|  |  |
| --- | --- |
| Agence régionale de santé Nouvelle-Aquitaine | **Fiche de renseignements cliniques****Dengue / Chikungunya / Zika** |
| **A compléter par le médecin prescripteur et le laboratoire préleveur****A joindre aux prélèvements envoyés aux laboratoires réalisant les diagnostics** |
| **Définitions de cas et MODALITES DE DIAGNOSTIC BIOLOGIQUE au verso****demander les 3 diagnostics CHIKUNGUNYA, DENGUE et ZIKA** |
| **En cas de résultats biologiques positifs, envoyer sans délai à l’ARS Nouvelle Aquitaine une fiche de déclaration obligatoire :  05 67 76 70 12 / @ ars33-alerte@ars.sante.fr** |
| **En cas d’IGM isolées positives, réaliser un 2ème prélèvement distant de 15 jours du 1er** **pour contrôle** |

|  |  |
| --- | --- |
|  | **MEDECIN PRESCRIPTEUR**  |

Nom : ………………………………………………………….…

Téléphone : \_ \_ / \_ \_ / \_ \_ / \_ \_ / \_ \_

Mél : …………………………………………………………

Date de consultationt : \_ \_ / \_ \_ / \_ \_

Cachet :

|  |  |
| --- | --- |
|  | **LABORATOIRE PRELEVEUR** |

Nom : ………………………………………………………….…

Téléphone : \_ \_ / \_ \_ / \_ \_ / \_ \_ / \_ \_

Mél : …………………………………………………………

Date de signalement : \_ \_ / \_ \_ / \_ \_

Cachet :

Cachet :

|  |  |
| --- | --- |
|  | **PATIENT** |
| Nom : …………………………………………… Prénom : ……………………………………. Nom de jeune fille : …………………………… Date de naissance : \_ \_ / \_ \_ / \_ \_ \_ \_ Sexe : [ ]  H [ ]  FCode postal : \_ \_ \_ \_ \_ Commune : ………………………………………………………… Téléphone : \_ \_ / \_ \_ / \_ \_ / \_ \_ / \_ \_ Portable : \_ \_ / \_ \_ / \_ \_ / \_ \_ / \_ \_ |
|  | **RENSEIGNEMENTS CLINIQUES à compléter par le médecin prescripteur** |
| **Date de début des signes (DDS)** : \_ \_ / \_ \_ / \_ \_[ ]  Fièvre > 38°5 [ ]  Céphalée(s) [ ]  Arthralgie(s) [ ]  Myalgie(s) [ ]  Lombalgie(s) [ ]  Douleurs rétro-orbitaires[ ]  Asthénie [ ]  Hyperhémie conjonctivale [ ]  Eruption cutanée [ ]  Œdème des extrémités [ ]  Signe(s) neurologique(s), spécifiez : ………………………………………………………………………………………………...…[ ]  Autre, spécifiez : ………………………………………………………………………………………………………………….………**Patiente enceinte (au moment des signes)**? [ ]  OUI [ ]  NON [ ]  NSP Si oui, semaines d’aménorrhée : \_ \_ **Vaccination contre la fièvre jaune :** [ ]  OUI [ ]  NON [ ]  NSP **Voyage dans les 15 jours précédant la DDS**? [ ]  OUI [ ]  NON [ ]  NSPSi OUI : dans quel(s) pays, DOM ou collectivité d’outremer ? ………………………………………………………………………………..….. Date de retour en Métropole : \_ \_ / \_ \_ / \_ \_**Autres(s) cas dans l’entourage**? [ ]  OUI [ ]  NON [ ]  NSP  |
|  | **PRELEVEMENT(S) à compléter par le laboratoire préleveur** |
| **[ ]**  RT-PCR sang Si ≤ 7j après DDS Date : \_ \_ / \_ \_ / \_ \_ Résultat : [ ]  positif [ ]  négatif [ ]  NSP**[ ]**  RT-PCR urines (pour Zika) Si ≤ 10j après DDS Date : \_ \_ / \_ \_ / \_ \_ Résultat : [ ]  positif [ ]  négatif [ ]  NSP**[ ]**  RT-PCR autre (précisez : …………………………….) Date : \_ \_ / \_ \_ / \_ \_ Résultat : [ ]  positif [ ]  négatif [ ]  NSP**[ ]**  sérologie Si ≥ 5j après DDS Date : \_ \_ / \_ \_ / \_ \_ Résultat IgM : [ ]  positif [ ]  négatif [ ]  NSPSi résultat positif, préciser l’arbovirose : ………………... Résultat IgG : [ ]  positif [ ]  négatif [ ]  NSP |

Veuillez préciser si le patient **[ ]**  s’oppose ou **[ ]**  ne s’oppose pas à l’utilisation secondaire des prélèvements et des données collectées à des fins de recherche sur les arbovirus.

*Conformément aux dispositions de la loi Informatique et Libertés, le patient est informé de son droit d’accès aux informations qui le concernent en s’adressant à son médecin ou au médecin de son choix, qui seront alors ses intermédiaires auprès de Santé publique France. Le patient peut également faire connaître son refus de participation à la surveillance à son médecin qui effectuera la démarche auprès de Santé publique France. (Articles 26, 27, 34 et 40 de la loi n° 78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés). Pour toutes informations, contacter la Santé publique France Nouvelle-Aquitaine.*

|  |  |
| --- | --- |
|  | **DEFINITIONS DE CAS** |

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
|  | **Dengue** | **Chikungunya** | **Zika** |
| **Cas suspect** | Cas ayant présenté une fièvre > à 38,5°C d’apparition brutale ET au moins un signe parmi les suivants : céphalées, arthralgies, myalgies, lombalgies, ou douleur rétro-orbitaire, sans autre point d’appel infectieux | Cas ayant présenté une éruption cutanée à type d’exanthème avec ou sans fièvre même modérée et au moins deux signes parmi les suivants : hyperhémie conjonctivale, arthralgies, myalgies, en l’absence de tout autre point d’appel infectieux. |
| **Cas probable** | Cas suspect et IgM + |
| **Cas confirmé** | Cas suspect et confirmation biologique : * RT-PCR + sur sang
* RT-PCR + sur urine ou autre prélèvement (liquide cérébro-spinal, liquide amniotique…) pour Zika
* IgM + et IgG +
* NS1 + (dengue)
* Augmentation x4 des IgG sur deux prélèvements distants
 |

|  |  |
| --- | --- |
|  | **MODALITES DE DIAGNOSTIC BIOLOGIQUE** |

Recherche des diagnostics chikungunya, dengue et Zika simultanément dans le cadre de la surveillance renforcée, même si le diagnostic est plus orienté vers une des 3 pathologies.



|  |  |
| --- | --- |
|  | **ACTES INSCRITS A LA NOMENCLATURE** |

RT-PCR et sérologie chikungunya, dengue et Zika

|  |  |
| --- | --- |
|  | **CONDITIONS DE TRANSPORTS DES PRELEVEMENTS** |

Le cas suspect peut être prélevé dans tout LABM ou laboratoire hospitalier pour la sérologie et la RT-PCR. Ces laboratoires s’assurent ensuite de l’acheminement des prélèvements vers les laboratoires réalisant le diagnostic sérologique et la RT-PCR, dans les plus brefs délais et dans les conditions décrites dans le tableau ci-dessous. Le CNR peut dans certains cas réaliser en seconde intention des analyses complémentaires.

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Prélèvement** | **Tube (1x5 ml)** | **Analyses** | **Acheminement** |
| **Sérologie** | **RT-PCR** |  |
| Sang total | EDTA | X | X | +4°C |
| Sérum | Sec | X | X | +4°C |
| Plasma | EDTA | X | X | +4°C |
| Urines | Tube étanche |  | X | +4°C |

Les prélèvements doivent être envoyés avec cette fiche (signalement et renseignements cliniques).

|  |  |
| --- | --- |
|  | **COORDONNEES** |



|  |  |
| --- | --- |
| **SpF région Nouvelle-Aquitaine** Nouvelle.Aquitaine@santepubliquefrance.fr  | **CNR DES ARBOVIRUS** Tél secrétariat : 04 13 73 21 81 / Fax : 04 13 73 21 82 cnr-arbovirus.u1207@inserm.fr  |