



Infections associées aux soins et transplantations d'organes

DU d'Hygiène Hospitalière et Gestion de la Contagion

Pr V. Moal

Centre de Néphrologie et Transplantation Rénale

04 février 2025



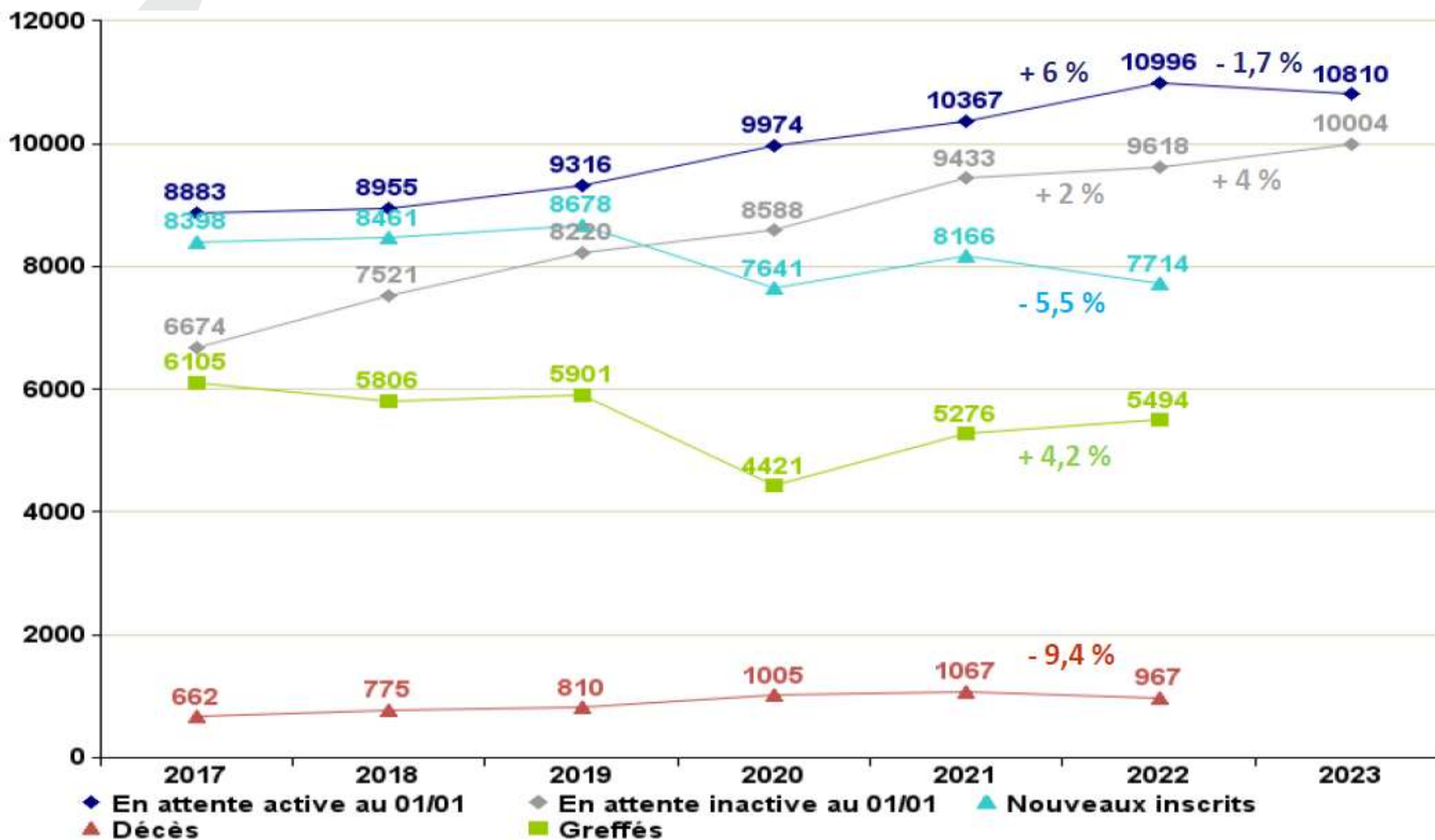
Infections Associées aux Soins (IAS) et transplantations (TPN) d'organes

Epidémiologie et résultats des greffes d'organes en France

Infections et greffes d'organes

Infections associées aux soins

Transmission d'agents pathogènes par le greffon





Année	COEUR	COEUR POUMONS	POUMON	FOIE	REIN	PANCREAS	INTESTIN	TOTAL
2011	398	12	312	1164	2976	73	10	4945
2012	397	20	322	1161	3044	72	7	5023
2013	410	11	299	1241	3074	85	3	5123
2014	423	13	327	1280	3232	79	3	5357
2015	471	8	345	1355	3486	78	3	5746
2016	477	13	371	1322	3615	90	3	5891
2017	467	6	378	1374	3782	96	2	6105
2018	450	9	373	1325	3567	78	4	5806
2019	425	9	384	1356	3643	84	0	5901
2020	370	8	283	1126	2590	34	3	4414

Bilan d'activité de prélèvement et transplantation d'organes en 2020



Résultats des transplantations d'organes - 1

La transplantation prolonge et améliore la vie des patients qui présentent une défaillance terminale d'un ou plusieurs organes



Résultats des transplantations d'organes - 1

La transplantation prolonge et améliore la vie des patients qui présentent une défaillance terminale d'un ou plusieurs organes

Les résultats sont exprimés en survie actuarielle, calculée pour la survie du patient et pour la survie de l'organe. Les survies du patient et du greffon se confondent pour les organes vitaux.



Résultats français - Survie des receveurs ou des greffons (arrêt de fonction et/ou décès) - 2

La survie actuarielle varie en fonction des organes transplantés.

Les survies du patient et du greffon se confondent pour les organes vitaux.

Pour les organes non vitaux, on parle de survie globale prenant en compte les arrêts de fonction des greffons et les décès

Greffes	Rein ¹ 2007-2019	Foie ² 2007-2019	Cœur ² 2004-2019	Pancréas ¹ 2007-2019		Poumons ² 2004-2019	
Survie				RP	PI	Bi	CP
- 1 an	91,8%	87,1%	76,8%	79,1%	69,3%	80,9%	65,5%
- 10 ans	58,3%	NO	56,1%	62,8%	NO	NO	41,1%

Source : rapport médical et scientifique pour l'année 2019 de l'Agence de biomédecine

NO : non observable, PI : Pancréas isolé, RP : rein-pancréas, Bi : bipulmonaire, CP : cœur-poumons

¹ : survie globale greffon, ² : survie patient



Résultats améliorés des survies des patients et greffons - 3

Agents immunosuppresseurs puissants
Amélioration des techniques chirurgicales
Prophylaxie anti-microbienne



IAS et TPN d'organes

Epidémiologie et résultats des greffes d'organes en France

Infections et greffes d'organes

Infections associées aux soins

Transmission d'agents pathogènes par le greffon

Infections et TPN d'organes

Principes généraux sur les infections en greffe

Risque infectieux

exposition épidémiologique, source des pathogènes
état net d'immunosuppression
autres déterminants

Morbi-mortalité

Calendrier



Principes généraux sur les infections en greffe

Etiologies multiples

- communes = virales ou bactériennes acquises en communauté
- non communes = infections opportunistes



Principes généraux sur les infections en greffe

Etiologies multiples

- ⊙ communes = virales ou bactériennes acquises en communauté
- ⊙ non communes = infections opportunistes

Difficulté diagnostique du fait d'un tableau clinique \pm radiologique abâtardi par le trt immunosuppresseur

Evolution potentiellement très rapidement progressive

- ⊙ infection souvent disséminée lors de la présentation initiale
- ⊙ urgence médicale



Principes généraux sur les infections en greffe

Etiologies multiples

- ⊙ communes = virales ou bactériennes acquises en communauté
- ⊙ non communes = infections opportunistes

Difficulté diagnostique du fait d'un tableau clinique \pm radiologique abâtardi par le trt immunosuppresseur

Evolution potentiellement très rapidement progressive

- ⊙ infection souvent disséminée lors de la présentation initiale
- ⊙ urgence médicale

Bon pronostic = diagnostic précoce et spécifique + trt agressif et rapide

Utiliser rapidement dans l'infection aiguë des outils diagnostiques spécifiques

- ⊙ tests moléculaires basés sur les acides nucléiques (PCR)
- ⊙ imagerie par TDM/IRM
- ⊙ biopsies tissulaires



Principes généraux sur les infections en greffe

Etiologies multiples

- communes = virales ou bactériennes acquises en communauté
- non communes = infections opportunistes

Difficulté diagnostique du fait d'un tableau clinique \pm radiologique abâtardi par le trt immunosuppresseur

Evolution potentiellement très rapidement progressive

- infection souvent disséminée lors de la présentation initiale
- urgence médicale

Bon pronostic = diagnostic précoce et spécifique + trt agressif et rapide

Utiliser rapidement dans l'infection aiguë des outils diagnostiques spécifiques

- tests moléculaires basés sur les acides nucléiques (PCR)
- imagerie par TDM/IRM
- biopsies tissulaires

Malgré tout, absence de documentation possible

Difficulté thérapeutique (urgence, interactions médicamenteuses, toxicité rénale, résistance microbienne)

Importance de la prévention par trt et vaccination

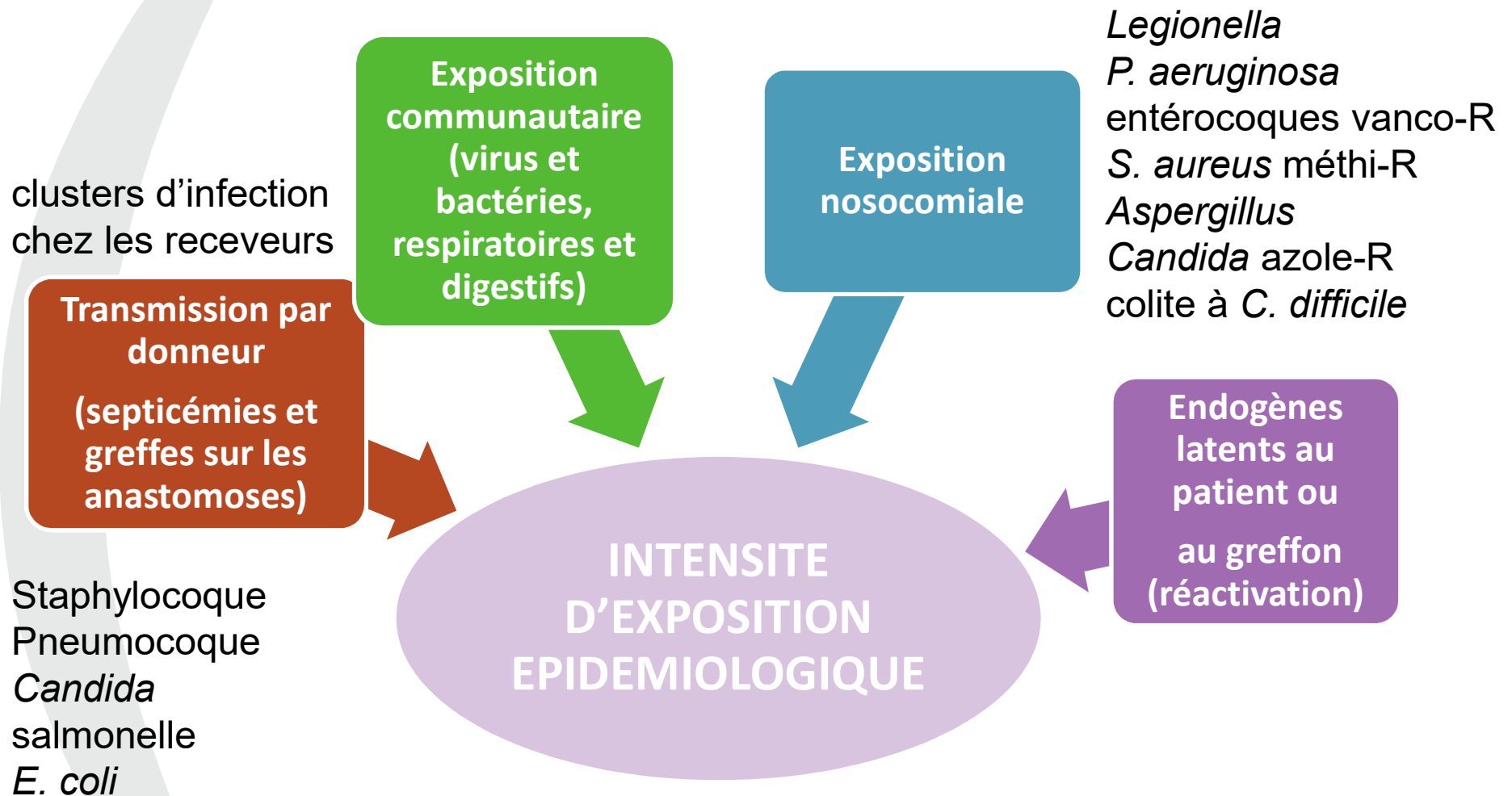


Risque infectieux

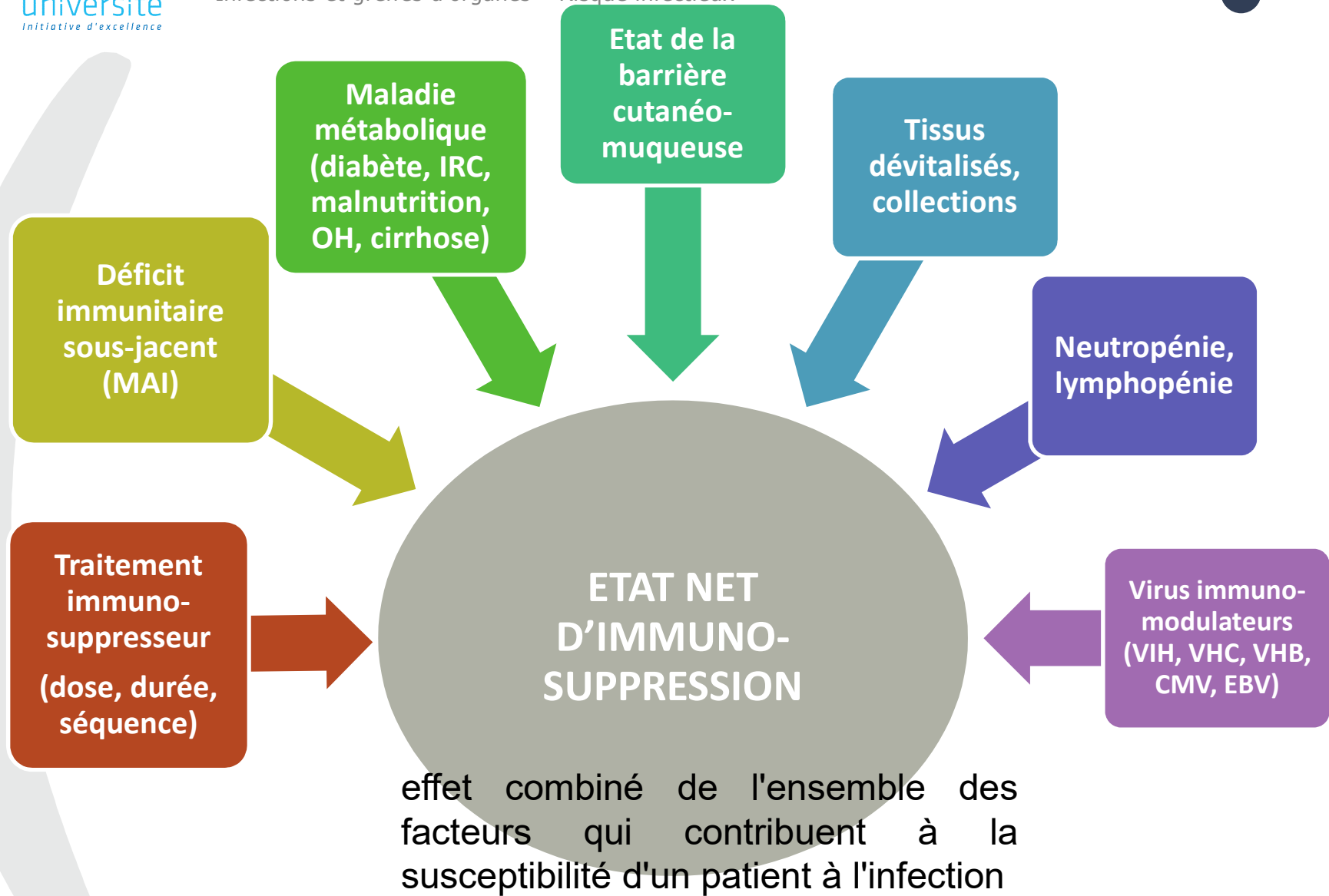
ETAT NET
D'IMMUNO-
SUPPRESSION

INTENSITE
D'EXPOSITION
EPIDEMIOLOGIQUE

**VARIABLES EN FONCTION DU DÉLAI DEPUIS LA
GREFFE
ET LES ÉVÈNEMENTS**



→ nécessité de disposer de l'histoire détaillée des pathogènes rencontrés même anciennement, latents



Autres déterminants du risque infectieux

Vaccinations adéquates

Antibioprophylaxie chirurgicale

Prophylaxie anti-virale

Prophylaxie anti-pneumocystis

Immunosuppression selon le risque immunologique : haut risque de rejet, traitement d'un rejet

- ⊙ Déplétion lymphocytaire
- ⊙ Bolus de stéroïdes
- ⊙ Echanges plasmatiques, immunoadsorptions

Transplantation et greffon

- ⊙ Dysfonction aigüe ou chronique du greffon
- ⊙ Complications techniques : fuite/saignement/plaie
- ⊙ Ventilation mécanique/KT

Infection active ou latente du donneur ou receveur



Exemple du patient transplanté rénal

De plus en plus âgé

Insuffisant rénal aigu (nécessité de poursuivre la dialyse en cas de retard à la reprise de fonction du greffon) ou chronique

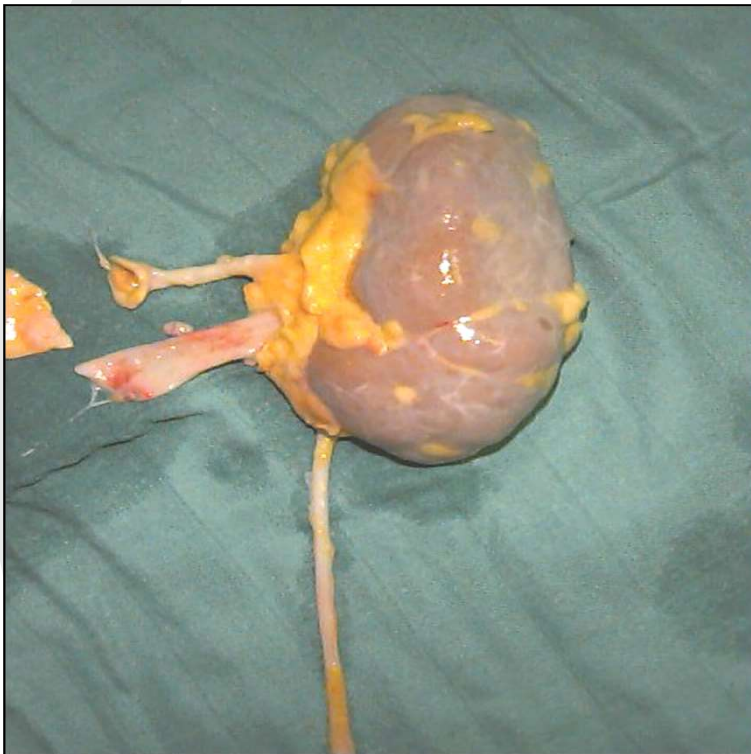
Sous traitement immunosuppresseur obligatoire pour prévenir (ou guérir) le rejet aigu de greffe, à vie du greffon

- Traitement d'induction
 - Ac polyclonaux anti-thymocytes ou lymphocytes, déplétants (THYMOGLOBULIN[®], ATG[®])
 - Ac monoclonaux anti-récepteur de l'IL-2, non déplétants (basiliximab, SIMULECT[®])
- Traitement d'entretien
 - prednisone +
 - inhibiteurs de l'activation lymphocytaire (anti-calcineurine : tacrolimus, PROGRAF[®] - ciclosporine A, NEORAL[®]) +
 - inhibiteurs de la prolifération lymphocytaire (mofétil mycophénolate, CELLCEPT[®] - azathioprine, IMUREL[®] - everolimus, CERTICAN[®])

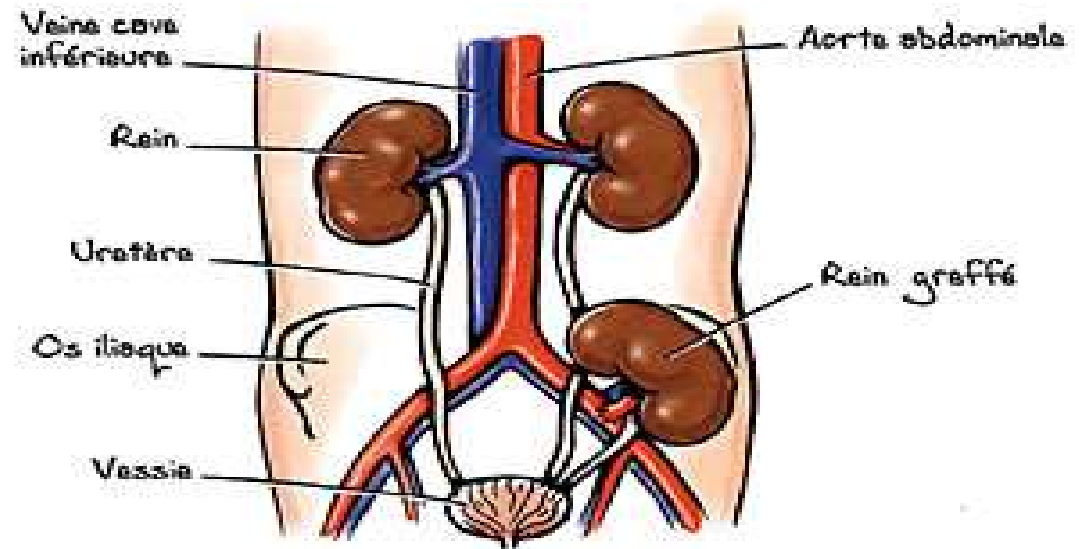
± diabétique



L'acte chirurgical de transplantation rénale

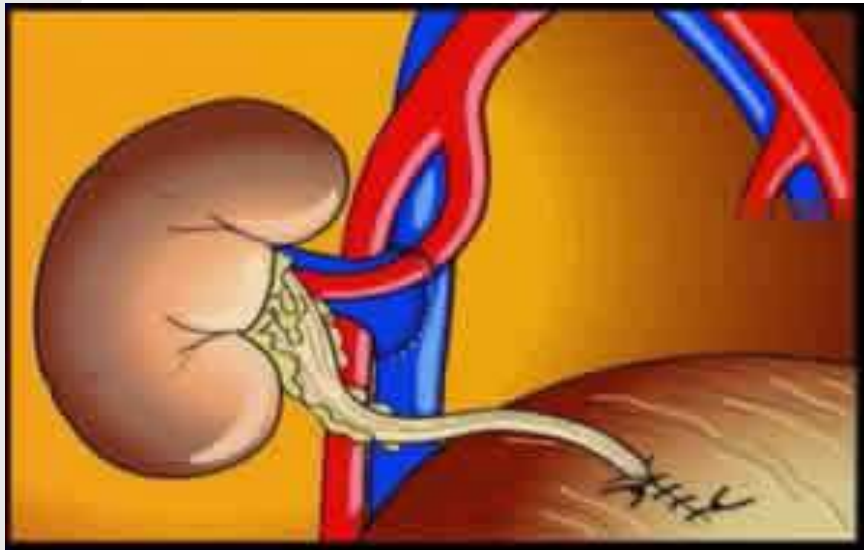


Transplant rénal droit





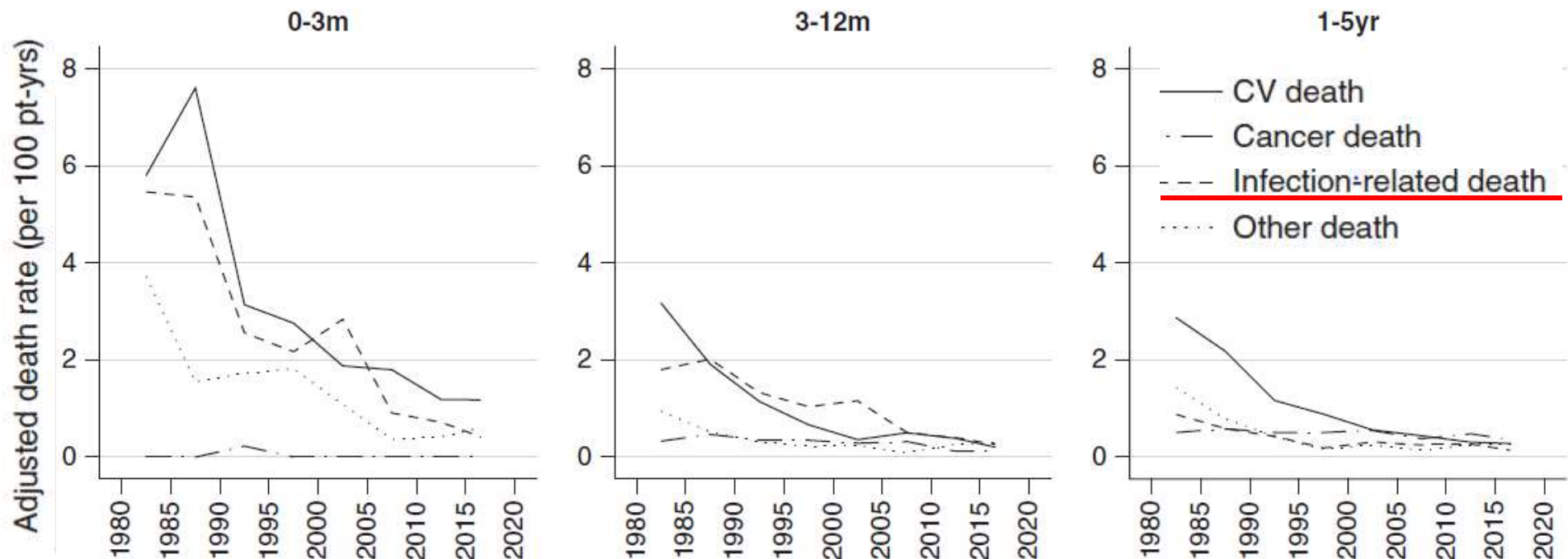
L'acte chirurgical de transplantation rénale



- Voie veineuse centrale (6-8j)
- Voie veineuse périphérique (1j)
- Sonde vésicale (5j)
- Endoprothèse urétérale (15-21j)
- 2 redons (2-4j)

Mortalité infectieuse post-transplantation

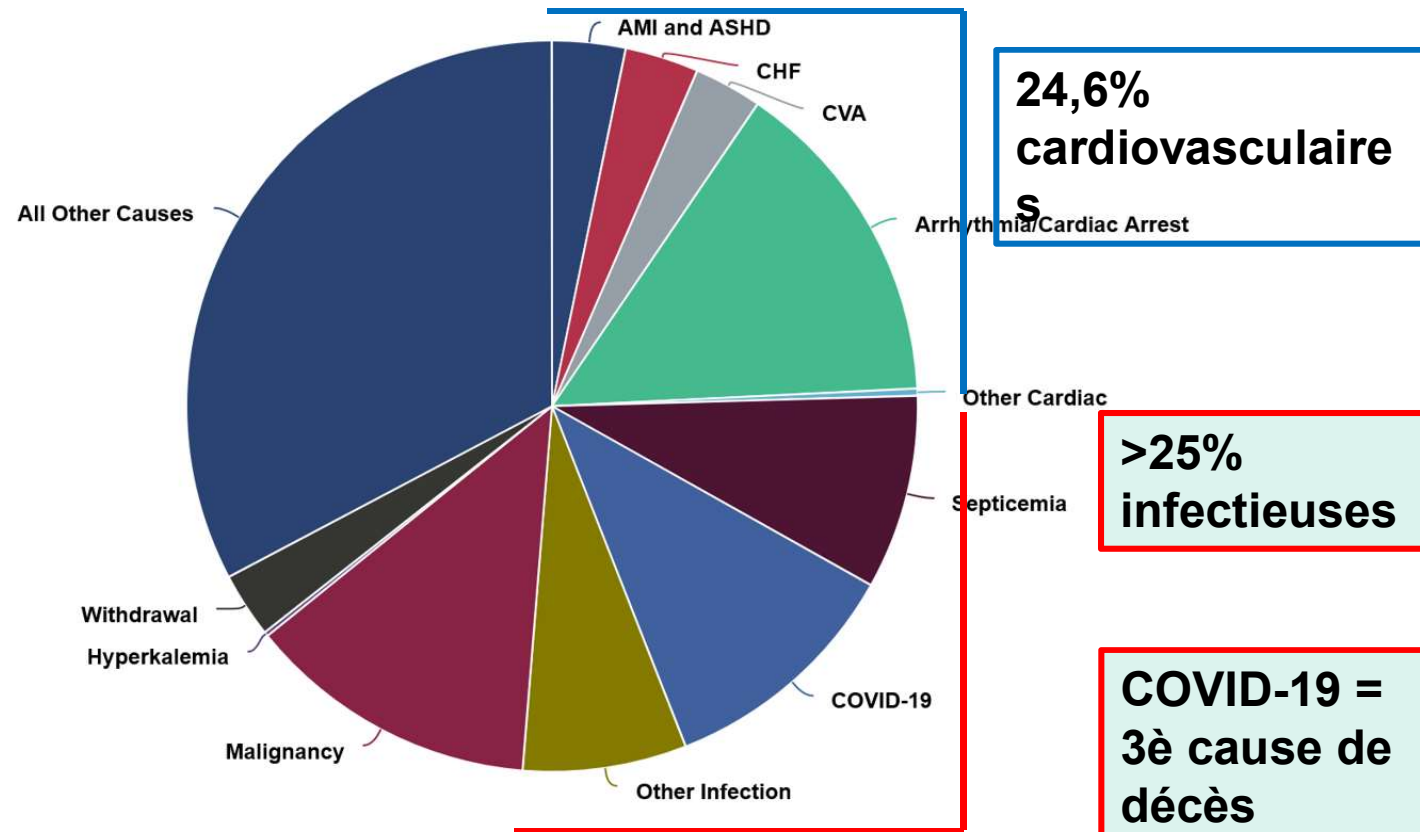
Causes de décès post-transplantation rénale



Cause-specific death have declined at all time periods post-transplant over the last 40 years. Rates adjusted for age at transplant, sex, ethnicity, duration of dialysis, donor type, cause of kidney disease, and stratified by time period post-transplant. CV, cardiovascular; pt-yrs, patient-years



Mortalité spécifique parmi les causes connues de décès chez les transplantés rénaux en 2020, USRDS



Data Source: 2022 United States Renal Data System Annual Data Report



Calendrier des infections après transplantation d'organe

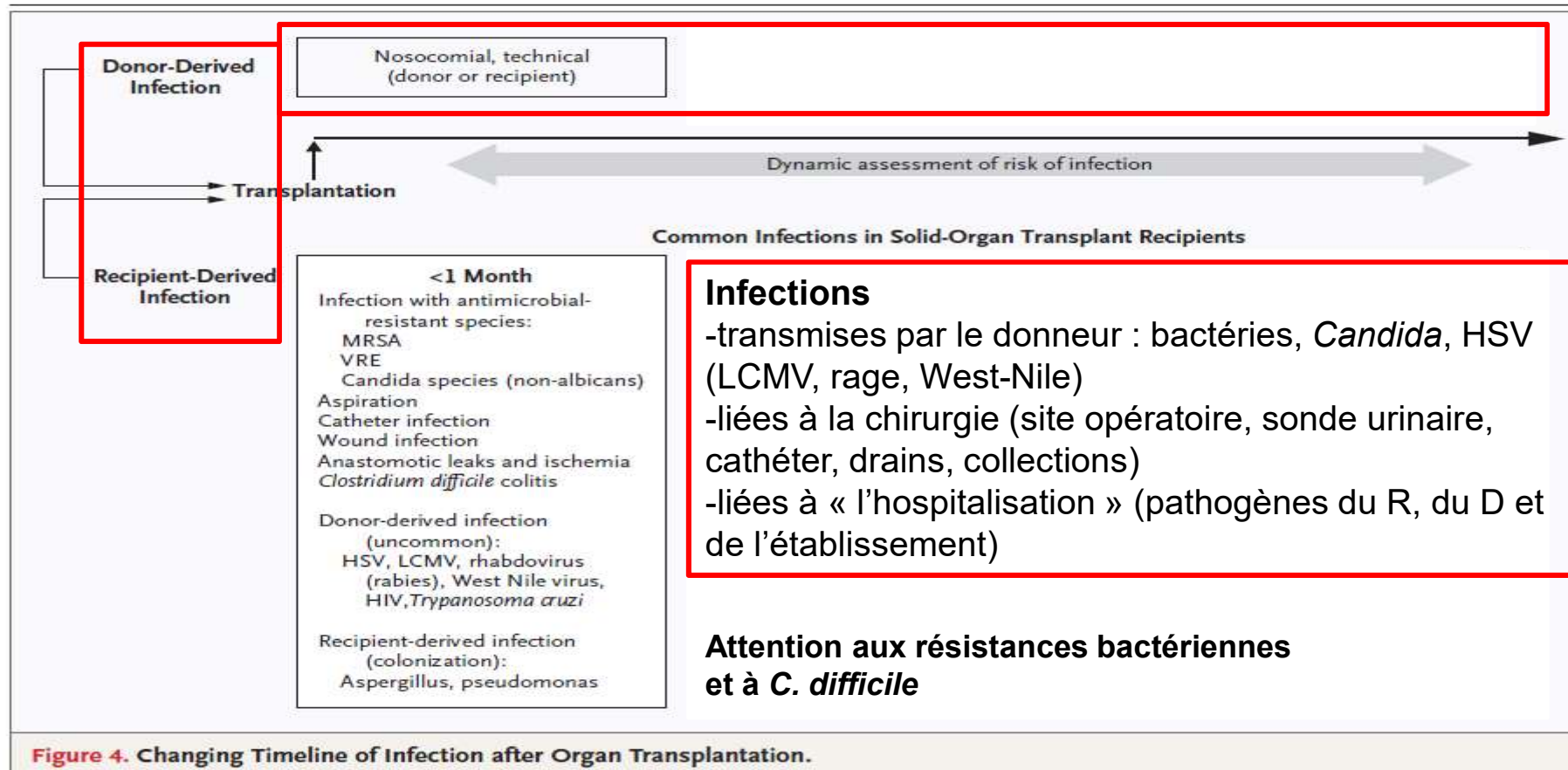
Les infections apparaissent d'une manière généralement prédictible après transplantation d'organe

Le développement peut être retardé par une prophylaxie ou, accéléré par l'intensification du trt immunosuppresseur (rejet aigu), par la toxicité de médicaments (neutropénie) ou des agents infectieux immunomodulateurs (CMV)

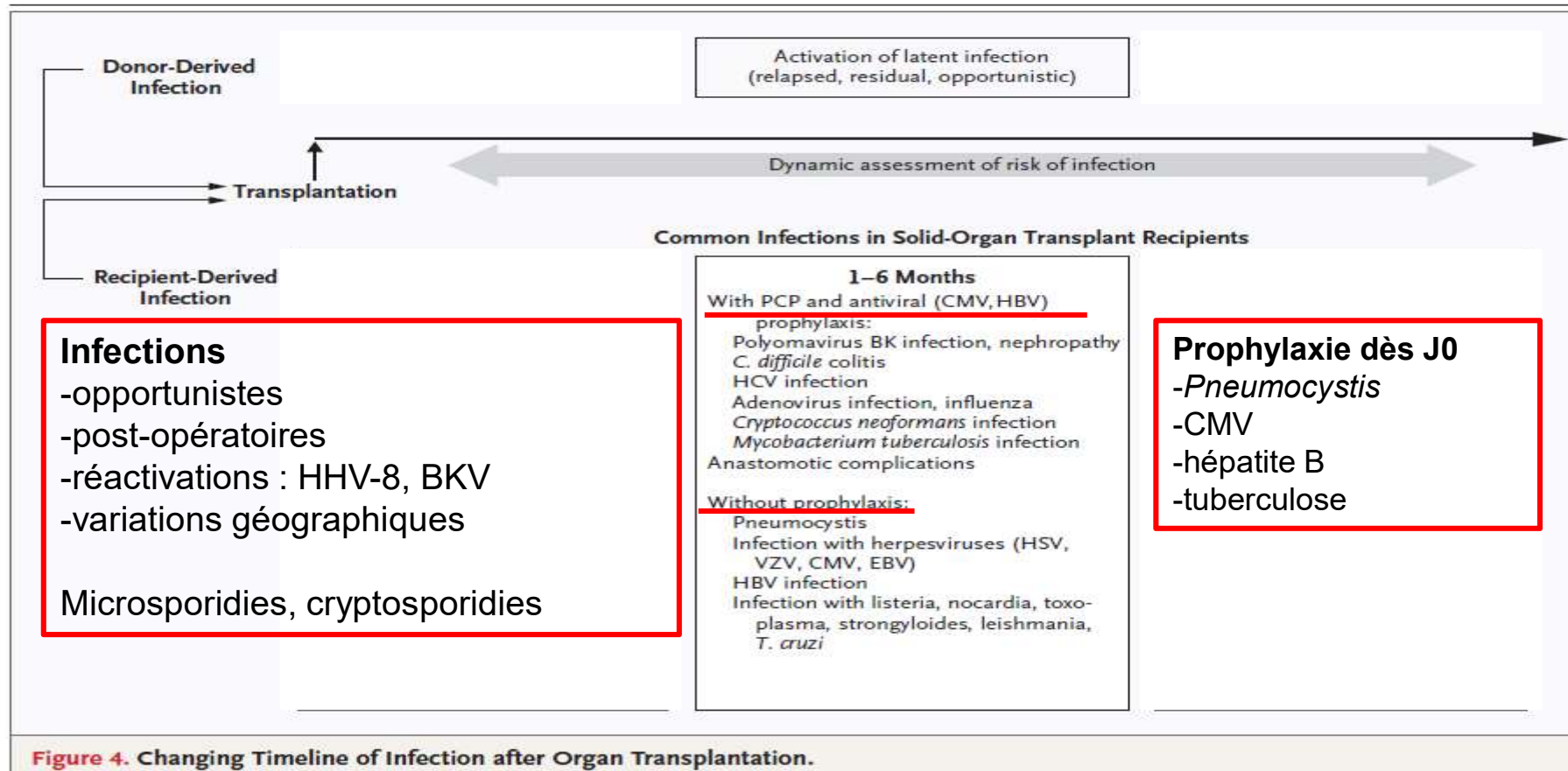
Connaitre le calendrier des infections

- **permet l'élaboration d'un diagnostic différentiel**
- **indique la présence de risques environnementaux excessifs (nosocomial, communautaire ou individuel)**
- **guide la conception de stratégies préventives antimicrobiennes selon les résultats des dépistages chez donneur (D) et receveur (R)**

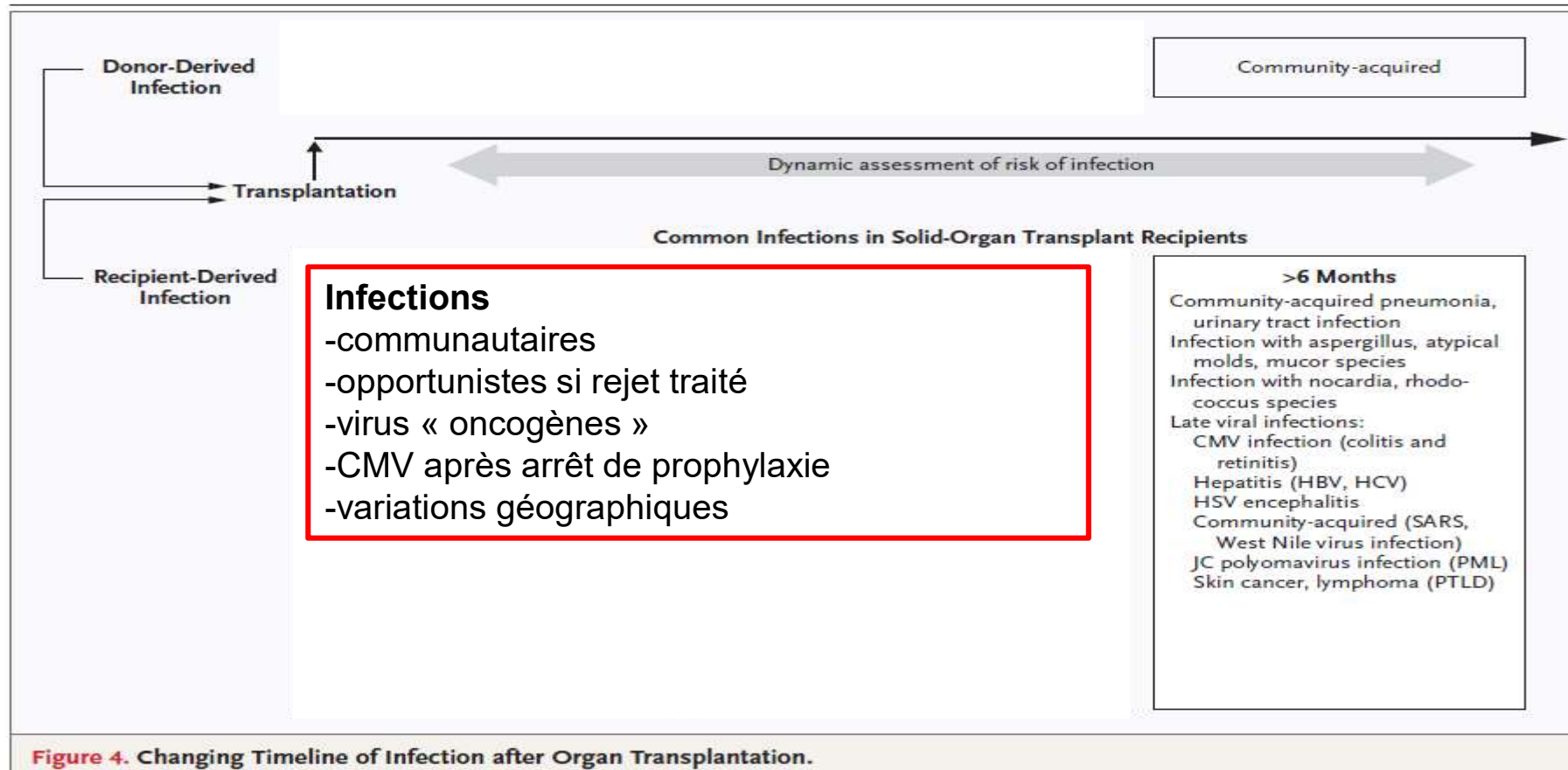
Infections du 1^{er} mois



Infections entre le 1^{er} et le 6^{ème} mois



Infections après 6 mois





Infections précoces

Risque de bactéries multi-résistantes

- ⊙ SARM
- ⊙ Entérobactéries BLSE
- ⊙ P. aeruginosa et autres non fermentants multi-R
- ⊙ Entérocoques résistants aux Glycopeptides
- ⊙ Carbapénémases

Facteurs de risque

- ⊙ Expositions aux antibiotiques
- ⊙ Hospitalisation prolongée (en particulier soins intensifs)
- ⊙ Mais aussi, séjour pays de forte endémie BMR



IAS et TPN d'organes

Epidémiologie et résultats des greffes d'organes en France

Infections et greffes d'organes

Infections associées aux soins

Transmission d'agents pathogènes par le greffon



IAS

- Infection qui survient au cours ou au décours d'une prise en charge (diagnostique, thérapeutique, palliative, préventive ou éducative), et qui n'était ni présente, ni en incubation au début de la prise en charge
- si l'état infectieux du patient au début de la prise en charge est inconnu, infection considérée IAS dans un délai d'au moins 48 heures ou un délai supérieur à la période d'incubation
 - IAS du site opératoire : dans les 30 jours suivant l'intervention ou dans l'année si mise en place d'un implant, d'une prothèse ou d'un matériel prothétique
- apprécier dans chaque cas la plausibilité de l'association entre l'intervention et l'infection, notamment en prenant en compte le type de germe en cause



DEFINITIONS PAR SITE ANATOMIQUE

Infection du site opératoire (superficielle de l'incision, profonde de l'incision ou de l'organe-espace)

Bactériurie

Bactériémie – fungémie

Infection liée aux cathéter (ILC)

Infection pulmonaire

Infections nosocomiales (IN)

- ce sont des IAS
- contractées en milieu hospitalier alors que le patient n'en était pas porteur au moment de son admission dans l'établissement
- directement liées aux soins (au cours d'un acte invasif, par ex)
- ou survenant lors de l'hospitalisation, indépendamment de tout geste médical (en raison d'un épisode épidémique, par ex).
- si l'état infectieux du patient à l'admission est inconnu, infection considérée comme IN si elle apparaît après un délai de 48 heures d'hospitalisation

IN et TPN d'organes

≈ 20 fois plus fréquentes chez les transplantés que chez les non transplantés, en particulier au cours de la première année après TPN

Les transplantés d'organes sont 3 fois plus fréquemment admis dans les services d'urgence des hôpitaux par rapport aux patients sans transplantation



Nosocomial infections within the first month of solid organ transplantation *Dorschner et al., Transpl Infect Dis 2014: 16;171*

Revue de la littérature sur les Infections nosocomiales dans les 30 jours post-TPN d'organe solide

Mots-clés

Early nosocomial infection transplant

Pneumonia transplant

Urinary tract infection transplant

Bacteremia transplant

Clostridium difficile transplant

Surgical site infection transplant

Pneumonies nosocomiales

ORGANE	INCIDENCE	PATHOGÈNES	MORTALITÉ
REIN	4.5 – 16%	<i>S. aureus</i> <i>P. aeruginosa</i> <i>Acinetobacter sp.</i> <i>H. influenzae</i>	35%
FOIE	13.7 – 25.4%	Entérobactéries <i>S. aureus</i> <i>H. influenzae</i> <i>P. Aeruginosa</i> (<i>Aspergillus</i>)	40%
CŒUR	20 -35%	<i>S. aureus</i> <i>P. aeruginosa</i> <i>Acinetobacter baumannii</i> <i>E. cloacae</i>	26 – 56%
POUMON	Jusqu'à 60%	<i>S. aureus</i> <i>P. aeruginosa</i> <i>Klebsiella sp.</i> <i>Aspergillus sp.</i>	56% : 1 ^{ère} cause de mortalité dans le mois post-op Survie à 1 an diminuée

Facteurs de risque

	FOIE	POUMON
INFECTION	Syndrome restrictif Anomalies radiologiques non infectieuses Œdème pulmonaire INR élevé Ventilation mécanique prolongée Anastomose de Piggyback *protectrice (vs anastomose cave)	TPN bi-pulmonaire vs mono Réduction pulmonaire ReTPN Colonisation pré-TPN à BGN Chirurgie des sinus et irrigation saline nasale quotidienne protecteurs
MORTALITE	Ventilation mécanique Œdème pulmonaire TPN en urgence à partir d'un donneur vivant Anastomose de Piggyback protectrice	Mucoviscidose

*temps opératoire + court, besoin transfusionnel inférieur, durée d'hospitalisation en SI et totale, moindre

Dorschner et al., Transpl Infect Dis 2014: 16;171

Infections urinaires



Présence de ≥ 1 symptôme urinaire ET uroculture POS

Ou

présence de ≥ 2 symptômes urinaires ET analyse en faveur d'IU

Infections urinaires

ORGANE	INCIDENCE	PATHOGÈNES	FACTEURS DE RISQUE
FOIE	7 – 14% 38.5% chez les enfants	<i>E. coli</i> <i>E. cloacae</i> <i>A. baumannii</i> <i>Enteroccus sp.</i>	Receveurs pédiatriques Âge bas du receveur Atrésie biliaire
REIN	23 – 57%	<i>E. coli</i> <i>K. pneumoniae</i> <i>Enteroccus sp.</i> <i>S. marcescens</i> <i>E. cloacae</i>	Sexe féminin Âge élevé du receveur Glomérulonéphrite chronique pré-TPN Endoprothèse urétérale Retard de reprise de fonction du greffon Donneur décédé Bigreffe rénale Sondage vésical prolongé (>7 jours) Modification de l'immunosuppression initiale Prophylaxie par TMP-SMX protectrice Responsables de 60% des bactériémies



Idem aux définitions françaises sauf : délai de 90 jours si prothèse implantée

Infections de sites opératoires



ORGANE	INCIDENCE	PATHOGÈNES	CONSEQUENCES
FOIE	Adultes : 18 - 37% dont 65 - 91% profondes Enfants : 32% dont 67% profondes	<i>Enterococcus sp.</i> S. aureus S. coagulase NEG <i>Candida sp.</i> <i>P. aeruginosa</i> <i>K. pneumoniae</i>	augmentation des durées d'hospitalisation globale et en USIN, des coûts
REIN	7 – 18% dont 58 – 73% superficielles de l'incision 12 – 31% profondes de l'incision 10 – 14% de l'organe espace	<i>Enterococcus sp.</i> S. aureus S. coagulase NEG <i>K. pneumoniae</i> <i>E. coli</i>	
COEUR	8 – 15% dont 4 – 16% superficielles 2 – 35% profondes	S. aureus S. coagulase NEG <i>Candida sp.</i>	augmentation de la mortalité intra-hospitalière – pas de différence de survie à 5 ans
POUMON	5% dont 42% empyèmes 29% incisions 16% médiastinites 6% ostéomyélites sternales 6% péricardites	82% bactéries : S. aureus <i>P. aeruginosa</i> <i>E. faecium</i> 10% champignons	augmentation de la durée d'hospitalisation, de mortalité à 6 mois et 1 an – Mortalité à 30 jours = 16%

Facteurs de risque

FOIE	REIN	COEUR	POUMON
Ratio (masse hépatique du donneur/BMI du receveur) diminué ATB dans les 3 mois précédents	BMI du receveur élevé Diabète pré-TPN Glomérulonéphrite chronique pré-TPN	BMI du receveur >30 Chirurgie cardiaque antérieure Assistance ventriculaire antérieure	Diabète Chirurgie cardio-thoracique antérieure Donneur féminin
Temps opératoire >3.5h	Retard de reprise de fonction du greffon	Support inotrope POS	Temps d'ischémie
Receveurs pédiatriques	Rejet aigu de greffe	Âge élevé du receveur	Nombre de GRD transfusés
Sexe féminin	Trt par sirolimus (vs MMF)	Trt par sirolimus (vs MMF)	
Elévation préop des leucocytes	Reprise chirurgicale	Tacrolimus	
Fuite biliaire anastomotique		CEC prolongée	
Mismatches HLA			
Temps opératoire >7h			



Incidence globale toutes transplantations confondues : 7 – 14%

Résistances aux ATB fréquentes : 54% des *E. coli* BLSE, 31% des *P. aeruginosa* multi-R

TPN cardiaque

INCIDENCE	PATHOGÈNES	MORTALITÉ
16%	55% gram NEG <i>E. coli</i> <i>P. aeruginosa</i> 45% gram POS <i>S. aureus</i> <i>S. epidermidis</i> Sources Voies aériennes inférieures : 23% Urinaire : 20% KT intravasculaire : 16%	60% 12% directement liée à bactériémie



INCIDENCE	PATHOGÈNES	FACTEURS DE RISQUE	MORTALITE
12%	<p><i>Enterococcus sp.</i> <i>S. aureus</i> <i>S. coagulase NEG</i> <i>A. baumannii</i> <i>P. aeruginosa</i> <i>E. coli</i></p> <p>Sources : KT intravasculaire : 23 – 31% Abdominale ou biliaire : 7 – 34% Pulmonaire : 6 – 24% Urinaire : 1 – 11% Site opératoire : 1 – 10%</p>	<p>Bactériémie Diabète Hypoalbuminémie Candidémie Colonisation à <i>Candida</i> pré-op Re-TPN Dialyse post-TPN Transfusions > 40 U Cholédoco-jéjunostomie* Temps op prolongé ou reprise Prophylaxie des péritonites bactériennes spontanées par fluoroquinolones → Prophylaxie anti-fongique si ≥ 2 FDR</p>	<p>Elevée : 21 – 28%</p> <p>Facteurs de risque <i>S. Aureus</i> <i>Candida</i></p> <p>Mortalité à <i>Candida</i> Diabète <i>Candida non albicans</i> (vs <i>C. albicans</i>) Diagnostic 30 jours après TPN</p>
<p>Enfants 21%</p>	<p>KT intravasculaire Abdominale</p>	<p>Âge < 1 an Complications biliaires</p>	

*vs anastomose cholédoco-cholédocienne



INCIDENCE	PATHOGÈNES	FACTEURS DE RISQUE	MORTALITÉ
3 – 5%	<i>E. coli</i> <i>K. pneumoniae</i> <i>E. aerogenes</i> <i>S. coagulase NEG</i> <i>S. aureus</i> <i>Enteroccus sp.</i> Sources : Urinaire : 38 – 61% KT : 9 – 18% Pulmonaire : 12% Gastro-intestinale : 11% Site opératoire : 6%	Hémodialyse pré-TPN Donneur décédé Rejet aigu de greffe Infection locale Endoprothèse urétérale secondairement mise en place	14 – 24% Facteurs de risque Score APACHE II \geq 20 Choc Détresse respiratoire



IAS et greffes d'organes

Epidémiologie et résultats des greffes d'organes en France

Infections et greffes d'organes

Infections associées aux soins

Transmission d'agents pathogènes par le greffon



Infections inattendues

L'infection du donneur n'est pas connue au moment du prélèvement des organes et est identifiée après la présentation d'une maladie clinique chez un ou plusieurs receveurs de greffe.

La plupart (76 %) des infections inattendues provenant du donneur sont présentes dans les 30 jours suivant la transplantation



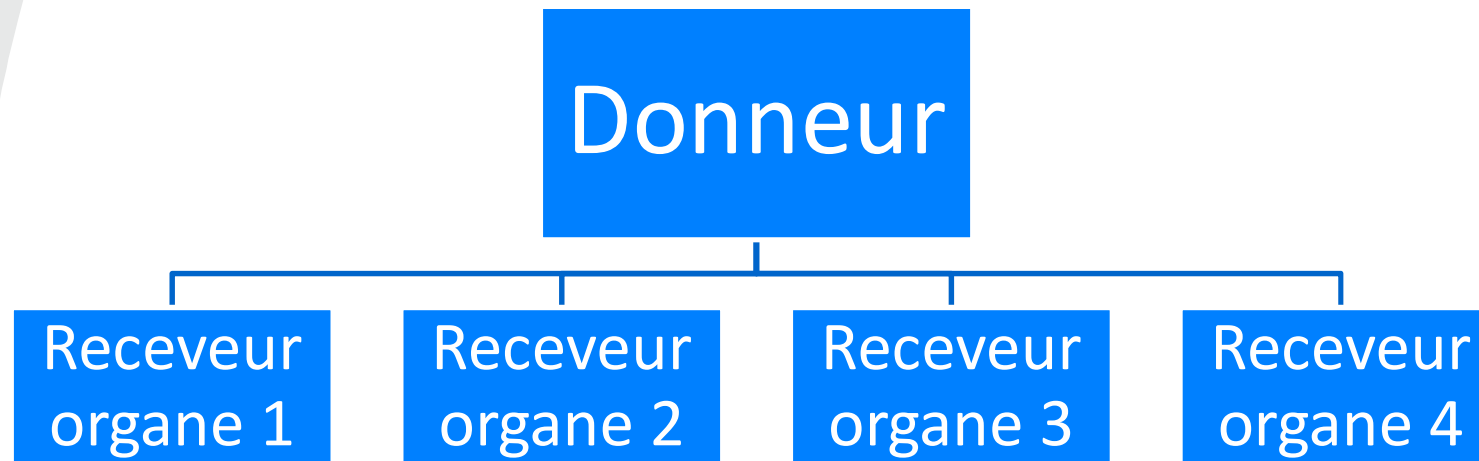
Infections attendues

L'agent pathogène est connu pour être présent chez le donneur au moment du prélèvement

Détecté par sérologie => stratégie prophylactique



Les clusters

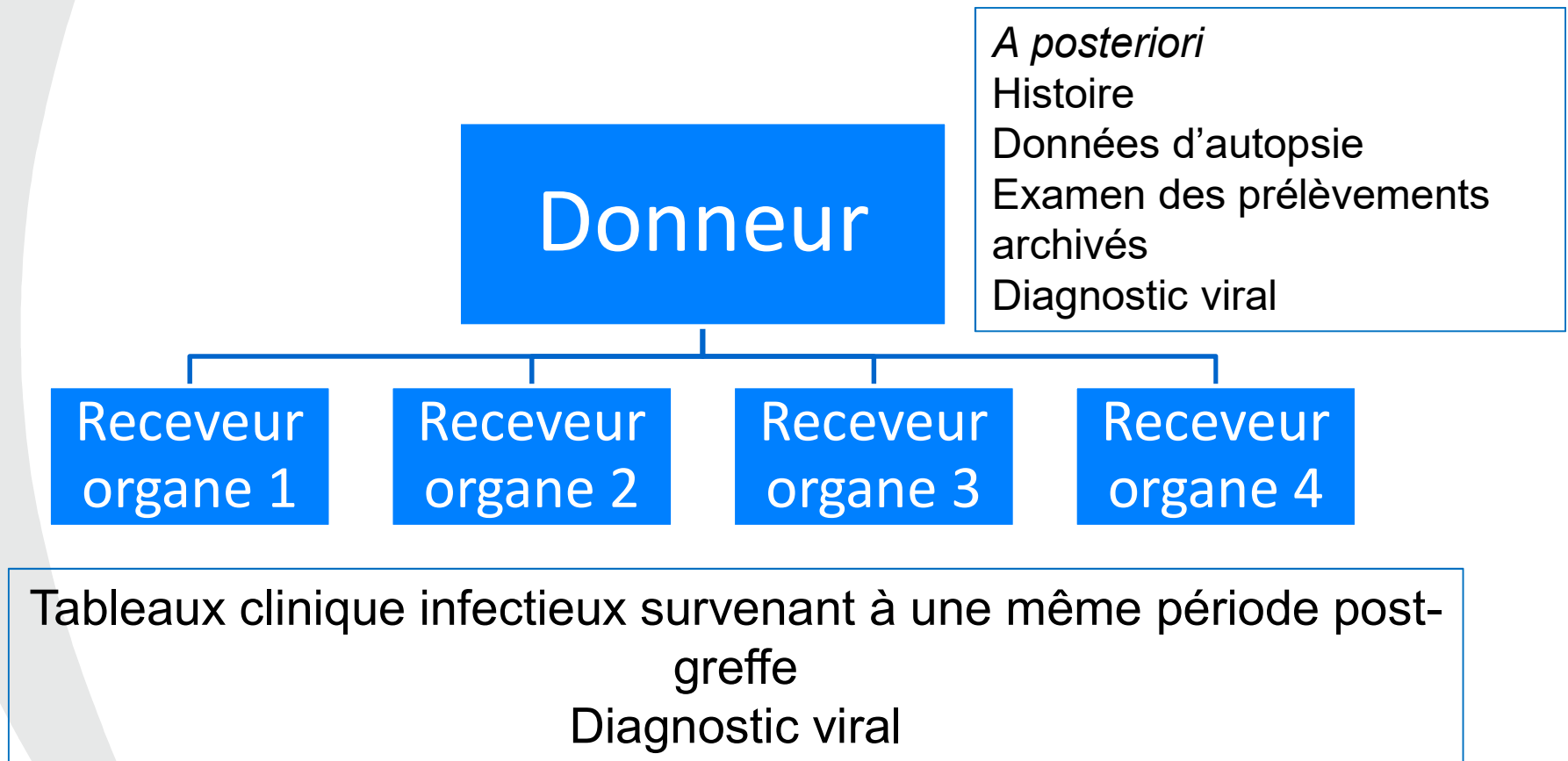


Tableaux clinique infectieux survenant à une même période post-greffe (dans les 30 jours post-greffe)
Diagnostic viral



Clusters d'infections transmises par le donneur

Nécessité de communiquer = BIOVIGILANCE





Depuis les années 50...

Clusters d'infections à VIH, VHB,, LCMV, rage, WNV

Diminuant au cours du temps et de l'acquisition des connaissances (découvertes des virus) et des moyens diagnostiques des génomes viraux pour sélectionner les donneurs

Sélection stricte/exclusion de personnes atteintes de rage et atteintes de maladie neurologique non étiquetée

Règles de sécurité sanitaire (éventuellement différentes entre pays)



Règles de sécurité sanitaire applicables à tout prélèvement (organes, tissus et cellules)

Recherche systématique des infections : HTLV-1 (contre-indications absolues), VHB, VHC, VIH-1 et -2, VHE ([dérogations possibles à l'interdiction de greffer](#)), EBV, CMV, toxoplasmose, syphilis. Les maladies dues aux agents transmissibles non conventionnels sont une **contre-indication absolue au prélèvement**

Décret n° 2005-1618 du 21 décembre 2005 (modifiant le décret n° 97-928 du 9 octobre 1997) relatif aux règles de sécurité sanitaire portant sur le prélèvement et l'utilisation des éléments et produits du corps humain et modifiant le code de la santé publique.

Arrêté du 21 décembre 2005 pris en application des articles R.1211-14, R.1211-15, R.1211-16 et R.1211-21 du code de la santé publique.



Recommandations aux coordinations hospitalières de prélèvements d'organes et de tissus de rechercher des séjours chez tous les donneurs dans les 28 jours précédant le don dans les zones à risque mises à jour

Recommandations concernant l'utilisation d'organes et de tissus vis à vis du risque d'infection par le Virus West Nile, année 2023.

Mise à jour du 23 Octobre 2023

Ces mesures sont applicables du 1^{er} juin au 30 novembre 2023

Pays et territoires identifiés comme à risque d'infection par le Virus West Nile, Année 2023	
<ul style="list-style-type: none">- Albanie- Algérie- Allemagne- Autriche- Bosnie-Herzégovine- Bulgarie- Canada- Chypre- Croatie- Espagne- Etats-Unis d'Amérique- France :<ul style="list-style-type: none">o Alpes Maritimeso Bouches du Rhôneo Corseo Girondeo Charente-Maritimeo Var	<ul style="list-style-type: none">- Grèce- Hongrie- Israël- Italie- Kosovo- Macédoine du Nord- Maroc- Monténégro- Roumanie- Russie- Serbie- Territoires palestiniens- Tunisie
Pour plus d'information, le site de l'ECDC peut également être consulté : https://ecdc.europa.eu/en/west-nile-virus-infection	



Infections virales transmissibles par le donneur

Les virus des hépatites B, C, E

VIH

Herpesvirus : HSV-1 et -2, CMV, EBV, HHV-8

HTLV

Parvovirus B19

BK Virus

Rage, WNV, LCMV



Dispositif « greffes dérogatoires »

Dérogation possible à l'interdiction de greffer en cas de VHB, VHC, VIH, VHE chez le donneur

Chez des patients informés

- ⊙ de l'infection du D, du suivi et de la prise en charge appropriés
- ⊙ le plus souvent infectés par le même virus que le D

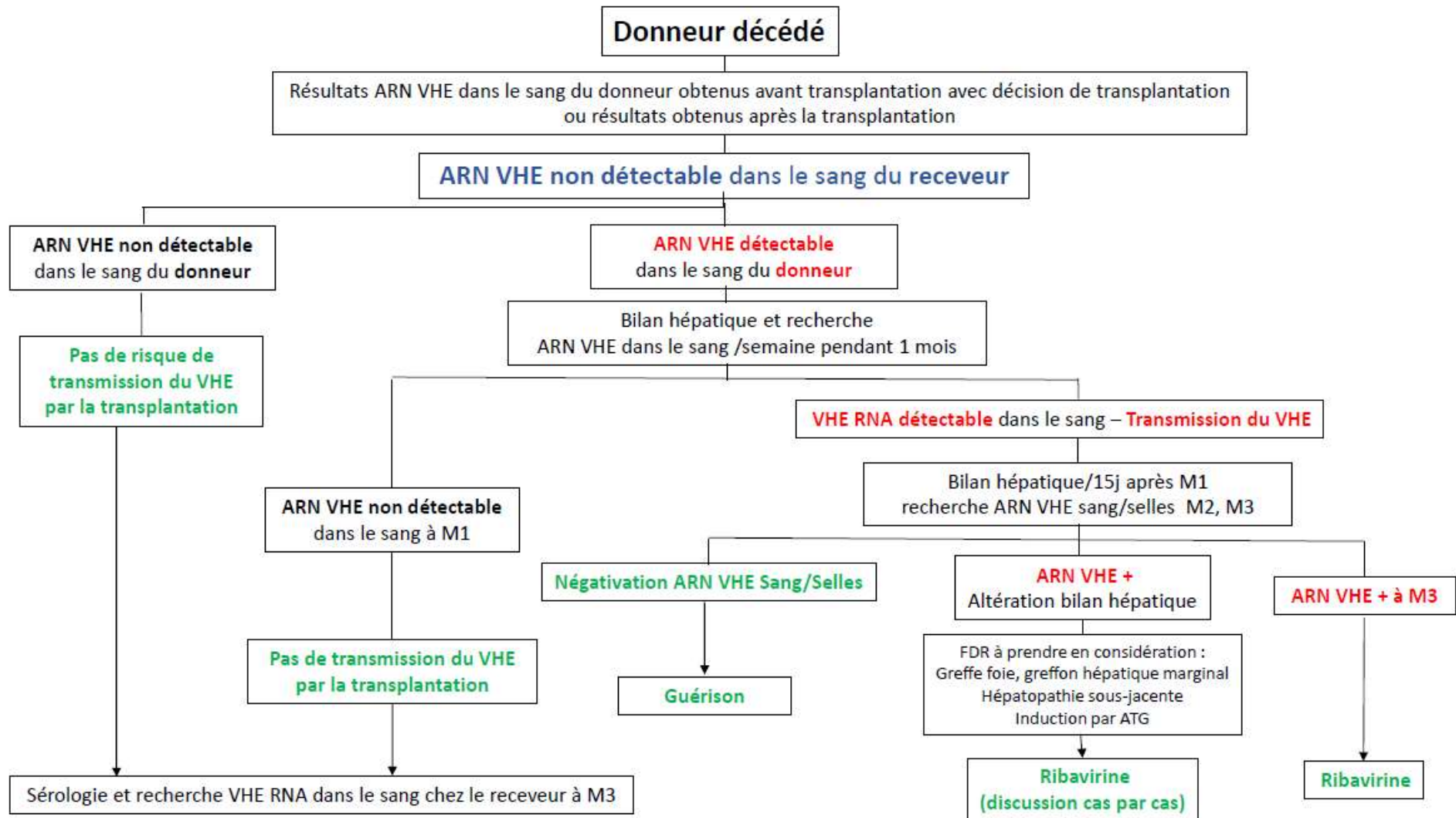
Pour lesquels le pronostic vital est engagé et les alternatives thérapeutiques, inappropriées

Suivi et prise en charge appropriés

Face à l'augmentation des besoins de greffons au vu de la croissance de la liste d'attente

Grâce à la disponibilité de traitements antiviraux efficaces

Hépatite E





**Arrêté du 5 juillet 2021 fixant les conditions de prélèvement et de greffe d'organes
provenant de donneurs porteurs de marqueurs du virus de l'immunodéficience humaine**

NOR : SSAP2120869A

**CSST greffes dérogatoires d'organes
entre donneurs et receveurs VIH+**



Direction des médicaments en oncologie, hématologie,
transplantation, néphrologie, des produits de thérapie cellulaire,
tissus et produits sanguins labiles

Pôle Hémovigilance, produits sanguins labiles, thérapie cellulaire et
produits radiopharmaceutiques

Equipe de greffe

- Expérimentée pour la greffe chez le receveur VIH positif
- Collaborant étroitement avec une équipe de maladies infectieuses

Receveur :

- Infection VIH contrôlée sous un traitement stable, charge virale négative, taux de CD4 conforme, sans infection opportuniste active
- Informé et consentant

Donneur décédé :

- infection VIH contrôlée sous un traitement stable, charge virale négative, taux de CD4 conforme, sans infection opportuniste active

Donneur vivant - Collège d'experts

- Infection VIH contrôlée sous un traitement stable, charge virale négative, taux de CD4 conforme, sans infection opportuniste active
- Informé et consentant

Evaluation des résultats - Comité de suivi

Comité Médical et Scientifique: 9/11/2021

Donneurs HCV +

Situation actuelle

PROTOCOLES DÉROGATOIRES DE GREFFES VHC+

ARRÊTÉ N°299 DU 26 DÉCEMBRE 2015


<u>Donneurs</u>	Sérologie VHC	DGV		<u>Receveurs informés Consentants</u>	Sérologie VHC	PCR
Décédés (SME)	Positif	Négatif	→	👍	Positif	+ /-
	Positif	Positif ou ?	→	👍	Positif	+ <6 m

Donneurs HCV +

Situation actuelle

PROTOCOLES DÉROGATOIRES DE GREFFES VHC+

ARRÊTÉ N°299 DU 26 DÉCEMBRE 2015

<u>Donneurs</u>	Sérologie VHC	DGV		<u>Receveurs informés Consentants</u>	Sérologie VHC	PCR
Décédés (SME)	Positif	Négatif	→		Positif	+ /-
	Positif	Positif ou ?	→		Positif	+ <6 m

Quel changement ?

PROTOCOLES DÉROGATOIRES DE GREFFES VHC+

ARRÊTÉ N°299 DU 26 DÉCEMBRE 2015

<u>Donneurs</u>	Sérologie VHC	DGV		<u>Receveurs informés Consentants</u>	Sérologie VHC	PCR
Décédés (SME)	Positif	Négatif	→		Positif Ou négatif	+ /-
	Positif	Positif ou ?	→		Positif	+ <6 m

Information
et
consentement

Donneurs VHB

Situation actuelle

Donneurs anti-Hbc positifs



Pronostic vital engagé

Patient informé consentant

Traitement post greffe

Donneurs Ag Hbs+ et/ou DGV HBV+



Pronostic vital engagé

Patient informé consentant

Traitement post greffe

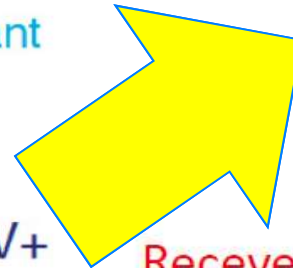
Donneurs Ag Hbs+ et/ou DGV HBV+



Receveurs Ag Hbs+ et/ou DGV HBV +

Patient informé consentant

Traitement post greffe





Autres agents pathogènes transmissibles par le donneur

Les bactéries et champignons



**PRÉVENTION DE LA TRANSMISSION
DE BACTÉRIES ET D'AGENTS FONGIQUES
AUX RECEVEURS D'ORGANES**

TEXTE DES RECOMMANDATIONS

16 septembre 2008



Prévenir et réduire les risques de contamination du greffon et ainsi ceux d'infections transmises au patient par le greffon

Différentes étapes concernant

- les donneurs
- les prélèvements d'organes
- les liquides de conservation d'organes
- les receveurs



**PRÉVENTION DE LA TRANSMISSION
DE BACTÉRIES ET D'AGENTS FONGIQUES
AUX RECEVEURS D'ORGANES**

TEXTE DES RECOMMANDATIONS

16 septembre 2008



- 77 recommandations destinées aux
- coordinations hospitalières de prélèvement d'organes,
 - aux équipes de prélèvement et de greffe,
 - aux laboratoires de bactériologie et de mycologie,
 - aux services de régulation et d'appui (SRA) de l'Agence de la biomédecine,
 - aux correspondants locaux de biovigilance (CLB) des établissements de santé,
 - aux centres de coordination de lutte contre les infections nosocomiales (CCLIN)
 - et à la direction des établissements de santé

**PRÉVENTION DE LA TRANSMISSION
DE BACTÉRIES ET D'AGENTS FONGIQUES
AUX RECEVEURS D'ORGANES**

TEXTE DES RECOMMANDATIONS

16 septembre 2008



1. Analyses chez le **donneur en état de mort encéphalique** avant prélèvement d'organes

Sang et urines – recherche de bactéries et agents fongiques

En cas de prélèvements poumons/coeur-poumons : analyses microbiologiques broncho-pulmonaires à partir d'un prélèvement profond pulmonaire (LBA, brossage protégé ou prélèvement distal protégé)

Il est recommandé de conserver toutes les souches isolées au minimum 12 mois

**PRÉVENTION DE LA TRANSMISSION
DE BACTÉRIES ET D'AGENTS FONGIQUES
AUX RECEVEURS D'ORGANES**

TEXTE DES RECOMMANDATIONS

16 septembre 2008



2. Préparation et utilisation d'antibiotiques chez le **donneur en état de mort encéphalique**

Il est fortement recommandé que la préparation pré-op du donneur soit faite selon les mêmes conditions que celle de l'opéré dans le cadre d'une intervention chirurgicale non programmée

Il est recommandé de poursuivre le traitement antibiotique curatif en cours chez le patient qui passe en état de mort encéphalique jusqu'au clamage aortique

**PRÉVENTION DE LA TRANSMISSION
DE BACTÉRIES ET D'AGENTS FONGIQUES
AUX RECEVEURS D'ORGANES**

TEXTE DES RECOMMANDATIONS

16 septembre 2008



3. Prélèvement d'organes chez le donneur

Il est fortement recommandé que les conditions d'asepsie soient celles de toute intervention chirurgicale (*multiplicité des équipes de prélèvement*)

Il est fortement recommandé de réduire la durée du prélèvement (chirurgical) pour réduire le risque de contamination opératoire

Il est fortement recommandé d'effectuer un prélèvement de tout liquide d'épanchement détecté lors de l'incision à la recherche de bactéries et d'agents fongiques

**PRÉVENTION DE LA TRANSMISSION
DE BACTÉRIES ET D'AGENTS FONGIQUES
AUX RECEVEURS D'ORGANES**

TEXTE DES RECOMMANDATIONS

16 septembre 2008



3. Prélèvement d'organes chez le donneur (suite)

En cas de brèche digestive

- Effectuer au minimum un prélèvement pour recherche d'agents fongiques
- L'équipe chirurgicale informe toutes les équipes présentes lors du prélèvement de l'existence de cette brèche et de son niveau anatomique et la collige sur le compte-rendu opératoire
- La coordination hospitalière vérifie auprès de l'équipe chirurgicale la notion de brèche digestive, informe en temps réel le SRA
- Le SRA alerte en temps réel toutes les équipes de greffes concernées de cette brèche digestive

**PRÉVENTION DE LA TRANSMISSION
DE BACTÉRIES ET D'AGENTS FONGIQUES
AUX RECEVEURS D'ORGANES**

TEXTE DES RECOMMANDATIONS

16 septembre 2008



4. Receveur

En cas de contamination du liquide de conservation du rein par un agent fongique

Chez le receveur de rein concerné

R61. Il est fortement recommandé de débiter un traitement préemptif adapté à l'espèce dès la connaissance de la positivité du résultat (A).

R61 bis. Il est fortement recommandé en cas de *Candida albicans* et en l'absence de traitement antérieur par azolés chez le donneur (*notion à récupérer dans le dossier donneur*) de traiter par fluconazole pendant 15 jours (A).

R62. Il est fortement recommandé d'organiser une surveillance clinico-biologique et radiologique rapprochée de préférence par scanner multibarrette centré sur l'anastomose artérielle (A).

**PRÉVENTION DE LA TRANSMISSION
DE BACTÉRIES ET D'AGENTS FONGIQUES
AUX RECEVEURS D'ORGANES**

TEXTE DES RECOMMANDATIONS

16 septembre 2008



4. Receveur

En cas de contamination du liquide de conservation du rein par un agent fongique

Chez les receveurs des autres organes abdominaux (rein adelphe, foie)

R63. Il est fortement recommandé de disposer au plus vite des résultats de l'examen microscopique direct et de la culture du liquide de conservation dès la connaissance de la positivité du liquide de conservation du rein concerné, pour envisager éventuellement un traitement antifongique des autres receveurs des organes abdominaux (rein adelphe, foie) (A).

Homme de **70 ans**

Maladie de Berger, hémodialysé depuis 06/2013

Diabète type 2, HTA, cardiopathie ischémique (ACT x 3)

TGI 0%, groupe B

1^{ère} transplantation rénale le 06/08/18 : DEME suite à embolisation programmée d'un anévrisme carotido-ophtalmique sous ATB depuis le 04/08 pour hémocultures pos à *Serratia marcescens* - 65 ans – 1art/patch - IF 10h02

Écoulement persistant dans les drains > 100cc + fièvre le 08/08 : présence de *Serratia marcescens* dans les drains, ainsi que dans le liquide de conservation du foie : ciprofloxacine 8 jours

Créat de sortie = 99μM

Hospitalisé le 24/09/18 pour fièvre

Insuffisance rénale aiguë : découverte à l'écho d'une collection évocatrice de lymphocèle au pôle inférieur du greffon => TDM



Bactériémie à *Serratia marcescens*

Transplantectomie en urgence le 24/09 devant l'aspect pré-perforatif de l'anévrysme + pontage fémoro-iliaque

Traitement par ceftriaxone et ciprofloxacin pour 14j



Conclusion

Infections inéluctables en greffe d'organes

Infections associées aux soins

Transmission d'agents pathogènes par le greffon

Importance d'appliquer les recommandations à toute étape de la chaîne prélèvement-transplantation