AUT
<i>Proteus mirabilis</i>	PRT	MIR	Autres parasites	PAR	AUT
<i>Proteus</i> autres	PRT	AUT	Identification non retrouvée	NON	IDE
<i>Providencia</i>	PRV	SPP			
<i>Salmonella typhi</i> ou <i>paratyphi</i>	SAL	TYP			
<i>Salmonella</i> autre	SAL	AUT			
<i>Serratia</i>	SER	SPP			
<i>Shigella</i>	SHI	SPP			
Autres entérobactéries	ETB	AUT			
Autres entérobactéries	ETB	AUT			

Annexe 2 : Guide de codage du phénotype de résistance aux antibiotiques

	A	B	C	D	Z
<i>Staphylococcus</i>	OXA-S & VAN-S	OXA-R & VAN-S	VAN-R	-	inconnu
<i>Enterococcus faecalis et faecium</i>	Ampi-S & VAN-S	Ampi-R & VAN-S	VAN-R	-	inconnu
Entérobactéries	CTX-S & IMP-S	CTX-R non BLSE & IMP-S	CTX-R BSLE+ & IMP-S	IMP-R	inconnu
<i>Acinetobacter baumannii</i>	CAZ-S & IMP-S	CAZ-R & IMP-S	CAZ-S & IMP-R	CAZ-R & IMP-R	inconnu
<i>Pseudomonas aeruginosa</i> <i>Burkholderia cepacia</i> <i>Stenotrophomonas maltophilia</i>	CAZ-S & IMP-S	CAZ-R & IMP-S	CAZ-S & IMP-R	CAZ-R & IMP-R	inconnu

Attention : pour cette surveillance, une souche I est assimilée résistante (I = R)
considérer : R = intermédiaire ou résistant, S = sensible

OXA oxacilline (ou méticilline)
Ampi ampicilline ou amoxicilline
VAN vancomycine
CTX céfotaxime (ou ceftriaxone)
CAZ ceftazidime
IMP imipénème
BLSE beta-lactamase à spectre étendu
non BLSE = BLSE négative ou non recherchée