Enquête nationale sur le diagnostic des infections à Yersinia entéropathogènes en France métropolitaine en 2003

Cyril Savin (cyril.savin@pasteur.fr)1, Alexandre Leclercq1, Edith Laurent2, Elisabeth Carniel1, Véronique Vaillant2

- 1/ Institut Pasteur, Unité de recherche Yersinia, CNR de la peste et autres yersinioses, Paris, France
- 2/ Institut de veille sanitaire, Saint-Maurice, France

Résumé / Abstract

L'Institut de veille sanitaire et le Centre national de référence des Yersinia ont réalisé une enquête postale auprès d'un échantillon aléatoire de laboratoires d'analyse médicale (Lam) français. Les objectifs étaient de : déterminer le nombre de coprocultures avec recherche de Yersinia effectuées par ces Lam; estimer la fréquence d'isolement des Yersinia dans ces coprocultures ; faire un inventaire des différentes méthodes d'isolement des Yersinia utilisées ; et déterminer le taux d'identification et de caractérisation des souches.

Sur les 953 Lam de ville et hospitaliers contactés, 483 (51%) ont participé à l'enquête. La grande majorité de ces laboratoires réalise une recherche des Yersinia dans les coprocultures, mais pas de facon systématique. Cette recherche a été effectuée sur seulement la moitié (53%) des 256 871 coprocultures pratiquées en 2003 et a permis l'isolement de Yersinia dans 333 cas (taux d'isolement de 0,25%). La méthode d'isolement à partir des selles la plus classiquement utilisée est adéquate. Elle repose sur l'utilisation du milieu CIN incubé à 28/30°C pendant 24 à 48 heures, parfois précédée d'un enrichissement. L'identification du genre et de l'espèce est effectuée le plus souvent à l'aide de la galerie d'identification API20E qui, sans autre test associé, ne permet pas un diagnostic d'espèce entièrement fiable. Une caractérisation plus approfondie des souches (biotype, sérotype) n'est que rarement pratiquée, alors qu'elle seule permet de différencier les souches pathogènes des non pathogènes. Les antibiogrammes sont effectués selon les procédures appropriées (milieu de Mueller-Hinton incubé à 37°C) et incluent les antibiotiques pouvant entrer dans le schéma thérapeutique d'une versiniose.

Au total, cette enquête montre que la recherche de Yersinia était loin d'être systématique au sein des Lam en 2003 et qu'il existait une grande disparité dans leur capacité à isoler une Yersinia. Le nombre d'infections à Yersinia est probablement fortement sous-estimé en France et, en l'absence de tests différenciant les souches pathogènes des non pathogènes, des traitements non justifiés sont probablement prescrits.

Mots clés / Key words

Yersinia, enquête, diagnostic, coproculture, isolement / Yersinia, survey, diagnosis, stool culture, isolation

Introduction

Yersinia enterocolitica et Yersinia pseudotuberculosis sont les deux espèces de Yersinia entéropathogènes pour l'Homme. Elles sont répandues dans le monde entier et représentent une des principales causes de diarrhées bactériennes dans différents pays tempérés et froids [1].

L'incidence des infections à Yersinia entéropathogènes en France n'est pas connue pour plusieurs raisons:

- les malades souffrant de yersiniose ne consultent pas tous un médecin;
- les médecins ne prescrivent pas de coproculture de façon systématique devant des syndromes
- ces bactéries poussent lentement et difficilement sur les milieux usuels et sont facilement masquées

par les autres microorganismes présents dans un échantillon polymicrobien;

- le milieu sélectif pour les Yersinia (Milieu CIN : Cefsulodine-Irgasan™-Novobiocine) est onéreux, il ne permet pas la croissance de toutes les Yersinia entéropathogènes et n'est pas utilisé par tous les laboratoires;
- l'envoi des souches isolées par les laboratoires au Centre national de référence de la peste et autres yersinioses (CNR Yersinia), seul système de surveillance des yersinioses en France, n'est pas obligatoire et ne se fait pas de façon systématique. De ce fait, l'incidence des yersinioses en France ne peut être estimée que de façon très approximative. La proportion de coprocultures positives à Yersinia spp. entre 1994 et 1997 a été évaluée à environ 0,5% [2]. Le nombre d'hospitalisations pour entérite

à Y. enterocolitica serait de 172/an [2] et le taux de létalité n'est pas connu. Ces données, issues du programme de médicalisation des systèmes d'information (PMSI) de 1997 à 1999, sont probablement très largement sous-évaluées.

Afin d'améliorer la connaissance et la surveillance des yersinioses en France, un Réseau national de surveillance des Yersinia entéropathogènes (RNSY) a été mis en place en 2003. Ce réseau est actuellement constitué de 97 laboratoires d'analyses médicales (Lam) de ville et hospitaliers répartis sur l'ensemble du territoire français. En extrapolant les données du RNSY à l'ensemble des Lam français, le nombre de souches isolées a été estimée à 16/100000 habitants en France en 2003 [3]. Ce chiffre sous-estime très certainement l'incidence des yersinioses en France car tous les Lam ne font pas

National survey on diagnosis of enteropathogenic Yersinia infections in metropolitan France, 2003

The National Institute for Public Health Surveillance and the French National Reference Laboratory for Yersinia launched a postal survey among a sample of medical laboratories covering the French territory to: (i) define the proportion of stools samples in which the presence of Yersinia was looked for, (ii) evaluate the frequency of Yersinia isolation from stool cultures, (iii) make an inventory of the methods used for Yersinia isolation and identification, and (iv) determine the level of strain characterization.

Among 953 contacted laboratories, 483 (51%) completed the questionnaire. Most laboratories searched for Yersinia in stool cultures, but not in a systematic manner. In 2003, these laboratories performed 256,871 stool cultures and a search for Yersinia strains was carried out in only 53% of them. A Yersinia strain was isolated in 333 cases (isolation rate of 0.25%). The methods used for the recovery of Yersinia strains from stools were most often appropriate and relied on the isolation on CIN medium incubated at 28/30°C for 24 to 48 hours, occasionally preceded by an enrichment step. In most cases, the laboratories used appropriate isolation procedures. Genus and species identification were mainly performed with the API20E identification strip. However, without associated tests, this method does not allow a completely reliable species identification. Other characterization tests (biotyping, serotyping) were seldom performed, although they are necessary to differentiate pathogenic from non-pathogenic strains. Antibiotic susceptibility tests were most often performed, with appropriate procedures (Mueller-Hinton medium incubated at 37°C), and on antibiotics potentially usable for yersiniosis therapy.

Globally, this survey shows that the search for Yersinia in patients' stools was far from being systematic in medical laboratories in 2003 and that there was a striking disparity in isolation capacities among French laboratories. The number of Yersinia infections is likely to be largely underestimated, in the absence of tests differentiating pathogenic and non-pathogenic isolates, unnecessary treatments are probably prescribed to patients in whom a nonpathogenic Yersinia has been isolated.

de coprocultures, et parmi ceux qui les font, tous ne recherchent pas des *Yersinia*.

Depuis une dizaine d'années, les infections humaines causées par les *Yersinia* entéropathogènes rapportées au CNR *Yersinia* apparaissent en diminution en France, alors qu'elles croissent en Europe du Nord, notamment en Finlande [4]. Cette diminution peut avoir plusieurs origines dont : une meilleure maîtrise du risque dans la chaîne alimentaire en France, une baisse des prescriptions de coprocultures, ou une diminution de la capacité à isoler et à identifier correctement les *Yersinia* entéropathogènes.

La proportion et l'activité de diagnostic des Lam français concernant la recherche des *Yersinia* entéropathogènes par coprocultures ne sont pas connues. L'Institut de veille sanitaire (InVS) et le CNR *Yersinia* ont donc conjointement réalisé une enquête ayant pour objectifs de :

- déterminer le nombre de coprocultures avec recherche des Yersinia effectuées par les Lam;
- estimer la fréquence d'isolement des *Yersinia* dans ces coprocultures ;
- faire un inventaire des différentes méthodes d'isolement des Yersinia utilisées;
- déterminer les taux d'identification et de caractérisation des Yersinia isolées.

Matériels-méthodes

Une enquête postale rétrospective a été réalisée de juin 2004 à mars 2005 auprès d'un échantillon de 953 laboratoires français, dont 441 Lam hospitaliers et de cliniques privées (Lam H/C) et 512 Lam de ville (Lam V), tirés au sort parmi le fichier des laboratoires inscrits pour les opérations « microbiologie et allergie » du Contrôle national de qualité géré par l'Agence française de sécurité sanitaire des produits de santé (Afssaps).

L'auto-questionnaire standardisé portait sur le nombre de coprocultures réalisées en 2003, le nombre de résultats positifs pour les *Yersinia*, les indications pour lesquelles ces examens étaient réalisés, les informations concernant les patients disponibles au laboratoire, les méthodes de détection et de caractérisation des souches utilisées, et les raisons éventuelles de ne pas réaliser la détection des *Yersinia*.

Les données recueillies ont été saisies et analysées à l'aide des logiciels Epi Info[®] version 6.04 *(CDC Atlanta, USA)* et Excel[®] version 2003 (Microsoft).

Résultats et discussion

Participation à l'enquête

Parmi l'échantillon de 953 laboratoires contactés, 483 (51%) ont participé à l'enquête. Le nombre de Lam H/C et Lam V ayant répondu est similaire mais, en proportion, les Lam H/C ont davantage répondu (54%) que les Lam V (45%). La répartition géographique des Lam participants montre que pratiquement l'ensemble du territoire français a été couvert (figure 1). Le taux de réponse a été plus élevé dans les départements où se situe une ville à grande densité de population (Bordeaux, Lille, Lyon, Marseille, Paris, Strasbourg) ; le taux le plus élevé a été celui des régions nord limitrophes de

la Belgique, pays où les yersinioses sont connues et répandues. L'activité des Lam participants couvre l'ensemble des classes d'âge de la population (pédiatrie et adultes).

Recherche de *Yersinia* dans les coprocultures

La grande majorité des Lam participants (468 dont 8 sous-traitent les coprocultures dans un autre Lam) effectuent des coprocultures. Parmi eux, 431 recherchent eux-mêmes la présence de *Yersinia*. Pour 21 Lam, la non-disponibilité de la technique au laboratoire, son coût élevé ou le faible nombre de prescriptions sont à l'origine de l'absence de recherche de *Yersinia* dans les coprocultures.

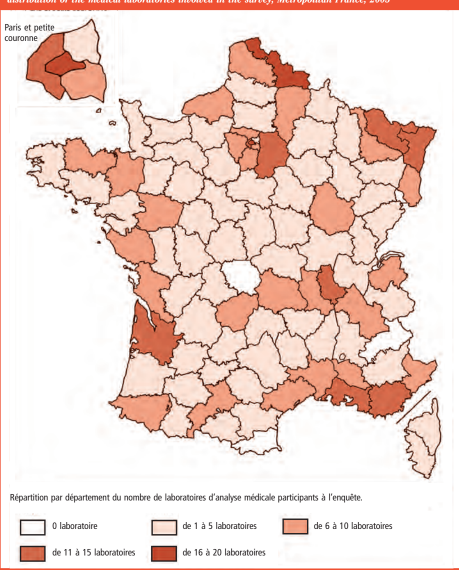
D'une manière générale, la recherche de Yersinia dans les coprocultures semble donc être de pratique courante pour les Lam français interrogés. Néanmoins, il est possible qu'il existe un biais dans les réponses si ce sont les laboratoires les plus sensibilisés aux yersinioses qui ont majoritairement accepté de répondre au questionnaire, ce qui aboutirait à une surreprésentation des

laboratoires recherchant les *Yersinia* dans les selles.

Cette recherche n'est effectuée de façon systématique dans les coprocultures que par 45% (213) des Lam. Ceux qui ne la font qu'occasionnellement (47%, soit 218 Lam), la font soit à la demande du clinicien, soit lorsque les selles sont diarrhéiques et/ ou sanglantes. Ces critères d'élimination ne sont ni justifiés, ni appropriés car les symptômes cliniques d'une yersiniose n'ont rien de caractéristique par rapport à une autre infection intestinale : les selles sont peu fréquemment sanglantes et peuvent même ne pas être diarrhéiques, comme cela est observé au CNR pour 15% des souches reçues.

Le nombre total de coprocultures effectuées par les 468 Lam a été de 256 871 en 2003 (tableau 1). Une recherche de *Yersinia* a été effectuée dans 53% des cas, soit un nombre total de 135 436 coprocultures. Une *Yersinia* a été isolée dans 333 d'entre elles, ce qui représente un taux d'isolement de 0,25%. Ce taux d'isolement est légèrement inférieur, mais comparable à ceux d'autres enquêtes (0,4% rapporté par Weber et coll. en 2003 [5] et 0,5% rapporté par l'InVS en 2004 [2]).

<u>Figure 1</u> Répartition géographique des laboratoires d'analyse médicale ayant participé à l'enquête sur le diagnostic des infections à *Yersinia* entéropathogènes, France métropolitaine, 2003 | <u>Figure 1</u> Geographical distribution of the medical laboratories involved in the survey, Metropolitan France, 2003



<u> Tableau 1</u> Coprocultures effectuées par 468 laboratoires d'analyse médicale français en 2003 / <u>Table 1</u> Stool cultures performed by 468 French medical laboratories in 2003

Nambus de sauvandtures	Type de laboratoire				
Nombre de coprocultures	Lam H/C	Lam V	Non renseigné	Total	
Nombre total	208 954	44 088	3 829	256 871	
Avec recherche de Yersinia	108 837	25 229	1 370	135 436	
Positives à Yersinia	201	128	4	333	

Lam H/C : Laboratoires d'analyse médicale hospitaliers et de cliniques privées Lam V : Laboratoires d'analyse médicale de ville

Ce taux d'isolement est plus élevé pour les Lam V (0,5%) que pour les Lam H/C (0,2%). Cette différence pourrait s'expliquer par une pratique plus systématique des coprocultures en milieu hospitalier, pouvant diluer le nombre de coprocultures positives à Yersinia. Un biais de recrutement pourrait également être en cause. En effet, les yersinioses digestives ne nécessitant que rarement une hospitalisation, les selles de ces patients seraient plus souvent adressées aux Lam V.

En extrapolant les résultats de cette enquête à l'ensemble des Lam français, il a été calculé que le nombre de souches de Yersinia isolées en 2003 serait de 2,1/100 000 habitants. Ce chiffre est inférieur à celui des 16 souches /100 000 habitants calculé en 2003 à partir des données reçues au RNSY. Cette différence pourrait être due à une meilleure sensibilité/sensibilisation des membres du RNSY à la recherche des Yersinia. Ce nombre de souches n'est de toute façon qu'un reflet a minima du nombre réel d'infections, car une coproculture n'est pas systématiquement effectuée devant tout malade présentant une symptomatologie digestive et, lorsqu'elle l'est, l'efficacité d'isolement d'une Yersinia est généralement faible. Il convient de noter également que le taux d'isolement peut varier grandement d'un Lam à l'autre (de 0 à 45%), ce qui reflète des disparités dans l'efficacité d'identification des bactéries à partir d'un échantillon polycontaminé. Cette disparité ne semble liée ni à la méthode d'isolement utilisée, ni à une incidence plus élevée dans certaines régions de France, car aucune concentration géographique des Lam les plus performants n'a été observée.

Techniques utilisées pour isoler les Yersinia

Les Yersinia ont la particularité de pousser plus lentement que les autres entérobactéries et d'avoir une température optimale de croissance inférieure (25°C au lieu de 37°C). Dans un produit polymicrobien comme les selles et dans les conditions de culture classiques (24h à 37°C), ces bactéries sont le plus souvent masquées par la flore digestive. Des techniques de pré-enrichissement et/ou l'utilisation de milieux semi-sélectifs peuvent aider à améliorer le taux d'isolement des Yersinia. Ce genre bactérien ayant pour autre particularité de pouvoir se multiplier à basse température, celle-ci est souvent utilisée pour accroître la proportion de Yersinia aux dépens des autres bactéries contaminantes.

Parmi les 402 Lam répondants, 95% effectuent un enrichissement préalablement à l'isolement et, parmi eux, 13% le font de façon systématique. L'enrichissement au froid est la méthode la plus fréquemment utilisée (60%). Notre étude n'a pas mis en évidence de corrélation entre la pratique d'un enrichissement et un meilleur taux d'isolement. De plus, outre le fait que cette méthode retarde significativement le rendu des résultats (trois semaines), elle favorise la croissance des espèces non pathogènes de Yersinia [6].

L'isolement des Yersinia sur le milieu semi-sélectif CIN (disponible commercialement prêt à l'emploi) est utilisé par 82% des Lam. Le milieu SSDC (Salmonella - Shigella - deoxycholate de sodium - chlorure de calcium), sélectif pour les Yersinia, est utilisé par 5% des Lam mais l'arrêt de sa distribution commerciale semble être un frein à son utilisation. Les autres milieux utilisés pour l'isolement des Yersinia (seuls ou en complément du milieu CIN) sont : le milieu Hektoën, sélectif pour les salmonelles et shigelles (21% des Lam) et le milieu de Drigalski, sélectif pour les entérobactéries (7% des Lam). Parmi les Lam utilisant le milieu CIN, 83% l'utilisent de facon adéquate, c'est-à-dire en l'incubant à 28-30°C pendant 48h et en faisant des lectures à 24h et 48h [6]. Il est à noter cependant que ce milieu permet la croissance d'un certain nombre d'entérobactéries n'appartenant pas au genre Yersinia et que, en revanche, il inhibe la croissance de certaines souches de Y. pseudotuberculosis, ce qui peut contribuer au fait qu'un nombre très faible de souches de cette espèce est isolé dans les selles chaque année.

Au total, il semble donc que les techniques d'enrichissement des Yersinia n'améliorent pas de facon notable leur taux d'isolement et que la technique d'isolement direct, actuellement considérée comme la plus performante, est celle qui est utilisée par la majorité des Lam. L'une des principales limitations à l'isolement des Yersinia serait donc liée à l'absence d'un milieu de croissance réellement sélectif.

Identification du genre Yersinia

Après identification de colonies suspectes, 94% des Lam réalisent des examens complémentaires pour confirmer leur appartenance au genre Yersinia, mais 5,3% déclarent ne pas effectuer de tests permettant d'identifier la bactérie isolée (tableau 2).

Tableau 2 Méthodes d'identification des colonies isolées pour le diagnostic du genre Yersinia et des espèces, France métropolitaine, 2003 / Table 2 Methods used to confirm the genus and determine the species of suspected Yersinia species, metropolitan France, 2003

Identification	Nombre	%
Détermination du genre		
Oui	388	94
Par galerie d'identification ^a	385	
API20 E	202	
ID32 E	98	
ID32 GN	49	
RAPID ID32E	32	
VITEK I ou II	53	
Autres	23	
Non spécifié	14	
Par autres méthodes	3	
Non	22	5,3
Non spécifié	3	0,7
Total	413	100
Détermination de l'espèce		
Oui, toujours	249	60
Oui quelquefois :	9	2
Par galerie/automate	7	
En fonction de la clinique	1	
Si test de pathogénicité positif	1	
Non	139	34
Non spécifié	16	4
Total	413	100
^a Possibilité de plusieurs choix de galeries		

L'identification repose, dans la très grande majorité des cas (99%), sur des tests biochimiques à l'aide de galeries d'identification telles que API20E® (52%), ID32E® (34%), VITEK® (14%) et ID32GN® (13%) [bioMérieux, France], Les performances de la galerie API20E® [7], du système VITEK® [8] et de la galerie ID32E® [9] pour l'identification du genre Yersinia ont été mesurées et donnent des résultats fiables. En revanche, aucune donnée concernant celles de la galerie ID32GN® n'est actuellement disponible dans la littérature.

Des tests biochimiques en tubes, avant ou en complément des galeries d'identification, sont également effectués par 11% (43/385) des laboratoires. La recherche d'une activité uréase rapide, seule ou en association avec la production d'indole, sont les tests les plus fréquemment pratiqués. Ils ne permettent pas le diagnostic de genre mais sont de bons tests d'orientation.

Identification de l'espèce de Yersinia

Le genre Yersinia comprend 14 espèces, dont seulement trois sont pathogènes pour l'Homme : Y. pestis, l'agent de la peste, et les deux espèces entéropathogènes Y. enterocolitica et Y. pseudotuberculosis. Parmi les 11 autres espèces de Yersinia non pathogènes, certaines sont très répandues dans l'environnement et sont fréquemment isolées de selles humaines où elles ne sont qu'en transit. Il est donc essentiel qu'un diagnostic d'espèce fiable soit porté pour déterminer si la souche de Yersinia isolée est responsable de la symptomatologie clinique

Soixante pour cent (60%) des Lam ayant isolé une Yersinia poursuivent eux-mêmes l'identification jusqu'à l'espèce (tableau 2). Pour les autres, 66% d'entre eux (91/139) envoient les souches à un laboratoire expert pour confirmation du genre et/ou une caractérisation complète. Cette identification d'espèce repose sur les résultats des galeries d'identification précitées (API20E®, ID32E® et VITEK®). La galerie API20E® est la seule pour laquelle la fiabilité du diagnostic d'espèce a été validée [7]. Elle permet le plus souvent une identification assez fiable si elle est incubée à 28°C, avec toutefois un risque de confusion entre Y. intermedia (non pathogène) et Y. enterocolitica (potentiellement pathogène). En revanche, les galeries ID32E® et VITEK® ne permettent pas d'obtenir une identification fiable d'espèce sans avoir recours à des tests supplémentaires [8,9].

Caractérisation des Yersinia entéropathogènes isolées

Toutes les souches de Y. pseudotuberculosis doivent a priori être considérées comme pathogènes. Ce n'est pas le cas pour Y. enterocolitica. Cette espèce est divisée en six biotypes dont cinq (1B, 2, 3, 4 et 5) sont associés aux souches pathogènes, tandis que le dernier (1A) est caractéristique des isolats non pathogènes. Ces souches de biotype 1A sont très répandues dans l'environnement et fréquemment présentes à l'état saprophyte dans l'intestin de l'Homme, mais ne sont pas responsables des symptômes intestinaux observés.

Seuls 6,5% des Lam déterminent eux-mêmes le biotype après avoir identifié une Y. enterocolitica. Parmi eux, seuls quatre laboratoires effectuent les tests (esculine et/ou pyrazinamidase) permettant de différencier les souches non pathogènes de biotype 1A des souches pathogènes de Y. enterocolitica des autres biotypes.

Le sérotypage (variabilité de l'antigène O) est également utilisé pour subdiviser les souches de Y. enterocolitica. Plus de 75 sérotypes peuvent être identifiés, mais ce sérotypage complet est limité à des laboratoires très spécialisés. Il existe cependant une forte association entre biotypes pathogènes et sérotypes et, bien que présentant plusieurs limitations, l'utilisation d'une série de quelques antisérums spécifiques disponibles commercialement permet de sérotyper la majorité des souches pathogènes. En effet, les données du CNR indiquent que les Y. enterocolitica 4/0:3 et 2/0:9 représentent 96% des souches responsables d'infections humaines en France. Seulement 10 Lam utilisent le sérotypage (sérums anti-0:3 et anti-0:9) pour orienter vers le caractère pathogène ou non des souches de Y. enterocolitica isolées.

Au total, seuls 14 Lam effectuent eux-mêmes des tests (biotypage voire sérotypage) permettant de déterminer le caractère pathogène de l'isolat. Ainsi, des patients porteurs de souches non pathogènes risquent de recevoir un traitement injustifié et coûteux alors que des tests simples (activité pyrazinamidase, sérotypage, PCR) permettraient de différencier rapidement les souches pathogènes des non pathogènes.

La caractérisation des souches de Yersinia identifiées est également obtenue par 43% des Lam (n=177) en faisant appel à un laboratoire expert à qui 63% d'entre eux adressent leurs souches pour un diagnostic de confirmation, 7% pour obtenir une caractérisation complète et 30% pour les deux raisons. Ce laboratoire expert est le CNR Yersinia dans 75% des cas.

L'analyse des données du CNR en 2003 indique que 79 souches de Yersinia ont été reçues des Lam répondants, alors que d'après les réponses au questionnaire, 150 souches auraient dû lui parvenir. Si ce nombre de 150 souches de Yersinia envoyées au CNR par 182 Lam sur les 483 répondants était extrapolé à l'ensemble des Lam français (n=3 826), un total de 1 188 souches aurait dû parvenir au CNR en 2003, alors que celui-ci n'a reçu que 237 souches humaines en 2003.

Cette enquête montre donc qu'au total, seulement 39% des Lam répondants ont connaissance du caractère pathogène ou non des souches de Yersinia qu'ils ont isolées. Elle indique aussi que le nombre de souches reçues au CNR n'est qu'un pâle reflet du nombre réel de souches de Yersinia isolées en

Sensibilité aux antibiotiques

Y. enterocolitica produit des B-lactamases (une pénicillinase et une céphalosporinase) qui rendent les souches naturellement résistantes aux pénicillines et aux céphalosporines de première et deuxième générations. Y. enterocolitica est en revanche sensible en règle générale aux céphalosporines de troisième génération (ceftriaxone, ceftazidime, céfotaxime, moxalactam), gentamycine, fluoroquinolones (ciprofloxacine), sulfaméthoxazole, ainsi qu'aux pénèmes (imipéneme, méropénème).

Un antibiogramme est systématiquement effectué par 83% des laboratoires ayant isolé une Yersinia. Les techniques utilisées sont essentiellement la diffusion ou la dilution en agar sur milieu de Müller-Hinton, le plus souvent après incubation à 37°C. Une étude menée au CNR des Yersinia a montré que cette température d'incubation était adéquate et donnait des résultats corrects.

Les antibiotiques les plus fréquemment testés sont, par fréquence décroissante : les fluoroquinolones, ampicilline/amoxicilline, céfalotine, acide nalidixique, triméthoprime, céfoxitine, ceftriaxone, sulfamides, tétracycline, amoxicilline/acide clavulanique et azithromycine (tableau 3).

Le choix de ces antibiotiques est justifié car ils sont dans l'ensemble utilisables pour traiter une yersiniose. Bien que l'ampicilline/amoxicilline et la céfalotine ne présentent pas d'intérêt thérapeutique, tester leur sensibilité peut néanmoins être utile car cette résistance est un argument en faveur d'une Yersinia, et la résistance aux pénicillines et aux céphalosporines de première et deuxième générations, ainsi que celle à l'amoxicilline/clavulanate, peut être variable selon les types de souches.

Accréditation / bonnes pratiques

En 2003, environ la moitié (47%) des laboratoires possèdent une accréditation ou un guide de bonnes pratiques pour la coproculture des Yersinia. Seulement 35% des laboratoires possèdent ce type de guide pour l'antibiogramme.

Informations clinicoépidémiologiques disponibles

Les informations démographiques (âge, sexe, lieu de résidence) sont disponibles pour la majorité des Lam. En revanche, les données cliniques sont peu fréquemment transmises aux Lam. Seules les dates de prélèvement et d'hospitalisation sont souvent connues. La notion de cas groupés ou de voyage à l'étranger n'est que très peu fréquemment renseignée (tableau 4). La faible transmission de ces données appauvrit significativement l'information épidémiologique disponible sur les yersinioses en France.

Conclusion

Les résultats de cette enquête montrent que les procédures d'isolement utilisées en 2003 par les Lam pour rechercher la présence de Yersinia dans les coprocultures sont généralement appropriées. De même, les antibiogrammes sont réalisés selon les procédures adéquates et vis-à-vis d'antibiotiques potentiellement utilisables pour traiter une

Il n'en reste pas moins que le diagnostic et la surveillance des Yersinia en France présentent des faiblesses majeures:

- certains Lam ne font pas de coprocultures et, parmi ceux qui le font, 8% ne recherchent jamais la présence de Yersinia;

Tableau 3 Antibiotiques testés pour déterminer la sensibilité des souches de Yersinia isolées, France métropolitaine, 2003 / Table 3 Antibiotics used for Yersinia susceptibility testing, metropolitan France, 2003

Antibiotiques		Oui		Non		Non spécifié	
		%	N	%	N	%	
Fluoroquinolone (dont ciprofloxacine)	325	79	5	1	83	20	
Ampicilline/amoxicilline	317	77	12	3	84	20	
Céfalotine	310	75	19	5	84	20	
Acide nalidixique	276	67	54	13	83	20	
Triméthoprime	246	60	84	20	83	20	
Céfoxitine	241	58	87	21	85	21	
Ceftriaxone	209	51	121	29	83	20	
Sulfamides	151	37	178	43	84	20	
Tétracycline	140	34	190	46	83	20	
Amoxicilline/acide clavulanique	23	5,5	0	0	390	94,5	
Azithromycine	15	4	312	75	86	21	
Autres*	201	49	133	32	79	19	

<u>l'ableau 4</u> Informations sur le patient transmises par les praticiens aux laboratoires d'analyse médicale, France métropolitaine, 2003 / Table 4 Patient's information available from medical laboratories, metropolitan France, 2003

Informations	Toujours transmises (%)	Parfois transmises (%)	Jamais transmises (%)	Non répondu (%)
Informations démographiques				
Âge	92,0	1,0	5,3	1,7
Sexe	94,2	1,5	2,2	2,1
Lieu de résidence	55,7	24,9	14,8	4,6
Histoire clinique				
Date du prélèvement	89,6	3,6	4,4	2,4
Signes cliniques	7,3	28,1	59,1	5,5
Diarrhée	23,2	18,2	52,1	6,5
Diarrhée sanglante	20,8	22,0	47,7	9,5
Date début des symptômes	2,9	55,2	32,7	9,2
Hospitalisation	42,6	26,9	21,1	9,4
Autres informations				
Notion de cas groupés	4,1	47,5	41,9	6,5
Voyage à l'étranger	4,8	32,2	58,1	4,9

- pour 45% des Lam, la recherche de Yersinia n'est pas effectuée de façon systématique dans les coprocultures, alors même que ni les signes cliniques, ni l'aspect des selles ne peuvent permettre d'éliminer une yersiniose;
- la capacité à isoler une Yersinia est très variable d'un Lam à l'autre, indépendamment des procédures
- d'isolement utilisées et de sa localisation géogra-
- aucun milieu ni technique d'enrichissement permettant un bon isolement des Yersinia aux dépens de la flore microbienne digestive ne sont actuellement disponibles;

- la différenciation des souches pathogènes et non pathogènes de Yersinia isolées n'est effectuée (directement ou par envoi à un laboratoire expert) que par 39% des Lam, ce qui peut conduire à un traitement injustifié de personnes porteuses d'une Yersinia non pathogène dans leurs selles ;
- le nombre de souches reçues au CNR n'est qu'un reflet très atténué du nombre réel de souches de Yersinia isolées et donc des yersinioses humaines en France.

Dans certains pays comme la Norvège ou la Suède, les cas de yersiniose sont à déclaration obligatoire. Cela pourrait en partie expliquer pourquoi, dans les pays scandinaves, le nombre de cas rapportés est plus élevé que dans d'autres pays européens. Cependant, la comparaison des données entre pays européens est difficile car, malgré la récente création d'une base de données centralisée à l'European Centre for Disease Prevention and Control (ECDC), un format non uniformisé de déclaration du nombre de Yersinia est toujours utilisé.

Remerciements

Les auteurs remercient les laboratoires membres du Réseau national de surveillance des Yersinia entéropathogènes pour avoir validé le questionnaire, et l'ensemble des laboratoires qui ont participé à cette enquête, pour le temps qu'ils ont consacré à y répondre et pour la qualité de leurs réponses.

- [1] EFSA. Monitoring and identification of human enteropathogenic Yersinia spp. Scientific Opinion of the Panel on Biological Hazards. The EFSA Journal 2007;595:1-30. [2] Vaillant V, De Valk H, Baron E. Yersiniose. In: Morbidité et mortalité dues aux maladies infectieuses d'origine alimentaire en France. Saint-Maurice : Institut de veille sanitaire, 2004. Disponible à : http://www.invs.sante.fr/ publications/2004/inf_origine_alimentaire/index.html
- [3] Leclercq A, Carniel E. Caractéristiques des souches de Yersinia reçues au CNR en 2003. Fascicule n°4 du CNR de la peste et autres yersinioses. Juin 2004.
- [4] Jalava K, Hallanvuo S, Nakari UM, Ruutu P, Kela E, Heinasmaki T, et al. Multiple outbreaks of Yersinia pseudotuberculosis infections in Finland. J Clin Microbiol. 2004:42:2789-91
- [5] Weber P, Laudat P, Dye D, et réseau Epiville. Bactéries entéropathogènes isolées des coprocultures en médecine de ville: enquête «EPICOP» 1999-2000. Bull Epidémiol Hebd. 2003;(8):45-6.
- [6] Fredriksson-Ahomaa M, Korkeala H. Low occurrence of pathogenic Yersinia enterocolitica in clinical, food, and environmental samples: a methodological problem. Clin Microbiol Rev. 2003;16:220-9.
- [7] Archer JR, Schell RF, Pennel DR, Wick PD. Identification of Yersinia spp. with the API 20E system. J Clin Microbiol. 1987:25:2398-9.
- [8] Linde HJ, Neubauer H, Meyer H, Aleksic S, Lehn N. Identification of Yersinia Species by the Vitek GNI Card. J Clin Microbiol. 1999;37:211-4.
- [9] Monnet D, Lafay D, Desmonceaux M, Boeufgras JM, Allard A, Freney J. Evaluation of a semi-automated 24-hour commercial system for identification of Enterobacteriaceae and other gram-negative bacteria. Eur J Clin Microbiol Infect Dis. 1994;13:424-30.