

# ROYAUME DU MAROC UNIVERSITE SIDI MOHAMMED BEN ABDELLAH FACULTE DE MEDECINE ET DE PHARMACIE FES



# LES INFECTIONS NOSOCOMIALES À PSEUDOMONAS AERUGINOSA AU SERVICE DE RÉANIMATION A1

MEMOIRE PRESENTE PAR :
Docteur Karim LAKHDAR
Né le 09 Novembre 1987 à Mohammedia

POUR L'OBTENTION DU DIPLOME DE SPECIALITE EN MEDECINE OPTION : ANESTHÉSIE - RÉANIMATION

Sous la direction de : Professeur MOHAMED KHATOUF

Session Mai 2017

# **DEDICACES**

# A DIEU tout puissant:

Seigneur merci pour tout ce qui arrive dans notre vie,
particulièrement en ce jour bénit où je m'apprête à faire un pays
décisif dans ma vie.

Aujourd'hui j'ose vous demander une chose comme l'a fait le roi Salomon dans le temps :

L'esprit, non pas celui de gouverner mais celui d'un Bon médecin qui saura appliquer la science qu'il a apprise dans le plus grand respect des principes fondamentaux de la vie.

### A ma très chère mère Malika Touile

A la plus douce et la plus merveilleuse de toutes les mamans.

A une personne qui m'a tout donné sans compter.

Aucun hommage ne saurait transmettre à sa juste valeur ;
I'amour, le dévouement et le respect que je porte pour toi.
Sans toi, je ne suis rien, mais grâce à toi je deviens médecin.
Merci d'avoir été toujours là pour moi, merci pour ton grand soutien, pour tes conseils tout au long de mes années d'étude, d'ailleurs tu les as vécus autant voire plus que moi.

Je te dédie ce travail qui grâce à toi a pu voir le jour.

Tu n'a pas cessé de me soutenir et de m'encourager, ton amour, ta générosité exemplaire et ta présence constante ont fait de moi ce que je suis aujourd'hui.

Tes prières ont été pour moi un grand soutien tout au long de mes études.

J'espère que tu trouveras dans ce modeste travail un témoignage de ma gratitude, mon affection et mon profond respect.

Puisse Dieu tout puissant te protéger du mal, te procurer longue vie, santé et bonheur afin que je puisse te rendre un minimum de ce que je te dois.

Je t'aime Maman chérie

# A mon très cher papa Mohamed Lakhdar

De tous les pères, tu as été le meilleur, tu as su m'entourer d'attention, m'inculquer les valeurs nobles de la vie, m'apprendre le sens du travail, de l'honnêteté et de la responsabilité. Merci d'avoir été toujours là pour moi, un grand soutien tout au

Tu as été et tu seras toujours un exemple à suivre pour tes qualités humaines et ta persévérance.

long de mes études.

Des mots ne pourront jamais exprimer la profondeur de mon respect, ma considération, ma reconnaissance et mon amour éternel.

- Que Dieu te préserve des malheurs de la vie afin que tu demeures le flambeau illuminant mon chemin.
  - Ce travail est ton œuvre, toi qui m'a donné tant de choses et tu continues à le faire sans jamais te plaindre.
  - J'aimerais pouvoir te rendre tout l'amour et la dévotion que tu nous as offerts, mais une vie entière n'y suffirait pas. J'espère au moins que ce mémoire y contribuera en partie

Je t'aime mon Papa chéri

# A ma très chère sœur Nawal

Tu es ma grande sœur que j'aime mais aussi mon ami eternel.

Je ne peux exprimer à travers ses lignes tous mes sentiments

d'amour et de tendresse envers toi.

Que ce travail soit le témoin de l'affection que je te porte.

Je te le dédie pour ton amour, ton soutien, ta sagesse et pour tous
les bons moments que nous avons vécu ensemble.

Puisse l'amour et la fraternité nous unissent à jamais.

# A ma petite femme chérie Samah Aouraghe

Si je suis arrivé la ce jour c'est en grande partie grâce à ton aide Cela fait 2 ans qu'on a commencé notre vie commune et ma vie ne cesse de s'illuminer grâce à toi

Je te remercie pour ton aide, pour ton amour, pour ton dévouement et ton sacrifice

Je remercie Dieu tous les jours d'avoir fait en sorte que nos chemins se soient croiser et pour ce que nous sommes devenus

Je ne cesserai de t'aimer.

# A la mémoire de mes grands parents

Le destin ne nous a pas laissé le temps pour jouir de ce bonheur ensemble.

Puisse Dieu, tout puissant, vous accorder sa clémence, sa miséricorde et vous accueillir dans son sain paradis.

### A tous mes oncles et tantes

En témoignage de mon attachement et de ma grande considération.

J'espère que vous trouverez à travers ce travail l'expression de mes sentiments les plus chaleureux.

Que ce travail vous apporte l'estime, et le respect que je porte à votre égard, et soit la preuve du désir que j'avais depuis toujours de vous honorer.

Tous mes vœux de bonheur et de santé

# A tous mes cousins et cousines

Je vous dédie cette thèse tout en vous souhaitant une longue vie pleine de réussite, de santé et de bonheur

# A mes très chers amis Salim Arous, Hicham Tazi, Hamza Hasnaoui et Mohamed Mernissi

En souvenir des moments merveilleux que nous avons passés et aux liens solides qui nous unissent.

Un grand merci pour votre soutien, vos encouragements, votre aide.

J'ai trouvé en vous le refuge de mes chagrins et mes secrets.

Avec toute mon affection et estime, je vous souhaite beaucoup de réussite et de bonheur, autant dans votre vie professionnelle que privée.

Je prie Dieu pour que notre amitié et fraternité soient éternelles

# A mes beaux parents Mr Mhamed Aouraghe et Mme Amina Chane

Vous êtes des seconds parents pour moi ; vous m'avez accueilli dans votre maison et vous m'avez traité comme votre fils.

Merci pour toute votre aide durant ce parcours.

Puisse DIEU, le tout puissant vous garder pour vos enfants.

A vous je dédie ce travail.

A tous ceux qui me sont chers et que j'ai omis de citer et dont l'oubli du nom n'est pas celui du cœur.

A tout le personnel des facultés de médecine de Fès et de Casablanca.

A tous ceux qui ont participé de près ou de loin à l'élaboration de ce travail.

A tous ceux qui ont pour mission cette pénible tache de soulager l'être humain et d'essayer de lui procurer le bien-être physique, moral et social.

# **PLAN**

INTRODUCTION14
Objectifs16
MATERIELS ET METHODES17
A- Population d'étude
1- Critère d'inclusion
2- Critère d'exclusion
B- Collecte de données
1- Données épidémiologiques
2- Données biologiques
3- Données d'exposition aux dispositifs invasifs
4- Acquisition des infections nosocomiales à Pseudomonas aeruginosa Fiche
d'exploitation
5- Analyse statistique
RESULTATS26
I- Age
II- Sexe
III- Antécédents médicaux
IV- Antécédents chirurgicaux
V- Taux d'infection nosocomiale à PA selon le mode d'admission
VI- Diagnostic à l'admission
VII- Délai d'apparition de l'infection nosocomiale à PA
VIII- Durée d'hospitalisation en réanimation
IX- Incidence des dispositifs invasifs utilisés en réanimation
X- Présentation clinique
XI- Germes associés
XII- Infections nosocomiales à PA en fonction du site

XIII- Antibiothérapie préalable
XIV- Profil de résistance aux antibiotiques
XV- Antibiothérapie adaptée
XVI- Mortalité
1- Mortalité en fonction des antécédents
2- Mortalité en fonction du site infecté
DISCUSSION39
I- Définitions
1- Infections nosocomiales
2- Infections associées aux soins
II- Pseudomonas aeruginosa (PA) en réanimation
1 - Microorganisme PA
1-1- Habitat
1-2- Morphologie, Culture
1-3- Marqueurs épidémiologiques
a- Sérotype
b- Marqueurs moléculaires
1-4- Formation du biofilm44
1-5- Génétique
1-6- Facteurs de virulence
1-7- Sensibilité aux antibiotiques
1-7-1- Spectre naturel de résistance de Pseudomonas aeruginosa 46
a- Spectre naturel de résistance de Pseudomonas aeruginosa 46
b- Résistance naturelle
1-7-2- Mécanismes des résistances acquises de Pseudomonas aeruginosa48
a- Résistance acquise aux B-lactamines

b- Résistance acquise aux aminosides	50
c- Résistance acquise aux fluoroquinolones	50
d- Résistance acquise à la fosfomycine	51
1-7-3- Cas particulier : Pseudomonas aeruginosa multi-résistant	51
1-8- Résistance aux produits désinfectant	52
2- Epidémiologie de l'infection à PA en réanimation	53
2-1- Incidences	53
2-2- Origine des infections nosocomiales à PA en réanimation	54
a- Réservoir environnemental hospitalier	54
b- Mécanismes de la colonisation des patients	55
c- Origine des souches identifiées chez les patients	56
d- Rôle de l'environnement hydrique	58
2-3- Facteurs de risques d'acquisition du PA	59
a- Age	59
b- Sexe	59
c- Autres facteurs de risque	59
III- Principaux sites infectés	61
1- Pneumopathies nosocomiales à PA	61
a- Incidence	61
b- Facteurs de risque	62
c- Pronostic	63
2- Bactériémies à PA	64
a- Facteurs de risque	64
b- Facteurs pronostic	65
3- Infections nosocomiales urinaires à PA	66
a- Incidence	66

b- Mécanisme et facteurs de risque	66
4- Infections du site opératoire à PA	67
5- Infections du cathéter à PA	68
6- Infections inhabituels	69
6-1- infections neuro-méningées	69
6-2- Infections ostéo-articulaires	70
6-3- Endophtalmies	72
6-4- Endocardites	72
IV- Profil de sensibilité du PA aux antibiotiques	74
1- Résistance aux Antibiotiques	74
2- Facteurs de risque de résistance de Pseudomonas aeruginosa	aux
Antibiotiques	76
V- Traitements des infections nosocomiales à PA	. 78
a- Avantages de la bithérapie dans le traitement des infections nosocomia	les à
Pseudomonas aeruginosa	79
b- Facteurs pronostiques liés au traitement	81
VI- Pronostic de l'infection nosocomiale à PA et mortalité	. 82
VII- Hygiène et prévention	84
1- Avant l'infection	84
2- Infection identifiée	85
3- Investigations d'une épidémie	88
CONCLUSION	.89
Résumés	91
Dibligaronhio	04

# INTRODUCTION

Les infections nosocomiales (IN) sont des infections contractées dans un établissement de santé. Cette définition est devenue moins adaptée aux pratiques de soins actuelles. Elle a donc été actualisée en 2006 et a été intégrée de façon plus générale au sein des infections associées aux soins (IAS). [1]

Une infection est dite associée aux soins si elle survient au cours ou au décours d'une prise en charge (diagnostique, thérapeutique, palliative, préventive ou éducative) d'un patient, et si elle n'était ni présente, ni en incubation au début de la prise en charge

Lorsque l'état infectieux au début de la prise en charge n'est pas connu précisément, un délai d'au moins 48 heures ou un délai supérieur à la période d'incubation est couramment accepté pour définir une IAS. Toutefois, il est recommandé d'apprécier dans chaque cas la plausibilité de l'association entre la prise en charge et l'infection.

Les infections nosocomiales les plus fréquentes sont: la pneumopathie, l'infection urinaire, la bactériémie et l'infection du site opératoire. [2]

Après Escherichia coli et Staphylococcus aureus, P. aeruginosa est la troisième bactérie responsable des infections nosocomiales. [1, 2]

Pseudomonas Aeruginosa (PA) est un bacille Gram négatif ubiquitaire; naturellement résistant aux antibiotiques qui peut devenir un pathogène opportuniste responsable d'infection graves lorsque les circonstances favorables sont réunies.

Pratiquement inoffensives chez les individus sains, les infections à Pseudomonas aeruginosa sont le plus souvent acquises à l'hôpital et c'est dans les services de réanimations où les patients sont souvent immunodéprimés et habituellement intubés, ventilés, sondés, porteurs de cathéters périphériques et centraux que le risque de contamination et d'infection a PA est majeur.

L'infection nosocomiale à PA constitue un véritable problème de santé publique, elle est responsable d'une morbi-mortalité et d'un coût très élevés, d'où l'intérêt de la prévention. [3]

#### v Objectifs:

Les objectifs de notre travail sont de déterminer :

- 1- La prévalence des infections nosocomiales à Pseudomonas aeruginosa dans le service de réanimation polyvalente A1 durant les années 2014, 2015 et 2016.
- 2- La sensibilité et les facteurs de résistance du PA aux antibiotiques.
- 3- Les facteurs de risque des infections nosocomiales à PA.
- 4- Les facteurs de mortalité liés aux infections nosocomiales à PA.

# MATERIELS ET METHODES

Ce travail est une étude rétrospective à visée descriptive et analytique s'étalant sur 3 ans (du 01 Janvier 2014 au 31 Décembre 2016), incluant tous les patients atteints d'une infection nosocomiale à PA hospitalisés au service de réanimation A1 au CHU Hassan II de Fès.

# I-Population d'étude :

#### 1. Critères d'inclusion :

Ont été inclus dans cette étude, tous les malades hospitalisés pendant plus de 48 heures et atteints d'une infection à PA.

#### 2. Critères d'exclusion:

N'ont pas été inclus dans cette étude, les malades dont la durée d'hospitalisation a été inférieure à 48 heures et ceux présentant une infection nosocomiale à un autre germe.

# II- Collecte des données :

En se basant sur les données de la littérature, une fiche d'exploitation a été conçue pour relever les principales informations qui ont concerné les données suivantes :

# 1- Données épidémiologiques :

- \_ Caractéristiques générales des patients :
  - Age
  - Sexe
  - Antécédents médicaux et chirurgicaux
  - Mode d'admission
  - Durée d'hospitalisation

- \_ Présence ou non d'infection nosocomiale à PA
- \_ Gestes réalisés en réanimation
- \_ Ecologie bactérienne :
  - Sensibilité
  - Résistance

#### Ⅲvolution:

- Favorable
- -complications
- Décès

#### 2- Données biologiques :

- -lonogramme sanguin: natrémie, kaliémie, chlorémie, calcémie.
- -Fonction rénale: urée, créatininémie.
- -Numération Formule Sanguine.
- -Bilan hépatique
- -Bilan d'hémostase: Taux de Prothrombine, Temps de Céphaline Activée.
- -Glycémie.

# 3- Données d'exposition aux dispositifs invasifs :

- -Durée de la ventilation artificielle
- -Durée du sondage vésical
- -Durée du cathétérisme
- -Durée de la trachéotomie
- -Durée de la DVE quand elle est posée
- -Durée du sondage nasogastrique.

#### 4- Acquisition de l'infection nosocomiale à PA:

- -La date de survenue de l'infection nosocomiale à PA.
- -Le site de l'infection : pulmonaire, urinaire, bactériémie, cathéter, parois, neuroméningé.
- -Les examens complémentaires réalisés pour diagnostiquer l'infection.
- -Antibiogramme.

#### 5- Analyse statistique:

On a utilisé le logiciel Epi-info 7 pour le traitement des données et les calculs statistiques.

Pour les variables quantitatives on a fait des calculs de moyennes, de médiane et de mode. Pour les variables qualitatives ont a fait des mesures de fréquence et d'associations.

On a fait plusieurs études d'associations pour déterminer les facteurs de risques d'acquisition d'infection nosocomiale à PA, les facteurs de résistance du PA aux anti-pyocyaniques majeurs, les facteurs de risque de mortalité liés à l'infection nosocomiale à PA.

Les données recueillies ont été codées, doublement saisies, puis validées pour être analysées.

L'analyse descriptive des données a été faite à l'aide de tris croisés et du test du Chi deux. L'association était considérée comme significative si p<sup>5</sup>0,05 et l'intervalle de confiance à 95% ne contenait pas la valeur 1.

# Fiche d'exploitation :

I.	Nom et Prénom :		
II.	Sexe:		
III.	IP:		
IV.	Age:		
٧.	Date d'entrée :		
VI.	Antécédents :		
	Médicaux :		
		Oui	Non
	Diabète		
	НТА		
	Cardiopathie		
	Néphropathie		
	AVC		
	Pneumopathie		
	Asthme		
	BPCO		
	Autres		
		ı	1

Chirurgicaux:

### ATCD d'hospitalisation :

# Toxique:

	Oui	Non
Tabac		
Alcool		
Cannabis		
Autres		

#### Médicamenteux:

	Oui	Non
Immunosuppresseurs		
Corticothérapie		
Antibiothérapie		
Autres		

#### VII. Mode d'admission en réanimation :

	Oui	Non
Transféré des		
urgences		
Transféré d'un		
autre service		
Postopératoire		

# VIII. Diagnostic d'admission :

	Oui	Non
Polytraumatisé		
Traumatisme crânien grave		
Hémorragie méningée		
AVC ischémique		
AVC hémorragique		
Guillain barré		
Insuffisance respiratoire aigue		
Pneumopathie grave		
Intoxication		
Etat de choc		
Pathologie métabolique		
Insuffisance cardiaque		

### IX. Dispositifs invasifs:

	Oui	Non	Durée
Ventilation artificielle			
Sondage urinaire			
Cathéter veineux central			
Trachéotomie			
Ligne artérielle			
Dérivation ventriculaire			
externe			
Autres			

# X. Délai d'apparition de l'infection

# XI. Diagnostic clinique :

	Oui	Non
Fièvre		
Pus		
Secrétions purulentes		
Tachycardie		
Polypnée		
Confusion		
Coma		
Choc septique		
Autres		

### XII. Examens complémentaires :

GB	
CRP	
Pro calcitonine	
PL	
ECBU	
PDP	
Prélèvement de pus	
Radio thorax	

#### XIII. Siege de l'infection :

	Oui	Non	Contage
Urinaire			
Pulmonaire			
Neuro-méningé			
Paroi			
Bactériémie			
Cathéter			

### XIV. Antibiothérapie probabiliste :

#### XV. Profil de résistance et de sensibilité aux ATB :

	Sensible	Résistant
Ciprofloxacine		
Gentamicine		
Pipéracilline -tazobactam		
Lévofloxacine		
Céftazidime		
Imipenème		
Amikacine		
Rifampicine		
Ticarcilline		

# XVI. Antibiothérapie adaptée :

#### XVII. Evolution:

	Oui	Non
Favorable		
Décès		

#### XVIII. Durée d'hospitalisation :

# **RESULTATS**

Durant cette période, 398 patients ont présenté une infection nosocomiale sur un total de 1871 patients hospitalisés, soit un taux d'infection nosocomiale de 21,3%.

Durant cette même période, 70 patients ont présenté une infection nosocomiale à Pseudomonas aeruginosa (PA), soit 17,5% de toutes les infections nosocomiales.

# I. <u>Age:</u>

L'âge moyen de nos patients était de 43,4 ans ; avec une médiane de 41 ans, un mode à 40 ans et des extrêmes allant de 13 à 78 ans.

### II. Sexe:

L'infection nosocomiale à PA était plus fréquente chez les hommes avec un taux de 72,8 %.

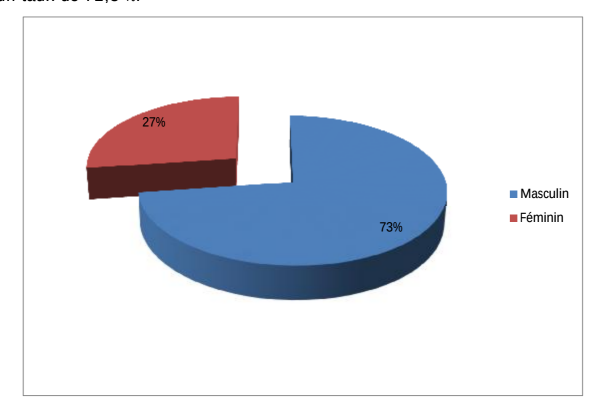


Figure 1: Répartition des patients selon le sexe

# III. Antécédents médicaux et toxiques :

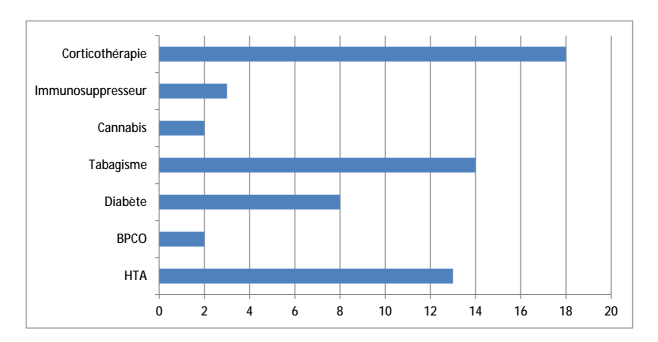


Figure 2: Répartition des patients selon leurs antécédents

On remarque que l'hypertension artérielle et le tabagisme constituent les principaux antécédents rencontrés chez nos patients.

On note également que 18 patients ont reçu une corticothérapie avant leur admission au service.

# IV. Antécédents chirurgicaux :

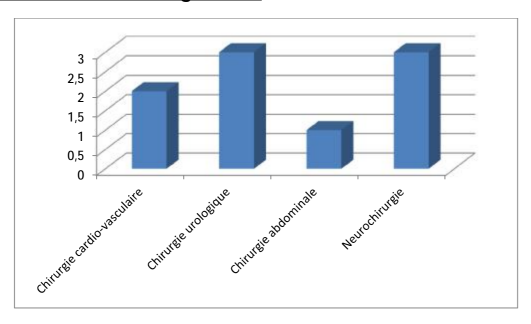


Figure 3: Antécédents chirurgicaux de nos malades

# V. Taux d'infection nosocomiale selon le mode d'admission :

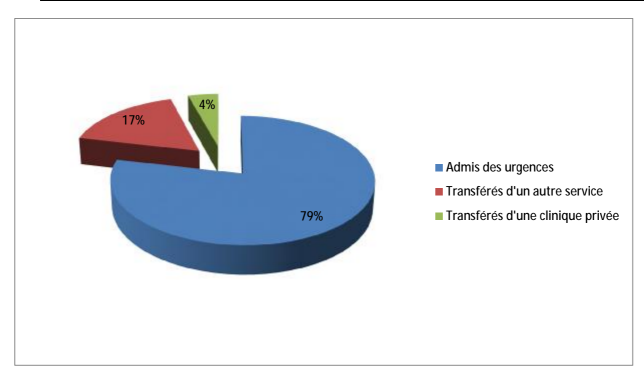


Figure 4: Répartition des malades infectés selon le mode d'admission

La majorité de nos patients proviennent des urgences avec un pourcentage de 79% des cas.

# VI. <u>Diagnostic à l'admission :</u>

Tableau 1: Répartition des patients infectés en fonction du diagnostic d'admission

Diagnostic	Nombre total des	Nombre de malades	Taux d'infection	
d'admission	malades	infectés	Nosocomiale (%)	
Poly traumatisme	197	17	24,3	
Traumatisme	204	24	34,3	
crânien grave	204	24	34,3	
Etat de mal	17	2	2.0	
épileptique	17	2	2,8	
AVC ischémique	18	2	2,8	
AVC Hémorragique	19	2	2,8	
Guillain barré	12	3	4,2	
Postopératoire				
d'une	70	11	15,9	
neurochirurgie				
Méningoencéphalite	9	3	4,2	
Abcès cerebral	6	2	2,8	
Electrisation	1	1	1,5	
Pneumopathie	20	3	4,2	
grave	20	<b>S</b>	4,2	

# VII. <u>Délai d'apparition de l'infection :</u>

Le délai moyen d'apparition d'une infection nosocomiale à PA est estimé à 10,7 jours avec des extrêmes allant de 3 à 45 jours.

# VIII. <u>Durée d'hospitalisation en réanimation :</u>

La durée moyenne d'hospitalisation des malades infectés était de 42,2 jours, avec des extrêmes allant de 3 à 340 jours.

# IX. <u>Incidence des dispositifs invasifs utilisés :</u>

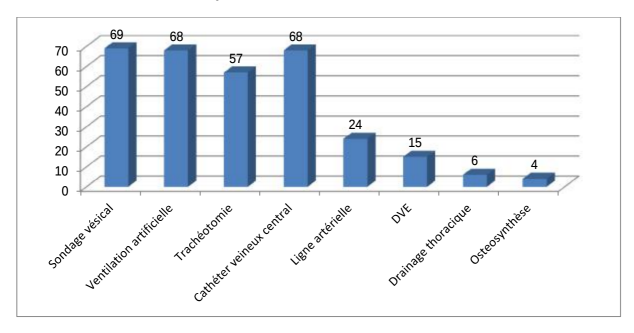


Figure 5: Différents types de dispositifs invasifs utilisés chez nos patients

# X. <u>Présentation clinique</u>:

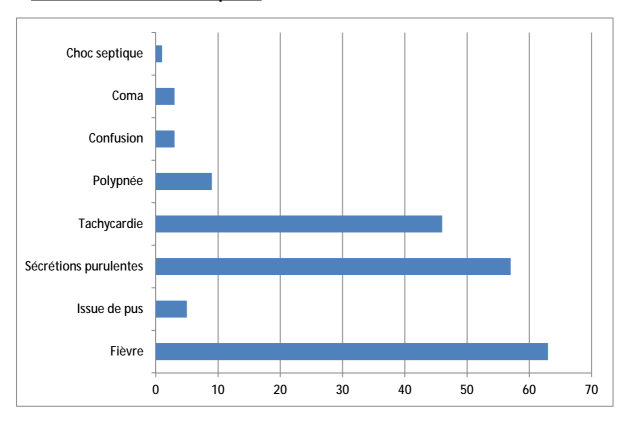


Figure 6: Présentation clinique du syndrome infectieux chez nos malades

La fièvre, la tachycardie et l'apparition de sécrétions purulentes étaient les principaux signes cliniques observés chez nos patients.

# XI. Germes associés :

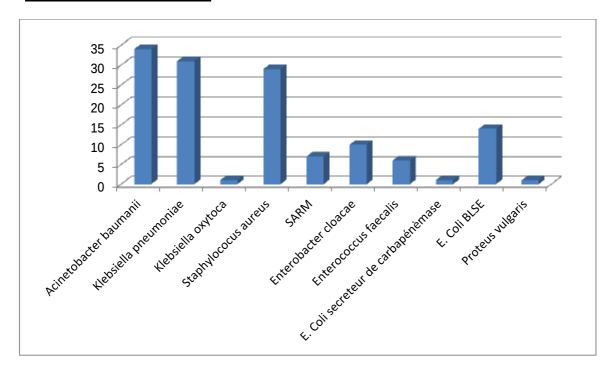


Figure 7: Principaux germes retrouvés chez les malades infecté

On note que le Klebsiella pneumoniae et l'Acinetobacter baumanii sont les germes les plus fréquemment isolés chez les patient infectés par un Pseudomonas aeruginosa.

# XII. <u>Infections nosocomiales à PA en fonction du site :</u>

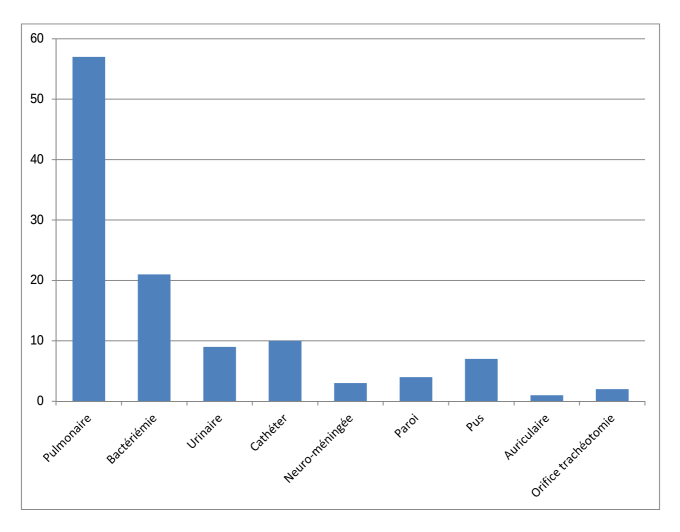


Figure 8: Répartition des patients en fonction des sites infectés

La pneumopathie nosocomiale à PA représente l'infection la plus fréquente avec un taux de 81,4%, suivie par la bactériémie avec un taux de 30%, l'infection nosocomiale sur cathéter avec un taux de 14,3% et l'infection urinaire avec un taux de 12,8%.

# XIII. Antibiothérapie préalable :

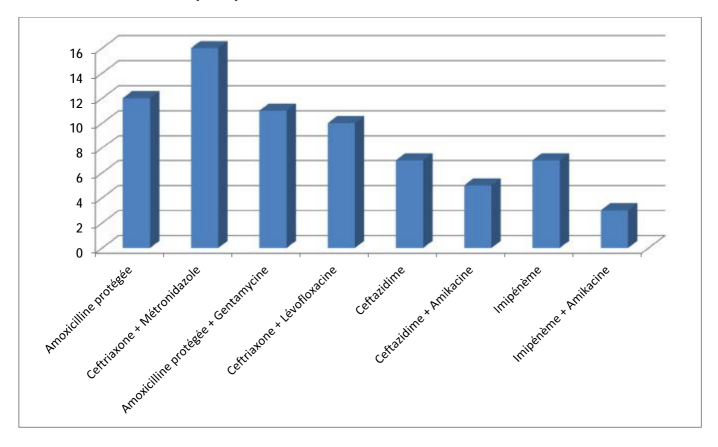


Figure 9: Antibiothérapie préalable utilisée chez nos patients

Dans notre étude, 37,1% des patients ont présenté une pneumopathie d'inhalation à leurs admissions au service et ont été mis sous ceftriaxone + métronidazole (21,4%) ou sous amoxicilline protégée (15,7%).

Chez les patients ayant présenté une pneumopathie tardive, 14,3% ont été mis sous amoxicilline + gentamycine, 12,8% ont été mis sous ceftriaxone + lévofloxacine.

Seulement 12,8% des patients ont reçu durant leurs hospitalisations une antibiothérapie préalable à base de céftazidime et 11,4% ont reçu de l'imipénème.

# XIV. Profil de résistance aux antibiotiques

Le PA a été résistant à la céftazidime dans 22,8% et à l'imipenème dans 4,3% des cas.

Les autres profils de résistances sont représentés dans le tableau suivant :

<u>Tableau 2</u>: Profil de résistance du PA aux antibiotiques :

Antibiotique	Résistance (%)	Sensibilité (%)
Lévofloxacine	32,8	67,2
Ciprofloxacine	34,3	65,7
Pipéracilline-Tazobactam	28,5	71,5
Céftazidime	22,8	77,2
Imipenème	4,3	95,7
Amikacine	5,7	94,3
Gentamycine	44,3	55,7
Ertapénème	7,1	92,9
Fosfomycine	5,7	94,3
Aztréonam	7,1	92,9
Colistine	0	100

# XV. Antibiothérapie adaptée :

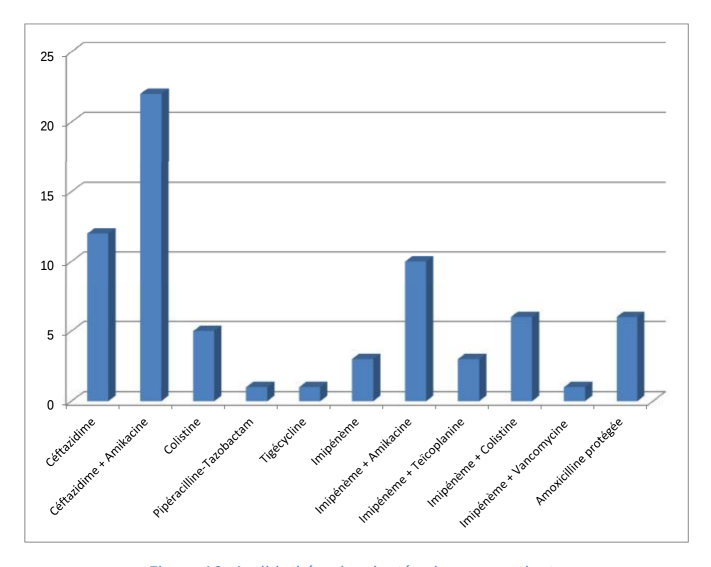


Figure 10: Antibiothérapie adaptée chez nos patients

La majorité des patients infectés ont été mis sous bithérapie à base de Céftazidime et Amikacine (30%) ou sous Céftazidime seule (14,3%).

# XVI. Mortalité:

Dans notre étude le taux de mortalité chez les patients ayant contracté une infection nosocomiale à PA était de 55,7 % contre une mortalité globale de 35,8% chez les patients non infectés.

## 1 - Mortalité en fonction des antécédents :

Tableau 3: Mortalité en fonction du sexe et des antécédents

		Nombre de malades infectés	Mortalité (%)	р	
Sexe	Féminin	19	57,9	0.05 (00. 4.40)	
	Masculin	51	54,9	0,05 (OR : 1,12)	
Diabète		8	37,5	0,52	
HTA		13	38,4	1,92	
Cardiopathie ischémique		1	2,5	0,80	
Traitement		,	// 7	0.15	
immunosuppresseur		3	66,7	0,15	
Corticothérapie		18	28,2	0,28	

Dans notre étude, seul le sexe féminin est un facteur de risque significatif de mortalité.

## 2- Mortalité en fonction du site infecté :

Tableau 4 : Mortalité en fonction du site infecté

Site infecté	Nombre de malades infectés	Mortalité	р
Pulmonaire	57	52,6	0,60
Bactériémie	21	38,1	3,77
Cathéter	10	70	0,40
Urinaire	9	77,8	1,14
Neuro-méningé	3	66,7	0,04 (OR : 1,66)

Dans notre étude, l'infection neuro-méningée à PA est un facteur de risque significatif de mortalité.

Le taux de mortalité élevé dans notre service peut aussi être expliqué par la gravité des pathologies initiales pour lesquelles les patients sont admis (Traumatismes crâniens graves, polytraumatismes...).

# **DISCUSSION**

## I-Définitions:

## 1- Infection nosocomiale (IN):

L'infection se définit par l'envahissement de l'organisme par un agent étranger, comme une bactérie ou un virus, provoquant un état pathologique par une lésion des cellules locales, une libération de substances toxiques ou par une réaction intracellulaire (germe-anticorps) [1, 2,4].

Le terme « nosocomial » vient soit du grec "noso" et "komos", qui signifient association et soins, soit du latin "nosocomial" qui signifie hôpital. Il qualifie ce qui se rapporte aux hôpitaux, ce qui se contracte lors des soins.

Les IN se définissent comme des infections contractées dans un établissement de soins ; des infections qui n'étaient ni en incubation ni présentes à l'admission du malade.

Lorsque l'état infectieux du patient à l'admission est inconnu, l'infection est considérée comme nosocomiale si elle apparaît après un délai de 48 heures d'hospitalisation. Si l'infection se révèle moins de 48 heures après l'admission, on en déduit qu'elle était en incubation au moment de l'admission, et qu'elle n'a donc pas été contractée dans l'établissement de soins.

Il faut cependant bien avoir à l'esprit que ce délai de 48h est assez artificiel et qu'il ne doit pas être appliqué sans réflexion. En effet, il doit être confronté à la durée d'incubation du germe qui varie d'un micro-organisme à un autre [1,2,4,5].

## 2- Infections associées aux soins (IAS) :

Une infection est dite associée aux soins si elle survient au cours ou au décours d'une prise en charge (diagnostique, thérapeutique, palliative, préventive ou éducative) d'un patient, et si elle n'était ni présente, ni en incubation au début de la prise en charge.

Lorsque que l'état infectieux au début de la prise en charge n'est pas connu précisément, un délai d'au moins 48 heures ou un délai supérieur à la période d'incubation est couramment accepté pour définir une IAS. Toutefois, il est recommandé d'apprécier dans chaque cas la plausibilité de l'association entre la prise en charge et l'infection.

Pour les infections du site opératoire, on considère habituellement comme associées aux soins les infections survenant dans les 30 jours suivant l'intervention ou, s'il y a mise en place d'un implant, d'une prothèse ou d'un matériel prothétique dans l'année qui suit l'intervention. Toutefois, et quel que soit le délai de survenue, il est recommandé d'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.

L'infection associée aux soins (IAS) englobe tout événement infectieux en rapport plus ou moins proche avec un processus, une structure, une démarche de soins, dans un sens très large. L'IAS comprend l'infection nosocomiale, au sens de contractée dans un établissement de santé, et couvre également les soins délivrés en dehors des établissements de santé. Le critère principal définissant une IAS est constitué par la délivrance d'un acte ou d'une prise en charge de soins au sens large par un professionnel de santé, ou le patient ou son entourage encadré par un professionnel de santé. Aucune distinction n'est faite quant au lieu où est réalisée la prise en charge ou la délivrance de soins. Les IAS concernent les

patients, malades ou non, mais également les professionnels de santé et les visiteurs [6].

# II- <u>Pseudomonas aeruginosa en réanimation :</u>

Le Pseudomonas aeruginosa (PA) est un pathogène ubiquitaire et opportuniste, fréquemment isolé chez les patients de réanimation, malgré les progrès thérapeutiques et les progrès réalisés en matière d'hygiène. Les infections qu'il provoque sont souvent sévères et de pronostic péjoratif. Les données disponibles sur la chaîne de transmission de PA en réanimation sont en faveur de modes de transmission multiples. Ce premier chapitre fait l'état des lieux de la littérature et des connaissances concernant PA en réanimation. [3]

## 1 - Le micro-organisme Pseudomonas aeruginosa :

Le bacille pyocyanique, du grec puon = pus et Kuanos = bleu foncé, est désigné sous le nom d'espèce Pseudomonas aeruginosa du latin aeruginosus = couvert de rouille. C'est l'espèce la plus pathogène du genre Pseudomonas. [7,8]

#### 1-1 Habitat:

Bactérie ubiquiste, PA vit normalement à l'état de saprophyte dans l'eau et le sol humide ou sur les végétaux et résiste mal à la dessiccation. Cette bactérie opportuniste peut survivre et se multiplier sur de nombreux milieux, supports et matériels, surtout s'ils sont humides. [3]

### 1-2 Morphologie, culture:

Bâtonnet non sporulé, très mobile grâce à un cil polaire, PA est parfois entouré d'une pseudo-capsule. La membrane externe contient des porines dont le nombre et la taille sont susceptibles de varier ; la structure du lipopolysaccharide de cette

membrane est également très hétérogène. La culture se fait strictement en aérobiose et dégage une odeur caractéristique de fleur de seringa. Un milieu sélectif tel que le milieu de Drigalski peut convenir à sa culture. Des milieux sélectifs à base de Cétrimide sont proposés pour sa recherche dans des produits très contaminés ou les eaux.

PA produit deux pigments qui diffusent dans le milieu de culture : la pyocyanine, pigment bleu, et la pyoverdine, pigment jaune vert fluorescent. Il existe de rares souches produisant d'autres pigments (noir pyomelanine ou rouge-brun pyorubine) et des souches 13 apigmentées (moins de 5% des souches sauvages ne produisent aucun pigment et sont fréquemment isolées chez des patients sous antibiotiques). [3]

#### 1-3 Marqueurs épidémiologiques :

Certains éléments phénotypiques permettent de comparer plusieurs souches entre elles. On parle alors de marqueurs épidémiologiques.

## a-Sérotype:

Il existe chez PA un antigène somatique lipopolysaccharidique AgO thermostable dont on connaît actuellement 20 variantes. Ces antigènes sont la base d'une classification sérologique [9]. On ne dispose, en pratique courante, que de 17 antisérums spécifiques permettant d'identifier 90 à 95% des souches par une technique d'agglutination sur lame. Les sérotypes O:6 et O:11 sont les plus fréquemment isolés en bactériologie médicale. Le sérotype O:12 est souvent très résistant aux antibiotiques. La sérotypie présente néanmoins des limites : il existe des souches non agglutinables, poly- agglutinables ou auto-agglutinables, génétiquement non différentiables mais de sérotype différents. De plus, il a été observé des modifications de sérotype après traitement antibiotique. [3]

#### b- Marqueurs moléculaires :

Deux types d'approche sont utilisés pour typer les souches de PA, le typage par restriction de l'ADN (électrophorèse en champ pulsé ou PFGE, pulsed field gel electrophoresis, ribotypage avec analyse par RFLP, restriction fragment length polymorphism) et le typage par amplification de gènes (techniques de RAPD, Random amplified polymorphic DNA et MLST, Multilocus Sequence Typing). [3]

#### 1-4 Formation de biofilm :

Le Pseudomonas aeruginosa est une bactérie capable de développer et de subsister au sein d'un biofilm [10]. La matrice ainsi produite par PA est principalement constituée d'exo-polysaccharides (dont 85% d'alginates), de protéines et d'ADN [10,11]. Cette couche d'alginates rend PA difficilement accessible aux produits désinfectants [12], aux antibiotiques ou aux défenses immunitaires du patient [13-15].

PA possède ainsi deux états physiologiques : l'état planctonique (bactérie isolée) et l'état sessile (bactérie fixée sur une surface ou présente dans un biofilm, moins active métaboliquement que les bactéries planctoniques mais capable de se déplacer et ayant une meilleure résistance aux perturbations environnementales et aux antibiotiques). La diversité génétique qui opère au sein d'un biofilm constitue un avantage de survie pour les bactéries relâchées ensuite par rapport aux souches sauvages [10].

#### 1-5 Génétique:

L'ensemble du génome de PA est désormais séquencé [16].Le PA possède de nombreux plasmides transférables par conjugaison ou par transduction et la plupart des souches sont multi-lysogènes ; ceci explique les nombreuses variations génétiques observées dans l'espèce avec pour conséquence, en particulier, la fréquence des souches poly-résistantes aux antibiotiques. Autant il a pu être

constaté une faible diversité génétique parmi les PA contaminant les patients atteints de mucoviscidose, autant il a pu être observé une forte variation chez les patients de réanimation [17,18].

Les souches de PA responsables de pneumopathies chez les sujets ventilés n'appartiennent pas à un groupe clonal particulier par rapport aux souches de l'environnement mais semblent réparties de façon aléatoire au sein de l'espèce [19]. Il est probable que des différences dans l'expression de certains gènes soient à l'origine de la survenue des infections.

#### 1-6 Facteurs de virulence :

De très nombreux facteurs de virulence ont été décrits chez PA sans qu'il semble y avoir de répartition différentielle de ces facteurs entre les souches responsables d'infections et celles isolées de l'environnement [19]. La grande variété de facteurs de virulence de PA en font un pathogène opportuniste efficace [7, 8, 20-22].

Le PA élabore des protéines et des substances toxiques pour l'homme telles que l'hémolysine thermostable, exo-enzymes (protéases, phospholipase) et toxines protéiques (exotoxine, entérotoxine). Les hémolysines, glycolipide et phospholipase C agissent en synergie. Le facteur de perméabilité vasculaire produit par PA provoque une réaction érythémateuse et capillaire.

Le lipopolysaccharide joue également un rôle important dans le pouvoir pathogène de P. aeruginosa via une résistance à la phagocytose liée au complément ou la possibilité d'échapper aux défenses de l'hôte par absence de ligand. L'alginate est produit par les souches dites « muqueuses » de P. aeruginosa isolées chez les patients atteints d'infections chroniques comme dans la mucoviscidose : cette substance obstrue les voies aériennes, protège la bactérie des défenses immunitaires et empêche la pénétration des antibiotiques.

La production et l'expression de ces facteurs de virulence est régulée par de nombreux facteurs environnementaux (ex carence en fer, phosphate, oxygène, antibiothérapie). Leur régulation obéit à deux mécanismes : la transduction du signal par des systèmes à deux composants (protéines cytoplasmiques régulant l'expression des gènes) et la régulation par quorum sensing.

Le système de communication bactérienne appelé quorum sensing consiste en un mode de communication de nature chimique dépendant de la densité bactérienne. Chez PA, le quorum sensing amplifie et coordonne l'expression des gènes de virulence par activation de leur transcription et de l'activité cytotoxique [19,23].

Il peut être considéré comme un mécanisme de régulation clé dans l'adaptation écologique et la pathogénicité de PA. Une défaillance d'expression des gènes liés au quorum sensing a un rôle crucial quant à la non possibilité de la bactérie à former une structure de type biofilm.

Enfin, la présence chez PA d'un système de sécrétion de type III fonctionnel (système de contact entre les cellules permettant la sécrétion et la translocation dans la cellule cible de plusieurs protéines cytotoxiques) est associée à une évolution clinique défavorable en cas de pneumopathies chez les patients de réanimation intubés ventilés [24-27].

## 1-7 Sensibilité aux antibiotiques :

- 1-7-1 Spectre naturel de résistance de Pseudomonas aeruginosa:
  - a-Sensibilité naturelle:
- Sensibilité aux ß-lactamines: PA est sensible aux uréidopénicillines (PIP), carboxypénicillines (TIC), et à certaines C3G : Céftazidime, Céfépime, Cefpirome, Cefsulodine. Par ailleurs, il est naturellement sensible à l'Aztréonam et aux carbapénèmes (Imipénème, et Méropénème).

- Sensibilité aux fluoroquinolones de troisième génération: Les fluoroquinolones sont naturellement actives sur PA, mais avec des différences importantes entre les différentes molécules. La Ciprofloxacine a une activité intrinsèque nettement supérieure à celle de l'Ofloxacine et de la Péfloxacine.
- Sensibilité aux aminosides : PA est naturellement sensible à l'Amikacine, la Tobramycine, la Nétilmycine, l'Isépamicine, la Gentamicine. Les CMI de la Gentamicine sont plus élevées, et certains bactériologistes rendent de manière systémique une sensibilité intermédiaire à la Gentamicine.
- Autres : PA est naturellement sensible à la Colistine, et à la Fosfomycine. [28]

#### b- Résistance naturelle :

PA possède une membrane externe faiblement perméable, ce qui lui confère une résistance naturelle à de nombreux antibiotiques (Tableau 2), dont la plupart des β-lactamines hydrophiles. Mais cette résistance naturelle résulte le plus souvent de l'intervention d'autres mécanismes, comme la production d'une céphalosporinase chromosomique et l'existence d'un système d'efflux (MexAB-OprM).

Tableau 1 : Antibiotiques naturellement inactifs sur Pseudomonas aeruginosa

- -Pénicillines G, A, M
- -C1G, C2G, et certaines C3G (Céfotaxime, Ceftriaxone), céphalosporines orales à

large spectre

- -Cyclines
- -Macrolides
- -Kanamycine
- -Quinolones anciennes
- -Rifampicine
- -Chloramphénicol
- -Triméthoprime-Sulfaméthoxazole
- -Glycopeptides
- -Acide fucidique

- Résistance aux ß-lactamines : Elle est liée à plusieurs mécanismes :
- -Production d'une céphalosporinase chromosomique inductible AmpC, responsable de la résistance à l'Amoxicilline, et aux C1G, C2G, Cotrimoxazole.
- -Faible perméabilité membranaire aux ß-lactamines, due à la taille insuffisante des porines.
- -Existence d'un phénomène d'efflux actif, via la production constitutive de MexAB-OprM et la production inductible de MexXY-OprM.
- Résistance aux aminosides : PA est naturellement résistant à la Kanamycine via la production d'une phospho-transférase.
- Résistance aux autres antibiotiques : PA est naturellement résistant: aux macrolides, aux tétracyclines, à la Rifampicine, au Chloramphénicol, aux sulfamides, aux Glycopeptides. [29]
  - 1-7-2 Mécanismes des résistances acquises de PA:
    - a-Résistance acquise aux ß-lactamines :
    - Résistance enzymatique :
- -Acquisition de pénicillinases plasmidiques : PSE, OXA, TEM Celles-ci confèrent une résistance à la Ticarcilline et la Pipéracilline et certaines céphalosporines, mais la sensibilité à la Céftazidime, l'Aztréonam, et l'Imipénème est conservée.
- -Hyperproduction de la céphalosporinase chromosomique AmpC par mutation d'un gène de régulation: « céphalosporinase déréprimée ». Celle-ci confère une résistance aux pénicillines et céphalosporines, mais la sensibilité est conservée à l'Imipénème.

-Acquisition d'une ß-lactamase à spectre élargi (BLSE) :

Ce sont des enzymes plasmidiques conférant une résistance aux pénicillines et aux C3G, restaurée théoriquement par les inhibiteurs de ß-lactamases, avec une sensibilité conservée à l'Imipénème. Elles sont très rarement rapportées chez PA (contrairement à Klebsiella et Enterobacter).

-Imipénèmase: Il s'agit d'une métallo-ß-lactamase conférant une résistance aux carboxypénicillines, aux céphalosporines et à l'Aztréonam, ainsi qu'un bas niveau de résistance à l'Imipénème. La sensibilité à la Pipéracilline et à l'Aztréonam est conservée. En cas d'association de ce mécanisme à un mécanisme d'imperméabilité, on obtient un haut niveau de résistance à l'Imipénème.

#### • Résistance non enzymatique :

-Acquisition par mutations de systèmes d'efflux actif : Les mutations aboutissent à la surproduction des pompes transmembranaires permettant d'expulser l'antibiotique hors de la bactérie, en utilisant l'énergie du gradient électrochimique de la membrane cytoplasmique. Le niveau de résistance est moindre que chez les souches productrices de β-lactamase. Certaines souches ne sont résistantes qu'à la Ticarcilline, cette résistance n'étant pas restaurée par les inhibiteurs de β-lactamase. La plupart des souches restent sensibles à la Pipéracilline et à la Céftazidime.

-Mutation de la porinesD2 (mutants OprD) : En association avec une hydrolyse partielle par la céphalosporinase chromosomique, ce mécanisme induit une résistance sélective à l'Imipénème. La sensibilité au Méropénème est conservée. [28, 29]

Dans notre étude, le PA est résistant à la Céftazidime dans 22,8% des cas et à l'Imipénème dans 4,3% des cas.

#### b- Résistance acquise aux aminosides :

La résistance aux aminosides concerne par ordre de fréquence décroissante : la Gentamicine, la Tobramycine, la Netilmicine, et l'Amikacine. La co-résistance avec les ß-lactamines et les fluoroquinolones est fréquente, surtout pour le sérotype 0:12.

Il existe 2 mécanismes différents de résistance aux aminosides :

- Résistance enzymatique : Acquisition d'enzymes plasmidiques inactivatrices des aminosides. Ce sont les aminoacétyl-transférases, nucléotidyl-transférases, phospho-transférases.
- Imperméabilité : Diminution des mécanismes de transport actif de l'antibiotique dans la bactérie, responsable d'une résistance de bas niveau à tous les aminosides. [28, 29]

Dans notre étude, le PA est résistant à l'Amikacine dans 5,7% des cas et à la Gentamycine dans 44,3% des cas.

c- Résistance acquise aux fluoroquinolones :

Elle peut survenir selon 3 mécanismes :

- -Modification de l'affinité de la cible : Des mutations des sous-unités A et B de l'ADNgyrase ou de la sous-unité par C de la topo-isomérase IV, sont responsables d'une augmentation des CMI, d'intensité variable selon les mutants.
- -Trouble de la perméabilité : Par modification des porines ou du lipopolysaccharide.
- -Efflux actif : Comme nous l'avons vu précédemment, il existe une résistance croisée de bas niveau aux fluoroquinolones avec la résistance aux β-lactamines par efflux. Ainsi de faibles concentrations de fluoroquinolones peuvent sélectionner des mutants résistants aux 2 familles d'antibiotiques. Plusieurs mécanismes coexistent la plupart du temps (notamment l'association de la mutation de gyrA et d'un efflux),

pouvant être responsables d'une résistance de haut niveau aux fluoroquinolones. [28, 29]

Dans notre étude, le PA est résistant à la Ciprofloxacine dans 34,3% des cas et à la Lévofloxacine dans 32,8% des cas.

#### d- Résistance acquise à la Fosfomycine :

Elle est fréquente : 70 à 80% des souches.

Les souches O:12 sont paradoxalement fréquemment sensibles à la Fosfomycine, contrastant avec leur multi-résistance aux autres antibiotiques. [28, 29]

#### 1-7-3 Cas particulier : PA multi-résistant (MDR) :

La définition d'une souche multirésistante est variable dans la littérature : Résistance à plus de 2 classes d'antibiotiques anti-pyocyaniques [30], ou résistance à tous les antibiotiques anti-Pseudomonas aeruginosa parmi : Pipéracilline, Ticarcilline, Céftazidime, Céfépime, Aztréonam, carbapénèmes, Ciprofloxacine, et aminosides [31].

Dans ce dernier cas, la notion de « panrésistance » est préférée par certains auteurs [30]. Des souches MDR ont été décrites initialement chez les patients atteints de mucoviscidose, puis par la suite dans des épidémies isolées en service de réanimation ou d'oncologie [30]. Ce sont le plus souvent des souches nosocomiales, mais certaines souches communautaires sont exceptionnellement décrites [31]. L'isolement d'un PA MDR est souvent précédé de l'isolement quelques semaines ou mois auparavant d'une souche sensible aux antibiotiques [32].

## 1-8 Résistance aux produits désinfectants :

Pseudomonas aeruginosa peut développer des résistances aux produits désinfectants utilisés dans le milieu hospitalier, notamment grâce à la faible perméabilité de sa membrane mais également par la présence de biofilm et à l'acquisition potentielle de résistance par des mécanismes non enzymatiques [33]. Les ammoniums quaternaires sont connus pour pénétrer difficilement à l'intérieur du bacille [34].

La résistance n'est cependant pas systématique, une étude sur 10 ans d'utilisation d'un même désinfectant de surface dans un service n'a pas montré d'évolution de résistance chez Pseudomonas aeruginosa vis à vis de ce produit [35].

Concernant les produits désinfectant utilisés dans l'eau, le chlore pénètre dans les cellules planctoniques malgré la faible perméabilité et ainsi tue la bactérie en provoquant une oxydation des enzymes présentent dans le cytoplasme. En revanche, lorsque Pseudomonas aeruginosa se trouve à l'intérieur d'un biofilm, les hypochlorites ne pénètrent pas la matrice de polysaccharides et de glycoprotéines qui le constituent [3, 36-38].

## 2- Epidémiologie de Pseudomonas aeruginosa en réanimation :

#### 2-1- Incidence:

Le Pseudomonas aeruginosa est une bactérie fréquemment identifiée dans les réanimations et unités de soins intensifs avec des disparités intra-hospitalières et inter-hospitalières [38, 39]. Selon les études, l'incidence de Pseudomonas aeruginosa parmi les infections associées aux soins en réanimation varie de 16% à 50% et de 2 à 34/1000 admissions (les taux les plus élevés étant rencontrés dans les réanimations prenant en charge les brûlés) [40-43].

Il existe une forte hétérogénéité entre les pays. Ainsi, c'est le premier microorganisme responsable d'infections associées aux soins en réanimation en Turquie
(où une enquête de prévalence dans 56 réanimations du pays a pu noter que 21%
des infections nosocomiales identifiées étaient liées à *Pseudomonas aeruginosa*(chiffre ultérieurement confirmé par une enquête d'incidence) [44, 45], mais
également le premier pathogène nosocomial en réanimation au Brésil (toutes
infections confondues) [46, 47], dans la principale réanimation médico-chirurgicale
du Koweït [48] et dans l'hôpital national de Nairobi au Kenya [49].

Pseudomonas aeruginosa est le deuxième micro-organisme identifié en réanimation en Iran (après A. baumanii) [50], à Chypre (après S aureus) [51], au Pakistan (après E. coli) [52] et en Grèce (après A. baumanii) [53].

Il est le troisième micro-organisme responsable d'infections associées aux soins dans la plupart des réanimations d'Europe [54], au Canada et aux Etats-Unis (après *S aureus* et *E coli*) [55], en Thaïlande [56], dans l'hôpital de Riyad en Arabie saoudite (après *A. baumanii* et *K. pneumoniae*) [57], et dans 3 réanimations de Malaisie (après *A. baumanii* et *K. pneumoniae*) [58].

En France, *Pseudomonas aeruginosa* était le deuxième germe identifié en réanimation lors de l'enquête de prévalence [59] de 2006 et était le premier micro-

organisme responsable d'infection nosocomiale identifié dans le réseau de surveillance nationale REA-RAISIN en 2009 (il était ainsi identifié dans 16% des infections nosocomiales, tous types d'infection confondus) [60].

Dans notre service, PA est le 4ème germe responsable d'infections nosocomiales (17,5%) après Acinetobacter baumanii (25%), Klebsiella pneumoniae (22%) et Staphylocoque aureus (18%).

#### 2-2- Origine des infections à PA en réanimation :

a-Réservoir environnemental hospitalier :

En milieu hospitalier, PA est une bactérie classiquement considérée comme d'origine environnementale car ubiquitaire du sol et des milieux aquatiques. Il s'agit d'une bactérie dont les exigences nutritives modestes lui permettent de survivre et de se multiplier sur des surfaces humides ou dans des réservoirs hydriques [61]. Plusieurs investigations d'épidémies ont conclu à une identité entre les souches isolées chez les patients et celles isolées d'un point d'eau, de l'environnement ou d'un dispositif médical, retenu alors comme étant la source ou le réservoir de l'épidémie [62-66].

L'amélioration des pratiques de soins, en particulier la gestion des dispositifs médicaux, a permis une raréfaction de ces épisodes épidémiques [67]. Actuellement, dans les unités de réanimation, PA évolue le plus souvent par petites bouffées épidémiques sur un fond endémique [68].

En situation endémique, PA colonise ainsi préférentiellement l'environnement hydrique des unités de soins. Selon les études, de 11% à 68% des points d'eau de réanimation peuvent être contaminés; le pourcentage de points d'eau colonisés pouvant être plus élevé si les points d'eau sont équipés de robinets électroniques [69-74].

L'origine de la contamination des points d'eau hospitaliers est variable. Pour certains la présence de PA témoigne d'un relargage à partir du biofilm installé dans les canalisations d'alimentation ou la robinetterie [75].

L'environnement hydrique constitue le réservoir de la bactérie qui est alors transmise soit directement par manuportage après un lavage des mains ou par utilisation inadaptée de l'eau du réseau pour les soins (boissons ou soins de bouche, par exemple), soit indirectement par l'intermédiaire d'un matériel entré en contact avec l'eau du réseau (lors de son entretien, par exemple) [62, 76]. Pour d'autres, à l'inverse, les patients colonisés ou infectés représentent le principal réservoir hospitalier et la présence de PA au niveau d'un point d'eau n'est que le reflet d'une contamination rétrograde de la robinetterie liée à son utilisation (lavage des mains ou de dispositifs médicaux souillés par PA) [72, 73, 77, 77]. La constatation d'une plus grande fréquence de contamination par PA des points d'eau situés dans les chambres à proximité des patients par rapport à ceux situés dans les lieux communs apporte des arguments en ce sens [71, 73, 75]. Parfois les deux mécanismes sont évoqués, la souche clinique contaminant initialement le robinet de façon rétrograde et se transmettant horizontalement dans le réseau d'eau au sein de l'unité [64].

#### b- Mécanisme de la colonisation des patients

PA peut exister en quantité modérée au niveau des muqueuses pharyngées et intestinales chez l'homme sain, chez qui l'incidence de la colonisation dans le tube digestif a été estimée à 2%, la colonisation constitue la première étape vers l'infection [78]. PA a été trouvé chez 4 à 17% des patients hospitalisés [79, 80, 81, 82, 83]. En réanimation, l'apport d'un programme de dépistage par rapport aux seuls prélèvements réalisés à visée diagnostique est apprécié de façon variable selon

les études ; certains auteurs estimant qu'en l'absence de dépistage, seuls la moitié des patients porteurs de PA seraient identifiés [79, 68, 84, 85].

Actuellement, il n'y a pas de consensus sur les sites à prélever pour optimiser ce dépistage ni pour recommander la recherche de PA de façon systématique dans le cadre de programme de maîtrise de la diffusion des bactéries multi-résistantes aux antibiotiques dans les services de réanimation.

Le patient peut être admis en réanimation déjà porteur de la bactérie qui pourra ensuite, au cours du séjour hospitalier, être sélectionnée par une antibiothérapie et trouver l'opportunité de se multiplier de façon suffisante pour être à l'origine d'une complication infectieuse dite endogène [86, 87].

Le pourcentage de patients porteurs colonisés ou infectés dès leur admission en réanimation varie selon les études de 5% à 23% [74, 81, 84, 86, 88]. Mais le patient peut aussi acquérir la bactérie au cours des soins à partir d'un autre patient ou à partir de l'environnement hydrique, bactérie qui pourra ensuite être sélectionnée par une antibiothérapie et se multiplier de façon suffisante pour être à l'origine d'une complication infectieuse alors dit « Secondairement endogène » mais évitable par des règles d'hygiène et par un usage approprié des antibiotiques [87].

La part respective du caractère endogène ou exogène des souches isolées chez les patients de réanimation est discutée car les données de la littérature concernant l'origine de PA responsable de colonisation ou d'infection chez ces patients sont parfois contradictoires.

## c- Origine des souches identifiées chez les patients :

Dans la littérature, les premiers travaux menés en réanimation ont conclu à une origine endogène prépondérante de PA [88-93]. Cependant, le développement des techniques de typage moléculaire, et plus particulièrement de l'électrophorèse en

champ pulsé (ECP), a permis une meilleure caractérisation de l'épidémiologie locale en réanimation [91, 94, 95].

Ainsi, divers travaux on pu confirmer l'existence d'une transmission croisée de PA en identifiant un même génotype chez plusieurs patients hospitalisés dans une même unité de lieu. Dans une étude, dont l'objectif était d'analyser les facteurs de risque et l'évolution clinique des infections à PA identifiés dans un hôpital de 1200 lits, un tiers des souches analysées en ECP présentaient un même pulsotype et étaient issues d'un service de réanimation.

Des résultats allant dans le même sens ont été observés dans une étude visant à analyser les facteurs de risque du portage de PA et dans laquelle 64% des souches multi-résistantes aux antibiotiques étaient considérées comme acquises par transmission croisée. [84]

De la même façon, en étudiant l'effet de l'exposition aux carbapénèmes sur le risque de portage digestif de PA résistant à cet antibiotique chez des patients hospitalisés en réanimation, Pena et al. ont mis en évidence la présence d'un même pulsotype chez 30% des patients colonisés et une prévalence plus élevée de la résistance aux carbapénèmes parmi les souches acquises de façon exogène suggérant l'existence d'une part non négligeable de transmissions croisées [86].

De véritables transmissions manu-portées de patient à patient ont été décrites et PA a été identifié sur les mains des personnels soignants en activité [78, 89, 96, 97]. Par ailleurs, la diminution significative de l'incidence (de 59 à 26,6 patients pour 1000 admissions entre 1998 et 2000) des colonisations ou des infections à PA constatée dans une unité de réanimation après implantation de plusieurs mesures associant maîtrise de la contamination du réseau de distribution de l'eau, utilisation d'eau embouteillée pour la boisson des patients, renforcement des précautions

« Standard » et désinfection des mains avec un produit hydro alcoolique, suggère qu'une proportion importante de ces infections pourrait être évitée par des mesures d'hygiène [98].

Enfin, l'utilisation de modèles mathématiques a permis d'estimer de façon variable la proportion de *PA* acquise par transmission croisée en réanimation à 13% ou 45% [99, 100].

#### d- Rôle de l'environnement hydrique :

L'évaluation de la part des infections nosocomiales d'acquisition exogène, en particulier à partir des points d'eau des unités de soins, nécessite un lourd travail de recueil de données épidémiologiques et d'analyse génotypique des souches.

Trois études récentes, associant une étude de la chronologie de colonisation chez le patient et de celle des points d'eau ainsi qu'une analyse des souches en ECP, ont permis d'évoquer une acquisition par transmission croisée pour environ 50% des souches [78, 88, 101].

Cependant, les conclusions de ce type d'étude peuvent varier selon le service étudié mais aussi selon la technique employée pour le prélèvement du point d'eau et pour l'analyse microbiologique [80, 102].

Une large étude espagnole portant sur 1600 souches colligées sur une période de trois ans et analysant plusieurs colonies provenant d'un même prélèvement a permis de conclure que 83 % des souches isolées chez les patients avaient une origine exogène [103].

En fait, parmi les souches identifiées chez patients ayant développé une pneumonie associée à la ventilation mécanique, aucune parenté avec les souches environnementales n'était notée, suggérant que les souches environnementales ne seraient pas responsables d'infections. Ainsi, la pathogénicité des souches environnementales a parfois été discutée [104, 105, 106].

## 2-3- Facteurs de risques d'acquisition de PA en réanimation :

#### a- <u>Age</u>:

L'âge moyen de nos patients est de 43,4 ans. Il est supérieur à celui rapporté dans 2 études marocaines : 39 ans dans l'étude de Sbai et al. [107], 45,5 ans dans l'étude d'Arsalane [108], mais inférieur à celui retrouvé dans une étude française : 60,9 ans [109].

L'âge élevé est un facteur de risque reconnu d'infection à PA [110].

<u>Tableau 2</u>: Tableau comparatif des moyennes d'âge chez les patients infectés dans différentes études

Etude	Sbai I. et al.	Arsalane H. et al.	Vincent JL et al.	Notre étude
Age moyen	39	45,5	60,9	43,4

## b- Sexe:

La population masculine semble être la plus atteinte par les infections nosocomiales à PA comme le montre l'étude réalisée à Marrakech en 2009 [28] et comme vient le confirmer notre étude avec une prédominance masculine à 72,8%.

#### c- Autres facteurs de risque :

Des facteurs de risque spécifiques de survenue d'une infection à PA ont été décrits.

Pour les pneumopathies, il s'agissait de l'âge, l'immunodépression, un antécédent de chirurgie, un antécédent d'antibiothérapie, la présence d'une sonde gastrique, la durée de ventilation mécanique, un antécédent de trachéo-bronchite pendant le séjour [3, 111] une broncho-pneumopathie obstructive [112,113] et l'intubation chez un patient colonisé en orotrachéal au préalable [114, 115].

Pour les infections urinaires, il s'agissait d'une vessie neurologique, un antécédent de chirurgie de la prostate et la prise au long court de corticoïdes ou d'antibiotiques [116-118].

Pour les bactériémies, il s'agissait de la présence d'un dispositif vasculaire central [119,120], un antécédent de transplantation et un antécédent d'hospitalisation en réanimation [121].

Ces facteurs de risque ont été identifiés à partir d'études mono-centriques et rejoignent les facteurs de risque classiquement décrits pour expliquer la survenue d'infections nosocomiales et ne sont donc en cela que peu discriminants, et apparaissent difficilement modifiables.

Si les infections font l'objet dans plusieurs pays d'une surveillance et sont faciles à identifier, la colonisation et le portage de *PA* par le patient, sans répercussion clinique, ne peut être objectivée que par un prélèvement de dépistage.

La colonisation à PA est un facteur de risque de survenue d'une infection nosocomiale à ce micro-organisme [122-124] et certains auteurs considèrent qu'évaluer la colonisation à PA pourrait être utile pour appréhender le risque lié à ce pathogène dans un service de réanimation [125, 126].

Les sites de dépistages utilisés dans la littérature sont multiples (rectal, nasal, oro-pharyngé, gorge, aspiration trachéo-bronchique ou liquide gastrique). La colonisation du tractus respiratoire supérieur a été considérée comme étant un important réservoir de PA [127].

# III- Principaux sites infectés :

Peu virulent pour l'individu normal, PA peut être responsable d'infections pulmonaires, urinaires, ostéo-articulaires, oculaires, ORL, méningées, cutanées, mais aussi de bactériémies, entérites et endocardites. En réanimation, il est principalement responsable d'infections associées aux soins telles que les pneumopathies, les infections urinaires et les sepsis. [128-131]

Premier micro-organisme responsable de pneumopathie en réanimation en France et en Italie, deuxième ou troisième micro-organisme en Allemagne, PA fait également partie des 3 premiers micro-organismes responsables d'infection urinaire dans les réanimations Européennes. [132, 133]

Dans les pays occidentaux les patients de réanimation pédiatrique sont différents des patients de réanimation adulte et les infections à PA en pédiatrie sont essentiellement des infections pulmonaires. Il existe par ailleurs des variations intra et inter-hospitalières dans la répartition des micro-organismes responsables de pneumopathie entre la réanimation pédiatrique et la réanimation néonatale [134].

# 1 - Pneumopathies nosocomiales à PA :

#### a-Incidence:

Avec un taux de 64,7%, les infections pulmonaires (46,9%) et les infections bronchiques basses (17,8%) se situent à la première place des infections acquises en unité de soins intensifs [28]. PA est impliqué dans 16 à 34,6% des infections broncho-pulmonaires [135,136], et est responsable d'environ 70% de décès [137].

Dans l'étude de X. Bertrand et al. les Pneumopathies Acquises sous Ventilation Mécanique (PAVM) à PA représentaient 29,7% de l'ensemble des sites d'infection [28]. PA est le second pathogène impliqué dans les PAVM tardives [138,139].

Dans une étude française, sur un collectif de 3730 patients inclus, 1151(30,1%) ont présenté 1569 épisodes de PAVM dont 469 PAVM à PA (366 patients, 29,9% des PAVM totales) [140]. Dans une autre étude française récente, sur 53 PAVM causées par une bactérie difficile à traiter, 31(58,5%) étaient dues à PA [141].

Une autre étude prospective observationnelle a été effectuée dans 20 services de réanimation aux Etats-Unis afin de déterminer les caractéristiques des patients ayant une PAVM [138]. Trois cent quatre-vingt-dix-huit patients ont été étudiés et PA était le deuxième germe par ordre de fréquence (14%) après Staphylococcus aureus résistant à la méticilline (15%). La mortalité associée à la PAVM à PA était élevée (29%). Ce qui confirme l'importance du PA dans l'épidémiologie des PAVM [142-144].

L'incidence de colonisation par PA peut atteindre 60 à 70% des patients au cours d'un séjour en unité de soins intensifs et la trachée représente le premier site colonisé [145]. Une fois installée, la colonisation persiste de façon très prolongée [138]. La constatation d'une colonisation acquise chez un patient séjournant dans une unité de soins intensifs n'est pas anodine. Selon les études, de 16 à 38 % des patients colonisés développeront ultérieurement une pneumopathie nosocomiale [146,147].

#### b- Facteurs de risque :

La broncho-pneumopathie chronique obstructive, une durée de ventilation mécanique supérieure à 8 jours, une antibiothérapie à large spectre préalable et la présence d'une sinusite maxillaire sont des facteurs de risques spécifiquement associés à la BP à PA [148,149].

Dans l'étude de G. Colin [140], la survenue d'une PAVM était plus fréquente chez les patients ayant un antécédent d'hospitalisation en réanimation (p<sup><</sup>0,01). En

effet, 21,4% des patients ayant développé une PAVM à PA ont un antécédent de séjour en milieu de réanimation, contre seulement 15,2% chez les patients qui ont développé une PAVM à d'autres germes. Selon la même étude, en analyse multivariée, les variables spécifiquement et significativement associées aux PAVM à PA parmi l'ensemble des patients étaient le nombre de jour de ventilation mécanique au moment du diagnostic, la présence d'un Syndrome de Détresse Respiratoire Aigu (SDRA), d'un syndrome de défaillance multiviscérale, la réalisation d'une trachéotomie, la prise en charge postopératoire, le recours à une alimentation parentérale, et la présence d'un cathéter central pendant plus de 48 heures. [28]

Dans notre étude, la ventilation artificielle pendant plus de 48h est un facteur de risque significatif de broncho-pneumopathie à PA (p=0.05 et OR=4.46).

#### c-Pronostic:

La survenue d'une pneumopathie nosocomiale prolonge la durée de ventilation mécanique et la durée du séjour en réanimation [150]. La mortalité des patients atteints de pneumopathies nosocomiales est très variable d'une étude à l'autre, variant de 13 à plus de 55% des patients [151]. Cette disparité est en grande partie liée au type de patients étudiés, mais aussi à la disparité des critères de diagnostic. La relation entre le développement de la pneumopathie et la mortalité reste un sujet débattu. Néanmoins, il semblerait qu'une surmortalité soit observée en cas de pneumopathie à PA [152]. Dans l'étude de G. Colin, la mortalité en réanimation était significativement augmentée par la survenue d'une PAVM, d'autant plus que celle-ci est due à PA [140]. Deux autres études ont montré qu'au cours des broncho-pneumopathies à PA, la mortalité était comprise entre 42,3 et 69%, alors que la mortalité prévisible calculée à partir du score Apache II était évaluée entre 28,1 et 42,6% [153,154].

## 2- Bactériémies nosocomiales à PA:

#### a-Facteurs de risque :

On note dans toutes les études sur les bactériémies à PA une forte proportion de patients porteurs de maladies chroniques (diabète, insuffisance rénale chronique, cirrhose hépatique, insuffisance cardiaque, BPCO), et notamment les pathologies cancéreuses [155-160].

Les tumeurs malignes constituent en tant que facteur d'immunodépression, un facteur de risque connu d'infection à PA. Dans une revue de Maschmeyer et al. l'incidence des infections à PA chez les patients cancéreux est de 1 à 2,5% des patients cancéreux fébriles, et 5 à 12% des patients cancéreux ayant une infection microbiologiquement documentée [161].

Les facteurs de risque de bactériémies à PA chez les patients cancéreux seraient: la présence d'un cathéter central ou d'une ventilation mécanique, et un traitement antibiotique à large spectre préalable [162]. Une plus grande fréquence d'infection à PA chez les patients porteurs d'hémopathies par rapport aux patients atteints de cancer solide est retrouvée dans certaines études (16% versus 13% des patients) [28] mais pas dans d'autres [163], et parmi les premiers, on trouve surtout des leucémies et moins des lymphomes [28,155].

La neutropénie ne serait pas un facteur de risque indépendant de bactériémie à PA chez les patients cancéreux [155,161]. La mortalité de ces infections chez les patients cancéreux est élevée : 38% pour krcmery et al [184], 20% pour Chatzinikolaou et al. [28].

L'âge est mis en évidence comme un facteur de mauvais pronostic par Chen et al. (Âge>60 ans) [159] et par Sifuentes et al. (Âge> 40 ans) [156].

Dans notre étude, l'âge moyen des patients porteurs d'une bactériémie à PA est de 41,7 ans.

### b- Facteurs pronostiques:

D'autres données peuvent être déduites d'études s'intéressant à l'influence de l'âge sur le pronostic des bactériémies tous germes confondus. Dans l'étude de Gavazzi et al. regroupant 1740 patients de plus de 65 ans (âge moyen 78 ans) atteints de bactériémies tous germes confondus, dont 67% étaient issus de services médicaux, les patients étaient séparés en 3 groupes d'âges : les « jeunes âgés » (65 à 75 ans), les « âgés » (76 à 85 ans) et les « très âgés » (plus de 85 ans).

Les bactériémies à bacilles à Gram négatifs ne représentaient que 50% des cas, et les bactériémies à PA que 2,7% des cas. Il n'y avait pas de différence de mortalité dans l'analyse globale entre les 3 groupes d'âge [164].

Dans les séries spécifiques de bactériémies à PA, la mortalité varie considérablement selon les études de 18% [155] à 46% [156]. Dans une série de patients porteurs d'une bactériémie à PA séropositifs pour le VIH, elle est de 33% [28].

La nature même du germe « PA » serait pour certains auteurs un facteur pronostique péjoratif. Dans l'étude de Miller et al, étudiant 385 épisodes de bactériémies nosocomiales dont 37 bactériémies à PA, avec une mortalité globale de 42%, l'isolement de PA est un facteur indépendant de mortalité. Les facteurs de mortalité accrue retrouvés dans la littérature sont les suivants: une antibiothérapie définitive inappropriée, une présentation initiale en choc septique, une bactériémie secondaire à une pneumonie à PA, des comorbidités sévère [165]. De manière surprenante, la neutropénie demeure un sujet de controverse quant à son influence sur le pronostic final du patient; effectivement certains auteurs l'associent à une mortalité accrue, d'autres ne trouvent pas d'association significative avec l'évolution clinique [155, 166]

### 3- Infection urinaire à PA:

#### a-Incidence:

L'infection nosocomiale à PA était localisée au niveau urinaire chez 12,8% des patients de notre étude. Notre taux est inférieur à celui retrouvé dans l'étude de X. Bertrand et al, où parmi les 232 épisodes de colonisations-infections à PA 57 soit 24,6 % correspondaient à une infection urinaire à PA [167].

Cette bactérie est responsable de 14 à 22 % des infections urinaires nosocomiales en réanimation [168-174].

Dans une étude portant sur 2691 patients admis en réanimation dont 2470 nécessitaient la mise en place d'une sonde vésicale, 130 infections urinaires ont été diagnostiquées, et PA était le deuxième micro-organisme en cause (18%) après Escherichia coli (41,4%) [175].

Ces données sont proches de celles rapportées par les Centers For Disease Control, qui en 1992 notaient une fréquence de 12,5% sur 13165 échantillons d'urine [176], et celles de l'étude EPIC qui la même année rapportait que PA venait en troisième position avec 18,7% juste derrière Escherichia coli (22,0%) et les levures (21,2%) [28].

#### b- Mécanisme et facteurs de risque :

Le mécanisme n'a rien de spécifique. Il fait intervenir la durée de cathétérisme vésical, le rôle du cathéter vésical et du ballonnet qui altère la muqueuse vésicale. La vessie représente un réservoir de germes facilement transmissibles d'un patient à l'autre, la colonisation vésicale se faisant par le méat urétral. Un facteur important est la déconnexion de la sonde avec le système de drainage qui augmente le risque de 2,7 fois [177].

Les méthodes de diagnostic des infections urinaires à PA ne sont pas différentes de celles utilisées pour les autres types d'infections urinaires

nosocomiales et le seuil de bactériurie retenu est 105 UFC · mL-1 associées à une leucocyturie [177]. L'infection urinaire peut être asymptomatique, évoquant une simple colonisation ou au contraire s'accompagner de fièvre, de dysurie ou de douleurs lombaires [177].

Des infections urinaires nosocomiales à PA ont été décrites lors de dysfonctionnement dans la conduite de soins à des patients porteurs de sonde vésicale [178-180].

La prévalence de ces infections est majorée par un déficit dans le respect des règles d'hygiène, l'encombrement des services et le défaut d'isolement des malades infectés. Ainsi, les mesures de prévention sont essentielles [178].

Il faut limiter les sondages aux cas nécessaires, s'entourer des conditions rigoureuses d'asepsie au moment du sondage, limiter la durée des poses de sonde à demeure et veiller à l'éducation du personnel de soins en matière d'hygiène hospitalière [181].

# 4- Infection du Site Opératoire à PA :

L'infection du site opératoire survient chez 3% des patients opérés (10% des Infections nosocomiales).

Le PA est impliqué dans 8 à 10% des infections du site opératoire [182]. Selon une étude marocaine, menée entre le 1er avril et le 30 septembre 2002, à l'hôpital militaire d'instruction Mohamed V de Rabat, PA est responsable de 19% des ISO [183].

Plusieurs séries d'ISO à PA en orthopédie/traumatologie sont décrites dans la littérature : O'Donoghue et al. a décrit dix cas dont la survenue a été reliée à l'utilisation de matelas dont la housse trouée avait permis une colonisation de la mousse par différentes bactéries, dont le bacille pyocyanique [184].

Douze cas d'ISO à PA, ont été provoqués par l'utilisation de plâtre contaminé en raison d'une gestion inadaptée des récipients de préparation [185,186]. En chirurgie cardio-thoracique, une épidémie d'ISO à PA, a été causée par une infirmière de bloc opératoire porteuse d'une onychomycose au niveau d'une main et dont l'ongle était colonisé de façon chronique par cette bactérie [187].

## 5- Infection sur cathéter veineux central à PA:

Dans notre étude, 14,3% des patients ont présenté une infection sur cathéter veineux central à PA.

Dans l'étude de X. Bertrand et al, sur 232 épisodes de colonisationsinfections à PA, 32 soit 13,8 % correspondait à des infections sur cathéters [167].

A partir des données du NNIS [188] et du CCLIN Paris Nord [189], PA est retrouvé en réanimation dans 10 à 20 % des infections sur cathéters veineux centraux. Une étude prospective effectuée dans huit hôpitaux français a montré que PA était associé dans 3 à 6% des infections sur cathéters. Dans cette même étude, la culture de l'extrémité des cathéters centraux était positive avec PA dans 10,6%, et celle des cathéters périphériques dans 7% des cas [190]. Le taux de complications sévères (choc, sepsis sévère ou thrombophlébite septique) est près de 50 % dans les bactériémies dues aux infections sur cathéter veineux central à PA. En raison du très grand nombre d'échecs du traitement conservateur et du haut risque de complications, la plupart des auteurs recommande l'ablation du cathéter en cas d'infections sur cathéter veineux central à PA et des durées traitement antibiotique à peu près de 14 jours [191-193].

### 6- Infections inhabituelles à PA:

Les tableaux cliniques des infections humaines par les micro-organismes du genre Pseudomonas sont très divers. Bien que la pneumonie nosocomiale à Pseudomonas aeruginosa survenant chez le sujet ventilé en soit l'expression la mieux connue — et l'une des plus redoutées — pour les réanimateurs, il en est d'autres moins habituelles qui méritent d'être individualisées en raison de leur symptomatologie particulière ou des difficultés thérapeutiques spécifiques qu'elles posent. L'infection peu être inhabituelle par sa localisation (notamment os, système nerveux central, endocarde, œil), par son profil de résistance ou par le terrain sur lequel elle se développe, ou encore par l'association diverse de ces particularités, qui peut multiplier les difficultés thérapeutiques.

## 6-1- Infections neuro-méningées :

Les infections neuro-méningées à PA ne sont pas exceptionnelles. Souvent postopératoires, elles doivent faire rechercher en premier lieu une collection susceptible de faire l'objet d'un drainage chirurgical: abcès, empyème, ostéite du volet osseux, dérivation ventriculaire infectée. La mise en place d'un réservoir ventriculaire peut permettre à la fois le dosage des antibiotiques dans le LCR et leur injection in situ.

Les choix thérapeutiques qui s'offrent sont relativement restreints. Aucun des antibiotiques majeurs vis-à-vis du pyocyanique n'a de diffusion satisfaisante dans le LCR. Elle est au mieux intermédiaire [194]. Dans de nombreux cas la concentration dans le LCR sera à peine supérieure à la CMI, voire nettement inférieure.

La Céftazidime s'impose comme le meilleur choix, avec des CMI 90 de 2-4 mg/l, et des concentrations dans le LCR de 2,5 à 30 mg/l. Elle a fait l'objet d'études cinétiques comparant les concentrations dans le sérum et dans le LCR après une injection unique de 3 g [195]. L'index inhibiteur (concentration dans le LCR/CMI 90)

vis-à-vis de P. aeruginosa est compris entre 0,12 et 2,5 pour la Céftazidime, 0,25 et 2 pour la Ciprofloxacine. Il est seulement de 0,625 pour l'Imipénème. Devant une infection neuro-méningée à PA, la Céftazidime à fortes doses (12 g/24 h en perfusion continue) est le meilleur choix en première intention [195,196]. Il est souhaitable que les concentrations dans le LCR atteignent au moins 4 fois la CMI [197].

L'Imipenème est une alternative possible, mais à dose forte (2–3 g/jour), malgré le risque de convulsions. La bétalactamine peut être associée à la Ciprofloxacine à forte dose (400 mg 3 voire 4 fois par jour par voie intraveineuse). La concentration sérique est alors de 10 mg/l mais la concentration dans le LCR reste inférieure à 1 mg/l [197]. L'objectif pharmacocinétique doit être l'obtention d'un rapport aire sous la courbe/CMI supérieur à 128 [198]. En association à la Ciprofloxacine, le recours à la Fosfomycine (12 à 16 g/jour en intraveineux) peut se discuter. Les aminosides ne passent pas la barrière hémato-méningée. Des injections intra ventriculaires d'Amikacine peuvent se discuter si la souche est sensible: 50 mg tous les 2 j, avec mesure du taux résiduel dans le LCR avant une nouvelle injection [198].

Dans notre étude, l'infection neuro-méningée à PA est un facteur de risque significatif de mortalité (p=0.04 et OR : 1,66).

#### 6-2- Infections ostéo-articulaires :

Les infections ostéo-articulaires à pyocyanique sont heureusement très rares. Le rôle du chirurgien est essentiel: il faut envisager chaque fois que possible l'évacuation du pus, la mise à plat ou le drainage d'un abcès, le lavage d'une cavité articulaire, l'élimination des séquestres osseux ou des corps étrangers [199].

L'intérêt de l'antibiothérapie par voie locale est controversé. Quelques données publiées semblent plaider pour l'utilisation de ciments ou de polymères aux antibiotiques, mais plutôt en prophylaxie qu'à titre curatif [199,200].

Comme pour les infections neuro-méningées, le problème majeur est celui de la diffusion des antibiotiques dans le site infectieux. Les publications ne sont pas nombreuses [201,202].

Les fluoroquinolones sont celles qui diffusent le mieux (> 30 % des concentrations sériques). La diffusion est moyenne (15–30 %) pour les uréidopénicillines, les Céphalosporines de troisième génération (C3G) et l'Imipénème ou l'Aztréonam. Elle est faible avec les aminosides.

La mesure de l'index inhibiteur (rapport du taux tissulaire/CMI 90) [202] place comme meilleurs choix la Céftazidime (index inhibiteur osseux 2 à 7) et la Ciprofloxacine (index de 10).

Ni la Ticarcilline, ni la Pipéracilline, ni l'Imipénème, ni l'Amikacine n'ont un index inhibiteur osseux supérieur à 0,7.

L'évaluation de l'efficacité clinique d'après les données de la littérature est difficile, car les études sont peu nombreuses et les patients hétérogènes [203–204]. En pratique, l'attitude qui se dessine est l'utilisation de la Céftazidime à dose élevée (2 g 3 fois/j) [205–206] en association à la Ciprofloxacine (par voie intraveineuse ou orale) [204]. Les aminosides actifs sur le PA peuvent aussi avoir une place, notamment par voie systémique pour encadrer un geste chirurgical ou par voie locale intra-synoviale en cas d'atteinte articulaire [204].

### 6-3- Endophtalmies:

Les endophtalmies sont une localisation rare mais très évocatrice d'infection à PA. La diffusion intraoculaire des antibiotiques est très médiocre [207], à l'exception possible de l'Imipénème, pour lequel on manque de données. Certains auteurs ont proposé d'injecter la céftazidime par voie intraoculaire [208,209].

Il est indispensable que le patient soit pris en charge en milieu ophtalmologique spécialisé, pour permettre la réalisation des gestes complémentaires du traitement médical (lavage oculaire chirurgical, injections sous-conjonctivales, collyres...) [28].

Selon une étude française, la péfloxacine a une distribution intraoculaire satisfaisante, ce qui peut être extrapolé aux autres fluoroquinolones plus actives sur le pyocyanique [210].

La céftazidime par voie générale a cependant sa place, la concentration dans l'humeur aqueuse pouvant atteindre 10 mg/l après une injection de 2 g en intraveineux [211].

Des injections intra-vitréennes peuvent être associées au traitement systémique : 12 h après l'injection de 200 µg, la concentration de céftazidime atteint 40 mg/l dans le vitré et 12 mg/l dans l'humeur aqueuse [212]. L'amikacine ne diffuse pratiquement pas dans l'humeur aqueuse et ne peut donc pas être efficace par voie générale [213].

### 6-4- Endocardites:

Les endocardites à pyocyanique posent le problème de bactériémies répétées.

L'éradication des réservoirs de germes dans les végétations est rendue difficile par la rareté des polynucléaires neutrophiles dans ces foyers [214].

Une bi-antibiothérapie prolongée est la base du traitement médical. L'association d'une bétalactamine et d'un aminoside offre la possibilité d'une

synergie bactéricide [215]. L'étude des CMI de la souche isolée est indispensable et permet de choisir la molécule ayant la meilleure diffusion possible dans les végétations et les valves cardiaques, associée à un profil d'activité "in vitro" favorable.

La place du remplacement valvulaire précoce est discutée mais tend à croître, notamment en cas de résistance bactérienne de haut niveau ou de destruction valvulaire importante.

Les études expérimentales in vivo confirment le bienfondé de l'association de Céftazidime et d'Amikacine [214–216]. La perfusion continue de Céftazidime est préférable aux injections discontinues [216]. Les dosages d'antibiotiques dans les valves cardiaques effectués chez des patients opérés montrent pour la Céftazidime des concentrations tissulaires satisfaisantes et qui se maintiennent pendant plusieurs heures [217].

Le traitement de l'endocardite à PA repose donc sur l'association de la Céftazidime et d'un aminoside (l'Amikacine ou la Tobramycine) et doit être prolongé plusieurs semaines. Compte tenu de la neutropénie locale qui diminue l'effet post antibiotique, certains auteurs estiment que l'administration de l'Amikacine en 2 injections quotidiennes est préférable dans l'endocardite.

Au total les objectifs pharmacocinétiques sont pour l'aminoside un pic élevé et un taux résiduel faible, pour la Céftazidime le maintien permanent des concentrations au-dessus de la CMI, ce qui justifie le recours aux perfusions continues [218].

# IV- Profil de sensibilité du PA aux antibiotiques :

# 1 - Résistance aux Antibiotiques :

Il existe de vraies disparités entre les pays concernant les taux de résistance en Réanimation. [219-221] Un point commun néanmoins est la constatation d'une hausse des résistances aux antibiotiques traditionnellement actifs contre PA, que ce soit en Europe [222-224], aux Etats-Unis,[225,226] mais également en Arabie Saoudite,[227]Palestine,[228] Israël,[229] ou en Chine.[230,231]

Le réseau de surveillance Canadien des infections en réanimation indique que 12% des PA sont résistants à au moins 3 antibiotiques. [232]

Le réseau REARAISIN [60] recense 25% de résistance à la Ticarcilline parmi les PA identifiés et une réanimation Française a publié un taux de résistance à la gentamicine de 48% pour les PA isolés chez ses patients.[233]

Les souches de PA responsables d'infections en réanimation seraient plus résistantes que celles identifiés dans d'autres services [220,234].

Un même patient peut par ailleurs être colonisé par des souches de PA différentes, avec des profils de résistance différents [235,236].

Certains auteurs pensent que les résistances identifiées pourraient être spécifiques à la réanimation ainsi, dans un hôpital en Espagne, les PA de réanimation étaient plutôt résistant à l'imipenème et à la céftazidime alors que ceux identifiés hors réanimation étaient plutôt résistants à la ciprofloxacine [237-240].

### Fluoroquinolones:

La résistance aux fluoroquinolones augmente [241], notamment dans les pays en voie de développement où plus de la moitié des PA peuvent être résistants à ces molécules [242,243]. A Taiwan une élévation de 8% de la résistance à la ciprofloxacine sur 5 ans a été constatée dans les réanimations de 10 hôpitaux [231].

### Céftazidime:

La proportion de PA résistants à la céftazidime peut atteindre 50% dans les réanimations Colombiennes [244] 51%, en Turquie [243,245], 60% à Taiwan [246], 65% en Inde [247]. Elle était de 18% pour les PA identifiés dans REA-RAISIN en 2009, sans élévation depuis 2004 [61].

### Imipenème:

La résistance à l'imipenème peut atteindre 19% dans les réanimations Colombiennes [244], 15% à Taiwan [246], 20% en Espagne [248], 22% en Croatie [249], 30% en Turquie [243,245], 42% au Brésil [47] et en Inde [238,247].

## Pipéracilline-Tazobactam:

La proportion de PA résistants à l'association Pipéracilline-Tazobactam peut atteindre 30% dans les réanimations Turques [243,245], 33% en Colombie [244] et au Brésil [47].

Le tableau suivant donne à titre comparatif les taux de résistances aux antibiotiques, retrouvés dans des USI de France, de Tunisie, du Maroc, d'Algérie, et du Canada

<u>Tableau 3</u>: Tableau comparatif des taux de résistances de PA aux antibiotiques

Etudes et Références	Andrew Walkty et al[152]	M. Drissi et al [154]	M. Elouennassi et al[153]	Y. Rio et al [152]	H. Ben Abdallah et al [151] Réa_anesthési e	H. Ben Abdallah et al [151] Réa_med	ouadnoussi et al	Notre étude
Pipéracilline- Tazobactam	_	43%	26,3%	25%	50%	48%	74,9%	28,5%
Céftazidime	_	25%	16,6%	23%	45,5%	41,6%	20,4%	22,8%
Imipénème	_	37%	10,5%	13%	35,6%	36,8%	9,5%	4,3%
Gentamicine	68%	45%	44,4%	50%	52%	57,8%	65,8%	55,7%
Amikacine	70,4%	40%	0%	14%	31%	45%	11,3%	5,7%
Ciprofloxacie	29,6%	3%	26%	25%	54,3%	61%	13,6%	34,4%
Lévofloxacie	68%	_		_	_	_	45,4%	32,8%
Colistine	_	_	_	0%	_	_	0%	0%

# 2- <u>Facteurs de risques de résistance de Pseudomonas aeruginosa aux</u> antibiotiques :

Plusieurs facteurs sont associés à la résistance de PA aux antibiotiques.

Certains éléments de risque échappent de toute façon à l'intervention médicale : âge, sexe, maladies associées, gravité de l'état clinique lors de l'admission.

De la même façon, il est bien évident que le risque augmente avec la durée du séjour en soins intensifs, la lourdeur des mesures de réanimation, le nombre de dispositifs invasifs, une intervention récente. Ce sont encore des facteurs sur lesquels la médecine a peu ou pas de prise. Il est clair cependant que, l'antibiothérapie antérieure est un facteur de risque majeur d'infection par une souche résistante aux antibiotiques [250].

Le risque pourrait différer suivant l'antibiotique administré. Selon une étude, le risque serait plus faible avec la céftazidime qu'avec d'autres antibiotiques, selon la hiérarchie suivante : Céftazidime < Pipéracilline < Ciprofloxacine < Imipénème [251].

Les facteurs de risque de résistance à la Pipéracilline ont été étudiés dans 34 cas de PAVM à PA résistant, comparés à 101 cas à souche sensible [250].

L'analyse uni-factorielle fait apparaître comme facteurs de risque le nombre de classes d'antibiotiques reçus au préalable, l'administration d'Imipénème et celle de fluoroquinolones. L'analyse multifactorielle ne fait ressortir que l'administration de fluoroquinolones comme facteur de risque indépendant, avec un risque relatif de 4,6 (intervalle de confiance à 95 %: 1,7–12,7).

Deux études majeures sur l'antibiothérapie antérieure comme facteur de risque de résistance ont été publiées en 2002 par la même équipe, l'une pour l'association Pipéracilline-Tazobactam [252] l'autre pour l'Imipénème [253].

Les résultats montrent que l'administration préalable d'un antibiotique augmente le risque de résistance à ce même antibiotique. Elle favorise aussi, par un phénomène de sélection, la sensibilité à d'autres antibiotiques. Pour la vancomycine, plusieurs hypothèses sont avancées : soit il s'agit d'un simple marqueur de gravité, sans relation de cause à effet, soit l'antibiothérapie préalable a induit un déséquilibre entre les bactéries à Gram négatif et à Gram positif.

Dans notre étude, les facteurs de risque de résistance du PA à la Céftazidime sont un antécédents d'hospitalisation aux urgences (p=0,017 et OR : 1,08) et un antécédents de BPCO (p=0,005 et OR : 3,53).

Dans la littérature, il existe peu d'étude qui s'intéressent spécifiquement à l'influence de la résistance sur la mortalité. Dans l'étude de Kang et al. Sur 190 épisodes de bactériémies à PA, il existait une tendance à une mortalité plus élevée chez les patients porteurs d'une souche résistante à au moins un antibiotique par rapport aux patients porteurs de souche sensible à tous les antibiotiques, mais la différence n'était pas significative.

L'analyse de sous-groupe montrait une mortalité plus élevée particulièrement chez les patients porteurs de souches résistantes à l'Imipénème [158]. Dans l'étude de Scheetz et al. étudiant spécifiquement la résistance aux fluoroquinolones, il n'existait aucune différence d'évolution (en terme de mortalité, durée, d'hospitalisation, délai de guérison) entre le groupe de patients infecté par une souche sensible ou par une souche résistante aux fluoroquinolones [252], bien qu'il existe des biais d'interprétation (notamment la présence d'une plus grande proportion de cancéreux dans le groupe de patients infectés par une souche sensible aux fluoroquinolones).

Dans l'étude cas témoin d'Aloush et al, en analyse multivariée la présence d'un PA multi-résistant était significativement associée à la mortalité [28].

La surveillance épidémiologique de la résistance aux antibiotiques permet d'adapter l'antibiothérapie probabiliste, car les infections à PA du fait de leur gravité, mettent souvent en jeu le pronostic vital et vont nécessiter une antibiothérapie rapidement débutée de plus bactéricide [28].

# V- Traitements des infections nosocomiales à PA:

L'antibiothérapie probabiliste initiale la plus utilisée dans notre service était l'association Ceftriaxone + Métronidazole ; ceci est dû en particulier à :

- La fréquence des pneumopathies d'inhalation rencontrée chez les patients de notre service (polytraumatisés, traumatisés crâniens, états de mal épileptique...).
- La précocité de survenue des signes infectieux.

L'antibiothérapie initiale était adaptée uniquement chez 20% des patients de notre étude. Ceci souligne que PA n'était pas évoqué en probabiliste dans un grand nombre de cas et invite à une meilleure connaissance des facteurs de risque d'infection invasive à PA et de l'antibiothérapie adaptée à ce germe.

Dans notre série, 57,1% des patients ayant reçu une antibiothérapie définitive adaptée ont été traités en bithérapie, consistant essentiellement en l'association d'une Céftazidime + Amikacine.

Une désescalade thérapeutique a été adoptée chez 8,5% des patients chez qui il s'agissait d'une colonisation bactérienne.

# a-Avantages de la bithérapie dans le traitement des infections nosocomiales à Pseudomonas aeruginosa :

La supériorité de la bithérapie par rapport à une monothérapie est une notion très discutée dans la littérature. Outre la justification de la bithérapie par l'augmentation de la vitesse de bactéricide, la prévention de la sélection de mutants résistants, et la synergie entre 2 familles différentes d'antibiotiques (notamment les ß-lactamines et les aminosides, certains auteurs [158,160] conseillent une bithérapie dans les infections à PA pour augmenter les chances que le traitement probabiliste soit efficace d'emblée, certaines études retrouvant que le caractère inadapté de l'antibiothérapie empirique dans les infections à PA est un facteur de mauvais pronostic [158,160].

Les inconvénients potentiels de la bithérapie sont : un coût plus élevé, le cumul des effets secondaires des classes médicamenteuses associées, et le risque d'émergence de germes de plus en plus résistants à plusieurs classes d'antibiotiques [29].

En 1992, une étude réalisée par Dunn et al. met en évidence un taux d'échec thérapeutique inacceptable parmi les patients traités par monothérapie pour une pneumonie à PA [253].

Dans la méta-analyse de Safdar et al. évaluant les apports des antibiotiques dans le traitement des bactériémies à bacilles à Gram négatifs, 5 études concernent les bactériémies à PA [254]. Celles-ci révèlent une tendance à une réduction de la mortalité avec la bithérapie, particulièrement significative dans l'étude de Hilf et al. [166] Où la réduction relative de la mortalité est de 50% (p=0,02). Mais les populations de malades variaient considérablement selon les études, en terme de maladies sous-jacentes (1 cohorte de patients cancéreux, 1 cohorte de patients séropositifs pour le VIH, 3 cohorte de patients de services médicaux dont de

nombreux immunodéprimés) ou de monothérapie utilisées dans les différentes études (aminosides seuls, ou ß-lactamines seules, de différents types).

Notamment 84% des patients de l'étude de Hilf et al. Et 100% des patients de l'étude de Chen et al. traités en monothérapie recevaient un aminoside seul, traitement qui n'est plus préconisé aujourd'hui en raison de sa toxicité rénale et auditive [255]. Enfin le caractère rétrospectif des études incluses dans la métanalyse laisse place à des facteurs confondants non identifiés.

Plusieurs autres études ne montrent aucun bénéfice d'une association dans le traitement des infections à PA [155, 156, 158, 160, 167].

Plutôt que le caractère unique ou multiple des antibiotiques administrés, on retrouve dans les études une diminution de la gravité par une antibiothérapie définitive adaptée, mais l'absence de lien entre la gravité et une antibiothérapie empirique adaptée. Ceci amène à insister sur la nécessité de la réévaluation du traitement après récupération des résultats de l'antibiogramme des prélèvements cliniques.

Dans certaines études, le caractère approprié de l'antibiothérapie empirique ou définitive diminue la mortalité [155, 156, 158, 160, 256]. Pour Chamot et al, une bithérapie empirique anti-pyocyanique adaptée diminue la mortalité par rapport à une monothérapie empirique adaptée d'une part, et par rapport à un traitement empirique inadapté d'autre part [157]. En revanche, il n'y a pas de différence de survie entre une bithérapie définitive adaptée et une monothérapie définitive adaptée [157,256]. Ceci suggère que la bithérapie pourrait avoir sa place en début de traitement, en augmentant la vitesse de bactéricidie et en diminuant l'inoculum.

## b- Facteurs pronostics liés au traitement :

D'autres facteurs pronostiques liés au traitement retrouvés dans la littérature sont : un délai précoce avant initiation d'une antibiothérapie adaptée [158], et des doses appropriées d'antibiotiques, un sous-dosage étant un facteur de risque majeur d'émergence de germes résistants au traitement [254].

Aucune étude clinique n'a été réalisée spécifiquement pour déterminer la durée optimale de traitement. Il faut s'en remettre à des recommandations d'experts: 14 à 21 jours pour les uns, 4 à 14 jours pour les autres. Il est en tout cas indispensable de prolonger le traitement au moins 72 heures après l'obtention d'une réponse clinique et biologique franche [257].

Ce délai a été évalué dans une étude qui porte sur 27 patients atteints de PAVM documentée bactériologiquement, dont 7 à PA [258]. Ils ont reçu une antibiothérapie adaptée, d'une durée de 12,7  $\pm$  1,7 jours (7 à 14 jours). En se fiant à des critères simples : température  $\leq$ 38 °C, leucocytose  $\leq$  10.109/I, le délai d'obtention de la réponse a été en moyenne de 6 jours.

La colonisation bactérienne, recherchée par aspiration trachéale, a néanmoins persisté dans de nombreux cas et en particulier dans les 7 cas de PAVM à pyocyanique (7/7). Une autre constatation importante a été faite : une colonisation acquise sous traitement, en particulier par un PA résistant à l'antibiothérapie initiale, a été observée secondairement.

Cette Colonisation secondaire a été constatée essentiellement au cours de la deuxième semaine de traitement et a dans quelques cas été la cause d'une rechute de la pneumopathie. Les auteurs ont suggéré la mise en place d'une étude clinique randomisée pour évaluer les bénéfices d'une durée de traitement de 7 jours au lieu de 14 à 21 jours.

Cette durée pourrait selon eux représenter le meilleur compromis entre l'efficacité thérapeutique et la prévention des souches résistantes [257].

# VI- Pronostic de l'infection nosocomiale à PA:

La mortalité globale dans notre étude était élevée de l'ordre de 55,7%. Dans la littérature, ce taux se situe entre 18% et 46% [140, 141,155,156,259].

Ce taux élevé de mortalité peut être expliqué par la gravité initiale de nos patients, les caractéristiques de la pathologie d'admission ce qui engendre un long séjour en réanimation et l'installation de plusieurs épisodes d'infections nosocomiales.

La durée d'hospitalisation en réanimation chez les survivants variait dans notre étude entre 9 et 149 jours, avec une durée moyenne de 25,5 jours. Celle-ci était de l'ordre de 26 jours dans l'étude de X. Bertrand et al, contre seulement 8,4 jours chez les patients qui n'ont pas acquis d'infections nosocomiales à PA [167].

Les principaux facteurs de mauvais pronostic retrouvés dans la littérature sont: la localisation pulmonaire, un âge avancé, et une antibiothérapie définitive inappropriée [28].

Dans notre étude, le sexe féminin (p=0,05 et OR:1,12) et la localisation neuro-méningée (p=0,04 et OR:1,66) sont des facteurs de risque significatifs de mortalité.

Les infections à PA sont des pathologies graves. Elles allongent la durée d'hospitalisation, augmentent considérablement les coûts de prise en charge et ont vraisemblablement une mortalité attribuable assez élevée. Mais il est toujours très difficile, chez les patients de réanimation poly-pathologiques et en état clinique critique, de montrer l'influence propre d'une étiologie bactérienne donnée sur le pronostic.

L'infection à PA a incontestablement une réputation péjorative, mais la construction des études destinées à le prouver est difficile, qu'il s'agisse d'études de cohorte, qui nécessitent de très nombreux patients, ou des études cas-témoins,

posant de difficiles problèmes de constitution du groupe témoin. L'une des études les plus anciennes et les mieux documentées est celle de Fagon et al. en 1993 [260]. Il s'agissait d'évaluer, dans 48 cas de PAVM, la mortalité de cette complication et le rôle de l'agent bactérien.

L'Acinetobacter baumanii et le PA étaient regroupés dans l'analyse et la surmortalité spécifique qui leur était attribuée était très importante (42%). Dans une autre étude, 26 patients atteints de pneumopathie à PA ont été appariés à 52 témoins. La mortalité attribuable était évaluée à 13,5% [261].

Au total, malgré des discordances dans l'amplitude de la surmortalité, toutes les études s'accordent à faire de PA un facteur péjoratif dans les IN en réanimation.

# VII- <u>Hygiène et prévention</u>:

# 1- Avant l'infection :

La prescription d'une antibiothérapie est l'un des principaux facteurs d'émergence de PA. Cette antibiothérapie, qu'elle soit probabiliste ou documentée, peut ne pas être active sur PA, et contribuer à sa sélection en éliminant les espèces sensibles. Cette antibiothérapie peut être théoriquement adaptée à des souches sensibles de PA, mais les résistances acquises sont très fréquentes dans cette espèce. Ainsi, chez les patients porteurs d'une sonde vésicale, PA est retrouvé dans 5% des infections urinaires si aucun traitement antibiotique n'est associé, en revanche, il est retrouvé dans 13% des prélèvements lorsqu'une antibiothérapie est associée [262].

Il en est de même pour les patients sous ventilation artificielle, chez lesquels PA est retrouvé dans 4,9% des pneumopathies nosocomiales si aucun traitement antibiotique n'a été prescrit préalablement, alors qu'il est retrouvé dans 40,3% des prélèvements par fibroscopie bronchique lorsqu'il existe une antibiothérapie préalable [263]. Toute antibiothérapie doit donc être justifiée et raisonnée afin de limiter ce risque. En pratique, les choses ne sont pas toujours simples, car les impératifs cliniques (choc septique) conduisent souvent à instituer une antibiothérapie à large spectre qui ne peut toujours être adaptée secondairement, par manque de documentation bactériologique [29].

## 2- Infection identifiée:

Une fois l'infection déclarée, tout doit être fait pour éviter la transmission de PA à un autre patient. L'isolement des patients porteurs de bactéries multi résistantes est un isolement de type septique, associant un isolement géographique et un isolement technique. Il s'agit : d'éviter la transmission croisée d'un malade à un autre malade en luttant contre le manu portage et en limitant au maximum la contamination de l'environnement et du matériel ; de limiter les phénomènes d'auto-infection, chez les patients colonisés, lors des actes techniques ou des soins (manipulations des voies veineuses, des aspirations trachéales...).

L'isolement en chambre individuelle, portes fermées en permanence, constitue le standard de l'isolement géographique. L'isolement technique repose sur l'application des mesures faisant barrière à la contamination, dont les protocoles doivent être validés par le comité de lutte contre les infections nosocomiales : lavage des mains systématique (Figure 11) ou utilisation de solutions

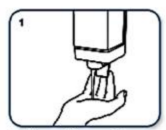
Hydro-alcooliques (Figure 12) en entrant et en sortant de la chambre; port de gants non stériles à usage unique lors des contacts avec le malade et son environnement; port de tabliers ou de sur-blouses à usage unique lors des soins, afin de limiter la contamination des tenues de travail; port de masque, de lunettes de protection lors des soins et aspirations au niveau des voies aériennes par exemple; utilisation de matériel individualisé pour chaque patients (thermomètre, brassard à tension, stéthoscope...); hiérarchisations des soins [264].

# Le lavage des mains-Comment?

LAVER LES MAINS AU SAVON ET A L'EAU LORSQU'ELLES SONT VISIBLEMENT SOUILLEES SINON, UTILISER LA FRICTION HYDRO-ALCOOLIQUE POUR L'HYGIENE DES MAINS!



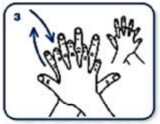
Mouiller les mains abondamment



Appliquer suffisamment de savon pour recouvrir toutes les surfaces des mains et frictionner :



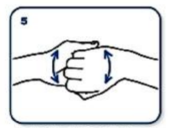
Paume contre paume par mouvement de rotation,



le dos de la main gauche avec un mouvement d'avant en arrière exercé par la paume droite, et vice et versa,



les espaces interdigitaux paume contre paume, doigts entrelacés, en exercant un mouvement d'avant en arrière,



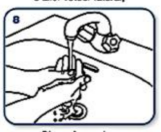
les dos des doigts en les tenant dans la paume des mains opposées avec un mouvement d'aller-retour latéral.



le pouce de la main gauche par rotation dans la paume refermée de la main droite, et vice et versa,



la pulpe des doigts de la main droite par rotation contre la paume de la main gauche, et vice et versa.



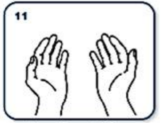
Rincer les mains à l'eau,



sécher soigneusement les mains avec une serviette à usage unique,



fermer le robinet à l'aide de la serviette.



Les mains sont prêtes pour le soin.

Figure 11 : Technique du lavage simple des mains

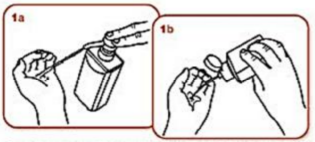
# La friction hydro-alcoolique Comment?

UTILISER LA FRICTION HYDRO-ALCOOLIQUE POUR L'HYGIENE DES MAINS!

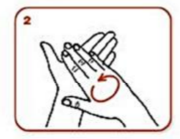
LAVER LES MAINS AU SAVON ET A L'EAU LORSQU'ELLES SONT VISIBLEMENT SOUILLEES



Durée de la procédure : 20-30 secondes.



Remplir la paume d'une main avec le produit hydro-alcoolique, recouvrir toutes les surfaces des mains et frictionner :



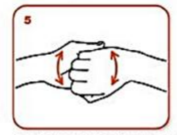
Paume contre paume par mouvement de rotation,



le dos de la main gauche avec un mouvement d'avant en arrière exercé par la paume droite, et vice et versa,



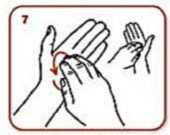
les espaces interdigitaux paume contre paume, doigts entrelacés, en exerçant un mouvement d'avant en arrière,



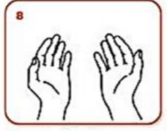
les dos des doigts en les tenant dans la paume des mains opposées avec un mouvement d'aller-retour latéral,



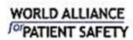
le pouce de la main gauche par rotation dans la paume refermée de la main droite, et vice et versa.



la pulpe des doigts de la main droite par rotation contre la paume de la main gauche, et vice et versa.



Une fois sèches, les mains sont prêtes pour le soin.



L'OMS remercie les Höpfaux Universitaires de Genève (HCQ), en particulier les collaborations du service de Prévention et Contrôle de Pintecton, pour leur participation active au développement de ce matériel Octobre 2006, version 5.



Easter for pair actions out that price pair TORS pour viriles he advantages continued as a price public store. Sustain, is do continued and different pairs pour time to a supplier on regulation of a price pair. To public to the supplier pairs and the sustain and the sus

Figure 12:Technique pour la friction hydro-alcoolique

# 3- Investigation d'une épidémie [265] :

PA est un agent fréquent d'épidémies d'infections nosocomiales. Durant la décennie 1980-1990, il a été responsable de 11% des infections endémiques et de 16% des épidémies d'infections acquises à l'hôpital [266]. Il importe de disposer, au niveau de chaque structure hospitalière, d'un système de surveillance capable de donner précocement l'alerte. A partir de cette détection initiale, l'investigation de cette situation de suspicion d'épidémie doit respecter plusieurs étapes : confirmation du phénomène épidémique, enquêtes épidémiologique et microbiologique à la recherche de la source, prise de mesures correctives, évaluation des résultats de ces mesures correctives. Le rôle du CLIN est primordial pour la prise de décisions qui peuvent concerner l'ensemble de l'établissement.

Certains points particuliers méritent d'être soulignés pour PA. Dans chaque structure hospitalière, il existe un «bruit de fond» endémique qu'il importe de surveiller. Ainsi, les infections qui font suite à des actes exploratoires ou invasifs peuvent faire l'objet d'une surveillance particulière. L'analyse des anti-biotypes et la détermination des sérotypes par le laboratoire permettent de suspecter des infections croisées. Les méthodes de géno-typage, plus lourdes mais plus discriminantes, peuvent être utilisées dans un deuxième temps pour confirmer une diffusion clonale. Lors de la phase analytique de l'enquête épidémiologique, une attention particulière doit être portée sur les possibles sources de contamination liées à l'environnement humide. Les gestes invasifs nécessitant un contact avec des solutions aqueuses, du matériel humide ou désinfecté en phase liquide, peuvent être à l'origine d'infections épidémiques. La transmission croisée impliquant du personnel ayant en charge des patients déjà infectés ou colonisés doit être envisagée.

# **CONCLUSION**

PA est une bactérie qui préoccupe beaucoup les réanimateurs. Elle est fréquente et responsable d'infections graves dans les unités de soins intensifs. Le rôle joué par la transmission croisée et l'environnement n'est pas négligeable. La relation entre l'émergence de souches résistantes et l'antibiothérapie antérieure apparaît bien démontrée. Les antibiotiques à large spectre, et tout particulièrement les fluoroquinolones, semblent les plus grands pourvoyeurs de ces résistances.

Il n'est pas démontré qu'un suivi coûteux systématique du portage puisse permettre d'influencer les choix d'un traitement antibiotique empirique en situation critique.

L'évaluation des pratiques d'antibiothérapie dans notre étude a mis en évidence un traitement rarement adapté en probabiliste, ce qui encourage à une meilleure connaissance des facteurs de risque d'infection invasive à PA, et de l'antibiothérapie adaptée à ce germe.

Enfin, la surveillance de l'épidémiologie locale des résistances acquises, un usage raisonné et hiérarchisé des antibiotiques et l'application des mesures d'hygiène hospitalière sont des bases indispensables pour limiter l'émergence et la diffusion des souches résistantes de PA. Mais malgré la mise en œuvre de toutes ces mesures, la grande plasticité de cette espèce et la multiplicité de ses facteurs de virulence en font un pathogène opportuniste à l'avenir assuré.

# Résumés

#### Introduction:

Pseudomonas Aeruginosa (PA) est un bacille Gram négatif ubiquitaire ; naturellement résistant aux antibiotiques qui peut devenir un pathogène opportuniste responsable d'infection graves lorsque les circonstances favorables sont réunies.

Les objectifs de cette étude sont de déterminer la prévalence de l'infection a Pseudomonas aeruginosa en réanimation, d'étudier son profil bactériologique et de retrouver les facteurs pronostiques dans cette infection.

### Matériel et méthodes :

Ce travail est une étude rétrospective s'étendant du 01 Janvier 2014 au 31 Décembre 2016 incluant tous les patients hospitalisés au service de réanimation A1 au CHU Hassan II de Fès qui au cours de leurs hospitalisations ont développé une infection à PA.

### Résultats :

Durant cette période 70 patients ont développé une infection à PA.

L'âge moyen de nos patients était de 43,4 ans ; avec des extrêmes allant de 13 à 78 ans. Le sexe masculin était prédominant avec un taux de 72,8% des cas.

Les principaux antécédents médicaux étaient représentés par le tabagisme chez 14 patients et l'HTA chez 13 patients.

La majorité de nos patients proviennent des urgences avec un pourcentage de 79% des cas.

48,4% des patients étaient admis pour une pathologie neurochirurgicale, 24,3% pour un polytraumatisme.

La pneumopathie à PA représente le type d'infection le plus fréquent avec un taux de 81,4%, suivie par la bactériémie (30%) et l'infection urinaire avec un taux de 12,8%.

Le PA a été résistant à la Céftazidime à 22,8% des cas et à l'Imipenème à 4,3% des cas

La durée moyenne d'hospitalisation chez nos patients était 42,2 jours.

Le taux de mortalité était de 55,7%.

### Conclusion:

Les infections nosocomiales à Pseudomonas Aeruginosa en réanimation constituent un facteur majeur de morbi-mortalité. La prévention passe d'abord par la sensibilisation du personnel soignant, par la bonne pratique du lavage des mains et l'isolement géographique des patients infectés.

# **Abstract**

Pseudomonas aeruginosa is a gram negative bacillus ubiquitous; one of the most worrisome characteristics of PA is its antibiotic resistance which can be responsible for serious infections

The aim of this study is to review the prevalence of PA nosocomial infection in the intensive care unit, to study its bacteriological profile and the prognostic factors of this nosocomial infection

Materials and methods:

This work is the result of a retrospective study between 01 January 2014 and 31 December 2016; the inclusion criteria were every patient hospitalized in the intensive care unit A1 of the UCH Fes and that has developed a Pseudomonas aeruginosa nosocomial infection.

Results:

Among 1871 patients hospitalized during the study period, 70 experienced at least one episode of nosocomial infection in PA.

The average age of patients was 43,4years. The major frequencies were detected in male sex (72,8%)

The main medical history was tabagisme with 14 patients and hypertension with 13 patients.

The majority of patients are from emergency 79%.

48,4% of our patients were hospitalized for neurosurgical pathology, 24,3% for polytrauma.

Lung infections were the majority (81,4%), followed by bacteremia (30%) and urinary tract infections (12,8%).

The average rate of PA resistance to céftazidime was 22,8% and 4,3% to imipenem.

The overall mortality was about 55,7% of cases.

Conclusion:

PA nosocomial infection is a major factor of morbidity and mortality in intensive care unit.

Monitoring the local epidemiology of acquired resistance, a hierarchical and rational use of antibiotics and the application of measures of hospital hygiene are indispensable foundations for limiting the emergence and spread of resistant strains of PA.

# مطني

یاد و دا، وخط ورزة و اتر بطیل مدتشفی دلخل ا خلیجو ثر و مل تؤا دُفهٔ الله نجری فی قا والم مضد الدالتاحد و یوقیمکن أن یصیر ممرضد ایا تصید الفوص رسببا الهجد ابات مرضد فی خطیرة حیات و فولظ وفال امداعدت اله بر وز ه.

اله نف من هذه الد راسة هو تحديد مدلى نشرا الوائفة الونجلولي تعفن في قدام لإنعاش، وهر الساتم للباك اتويه والوجية، و إيجالالع والملى تو قعلة هذا المرض.

### الأدويلك أمناهج

هذا لعمل يه تم برلمدلة لفرة الممتدة مابين في التجين اليو 2014 و 31د جنير 2016 ، يدرج كال حالات المرضية النهي المرضية الموضية الموضية

### النتائج

- خلاله ذاه لمنقظهرت أعرض ه اللالتهاب عند 70 مريضا
- معدل العموا لفد الموضى هو 43.4 دنة، ، معوج وبد الات قصد وي توا وحبين 13 و 78سدنة، معهيم نقل لجنس الذك وري بفد بند 72.8% ما ناح الات
- ختمثل المد وابق الطبية لو نيسية فيهو تفع ضغط عند 13 حالات ، غيب نسبة 22.6% وفي أموال أقباعند المحالات بنسبة 12.9%
  - -أغ لبية المرضى برد و ن من لمد تعجلات ب نسبة 79%
  - تَهْبُ وَلَ 48.4 %مَانَ لَمُصَدُّ ابِدِنَ بُسِي أَمْضِلُ عَصَّبِيةً وَ 24.3% بِسَلِصِد ابَّ اللَّهُ مُعَدَّة
- يعد المعزل لوئري عظلا لدته البلوائفة الونجاري لأكثرن تشار ابنسبة 81.4 % ليه تجرثم (30%) لدم اولدته لب المدا الله ولية بنسبة 12.8%
- قا والمرائفة أو نجاطي لمديف فاريديم بنسبة 22.8 % مان لحالات لويميبين يم بنسبة 4.3 % مان لحالات، معدل لفترة الله تشفائية لهؤلاء المرضي هو 42.2 وما

انىلبةو فيالتلمسج لة هي 55.7%.

#### خلاصىك:

تشكلهوً ولة ، و هلي لإنعلال قدام دلخل لأطباعة لق مصارل نجرية الواف في قدام لإنعلش عن ة اكبرعامل افلي و فلة. وسلبلو قايتة تمثل أولا في تصلير لها قام لمعالجها لغل الجلد ليدين والغول الجغر لفل مصدابين.

# **BIBLIOGRAPHIE**

- [1] RAISIN. a national program early warning investigation and surveillance ofhealthcare associated infection in France. s.l.: Descenlos JC.RAISIN working group.eurosurveil, 2009; 14(46)pii:19408.
- [2] Kaoutar B, july C,l'Herite au F,Barbut F,Robert J,Denis M,et al. Nosocomial infections and hospital mortality:a multicenter epidemiology study.J Hosp infect. 2004; 58:268-75.
- [3] Thèse en médecine n° 1851 / Bordeaux: Pseudomonas aeruginosa en réanimation: épidémiologie et facteurs de risqué d'acquisition.
- [4] Abesaid D, Read I, Umphrey J et al. infusion therapy team and dressing changes of central venous catheters. s.l.: infect control Hosp Epidemiol, 1999; 20:101-105.
- [5] WILLIAM, SCHAFFNER. Les infections nosocomiales. s.l.: CECIL Traité de médecine interne, 1ère édition française. ch : 267. P 1548-1555.
- [6] Garner JS, Jarvis WR, Emori TG, Horan TC, Hughes JM. CDC definitions for Nosocomial infections, 1988. s.l.: Am J Infect Control, 1988;. 16(3):128-140.
- [7] AVRIL JL, BABERNAT H, DENIS F, MONTEIL H. Bactériologie clinique. 3ème édition. Editions Ellipses 2001 ; 543 pages.
- [8] HUSSON MO, HARF-MONTEIL C, MONTEIL H. Pseudomonas-burkholderiarastoniapandoraea. Précis de bactériologie clinique. Editions ESKA 2007; 1122-50; 1764 pages.
- [9] HABS, I. Untersuchungen über die O-Antigene von Pseudomonas aeruginosa Z. Hyg. Infekt. Kr. 1957; 144: 218–28
- [10] FILLOUX A. AND VALLET I. Biofilm mise en place et organisation d'une communauté bactérienne. Medecines sciences. 2003 ;19 ; 77-83.
- [11] RAMOS AN, PERAL MC, VALDEZ JC. Differences between Pseudomonas aeruginosa in a clinical sample and in a colony from it: comparison of virulence capacity and susceptibility of biofilm inhibitor. Compimmunol microbiol infect dis. 2010; 33: 267-75.

- [12] SHRIVASTAVA R, UPRETI RK, JAIN SR, PRASAD KN, SETH PK, CHATURVEDI UC. Suboptimal chlorine treatment of drinking water leads to selection of multidrug-resistant Pseudomonas aeruginosa. Ecotoxicol Environ Saf. 2004; 58: 277-83.
- [13] LEPAPE A. Epidémiologie des infections à Pseudomonas aeruginosa. Annales françaises d'anesthésie et réanimation. 2003 ; 2 : 520-22.
- [14] HETRICK EM, SHIN JH, PAUL HS, SCHOENFISCH MH. Anti-biofilm efficacy of nitricoxide-releasing silica nanoparticles. Biomaterials. 2009; 30: 2782-89.
- [15] TOTÉ K, BERGHE DV, DESCHACHT M, DE WIT K, MAES L, COS P. Inhibitory efficacy of various antibiotics on matrix and viable mass of Staphylococcus aureus and Pseudomonas aeruginosa biofilms. Int J Antimicrob Agents. 2009; 33:525-31.
- [16] STOVER CK, PHAM XQ, ERWIN AL, MIZOGUCHI SD, WARRENER P, HICKEY MJ,BRINKMAN FS, HUFNAGLE WO, KOWALIK DJ, LAGROU M, GARBER RL, GOLTRY L,TOLENTINO E, WESTBROCK-WADMAN S, YUAN Y, BRODY LL, COULTER SN, FOLGERKR, KAS A, LARBIG K, LIM R, SMITH K, SPENCER D, WONG GK, WU Z, PAULSEN IT,REIZER J, SAIER MH, HANCOCK RE, LORY S, OLSON MV. Complete genome sequence of Pseudomonas aeruginosa PAO1, an opportunistic pathogen. Nature. 2000; 406: 959-64.
- [17] VAN MANSFELD R, JONGERDEN I, BOOTSMA M, BUITING A, BONTEN M, WILLEMS R. The population genetics of Pseudomonas aeruginosa isolates from different patient populations exhibits high-level host specificity. PLoS One. 2010; 5: e13482.
- [18] BUDAK A, PALUCHOWSKA P, WŁODARCZYK D, NOWAK P, WEGRZYN M, MUDYNAW. The genetic description of Acinetobacter baumannii and Pseudomonas aeruginosa strains isolated from patients with hospital acquired pneumonia hospitalized in intensive care unit. Med Dosw Mikrobiol. 2010; 62: 67-75.

- [19] RUIMY R, GENAUZEAU E, BARNABE C, BEAULIEU A, TIBAYRENC M, ANDREMONTA. Genetic diversity of Pseudomonas aeruginosa strains isolated from ventilated patients with nosocomial pneumonia, cancer patients with bacteremia, and environmental water.
  - Infect Immun. 200 ; 69 : 584-88.
- [20] OKUDA J, HAYASHI N, OKAMOTO M, SAWADA S, MINAGAWA S, YANO Y, GOTOHN. Translocation of Pseudomonas aeruginosa from the intestinal tract is mediated by thebinding of ExoS to an Na,K-ATPase regulator, FXYD3. Infect Immun. 2010; 78: 4511-22.
- [21] THUONG M, ARVANITI K, RUIMY R, DE LA SALMONIÈRE P, SCANVIC-HAMEG A,LUCET JC, RÉGNIER B. Epidemiology of Pseudomonas aeruginosa and risk factors for carriage acquisition in an intensive care unit. J Hosp Infect. 2003; 53: 274-82.
- [22] TODD TR, FRANKLIN A, MANKINEN-IRVIN P, GURMAN G, IRVIN RT. Augmented bacterial adherence to tracheal epithelial cells is associated with gram-negative pneumonia in an intensive care unit population. Am Rev Respir Dis. 1989; 140: 1585-89.
- [23] WILLIAMS P, CAMARA M. Quorum sensing and environmental adaptation in Pseudomonas aeruginosa: a tale of regulatory networks and multifunctional signal molecules. Curr opin microbiol. 2009; 12: 182-91.
- [24] ROY-BURMAN A, SAVEL RH, RACINE S, SWANSON BL, REVADIGAR NS, FUJIMOTOJ, SAWA T, FRANK DW, WIENER-KRONISH JP. Type III protein secretion is associated with death in lower respiratory and systemic Pseudomonas aeruginosa infections. J Infect Dis. 2001; 183: 1767-74.
- [25] HAUSER AR, COBB E, BODI M, MARISCAL D, VALLES J, ENGEL JN, RELLO J. Type III protein secretion system is associated with poor clinical outcomes in patients with ventilaor-associated pneumonia caused by Pseudomonas aeruginosa. Crit Care Med. 2002;

- [26] BERTHELOT P, ROS A, PLESIAT P, POZZETTO B, GRATTARD F ET LE GESPA. Détection par PCR en temps réel des gènes exoU et exoS des souches de P. aeruginosa isolées au cours de pneumopathies nosocomiales. 21ème Réunion Interdisciplinaire de Chimiothérapie Anti-Infectieuse. Paris, Décembre 2001.
- [27] FINCK-BARBANCON V, GORANSON J, ZHU L, SAWA T, WIENER-KRONISH J P,FLEISZIG S, WU C, MENDE-MUELLER L, FRANK D W. ExoU expression by Pseudomonas aeruginosa correlates with acute cytotoxicity and epithelial injury. Mol Microbiol.1997; 25:547-57.
- [28] Thèse en medicine: N° 100/09; Marrakech: Infection à Pseudomonas en milieu de reanimation.
- [29] Carpentier JP, Morillon M, Petrognani R, Cavallo JD. Infections à bacille pyocyanique. Encycl Med Chir (Elsevier SAS, Paris), Maladies infectieuses,8-025-B-50,2003,23p.
- [30] Paterson DL.The epidemiological profile of infections with multi-drug-resistant Pseudomonas aeruginosa and Acinetobacter species.Clin Infect Dis 2006;43Suppl2:S43-8.
- [31] Aloush V et al. Multi-drug resistant Pseudomonas aeruginosa: Risk factor and clinical impact. Antimicrob Agents chemother 2006;50(1):43-8.
- [32] Wang CY et al. Pandrug-resistant Pseudomonas aeruginosa among hospitalised patients: clinical features, riskfactors and outcomes. Clin Microbiol Infect 2006;12(1):63-8.
- [33] TUMÉO E, GBAGUIDI-HAORE H, PATRY I, BERTRAND X, THOUVEREZ M, TALON D. Are antibiotic-resistant Pseudomonas aeruginosa isolated from hospitalised patients recovered in the hospital effluents? Int J Hyg Environ Health. 2008; 211 : 200-04.

- [34] MASSI L, GUITTARD F, LEVY R, GERIBALDI S. Enhanced activity of fluorinated quaternary ammonium surfactants against Pseudomonas aeruginosa. Eur J Med Chem. 2009; 44: 1615-22.
- [35] ROUILLON S, OURDANABIAS S, JAMART S, HERNANDEZ C, MEUNIER O. Etude de l'efficacité d'un produit détergent désinfectant pour sols et surfaces sur les souches bactériennes isolées à partir de l'environnement hospitalier. Pathol biol. 2006 ; 54 : 325-30.
- [36] SABY S, LEROY P, FRENEY J, BLOCK JC. Les mécanismes de défense bactérienne en réponse à la désinfection par le chlore. Hygienes. 2001; 9 : 278-84.
- [37] WIRTANEN G, SALO S, HELANDER IM, MATTILA-SANDHOLM T Microbiological methods for testing disinfectant efficiency on Pseudomonas biofilm. Colloids Surf Bio-interfaces. 2001; 20: 37-50.
- [38] TRAUTMANN M, LEPPER M, HALLER M. Ecology of Pseudomonas aeruginosa in the intensive care unit and the evolving role of water outlets as a reservoir of the organism. AJIC.2005; 33: 41-49.
- [39] BABCOCK HM, ZACK JE, GARRISON T, TROVILLION E, KOLLEF MH, FRASER VJ.

  Ventilator associated pneumonia in a multi-hospital system: differences in microbiology by location. Infect Control Hosp Epidemiol. 2003; 24: 853-58.
- [40] CHIM H, TAN BH, SONG C. Five-year review of infections in a burn intensive care unit: High incidence of Acinetobacter baumannii in a tropical climate. Burns. 2007; 33:1008-14.
- [41] YILDIRIM S, NURSAL TZ, TARIM A, TORER N, NOYAN T, DEMIROGLU YZ, MORAYG, HABERAL M. Bacteriological profile and antibiotic resistance: comparison of findings in a burn intensive care unit, other intensive care units, and the hospital services unit of a single center. J Burn Care Rehabil. 2005; 26: 488-92.

- [42] CUTTELOD M, SENN L, TERLETSKIY V, NAHIMANA I, PETIGNAT C, EGGIMANN P,BILLE J, PROD'HOM G, ZANETTI G, BLANC DS. Molecular epidemiology of *Pseudomonas aeruginosa* in intensive care units over a 10-year period (1998–2007): Clinical Microbiology and Infection.2011; 17: 57-62.
- [43] AGODI A, AUXILIA F, BARCHITTA M, BRUSAFERRO S, D'ALESSANDRO D, MONTAGNA MT, ORSI GB, PASQUARELLA C, TORREGROSSA V, SUETENS C, MURA IGISIO. Building a benchmark through active surveillance of intensive care unit-acquired infections: the Italian network SPIN-UTI. J Hosp Infect. 2010; 74: 258-65.
- [44] ESEN S, LEBLEBICIOGLU H. Prevalence of nosocomial infections at intensive care units in Turkey: a multicentre 1-day point prevalence study. Scand J Infect Dis. 2004;36:144-48.
- [45] ERBAY H, YALCIN AN, SERIN S, TURGUT H, TOMATIR E, CETIN B, ZENCIR M.

  Nosocomial infections in intensive care unit in a Turkish university hospital: a

  2-year survey.Intensive Care Med. 2003; 29: 1482-28.
- [46] KIFFER C, HSIUNG A, OPLUSTIL C, SAMPAIO J, SAKAGAMI E, TURNER P, MENDESC MYSTIC Brazil Group. Antimicrobial susceptibility of Gram-negative bacteria in Brazilian hospitals: the MYSTIC Program Brazil 2003. Braz J Infect Dis. 2005; 9:216-24.
- [47] MENDES C, OPLUSTIL C, SAKAGAMI E, TURNER P, KIFFER C MYSTIC Brazil

  Group. Antimicrobial susceptibility in intensive care units: MYSTIC Program

  Brazil 2002.Braz J Infect Dis. 2005; 9: 44-51.
- [48] ALY NY, AL-MOUSA HH, AL ASAR EL SM. Nosocomial infections in a medical-surgical intensive care unit. Med Princ Pract. 2008; 17:373-77.
- [49] NGUMI ZW. Nosocomial infections at Kenyatta National Hospital Intensive-Care Unit in Nairobi, Kenya. Dermatology. 2006; 212: S4-7.

- [50] MOHAMMAD TAHERI Z, POURPAKI M, MOHAMMADI F, NAMDAR R, MASJEDI MR. Surveillance of Antimicrobial Susceptibility among Bacterial Isolates from Intensive Care Unit Patients of a Tertiary-Care University Hospital in Iran:2006-2009. Chemotherapy. 2010; 56:478-84.
- [51] GIKAS A, ROUMBELAKI M, BAGATZOUNI-PIERIDOU D, ALEXANDROU M, ZINIERI V,DIMITRIADIS I, KRITSOTAKIS EI. Device-associated infections in the intensive care units of Cyprus: results of the first national incidence study. Infection. 2010; 38: 165-71.
- [52] RIZVI MF, HASAN Y, MEMON AR, ABDULLAH M, SALEEM S, SHAKEEL J. PATTERN of nosocomial infection in two intensive care units of a tertiary care hospital in Karachi. J Coll Physicians Surg Pak. 2007; 17: 136-39.
- [53] MARKOGIANNAKIS H, PACHYLAKI N, SAMARA E, KALDERI M, MINETTOU M,TOUTOUZA M, TOUTOUZAS KG, THEODOROU D, KATSARAGAKIS S. Infections in a surgical intensive care unit of a university hospital in Greece. Int J Infect Dis. 2009;13: 145-53.
- [54] VINCENT JL. Microbial resistance: lessons from the EPIC study. European Prevalence of Infection. Intensive Care Med. 2000; 26: S3-8.
- [55] ZHANEL GG, DECORBY M, NICHOL KA, WIERZBOWSKI A, BAUDRY PJ, KARLOWSKY JA, LAGACÉ-WIENS P, WALKTY A, MULVEY MR, HOBAN DJ Canadian Antimicrobial Resistance Alliance. Antimicrobial susceptibility of 3931 organisms isolated from intensive care units in Canada: Canadian National Intensive Care Unit Study,2005/2006. Diagn Microbiol Infect Dis. 2008; 62: 67-80.
- [56] DANCHAIVIJITR S, JUDAENG T, SRIPALAKIJ S, NAKSAWAS K, PLIPAT T.
  Prevalence of nosocomial infection in Thailand 2006. J Med Assoc Thai. 2007;
  90: 1524-29.
- [57] SAEED NK, KAMBAL AM, EL-KHIZZI NA. Antimicrobial-resistant bacteria in a general intensive care unit in Saudi Arabia. Saudi Med J. 2010; 31:1341-49.

- [58] KATHERASON SG, NAING L, JAALAM K, ISMAIL A. Baseline assessment of intensive care-acquired nosocomial infection surveillance in three adult intensive care units in Malaysia. J Infect Dev Ctries. 2008; 2:364-68.
- [59] Enquête nationale de prévalence 2006, ENP 2006, http://www.invs.sante.fr/publications/2009/enquete\_prevalence\_infections\_no socomiales/index.html consulté le 3 juin 2011.
- [60] Surveillance des infections nosocomiales en réanimation adulte Réseau REA-Raisin, France, résultats 2009 Institut de veille sanitaire. http://www.invs.sante.fr/fr/Publicationset-outils/Rapports-et-syntheses/Maladies-infectieuses/2010/Surveillance-desinfectionsnosocomiales-en-reanimation-adulte-REA-Raisin-France-2009 consulté le 3 juin 2011
- [61] Berthelot P, Grattard F, Mallaval FO, Ros A, Lucht F, Pozzetto B. Epidemiology of nosocomial infections due to *Pseudomonas aeruginosa, Burkholderia cepacia and Stenotrophomonas maltophilia. Pathol Biol* 2005;53(6):341-8.
- [62] Widmer AF, Wenzel RP, Trilla A, Bale MJ, Jones RN, Doebbeling BN. Outbreak of Pseudomonas aeruginosa infections in a surgical intensive care unit: probable transmission via hands of a health care worker. Clin Infect Dis 1993;16:372-6.
- [63] Blanc DS, Parret T, Janin B, Raselli P, Francioli P. Nosocomial infections and pseudoinfections from contaminated bronchoscopes: two-year follow up using molecular markers. *Infect Control Hosp Epidemiol* 1997;18:134-6.
- [64] Bert F, Maubec E, Bruneau B, Berry P, Lambert-Zechovsky N. Multi-resistant Pseudomonas aeruginosa outbreak associated tap water in neurosurgery intensive care unit. J Hosp Infect 1998;39:53-62.
- [65] Ferroni A, Nguyen L, Pron B, Quesne G, Brusset MC, Berche P. Outbreak of nosocomial urinary tract infections due to *Pseudomonas aeruginosa* in a paediatric surgical unit associated with tap-water contamination. *J Hosp Infect* 1998;39:301-7.

- [66] Bou R, Aguilar A, Perpinan J, Ramos P, Peris M, Lorente L, Zuniga A. Nosocomial outbreak of *Pseudomonas aeruginosa* infections related to a flexible bronchoscope. *J Hosp Infect* 2006;64(2):129-35.
- [67] Makimoto K, Ashida N, Qureshi N, Tsuchida T, Sekikawa A. Development of a nosocomial outbreak investigation database. *J Hosp Infect* 2005;59:215-9.
- [68] Bertrand X, Blasco G, Belle E, Boillot A, Capellier G, Talon D. Importance de la transmission croisée dans l'épidémiologie de *Pseudomonas aeruginosa* en service de soins intensifs. *Ann F Anesth Rea* 2003;22:505-9.
- [69] Hargreaves J, Shireley L, Hansen S, Bren V, Fillipi G, Lacher C, Esslinger V, Watne T. Bacterial contamination associated with electronic faucets: a new risk for healthcare facilities. *Infect Control Hosp Epidemiol* 2001;22:202-5.
- [70] Trautmann M, Michalsky T, Wiedeck H, Radosavljevic V, Ruhnke M. Tap water colonization with *Pseudomonas aeruginosa* in a surgical intensive care unit and relation to *Pseudomonas* infections of ICU patients. *Infect Control Hosp Epidemiol* 2001;22:49-52.
- [71] Reuter S, Sigge A, Wiedeck H, Trautmann M. Analysis of transmission pathways of *Pseudomonas aruginosa* between patients and tap water outlets. *Crit Care Med* 2002;30(10)2222-8.
- [72] Lashéras A, Guisset O, Boulestreau H, Rogues AM, Fiore M, Szajner S, Bézian MC, Gabinski C, Gachie JP. Réservoirs et transmission de *Pseudomonas aeruginosa* en réanimation médicale. *Médecine et Maladies Infectieuses* 2006;36:99-104.
- [73] Berthelot P, Chord F, Mallaval F, Brajon D, Pozetto B. Magnetic valves as a source of faucet contamination with *Pseudomonas aeruginosa*? *Intensive Care Med* 2006;32:1271.

- [74] Rogues AM, Boulestreau H, Lashéras A, Boyer A, Gruson D, Merle C, Castaing Y, Bébéar CM, Gachie JP. Contribution of tap water to patient colonization with *Pseudomonas aeruginosa* in an intensive care unit. *Journal of Hospital Infection* 2007;67(1):72-8.
- [75] Anaissie AJ, Penzag SR, Dignani C. The hospital water supply as a source of nosocomial infections. A plea for action. *Arch Intern Med* 2002;162:1483-92.
- [76] Blanc DS, Nahimana I, Petignat C, Wenger A, Bille J, Francioli P. Faucets as a reservoir of endemic *Pseudomonas aeruginosa* colonization/infection in intensive care units. *Intensive Care Med* 2004;30:1964-8.
- [77] Pitten FA, Panzig B, Schröder G, Tietze K, Kramer A. Transmission of a multiresistant *Pseudomonas aeruginosa* strain at a German University Hospital. *J Hosp Infect* 2001;47:125-30.
- [78] Harris A, Torres-Viera C, Venkataraman L, DeGirolami P, Samore M, Carmeli Y. Epidemiology and clinical outcomes of patients with multi-resistant *Pseudomonas aeruginosa. Clin Infect Dis* 1999;28:1128-33.
- [79] Thuong M, Arvaniti K, Ruimy R, de la Salmonière P, Scanvic-Hameg A, Lucet JC, Régnier B. Epidemiology of *Pseudomonas aeruginosa* and risk factors for carriage acquisition in intensive care unit. *J Hosp Infect* 2003;53:274-82.
- [80] Paramythiotou E, Lucet JC, Timsit JF, Vanjak D, Paugam-Burtz C, Trouillet JL, Belloc S, Kassis N, Karabinis A, Andremont A. Acquisition of multidrug-resistant *Pseudomonas aeruginosa* in patients in intensive care units: role of antibiotics with pseudomonal activity. *Clin Infect Dis* 2004;38(5):670-7.
- [81] Murthy SK, Baltch AL, Smith RP, Desjardin EK, Hammer C, Conroy JV, Michelsen PB. Oropharyngeal and fecal carriage of *Pseudomonas aeruginosa* in hospital patients. *J Clin Microbiol* 1989;27:35-40.

- [82] Blanc DS, Petignat C, Janin B, Bille J, Francioli P. Frequency and molecular diversity of *Pseudomonas aeruginosa* upon admission and during hospitalization: a prospective epidemiologic study. *Clin Microbiol Infect* 1998; 4: 242-7.
- [83] Lepelletier D, Caroff N, Riochet D, Bizouarn P, Bourdeau A, Le Gallou F, Espaze E, Reynaud A, Richet H. Role of hospital stay and antibiotic use on *Pseudomonas aeruginosa* gastrointestinal colonization in hospitalized. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 2006;25(9):600-3.
- [84] Ortega B, Groeneveld ABJ, Schultsz C. Endemic multidrug-resistant Pseudomonas aeruginosa in critically ill patients. Infect Control Hosp Epidemiol 2004; 25:825-31.
- [85] Bertrand X, Baily P, Blasco G, Balvay P, Boillot A, Talon D. Large outbreak in an intensive care unit of colonization or infection with *Pseudomonas aeruginosa* that overexpressed an active efflux pump. *Clin Infect Dis* 2000; 31:9-14.
- [86] Pena C, Guzman A, Suarez C, Dominguez MA, Tubau F, Pujol M, Gudiol F, Ariza J. Effects of carbapenem exposure on the risk for digestive tract carriage of intensive care unit-endemic carbapenem-resistant *Pseudomonas aeruginosa* strains in critically ill patients. *Antimicrob Agents Chemother* 2007; 51(6):1967-71.
- [87] Safdar N, Crnich CJ, Maki DG. The pathogenesis of ventilator-associated pneumonia: its relevance to developing effective strategies for prevention. *Resp Care* 2005;50:725-39.
- [88] Bertrand X, Thouverez M, Talon D, Boillot A, Capellier G, Floriot C, Helias JP. Endemicity, molecular diversity and colonisation routes of *Pseudomonas aeruginosa* in intensive care units. *Intensive Care Med* 2001;27:1263-8.
- [89] Bergmans D, Bonten M, van Tiel F, Gaillard CA, van der Geest S, Wilting RM, de Leeuw PW, Stobberingh EE. Cross-colonisation with *Pseudomonas aeruginosa* of patients in an intensive care unit. *Thorax* 1998;53:1053-8.

- [90] Bonten MJM, Bergmans DCJJ, Speijer H, Stobberingh EE. Characteristics of polyclonal endemicity of *Pseudomonas aeruginosa* colonization in intensive care units. *Am J Respir Crit Care Med* 1999;160:1212-19.
- [91] Speijer H, Savelkoul PHM, Bonten MJ, Stobberingh EE, Tjhie JHT. Application of different genotyping methods for Pseudomonas aeruginosa in a setting of endemicity in an intensive care unit. J Clin Microbiol 1999;37:3654-61.
- [92] Kropec A, Huebner J, Riffel M, Bayer U, Benzing A, Geiger K, Daschner FD. Exogenous or endogenous reservoirs of nosocomial *Pseudomonas aeruginosa* and *Staphylococcus aureus* infections in a surgical intensive care unit. *Intensive Care Med* 1993;19:161-5.
- [93] Berthelot P, Grattard F, Mahul P, Pain P, Jospe R, Venet C, Carricajo A, Aubert G, Ros A, Dumont A, Lucht F, Zeni F, Auboyer C, Bertrand JC, Pozzeto B. Prospective study of nosocomial colonization and infection due to *Pseudomonas aeruginosa* in ventilated patients. *Intensive Care Med* 2001;27:503-12.
- [94] Talon D, Cailleux V, Thouverez M, Michel-Briand Y. Discriminatory power and usefulness of pulsed field gel electrophoresis in epidemiological studies of *Pseudomonas aeruginosa. J Hosp Infect* 1995;30:125-31.
- [95] Tenover F, Arbeit RD, Coering RV. How to select and interpret molecular strain typing methods for epidemiological studies of bacterial infections. A review for health care epidemiologists. *Infect Control Hosp Epidemiol* 1997;18:426-39
- [96] Foca M, Jakob K, Whittier S, Della Latta P, Factor S, Rubenstein D, Saiman L. Endemic *Pseudomonas aeruginosa* infection in a neonatal intensive care unit. *N Engl J Med* 2000;343:696-700.

- [97] Moolenaar RL, Crutcher JM, San Joaquin VH, Sewell LV, Hutwagner LC, Carson LA, Robinson DA, Smithee LM, Jarvis WR. A prolonged outbreak of *Pseudomonas aeruginosa* in a neonatal intensive care unit: did staff fingernails play a role in disease transmission? *Infect Control Hosp Epidemiol* 2000;21:80-5.
- [98] Petignat C, Francioli P, Nahimana I, Wenger A, Bille J, Schaller MD, Revelly JP, Zanetti G, Blanc DS. Exogenous sources of *Pseudomonas aeruginosa* in intensive care unit patients: implementation of infection control measures and follow-up with molecular typing. *Infect Control Hosp Epidemiol* 2006;27:953-7.
- [99] Pelupessy I, Bonten MJM, Diekmann O. How to assess the relative importance of different colonization routes of pathogens within hospital settings? *PNAS* 2002;99(8):5601-5.
- [100] Mikolajczyk RT, Sagel U, Bornemann R, Krämer A, Kretzschmar M. A statistical method for estimating the proportion of cases resulting from cross-transmission of multi-resistant pathogens in an intensive care unit. *J Hosp Infect* 2007;65:149-55.
- [101] Trautmann M, Bauer C, Schumann C, Hahn P, Höher M, Haller M, Lepper PM. Common RAPD pattern of *Pseudomonas aeruginosa* from patients and tap water in a medical intensive care unit. *Int J Hyg Environ Health* 2006;209:325-33.
- [102] Trautmann M, Lepper PM, Haller M. Ecology of *Pseudomonas aeruginosa* in the intensive care unit and the evolving role of water outlets as a reservoir of the organism. *Am J Infect Control* 2005;33:S41-S49.
- [103] Vallés J, Mariscal D, Cortés P, Coll P, Villagra A, Diaz E, Arigas A, Rello J. Patterns of colonization by *Pseudomonas aeruginosa* in intubated patients: a 3-years prospective study of 1607 isolates using pulsed-field gel electrophoresis with implications for prevention of ventilatorassociated pneumonia. *Intensive Care Med* 2004;30:1768-75.

- [104] Ruimi R, Genauzeau E, Barnabe C, Beaulieu A, Tibayrenc M, Andremont A. Genetic diversity of *Pseudomonas aeruginosa* strains isolated from ventilated patients with nosocomial pneumonia, cancer patients with bacteremia, and environmental water. *Infect Immun* 2001;69:584-8.
- [105] Fenner L, Richet H, Raoult D, Papazian L, Martin C, La Scola B. Are clinical isolates of *Pseudomonas aeruginosa* more virulent than hospital environmental isolates in amebal coculture test? *Crit Care Med* 2006;34(3):823-8.
- [106] Vives-Florez M, Garnica D. Comparison of virulence between clinical and environmental *Pseudomonas aeruginosa* isolates. *Int Microbiol* 2006;9(4):247-52.
- [107] Sbai Idrissi D. Consommation d'antibiotiques et évolution des résistances de Pseudomonas aeruginosa en milieu de réanimation. Thèse Doctorat Médecine, Casablanca; 2000,n°361,75 pages.
- [108] Arsalane H. Infection à Pseudomonas en réanimation. Thèse Doctorat Médecine, Casablanca;1997,n°82,80 pages.
- [109] Vincent JL, Bihari DJ, Suter PM et al. The prevalence of nosocomial infection in intensive care units in Europe. Results of the European Prevalence of Infection in Intensive Care (EPIC) Study. EPIC International Advisory Committee. JAMA 1995;274(8):639-44.
- [110] Carpentier JP, Morillon M, Petrognani R, Cavallo JD. Infections à bacille pyocyanique. Encycl Med Chir (Elsevier SAS, Paris), Maladies infectieuses, 8-025-B-50, 2003, 23p.
- [111] NIELSEN SL, RØDER B, MAGNUSSEN P, ENGQUIST A, FRIMODT-MØLLER N.

  Nosocomial pneumonia in an intensive care unit in a Danish university hospital: incidence, mortality and etiology. Scand J Infect Dis. 1992; 24: 65-70.
- [112] RELLO J, AUSINA V, RICART M, PUZO C, QUINTANA E, NET A, PRATS G. Risk factors for infection by Pseudomonas aeruginosa in patients with ventilator-associated pneumonia. Intensive Care Med. 1994; 20: 193-98.

- [113] CHASTRE J, TROUILLET JL Problem pathogens (Pseudomonas aeruginosa and Acinetobacter) Service de Réanimation Médicale, Hôpital Bichat-Claude Bernard, Paris, France. jean.chastre@bch.ap-hop-paris.fr Semin Respir Infect. 2000;15: 287-98
- [114] VALLÉS J, MARISCAL D, CORTÉS P, COLL P, VILLAGRÁ A, DÍAZ E, ARTIGAS A, RELLO J. Patterns of colonization by Pseudomonas aeruginosa in intubated patients: a 3- year prospective study of 1,607 isolates using pulsed-field gel electrophoresis with implications for prevention of ventilator-associated pneumonia. Intensive Care Med. 2004; 30: 1768-75.
- [115] RELLO J, LORENTE C, DIAZ E, BODI M, BOQUE C, SANDIUMENGE A, SANTAMARIA JM. Incidence, etiology, and outcome of nosocomial pneumonia in ICU patients requiring percutaneous tracheotomy for mechanical ventilation. Chest. 2003; 124: 2239-43.
- [116] TABIBIAN JH, GORNBEIN J, HEIDARI A, DIEN SL, LAU VH, CHAHAL P, CHURCHILL BM, HAAKE DA. Uropathogens and host characteristics. J Clin Microbiol 2008; 46: 3980-86.
- [117] OLSON B, WEINSTEIN RA, NATHAN C, CHAMBERLIN W, KABINS SA.

  Epidemiology of endemic Pseudomonas aeruginosa: why infection control efforts have failed. J Infect Dis 1984; 150: 808-16.
- [118] ROMERO CULLERÉS G, SUGRAÑES JC, PLANELLS ROMEO I, GIMÉNEZ PÉREZ M. Characteristics of urinary tract infections in different patient subpopulations and depending on the bladder emptying system. Actas Urol Esp. 2010 ;34 : 251-57.
- [119] MICHALOPOULOS A, FALAGAS ME, KARATZA DC, ALEXANDROPOULOU P, PAPADAKIS E, GREGORAKOS L, CHALEVELAKIS G, PAPPAS G. Epidemiologic, clinical characteristics, and risk factors for adverse outcome in multiresistant gram-negative primary bacteremia of critically ill patients. Am J Infect Control. 2011; 39:396-00.

- [120] VITKAUSKIEN\_ A, SKRODENIEN\_ E, DAMBRAUSKIEN\_ A, MACAS A, SAKALAUSKAS R. Pseudomonas aeruginosa bacteremia: resistance to antibiotics, risk factors, and patient mortality. Medicina (Kaunas). 2010; 46: 490-95.
- [121] JOHNSON LE, D'AGATA EM, PATERSON DL, CLARKE L, QURESHI ZA, POTOSKI BA, PELEG AY. Pseudomonas aeruginosa bacteremia over a 10-year period: multidrug resistance and outcomes in transplant recipients. Transpl Infect Dis. 2009; 11: 227-34.
- [122] D. BERGMANS, M. BONTEN, F. H VAN TIEL, C. GAILLARD, S. VAN DER GEEST, R. WILTING, P. W DE LEEUW, E. STOBBERINGH. Cross-colonization with Pseudomonas aeruginosa of patients in an intensive care unit. Thorax 1998;53: 1053-58
- [123] BONTEN MJM, BERGMANS DCJJ, AMBERGEN AW, DE LEEUW PW, VAN DER
  GEEST S, STOBBERINGH EE, GAILLARD CA. Risk factors for pneumonia, and
  colonization of respiratory tract and stomach in mechanically ventilated ICU
  patients. Am J Respir Crit Care Med 1996; 154: 1339-46
- [124] BONTEN MJM, GAILLARD CA, VAN TIEL FH, SMEETS HGW, VAN DER GEEST S, STOBBERINGH EE. The stomach is not a source for colonization of the upper respiratory tract and pneumonia in ICU patients. Chest 1994; 105: 878-84
- [125] BERTRAND X, THOUVEREZ M, TALON D, BOILLOT A, CAPELLIER G, FLORIOT C, HELIAS JP. Endemicity, molecular diversity and colonisation routes of Pseudmonas aeruginosa in intensive care unit. Intensive care medicine. 2001; 27: 1263-68.
- [126] SLEKOVEC C, NAVELLOU JC, BLASCO G, THOUVEREZ M, BERTRAND X, TALON D. Is surveillance of Pseudomonas aeruginosa carriage in intensive care units useful? Ann Fr Anesth Reanim. 2010; 29: 279-82.

- [127] HU HB, HUANG HJ, PENG QY, LU J, LEI XY. Prospective study of colonization and infection because of Pseudomonas aeruginosa in mechanically ventilated patients at a neonatal intensive care unit in China. Am J Infect Control. 2010; 38:746-50.
- [128] SPENCER RC. Epidemiology of infection in ICUs. Intensive Care Med. 1994; 20: S2-6.
- [129] NAG VL, AYYAGARI A, VENKATESH V, DASH NR, GHAR M, PRASAD KN.

  Bacterial isolates from mechanically ventilated patients with nosocomial pneumonia within intensive care unit of a tertiary care center. J Commun Dis. 2005; 3 7: 281-87.
- [130] TALHA KA, HASAN Z, SELINA F, PALASH MI. Organisms associated with ventilator associated pneumonia in intensive care unit. Mymensingh Med J. 2009; 18: S93-97.
- [131] NIELSEN SL, RØDER B, MAGNUSSEN P, ENGQUIST A, FRIMODT-MØLLER N.

  Nosocomial pneumonia in an intensive care unit in a Danish university hospital: incidence, mortality and etiology. Scand J Infect Dis. 1992; 24: 65-70.
- [132] ROSENTHAL VD, BIJIE H, MAKI DG, MEHTA Y, APISARNTHANARAK A, MEDEIROS EA, LEBLEBICIOGLU H, FISHER D, ALVAREZ-MORENO C, KHADER IA, DEL ROCÍO GONZÁLEZ MARTÍNEZ M, CUELLAR LE, NAVOA-NG JA, ABOUQAL R, GARCELL HG, MITREV Z, PIREZ GARCÍA MC, HAMDI A, DUEÑAS L, CANCEL E, GURSKIS V, RASSLAN O, AHMED A, KANJ SS, UGALDE OC, MAPP T, RAKA L, MENG CY, THU LT, GHAZAL S, GIKAS A, NARVÁEZ LP, MEJÍA N, HADJIEVA N, GAMAR ELANBYA MO, GUZMÁN SIRITT ME, JAYATILLEKE K. INICC members. International Nosocomial Infection Control Consortium (INICC) report, data summary of 36 countries, for 2004-2009. Am J Infect Control. 2011 [sous presse].

- [133] TRAUTMANN M, HALDER S, LEPPER PM, EXNER M. Reservoirs of Pseudomonas aeruginosa in the intensive care unit. The role of tap water as a source of infection. Bundesgesundheitsblatt Gesundheitsforschung Gesundheitsschutz. 2009; 52:339-44.
- [134] RICHARDS MJ, EDWARDS JR, CULVER DH, GAYNES RP. Nosocomial infections in pediatric intensive care units in the United States. National Nosocomial Infections Surveillance System. Pediatrics. 1999; 103: e39
- [135] Eller J et al. Infective exacerbations of chronic bronchitis: relation between bacteriologic etiology and lung function. Chest 1998;113:1542-1548.
- [136] Spencer RC. Predominant pathogens found in the European prevalence of infection in intensive care study. Eur J Clin Microbiol Infect Dis 1996;15:281-285.
- [137] Fagon JY et al. Mortality due to ventilator-associated pneumonia or colonization with Pseudomoas or Acinetobacter species. Clin Infect Dis 1996;23:538-542.
- [138] Kollef et al. Clinical characteristics and treatment patterns among patients with ventilator associated pneumonia. Chest 2006.129(5):p.1210-8.
- [139] Ader F, Faure K, Guery B, and Nseir S. Interaction de Pseudomonas aeruginosa avec Candida albicans dans les voies respiratoires : de la physiopathologie à une perspective thérapeutique. Pathol Biol 2008;56:164–169.
- [140] Colin G. Pneumopathies acquises sous ventilation mécanique à Pseudomonas aeruginosa résistants. Thèse Doctorat Médecine, Paris Descarte; 2006, 46 pages.
- [141] Garcin F et al. Incidence et facteurs de risque d'acquisition des bactéries difficiles à traiter au cours des pneumonies acquises sous ventilation mécanique. Ann Fr Anesth Réanim 2008;27:S209-S212.
- [142] Trouillet JL et al. Pseudomonas aeruginosa ventilator associated pneumonia : comparaison of episodes due to piperacillin-resistant versus piperacillin-susceptible organisms. Clin Infect Dis, 2002;34(8):p.1047-54.

- [143] Combes A et al. Impact of piperacillin resistance on the outcome of Pseudomonas ventilator-associated pneumonia. Intensive care Med,2006.
- [144] Rello J et al. Variations in etiology of ventilator-associated pneumonia across four treatment sites: implications for antimicrobial prescribing practices. Am J Respir Crit Care Med,1999;160(2):p.608-13.
- [145] Auboyer C. Pseudomonas aeruginosa: de la colonisation à l'infection. Ann Fr Anesth Réanim 2003;22:531–533
- [146] Berthelot P, Grattard F, Mahul P, Pain P, Jospe R, Venet C, Carricajo A et al. Prospective study of nosocomial colonisation and infection due to Pseudomonas aeruginosa in mechanically ventilated patients. Intensive Care Med 2001;27:503–12.
- [147] Hayon J, Figliolini C, Combes A, Trouillet JL, Kassis N, Dombret MC et al. Role of serial routine microbiologies culture results in the initial management of ventilatorassociated pneumonia. Am J Respir Crit Care Med 2002;165:41–6.
- [148] Peacok SJ, Garrard CS.
  - The challenge of Pseudomonas aeruginosa pneumonia. In: Vincent JL, editor. Year book of intensive care and emergency medicine. Berlin: Springer-Verlag; 1997.p 607-24.
- [149] Bert F, Lambert-Zechovsky N. Sinusitis in mechanically ventilated patients and its role in the pathogenesis of nosocomial pneumonia. Eur Clin Infect Dis 1996;15:533-44.
- [150] Dahyot C, Laksiri L, Mimoz O.Pneumopathies nosocomiales. Les essentiels 2005,p.527-532.
- [151] Donati S, Demory D, Papazian L. Pneumopathies nosocomiales acquises sous ventilation mécanique. Conférences d'actualisation SFAR 2003,p.693-704.
- [152] Chastre J, Fagon JY. Ventilator-associated pneumonia. Am J Respir Crit Care Med 2002;165:867-903.

- [153] Rello J et al. Evaluation of outcome for intubated patients with pneumonia due to Pseudomonas aeruginosa. Clin Infect Dis 1996;23:973-978.
- [154] Brewer SC et al. Ventilator-associated pneumonia due to Pseudomonas aeruginosa. Chest 1996;109:1019-1029.
- [155] Vidal F et al. Epidemiology and outcome of Pseudomonas aeruginosa bacteremia: Analysis of 189 episodes. Arch Intern Med 1996;156(18):2121-6.
- [156] Sifuentes-Osornio J et al. Epidemiology and prognosis of Pseudomonas aeruginosa bacteremia in an tertiary care center. Rev Invest Clin 1998;50(5):383-8.
- [157] Chamot E et al. Effectiveness of combination antimicrobial therapy for Pseudomonas aeruginosa bacteremia. Antimicrob Agents Chemother 2003;47(9):2756-64.
- [158] Kang CI et al. Pseudomonas aeruginosa bacteremia:risk factors for mortality and influence of delayed receipt of effective antimicrobial therapy on clinical outcome. Clin Infect Dis 2003;37(6):745-51.
- [159] Chen SC et al. Pseudomonas aeruginosa bactereaemia.ls pancreatobiliary disease a risk factor Med J Aust 1993;159 (9):592-7.
- [160] Micek ST et al. Pseudomonas aeruginosa blood stream infection:importance of appropriate initial antimicrobialtreatment. Antimicrob Agents Chemother 2005;49(4):1306-11.
- [161] Mascmeyer G,Braveny I.Review of the incidence and prognosis of Pseudomonas aeruginosa infections in cancer patients in the 1990s. Eur J Clin Microbiol Infect Dis 2000;19(12):915-25.
- [162] Krcmery V KJ et al. Pseudomonas aeruginosa bacteraemia in cancer patients.

  Journal of infection 2006;52:461-464.
- [163] Escande MC, Herbrecht R. Prospective study of bacteraemia in cancer patients. Results of a French multicentre study. Support care cancer1998;6(3):273-80.

- [164] Gavazzi G et al. Bloodstream infection:difference between young-old,old,and old-old patients. J Am Geriatr Soc 2002;50(10):1667-73.
- [165] Boffi E. Traitement et Pronostic des bactériémies à Pseudomonas aeruginosa.

  Thèse Doctorat Médecine, Genève;2004,n°10406.
- [166] Hilf M et al. Antibiotic therapy for Pseudomonas aeruginosa bacteremia: outcome correlations in a prospective study of 200 patients. Am J Med 1989;87(5):540-6.
- [167] Bertrand X , Blasco G , Belle E , Boillot A , Capellier G , Talon D.

  Importance de la transmission croisée dans l'épidémiologie de Pseudomonas aeruginosa en service de soins intensifs. Ann Fr Anesth Réanim 2003;22:505–509.
- [168] Bouza E, San juan R, Munoz P, Voss A, Kluytmans J. A European perspective on nosocomial urinary tract infections I. Report on the microbiology workload, etiology and antimicrobial susceptibility (ESGNI-003 study). Clin Microbiol Infect 2001;7:523-31.
- [169]Spencer RC. Predominant pathogens found in the European Prevalence of Infection in Intensive Care Study. Eur J Clin Microbiol Infect Dis 1996;15:281–5.
- [170] Laupland KB, Zygun DA, Davies HD, Church DL, Louie TJ, Doig CJ. Incidence and risk factors for acquiring nosocomial urinary tract infection in the critically ill. J Crit Care 2002;17(1):50–7.
- [171]Tambyah PA, Maki DG. Catheter-associated urinary tract infection is rarely symptomatic: a prospective study of 1,497 catheterized patients. Arch Intern Med 2000;160(5):678–82.
- [172] Hanberger H, Garcia-Rodriguez JA, Gobernado M, Goossens H, Nilsson LE, Struelens MJ. Antibiotic susceptibility among aerobic Gramnegative bacilli in intensive care units in 5 european countries. JAMA 1999;281(1):67–71.
- [173] Low DE, Keller N, Barth A, Jones RN. Clinical prevalence, antimicrobial susceptibility, and geographic resistance patterns of enterococci: results from

- Sentry antimicrobial surveillance program, 1997–1999. Clin Infect Dis 2001;32(Suppl2):S133–45.
- [174] Leone M, Garnier F, Dubuc M, Bimar MC, Martin C. Prevention of nosocomial urinary tract infection in ICU patients: comparison of effectiveness of two urinary drainage systems. Chest 2001;120(1):220–4.
- [175] Delcour J et al. Infections urinaires nosocomiales acquises en réanimation de 1997 à 2001. Ann Fr Anesth Réanim 2002;21(suppl1):264S-268S.
- [176] Centers for Disease Control. Public health focus: surveillance, prevention, and control of nosocomial infections. MMWR 1992;41:783-787.
- [177] Kienlen J. Infections à pyocyaniques en réanimation. Conférences d'actualisation SFAR, Elsevier, Paris;1998.P:551-567.
- [178]Boutiba I et al.Épidémie d'infections urinaires nosocomiales à Pseudomonas aeruginosa multirésistant aux antibiotiques. Pathol Biol 2003;51:147–150.
- [179] Richard P, Le Floch R, Chamoux C, Pannier M, Espaze E, Richet H. Pseudomonas aeruginosa outbreak in a burn unit:role of antimicrobials in the emergence of multiply resistant strains. J Infect Dis 1994;170:377–83.
- [180] Slanza B, Badaoui H, Gholizadeh Y, Bure-Bossier. Epidémie d'infections nosocomiales à Pseudomonas aeruginosa de sérotype O :11 Multirésistants. Med Mal Infect 1997;27:658-62.
- [181] Ben Redjib S, Ghozzi R, Ben Salah D, Kamoun A. Les infections urinaires nosocomiales en milieu de réanimation. Biologie Infectiologie 1998 - TOME IV (3)- N° SPECIAL
- [182] C-CLIN Paris- Nord. Infections du site opératoire. www.cclinparisnord.org/Usagers/infect/ISO.htm, consulté le 10 Septembre 2009.
- [183] Chadli M et al. Incidence des infections du site opératoire : étude prospective à l'hopital militaire Mohamed V de Rabat, Maroc. Med Mal Infect 2005;35:218-222.

- [184] O'Donoghue MAT, Allen KD. Costs of an outbreak of wound infections in an orthopaedic ward.J Hosp Infect 1992;22:73–9.
- [185] Houang ET, Buckley R, Williams RJ, O'Riordan SM. Outbreak of plaster-associated Pseudomonas infection.Lancet 1981;1:728–9.
- [186] Houang ET, Buckley R, Smith M, O'Riordan SM. Survival of Pseudomonas aeruginosa in plaster of Paris. J Hosp Infect 1981;2:231–5.
- [187] Mc Neil SA, Nordstrom-Lerner L, Malani PN, Zervos M, Kauffman CA.

  Outbreak of sternal surgical site infections due to Pseudomonas aeruginosa traced to a scrub nurse with onychomycosis. Clin Infect Dis 2001;33:317–23.
- [188] National Nosocomial Infections Surveillance System report.Data summary from January 1990–May 1999, issued June 1999.Am J Infect Control 1999;27:520–32.
- [189] REACAT. Réseau de surveillance des infections liées aux cathéters veineux centraux dans les services de réanimation adulte: Données de surveillance REACAT. http://www.ccr.jussieu.fr/cclin/welcomebis.htm, consulté le 8 Aout 2009.
- [190] Richet H et al. Prospective multicenter study of vascular-catheter-related complications and risk factors for positive central-catheter cultures in intensive care unit patients. J Clin Microbiol 1990;28:2520-2525.
- [191] Timsit J.F. Infections liées aux cathéters: aspects microbiologiques.

  Ann Fr Anesth Réanim 2005;24:282–284.
- [192] Marr KA, Sexton DJ, Conlon PJ, Corey GR, Schwab SJ, Kirkland KB.

  Catheter-related bacteremia and outcome of attempted catheter salvage in patients undergoing hemodialysis. Ann Intern Med 1997;127:275–80.
- [193] Arnow PM, Quimosing EM, Beach M. Consequences of intravascular catheter sepsis. Clin Infect Dis 1993;16:778–84.
- [194] Lutsar I, McCracken Jr GH, Friedland IR. Antibiotic pharmacodynamics in cerebrospinal fluid. Clin Infect Dis 1998;27:1117–27.

- [195] Nau R, Frange HW. Estimation of steady-state antibiotic concentration in cerebrospinal fluid from single-dose kinetics. Eur J Clin Pharmacol 1996; 49: 407-9.
- [196] Mouton JW, den Hollander JG. Killing of Pseudomonas aeruginosa during continuous and intermittent infusion of Ceftazidime in an in vitro pharmacokinetic model. Antimicrob Agents Chemother 1994; 38:931–6.
- [197] Lipman J,Allworth A,Wallis SC. Cerebrospinal fluid concentration of high-doses of intravenous ciprofloxacin in meningitis. Clin Infect Dis 2000;31:1131–3.
- [198] Forrest A, Nix DE, Ballow CH, Goss TF, Birmingham MC, Schentag JJ.

  Pharmacodynamics of intravenous Ciprofloxacin in seriously ill patients. Antimicrob Agents Chemother 1993;37:1073–8.
- [199] Zhang X,Wyss UP, Pichora D, Goosen MF.

  Biodegradable controlled antibiotic release devices for osteomyelitis:

  optimization of release properties. J Pharm Pharmacol 1994;46:718–24.
- [200] Buchholz HW, Engelbrecht H. Über die Depotwirkung eider Antibiotics bei Vermischung mit dem Kunstharz Palacos. Chirurg 1970;41:511–5.
- [201] Boselli E, Allaouiche B. Diffusion osseuse des antibiotiques. Presse Med 1999;28:2265–76.
- [202] Rains CP, Bryson HM, Peters DH. Ceftazidime: An update of its antibacterial activity, pharmacokinetic properties and therapeutic efficacy. Drugs 1995;49:577–617.
- [203] Sheftel TH, Mader JT. Randomized evaluation of Ceftazidime or Ticarcillin and Tobramycin for the treatment of osteomyelitis caused by Gram-negative bacilli.

  Antimicrob Agents Chemother 1986;29:112–5.
- [204]Lew DP, Waldvogel FA. Use of quinolones in ostemyelitis and infected orthopaedic prosthesis. Drugs 1999;58(Suppl 2):85–9.

- [205] Bach MC, Cocchetto DM. Ceftazidime as single-agent therapy for Gramnegative aerobic bacillary osteomyelitis. Antimicrob Agents Chemother 1987;3:1605–8.
- [206] De Bastiani G, Nogarin L, Molinaroli F, Bragantini A, Fostini R.

  Use of Ceftazidime in the treatment of osteomyelitis and osteo-arthritis.

  Int J Clin Pharmacol Ther Toxicol 1986;24:677-9.
- [207] Adenis JP, Mathon C, Lebraud P, Franco JL. La dacryocystorhinostomie. Étude Rétrospective de 165 cas. Indications. Technique. Résultats. Étude comparée de 25 cas traumatiques à 165 cas toutes étiologies confondues. J Fr Ophtalmol 1987;10:323-9.
- [208] Barza M, Doft B, Lynch E. Ocular penetration of Ceftriaxone, Ceftazidime, and Vancomycin after subconjunctival injection in humans.

  Arch Ophtalmol 1993;111:492-4.
- [209] Doft BH, Barza M. Ceftazidime or Amikacin: choice of intravitreal antimicrobials in the treatment of postoperative endophtalmitis.

  Arch Ophtalmol 1994;112:17–8.
- [210]Denis F, Mounier M, Adenis JP. Étude du passage intra-oculaire de la Péfloxacine chez l'homme et le lapin. Humeur aqueuse et vitrée.

  Pathol Biol (Paris) 1987;35:772-6.
- [211] Walstad RA, Hellum KB, Blika S, Dale LH, Fredriksen T, Myrhe KI et al.

  Pharmacokinetics and tissue penetration of Ceftazidime: studies on lymph, aqueous humour, skin blister, cerebrospinal and pleural fluid.

  J Antimicrob Chemother 1983;12(Suppl A):275–82.
- [212] Mochizuki K, Yamashita Y, Torisaki M, Komatsu M, Tanahashi T, Kawasaki K. Intra-ocular kinetics of Ceftazidime (Modacin). Ophtalmic Res 1992;24:120–4.
- [213] Axelrod JL, Kochman RS, Horowitz MA, Youngworth L. Ceftazidime concentrations in human aqueous humor. Arch Ophtamol 1984;102: 923–5.

- [214] Bayer A, Crowell DJ,Yih J, Bradley DW, Norman DC. Comparative pharmacokinetics and pharmacodynamics of Amikacin and Ceftazidime in tricuspid and aortic vegetations in experimental Pseudomonas aeruginosa. J Infect Dis 1988;158:355–9.
- [215] XiongYQ, Caillon J, Zhou XY, Potel G, Bugnon D, Le Conte P et al.

  Treatment of experimental rabbit infective endocarditis due to a multidrugresistant Pseudomonas aeruginosa with high-dose Ceftazidime alone and
  combined with Amikacin or Sulbactam or both. J Antimicrob Chemother
  1995;35:697–706.
- [216] Robaux MA, Dube L, Caillon J, Bugnon D, Kergueris MF, Navas D et al.

  In vivo efficacy of continuous infusion vs intermittent dosing of Ceftazidime alone or in combination with Amikacin relative to human kinetic profile in a Pseudomonas aeruginosa rabbit endocarditis model. J Antimicrob Chemother 2001;47:617–22.
- [217] Frank U, Kappstein I, Schmidt-Eisenlohr E, Schlosser V, Spillner G, Schindler M et al. Penetration of Ceftazidime into heart valves and subcutaneous and muscle tissue of patients undergoingopen-heart surgery. Antimicrob Agents Chemother 1987;31:813–4.
- [218] Leibovici L, Paul M, Poznanski O, Drucker M, Samra Z, Konigsberger H et al. Monotherapy vs betalactam-aminoglycoside combination treatment for Gramnegative bacteremia: a prospective, observational study. Antimicrob Agents Chemother 1997; 41: 1127–33.
- [219] FRIDKIN SK, STEWARD CD, EDWARDS JR, PRYOR ER, MCGOWAN JE JR,

  ARCHIBALD LK, GAYNES RP, TENOVER FC. Surveillance of antimicrobial use and
  antimicrobial resistance in United States hospitals: project ICARE phase 2.

  Project Intensive

Care Antimicrobial Resistance Epidemiology (ICARE) hospitals. Clin Infect Dis. 1999; 29: 245-52.

- [220] HANBERGER H, GARCIA-RODRIGUEZ JA, GOBERNADO M, GOOSSENS H,

  NILSSON LE, STRUELENS MJ. Antibiotic susceptibility among aerobic gramnegative bacilli in intensive care units in 5 European countries. French and
  Portuguese ICU Study Groups. JAMA. 1999; 281: 67-71.
- [221] JARLIER V, FOSSE T, PHILIPPON A. Antibiotic susceptibility in aerobic gramnegative bacilli isolated in intensive care units in 39 French teaching hospitals (ICU study). Intensive Care Med. 1996; 22: 1057-65.
- [222] NICOLETTI G, SCHITO G, FADDA G, BOROS S, NICOLOSI D, MARCHESE A, SPANU T, PANTOSTI A, MONACO M, REZZA G, CASSONE A, GARACI E, CIGAR (Gruppo Cooperativo Infezioni Gravi ed Antibiotico Resistenza). Bacterial isolates from severe infections and their antibiotic susceptibility patterns in Italy: a nationwide study in the hospital setting. J Chemother. 2006; 18: 589-02.
- [223] ALVAREZ-LERMA F, PALOMAR M, OLAECHEA P, OTAL JJ, INSAUSTI J, CERDA E.

  Grupo de Estudio de Vigilacia de Infección Nosocomial en UCI. National Study of
  Control of Nosocomial Infection in Intensive Care Units. Evolutive report of the
  years 2003-2005. Med Intensiva. 2007; 31: 6-17.
- [224] EDGEWORTH JD, TREACHER DF, EYKYN SJ. A 25-year study of nosocomial bacteremia in an adult intensive care unit. Crit Care Med. 1999; 27: 1421-28.
- [225] EAGYE KJ, KUTI JL, SUTHERLAND CA, CHRISTENSEN H, NICOLAU DP. In vitro activity and pharmacodynamics of commonly used antibiotics against adult systemic isolates of Escherichia coli and Pseudomonas aeruginosa at Forty US Hospitals. Clin Ther. 2009; 31: 2678-88.
- [226] FRIEDLAND I, STINSON L, IKAIDDI M, HARM S, WOODS GL. Phenotypic antimicrobial resistance patterns in Pseudomonas aeruginosa and Acinetobacter: results of a Multicenter Intensive Care Unit Surveillance Study, 1995-2000. Diagn Microbiol Infect Dis. 2003; 45.

- [227] BABAY HA. Antimicrobial resistance among clinical isolates of Pseudomonas aeruginosa from patients in a teaching hospital, Riyadh, Saudi Arabia, 2001-2005. Jpn J Infect Dis. 2007; 60: 123-25.
- [228] ASTAL Z. Susceptibility patterns in Pseudomonas aeruginosa causing nosocomial infections. J Chemother. 2004; 16: 264-48.
- [229] RAVEH D, RUDENSKY B, SCHLESINGER Y, BENENSON S, YINNON AM.

  Susceptibility trends in bacteraemias: analyses of 7544 patient-unique bacteraemic episodes spanning 11 years (1990-2000). J Hosp Infect. 2003; 55: 196-03.
- [230] TAN L, SUN X, ZHU X, ZHANG Z, LI J, SHU Q. Epidemiology of nosocomial pneumonia in infants after cardiac surgery. Chest. 2004; 125: 410-17.
- [231] JEAN SS, HSUEH PR, LEE WS, CHANG HT, CHOU MY, CHEN IS, WANG JH, LIN CF, SHYR JM, KO WC, WU JJ, LIU YC, HUANG WK, TENG LJ, LIU CY. Nationwide surveillance of antimicrobial resistance among non-fermentative Gramnegative bacteria in Intensive Care Units in Taiwan: SMART programme data 2005. Int J Antimicrob Agents. 2009; 33: 266-71.
- [232] JONAS D, MEYER E, SCHWAB F, GRUNDMANN H. Genodiversity of resistant Pseudomonas aeruginosa isolates in relation to antimicrobial usage density and resistancerates in intensive care unit. Infection control and hospital epidemiology. 2008; 29: 350-57.124
- [233] BRYCE EA, SMITH JA.: Focused microbiological surveillance and gram-negative betalactamase mediated resistance in an intensive care unit. Infect Control Hosp Epidemiol. 1995; 16: 331-34.
- [234] FURTADO GH, BERGAMASCO MD, MENEZES FG, MARQUES D, SILVA A, PERDIZ LB, WEY SB, MEDEIROS EA. Imipenem-resistant Pseudomonas aeruginosa infection at a medical-surgical intensive care unit: risk factors and mortality. J Crit Care. 2009; 24: 625.e9-14
- [235] PUTIGNANI L, SESSA R, PETRUCCA A, MANFREDINI C, COLTELLA L,

- MENICHELLA D, NICOLETTI M, RUSSO C, CIPRIANI P. Genotyping of different Pseudomonas aeruginosa morphotypes arising from the lower respiratory tract of a patient taken to an Intensive Care Unit. Int J Immunopathol Pharmacol. 2008; 21:941-47.
- [236] VALLES J., MARISCAL D, CORTES P., COLL P., VILLAGRA A., DIAZ E., ARIGAS A, RELLO J. Patterns of colonization by Pseudomonas aeruginosa in intubated patients: a 3- years prospective study of 1607 isolates using pulsed-field gel electrophoresis with implications for prevention of ventilator-associated pneumonia. Intensive Care Med 2004; 30: 1768-75.
- [237] GOMILA SARD B, PARDO SERRANO FJ, MORENO MUÑOZ R, CELADES PORCAR
  E, GARCÍA DEL BUSTO REMÓN A. Antimicrobial susceptibility of Pseudomonas
  aeruginosa clinical isolates in Castellón, Spain. Rev Esp Quimioter. 2006; 19:
  60-64.
- [238] VARAIYA A, KULKARNI N, KULKARNI M, BHALEKAR P, DOGRA J. Incidence of metallo beta lactamase producing Pseudomonas aeruginosa in ICU patients.

  Indian J Med Res. 2008; 127: 398-02.
- [239] DEY A, BAIRY I. Incidence of multidrug-resistant organisms causing ventilatorassociated pneumonia in a tertiary care hospital: a nine months' prospective study. Ann Thorac Med. 2007; 2:52-57.
- [240] SHANTHI M, SEKAR U. Multi-drug resistant Pseudomonas aeruginosa and Acinetobacter baumannii infections among hospitalized patients: risk factors and outcomes. J Assoc Physicians India. 2009; 57: 636, 638-40, 645.
- [241] FRIEDLAND I, GALLAGHER G, KING T, WOODS GL. Antimicrobial susceptibility patterns in Pseudomonas aeruginosa: data from a multicenter Intensive Care Unit Surveillance Study (ISS) in the United States. J Chemother. 2004;16: 437-41.

- [242] ROSENTHAL VD, MAKI DG, SALOMAO R, MORENO CA, MEHTA Y, HIGUERA F, CUELLAR LE, ARIKAN OA, ABOUQAL R, LEBLEBICIOGLU H International Nosocomial Infection Control Consortium. Device-associated nosocomial infections in 55 intensive care units of 8 developing countries. Ann Intern Med. 2006; 145: 582-91
- [243] LEBLEBICIOGLU H, ROSENTHAL VD, ARIKAN OA, OZGÜLTEKIN A, YALCIN AN, KOKSAL I, USLUER G, SARDAN YC, ULUSOY S. Turkish Branch of INICC. Deviceassociated hospital-acquired infection rates in Turkish intensive care units. Findings of the International Nosocomial Infection Control Consortium (INICC). J Hosp Infect. 2007; 65: 251-57.125
- [244] MORENO CA, ROSENTHAL VD, OLARTE N, GOMEZ WV, SUSSMANN O,
  AGUDELO JG, ROJAS C, OSORIO L, LINARES C, VALDERRAMA A, MERCADO PG,
  BERNATE PH, VERGARA GR, PERTUZ AM, MOJICA BE, NAVARRETE MDEL P,
  ROMERO AS, HENRIQUEZ D. Device-associated infection rate and mortality in
  intensive care units of 9 Colombian hospitals: findings of the International
  Nosocomial Infection Control Consortium. Infect Control Hosp Epidemiol. 2006
  ; 27: 349-56.
- [245] ERDEM I, OZGULTEKIN A, SENGOZ INAN A, DINCER E, TURAN G, CERAN N, OZTURK ENGIN D, SENBAYRAK AKCAY S, AKGUN N, GOKTAS P. Incidence, etiology, and antibiotic resistance patterns of gram-negative microorganisms isolated from patients with ventilator-associated pneumonia in a medical-surgical intensive care unit of a teaching hospital in 125uscepti, Turkey (2004-2006). Jpn J Infect Dis. 2008; 61: 339-42.
- [246] HSUEH PR, LIU YC, YANG D, YAN JJ, WU TL, HUANG WK, WU JJ, KO WC, LEU HS, YU CR, LUH KT. Multicenter surveillance of antimicrobial resistance of major bacterial pathogens in intensive care units in 2000 in Taiwan. Microb Drug Resist. 2001; 7:373-82.

- [247] MEHTA A, ROSENTHAL VD, MEHTA Y, CHAKRAVARTHY M, TODI SK, SEN N, SAHU S, GOPINATH R, RODRIGUES C, KAPOOR P, JAWALI V, CHAKRABORTY P, RAJ JP, BINDHANI D, RAVINDRA N, HEGDE A, PAWAR M, VENKATACHALAM N, CHATTERJEE S, TREHAN N, SINGHAL T, DAMANI N. Device-associated nosocomial infection rates in intensive care units of seven Indian cities. Findings of the International Nosocomial Infection Control Consortium (INICC). J Hosp Infect. 2007; 67: 168-74.
- [248] COBO MARTÍNEZ F, BERMÚDEZ RUIZ P, MANCHADO MAÑAS P. Current status of Pseudomonas aeruginosa resistance to antibiotics. Rev Esp Quimioter. 2003;16: 450-52.
- [249] BARSIC B, TAMBIC A, SANTINI M, KLINAR I, KUTLESA M, KRAJINOVIC V. Antibiotic resistance among nosocomial isolates in a Croatian intensive care unit—results of a twelve year focal surveillance of nosocomial infections. J Chemother. 2004; 16: 273-81.
- [250]Trouillet JL, Vuagnat A, Combes A, Kassis N, Chastre J, Gibert C.

  Pseudomonas aeruginosa ventilator-associated pneumonia: comparison of episodes due to Piperacillin-resistant vs piperacillinsusceptible organismes.

  Clin Infect Dis 2002;34:1047–54.
- [251] Carmeli Y, Troillet N, Eliopoulos GM, Samore MH. Emergence of antibiotic-resistant Pseudomonas aeruginosa: comparison of risks associated with different antipseudomonal agents. AntimicrobAgents Chemother 1999;43:1379–82.
- [252] Scheetz MH et al. Lack of effect of fluoroquinolone resistance on mortality in subjects with Pseudomonas aeruginosa bacteremia. J Infect 2006;52(2):105-10.
- [253]Dunn M, Richard G, Wunderink. Ventilator-Associated Pneumonia Caused By Pseudomonas Infection . Chest 1992, Volume 16, Number 1.

- [254] Safdar N, handelsman J, Maki Dg. Does combination antimicrobial therapy reduce mortality in Gram-negative bacteraemia? A meta-analysis. Lancet Infect Dis 2004;4(8):519-27.
- [255] Muscarella LF. Contribution of Tap Water and Environmental Surfaces to Nosocomial Transmission of Antibiotic-Resistant Pseudomonas aeruginosa. Infect Control Hosp Epidemiol 2004,25:342-5.
- [256] Siegman-Igra et al. Pseudomonas aeruginosa bacteremia: an analysis of 123 episodes.
  - Int J Infect Dis 1998;2(4):211-5.
- [257] Bedos J. Stratégies thérapeutiques dans les infections à Pseudomonas aeruginosa.
  - Ann Fr Anesth Réanim 2003;22:534-538.
- [258] P Dennesen et al. Resolution of infectious parameters after antimicrobial therapy in patients with ventilator associated pneumonia. AmJ Respir Crit Care Med 2001;163:1371–5.
- [259] Dautremen J. Bactériémie à Pseudomonas aeruginosa en médecine interne :revue rétrospective de 51 épisodes. Thèse Doctorat Médecine, Paris;2007,62pages.
- [260] Fagon JY, Chastre J, Hance AJ, Montravers P, Novara A, Gibert C.

  Nosocomial pneumonia in ventilated patients: a cohort study evaluating attributable mortality and hospital stay. Am J Med 1993;94:281–8.
- [261] Rello J, Jubert P, Valles J, Artigas A, Rue M, Niederman MS. Evaluation of outcome for intubation patients with pneumonia due to Pseudomonas aeruginosa.
- [262] Garibaldi RA et al. Factors predisposing to bacteriura during indwelling urethral catheterization. N Engl J Med 1974;291:215-219.

- [263] Rello J, Sa-Borges M, Correa H, Leal SR, Baraibar J. Variations in etiology of VAP across four treatment sites. Am J Respir Crit Care Med.1999;160: 608-613.
- [264] Leclercq B. Mesures d'isolement géographique et technique chez les maladies porteurs de bactéries multirésistantes aux antibiotiques en reanimation. Réan urg 1997 ; 6:228-236.
- [265] Struelens MJ. Stratégies d'investigation en cas d'épidémie à P.aeruginosa et S.maltophilia. Med Mal Infect 1998 ;28 :102-108.
- [266] Martone WJ et al. Incidence and nature of endemic and epidemic nosocomial infections. In: Bennett JV, Brachman BS eds. Hospital infection. Boston: Little Brown and Company, 1992:577-596.