

# Surveillance provinciale des diarrhées à *Clostridioides difficile* au Québec : protocole de surveillance



**SURVEILLANCE ET VIGIE**

**MISE À JOUR AVRIL 2026**

**COMITÉ DE SURVEILLANCE PROVINCIALE DES INFECTIONS NOSOCOMIALES  
PLAN DE MESURE ET D'ANALYSE DES DONNÉES**

## **AUTRICES ET AUTEURS**

Comité de surveillance provinciale des infections nosocomiales (SPIN)

Fanny Desjardins, conseillère en soins infirmiers  
Direction des risques biologiques  
Institut national de santé publique du Québec

Danielle Moisan, microbiologiste-infectiologue, présidente du Comité SPIN  
Centre intégré de santé et de services sociaux du Bas-St-Laurent

## **SOUS LA COORDINATION DE**

Anne Kimpton, cheffe d'unité scientifique  
Natasha Parisien, coordonnatrice professionnelle  
Direction des risques biologiques  
Institut national de santé publique du Québec

## **COLLABORATION**

Annick Boulais, conseillère en soins infirmiers  
Ruth Bruno, conseillère scientifique  
Valérie Labbé, conseillère en soins infirmiers  
Direction des risques biologiques  
Institut national de santé publique du Québec

Comité de programme SPIN-CD

Karl Forest Bérard, conseiller scientifique  
Secrétariat général  
Institut national de santé publique du Québec

Les autrices et auteurs ont dûment rempli leurs déclarations d'intérêts et aucune situation à risque de conflits d'intérêts réels, apparents ou potentiels n'a été relevée.

## **AUTRICES ET AUTEURS PREMIÈRE VERSION (2004)**

Charles Frenette, Richard Bois, Marc Fiset, Colette Gaulin, Marie Gourdeau, Bruno Hébert, Vivian Loo, Louise Poirier, Isabelle Rocher, Terry-Nan Tannenbaum

## **MISE EN PAGE**

Linda Cléroux, agente administrative  
Direction des risques biologiques

*Les reproductions à des fins d'étude privée ou de recherche sont autorisées en vertu de l'article 29 de la Loi sur le droit d'auteur. Toute autre utilisation doit faire l'objet d'une autorisation du gouvernement du Québec qui détient les droits exclusifs de propriété intellectuelle sur ce document. Cette autorisation peut être obtenue ou en écrivant un courriel à : [droits.dauteur.inspq@inspq.qc.ca](mailto:droits.dauteur.inspq@inspq.qc.ca).*

*Les données contenues dans le document peuvent être citées, à condition d'en mentionner la source.*

Dépôt légal – 2<sup>e</sup> trimestre 2026  
Bibliothèque et Archives nationales du Québec  
ISBN : 978-2-555-03544-7 (PDF)  
DOI : <https://doi.org/10.64490/SSQL7002>

© Gouvernement du Québec (2026)

## COMITÉ DE SURVEILLANCE PROVINCIALE DES INFECTIONS NOSOCOMIALES (SPIN)

### MEMBRES ACTIFS

Danielle Moisan, présidente  
Centre intégré de santé et de services sociaux du Bas-  
St-Laurent

Fanny Beaulieu  
Marie-Claude Roy  
Annie Ruest  
Maxime-Antoine Tremblay  
Centre hospitalier universitaire de Québec  
Université Laval

Annick Boulais  
Ruth Bruno  
Natasha Parisien  
Jasmin Villeneuve  
Direction des risques biologiques  
Institut national de santé publique du Québec

Nathalie Deshaies  
Centre intégré de santé et services sociaux de  
l'Abitibi-Témiscamingue

Jean-François Desrosiers  
Centre intégré universitaire de santé et services  
sociaux de la Montérégie-Centre

Florence Doualla-Bell  
Laboratoire de santé publique du Québec  
Institut national de santé publique du Québec

Caroline Labrecque  
Centre intégré universitaire de santé et des services  
sociaux de la Mauricie-et-du-Centre-du-Québec

Yves Longtin  
Centre intégré universitaire de santé et de services  
sociaux du Centre-Ouest-de-l'Île-de-Montréal

Xavier Marchand-Sénécal  
Centre intégré universitaire de santé et de services  
sociaux de l'Est-de-l'Île-de-Montréal

Patrice Savard  
Centre hospitalier de l'Université de Montréal

Marc-André Smith  
Centre intégré universitaire de santé et des services  
sociaux du Nord-de-l'Île-de-Montréal

### MEMBRES LIAISON

Michèle Dugas  
Zeke McMurray  
Représentants de la Direction de la vigie et des  
maladies infectieuses  
Ministère de la Santé et des Services sociaux

### MEMBRES D'OFFICE

Judith Fafard  
Laboratoire de santé publique du Québec  
Institut national de santé publique du Québec

Patricia Hudson  
Isabelle Laperrière  
Direction des risques biologiques  
Institut national de santé publique du Québec

### INVITÉS PERMANENTS

Fanny Desjardins  
Valérie Labbé  
Direction des risques biologiques  
Institut national de santé publique du Québec

## COMITÉ DE PROGRAMME SPIN-CD

### MEMBRES ACTIFS

Yves Longtin, président  
Centre intégré universitaire de santé et de services  
sociaux du Centre-Ouest-de-l'Île-de-Montréal

Fanny Beaulieu  
Centre hospitalier universitaire de Québec  
Université Laval

Michèle Dugas  
Direction de la vigie et des maladies infectieuses,  
Ministère de la Santé et des Services sociaux

Ruth Bruno  
Fanny Desjardins  
Natasha Parisien  
Jasmin Villeneuve  
Direction des risques biologiques  
Institut national de santé publique du Québec

Florence Doualla-Bell  
Laboratoire de santé publique du Québec, Institut  
national de santé publique du Québec

Jean-François Laplante  
Centre intégré universitaire de santé et de services  
sociaux du Centre-Sud-de-l'Île-de-Montréal et Régie  
régionale de la santé et des services sociaux du  
Nunavik

Vivian Loo  
Centre universitaire de santé McGill

Danielle Moisan  
Centre intégré de santé et de services sociaux du Bas-  
St-Laurent

## MISES À JOUR ET NOUVEAUTÉS

**Ce présent protocole est valide pour les données de surveillance de l'année 2026-2027 uniquement.**

Les mises à jour de ce document sont présentées **en turquoise**.

Chapitre	Section	Sujets – changements -nouveauités
4	4.1.2	Précisions sur les exclusions
	4.2	Ajout d'un test diagnostique

## AVANT-PROPOS

L'Institut national de santé publique du Québec (INSPQ) est le centre d'expertise et de référence en matière de santé publique au Québec. Sa mission est de soutenir le ministre de la Santé et des Services sociaux dans sa mission de santé publique. L'Institut a également comme mission, dans la mesure déterminée par le mandat que lui confie le ministre, de soutenir Santé Québec, la Régie régionale de la santé et des services sociaux du Nunavik, le Conseil cri de la santé et des services sociaux de la Baie James et les établissements, dans l'exercice de leur mission de santé publique.

La collection *Surveillance et vigie* rassemble sous une même bannière une variété de productions scientifiques qui a été adaptée pour une adéquation plus fine aux besoins de la clientèle cible.

L'INSPQ s'est vu confier par le ministère de la Santé et des Services sociaux du Québec le mandat d'élaborer et de maintenir le programme de Surveillance provinciale des infections nosocomiales (SPIN). Pour ce faire, l'Institut s'appuie sur un groupe d'experts, le Comité de Surveillance provinciale des infections nosocomiales (Comité SPIN), qui a rédigé ce protocole.

Les objectifs généraux de la surveillance provinciale des infections nosocomiales sont de :

- Suivre l'incidence des infections nosocomiales choisies selon leur fréquence, leur sévérité ou leur importance épidémiologique afin d'identifier précocement les variations de ces infections à l'échelle locale, régionale et nationale;
- Déterminer les principales causes, les facteurs de risques et les principaux agents pathogènes des infections nosocomiales surveillées;
- Offrir une méthodologie commune des outils de surveillance et d'analyse normalisés afin de permettre une juste comparaison entre les établissements, et entre le Québec et les autres provinces et pays;
- Évaluer les mesures actuelles ou nouvelles de prévention et de lutte contre les infections nosocomiales;
- Planifier les priorités pour les surveillances provinciales des infections nosocomiales.

Le présent protocole porte sur les modalités de déclaration du programme de surveillance provinciale des **diarrhées à *Clostridioides difficile***.

Ce document s'adresse aux professionnelles et professionnels des équipes de prévention et de contrôle des infections du réseau de la santé et des services sociaux.

## TABLE DES MATIÈRES

<b>1</b>	<b>CONTEXTE</b> .....	<b>1</b>
<b>2</b>	<b>OBJECTIFS</b> .....	<b>2</b>
<b>3</b>	<b>INSTALLATIONS PARTICIPANTES</b> .....	<b>3</b>
<b>4</b>	<b>DÉFINITIONS</b> .....	<b>4</b>
4.1	Cas de DACD inclus dans la surveillance.....	4
4.1.1	Définition de cas de DACD .....	4
4.1.2	Inclusions et exclusions de cas de DACD .....	6
4.2	Tests diagnostiques.....	7
<b>5</b>	<b>DÉCLARATION DES DONNÉES</b> .....	<b>9</b>
5.1	Modes de déclaration.....	9
5.2	Déclaration périodique agrégée des cas de DACD .....	9
5.2.1	Catégorie d'attribution.....	9
5.3	Déclaration périodique agrégée des complications .....	16
5.4	Déclaration périodique des dénominateurs.....	17
5.4.1	Saisie périodique des admissions et jours-présence par installation.....	17
5.5	Déclaration cas par cas des souches.....	18
<b>6</b>	<b>ORGANISATION DE LA SURVEILLANCE</b> .....	<b>20</b>
<b>7</b>	<b>TRANSMISSION DES DONNÉES ET ÉCHÉANCIER</b> .....	<b>21</b>
<b>8</b>	<b>ANALYSE DES DONNÉES</b> .....	<b>21</b>
<b>9</b>	<b>DIFFUSION DES RÉSULTATS</b> .....	<b>23</b>
<b>10</b>	<b>SOUTIEN</b> .....	<b>24</b>
<b>11</b>	<b>RÉFÉRENCES</b> .....	<b>25</b>

## 1 CONTEXTE

La diarrhée à *Clostridioides difficile* (DACD) est la première cause de diarrhée infectieuse nosocomiale en Amérique du Nord (Bauer *et al.*, 2011). Elle est une source de morbidité et de mortalité importante en centre hospitalier. Entre 2000 et 2004, une augmentation du taux d'incidence de la morbidité et de la mortalité associées aux DACD avait été remarquée dans plusieurs installations du Québec ainsi que le nombre de cas de DACD avait plus que doublé dans la province. Cette augmentation était principalement due à l'apparition d'une souche de *C. difficile* plus virulente (NAP1/ribotype 027).

La surveillance obligatoire des cas de DACD (SPIN-CD) a été mise en place en août 2004 afin de suivre l'évolution de cette épidémie, et l'efficacité des mesures de prévention et contrôle et d'antibiogouvernance mises en place. Le comité de programme SPIN-CD, sous la gouverne du Comité SPIN de l'INSPQ, a le mandat d'élaborer, de maintenir, d'analyser et d'émettre les recommandations pour cette surveillance.

La surveillance provinciale est un outil essentiel pour suivre l'évolution des DACD au Québec. Elle permet aux installations participantes de suivre l'évolution de leurs taux d'incidence d'une année à l'autre, mais également de se comparer au regroupement d'installations ayant des caractéristiques comparables. Depuis le début de la surveillance, les taux d'incidence des DACD au niveau provincial ont diminué de façon importante.

## 2 OBJECTIFS

### Objectifs généraux de SPIN

- Consolider le réseau de surveillance provinciale des infections nosocomiales en offrant une variété de surveillances pertinentes pour chaque installation;
- Fournir aux installations un outil méthodologique commun pour surveiller leur taux et leur apporter des éléments de comparaison avec d'autres installations ayant des caractéristiques comparables.

### Objectifs spécifiques du programme SPIN-CD

- Établir les taux d'incidence des DACD d'origine nosocomiale;
- Déterminer la fréquence des complications les plus importantes associées à l'infection;
- Suivre l'évolution temporelle et la diffusion géographique des taux d'incidence de DACD d'origine nosocomiale afin d'identifier précocement une augmentation à l'échelle locale, régionale et nationale;
- Identifier les installations ayant une augmentation du taux d'incidence;
- Déterminer la diversité génétique des souches de *C. difficile* isolées et en préciser la répartition géographique;
- Évaluer l'impact de la prédominance d'un génotype sur le taux d'incidence des DACD.

### 3 INSTALLATIONS PARTICIPANTES

Certains centres hospitaliers de soins généraux et spécialisés (CHSGS), universitaires ou non, doivent participer à la surveillance telle que spécifiée dans la colonne « inclusions » du tableau ci-joint et de saisir les données dans le portail du système d'information de la surveillance provinciale des infections nosocomiales (SI-SPIN).

La surveillance vise l'entité « installation » qui répond aux critères et non pas son « établissement » puisque ce dernier peut regrouper un ensemble d'installations visées ou non par la surveillance.

L'installation participante est celle qui correspond aux inclusions du programme de surveillance. Une liste des installations participantes aux différents programmes de surveillance est disponible sur le [portail SI-SPIN](#). Quant à l'installation déclarante, celle-ci correspond à l'installation participante qui déclare le cas.

Programme de surveillance	Inclusions	Précisions
<b>Diarrhées associées au <i>Clostridioides difficile</i></b>	<ul style="list-style-type: none"><li>• Installation d'un centre hospitalier de soins généraux et spécialisés (CHSGS) ET</li><li>• Avoir environ 1 000 admissions et plus de mission CHSGS par année (selon les dénominateurs, voir <a href="#">section 5.4.1</a>).</li></ul>	L'unité de surveillance est l'installation.

## 4 DÉFINITIONS

### 4.1 Cas de DACD inclus dans la surveillance

#### 4.1.1 Définition de cas de DACD

Un cas de diarrhée à *C. difficile* doit correspondre à **au moins une des trois séries de critères** suivantes afin d'être retenu comme un cas pour ce programme de surveillance. La date de diagnostic correspond à la date de prélèvement (où tous les critères diagnostiques sont remplis).

Définition de cas de DACD	
<b>DOIT RENCONTRER UNE DES TROIS SÉRIES DE CRITÈRES SUIVANTS</b>	
<b>❶</b>	Présence de diarrhée sans autre cause évidente*: au moins 3 selles liquides ou semi-liquides qui épousent la forme d'un contenant à l'intérieur de 24 heures <b>ET</b> Diarrhée qui dure <b>plus de 24 heures</b> <b>ET</b> Confirmation de la présence de <i>C. difficile</i> <b>selon l'algorithme des tests de dépistage (section 4.2)</b>
<b>OU</b>	
<b>❷</b>	<b>Changement dans les caractéristiques des selles</b> chez un usager ayant des selles molles ou liquides de façon chronique, par rapport à ce qui est habituel chez cet usager, et sans autre cause évidente*: augmentation de la fréquence, de la quantité ou changement de la consistance <b>ET</b> Confirmation de la présence de <i>C. difficile</i> <b>selon l'algorithme des tests de dépistage (section 4.2)</b>
<b>OU</b>	
<b>❸</b>	<b>Diagnostic médical</b> de colite pseudomembraneuse lors d'une sigmoïdoscopie ou d'une coloscopie <b>OU</b> <b>Diagnostic médical</b> de mégacôlon toxique <b>ET</b> Confirmation de la présence de <i>C. difficile</i> <b>selon l'algorithme des tests de dépistage (section 4.2)</b> <b>OU</b> <b>Diagnostic médical</b> de colite à <i>C. difficile</i> lors d'une analyse en histopathologie

### \*Précisions

**Autres causes fréquentes de diarrhée :** L'absence d'autres causes pouvant expliquer la diarrhée fait partie intégrante de la définition de DACD. La prise de laxatifs est une cause fréquente de diarrhée; d'autres exemples de causes fréquentes de diarrhées se trouvent au tableau 2 à la page 8 du document : [Prévention et contrôle de la diarrhée nosocomiale associée au \*Clostridium difficile\* au Québec](#). **Il est important d'utiliser son jugement clinique lors de l'évaluation de causes alternatives de diarrhée.**

#### Exemples :

- Un usager prend un laxatif chaque jour à la maison, est hospitalisé et sa dose de laxatif n'est pas modifiée. Au jour 6, apparition soudaine de diarrhée et le test diagnostique de DACD est positif. Conclusion : puisque la posologie du laxatif n'a pas été modifiée, il ne peut pas être la cause de la diarrhée et ce cas est inclus dans la surveillance.
- Un usager est hospitalisé et devient constipé. Au jour 3 de constipation, un lavement est réalisé. L'usager fait trois grosses selles liquides et un test diagnostique de DACD est réalisé sur la troisième selle et le résultat est positif. Conclusion : la diarrhée est probablement due au lavement et le cas est exclu de la surveillance.
- Un usager développe des diarrhées et des vomissements au jour 5 de son hospitalisation. Un test de DACD est fait et le résultat est positif. Toutefois, le cas est hospitalisé à l'unité en éclosion de gastroentérite. Vous suivez son dosage ingesta et excréta et les diarrhées ont été d'environ huit liquides sur trois quarts de travail et six vomissements. Conclusion : il s'agit probablement d'une gastroentérite virale puisque le tableau clinique est typique de la gastroentérite sur l'unité déjà en éclosion. Il y a de fortes probabilités que cet usager soit porteur asymptomatique de *C. difficile*. Ce cas n'est pas à déclarer.

Ces exemples se retrouvent à des extrêmes, mais illustrent bien qu'il faut une évaluation individualisée afin d'évaluer s'il y a présence d'autres causes de diarrhée chez l'usager suspecté de DACD. La présence d'autres symptômes tels que fièvre, leucocytose ou douleur abdominale peut également être utile.

#### 4.1.2 Inclusions et exclusions de cas de DACD

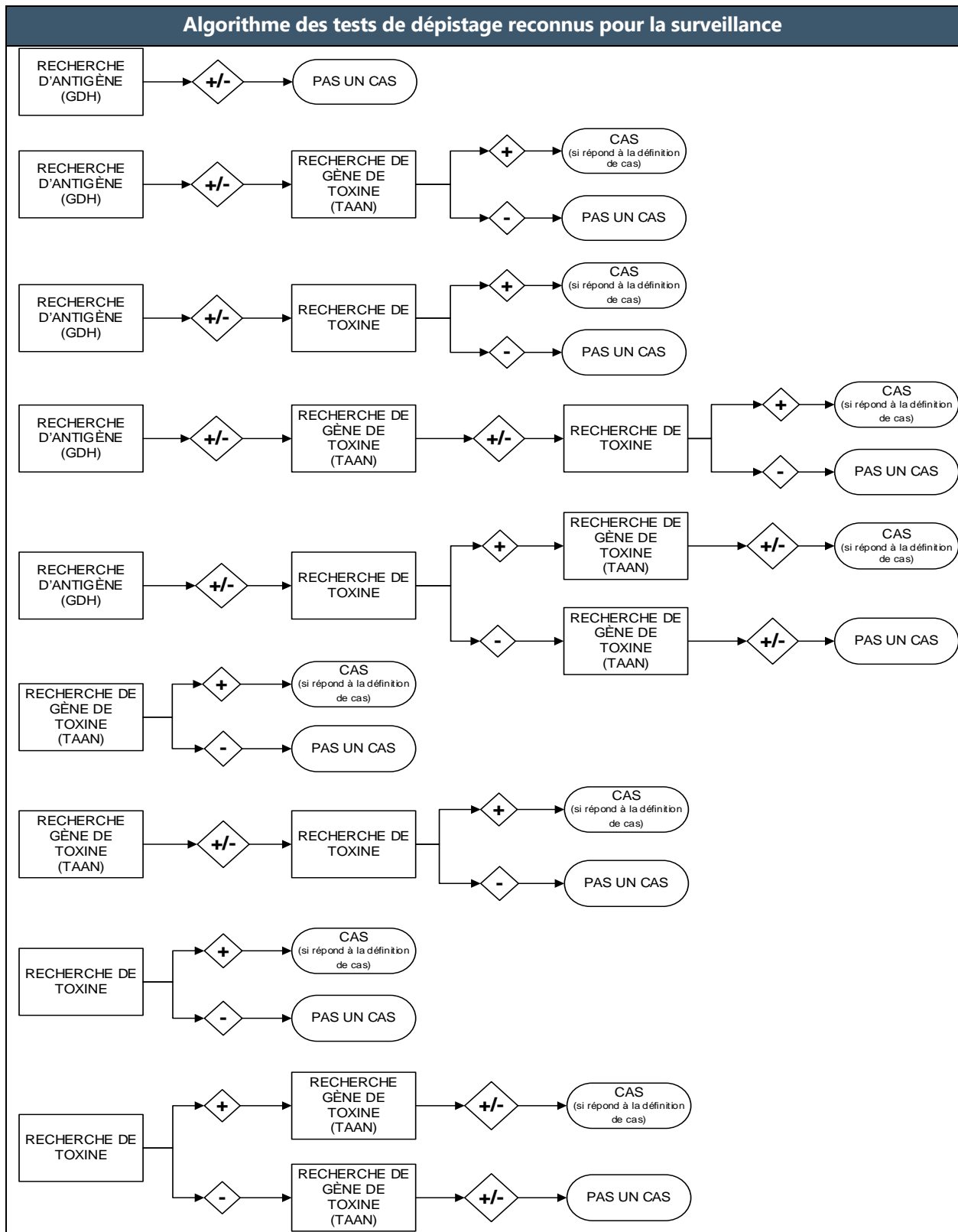
	Inclusions	Exclusions
<b>Usagers hospitalisés répondant à la définition de cas</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Hospitalisé à l'unité de soins de mission CHSGS (cat. 1a)</li> <li>Hospitalisation antérieure à l'unité de soins de mission CHSGS (cat. 1b)</li> <li>Hospitalisé à l'unité de soins de mission CHSGS et DACD attribuable :               <ul style="list-style-type: none"> <li>Aux soins ambulatoires (cat. 1c)</li> <li>À l'unité de soins de longue durée dans le CHSGS (cat. 1d)</li> <li>À une installation non déclarante (cat. 2)</li> <li>À la communauté (cat. 3)</li> </ul> </li> <li>Nouvel épisode de DACD survenant plus de huit semaines après la fin du traitement de l'épisode antérieur est considéré comme un nouveau cas</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Récidive de DACD moins de huit semaines après la fin du traitement de l'épisode antérieur (ne requiert pas nécessairement un nouveau test de laboratoire positif) <b>ET ayant déjà été déclaré</b></li> <li>DACD attribuable à l'hospitalisation en néonatalogie, en pouponnière ou bébés en cohabitation et en psychiatrie</li> </ul>
<b>Usagers non hospitalisés répondant à la définition de cas</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Antécédent d'hospitalisation à l'unité de mission CHSGS (incluant l'unité de gériatrie active et l'unité d'hospitalisation brève) dans les quatre semaines précédant le diagnostic</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>Récidive de DACD moins de huit semaines après la fin du traitement de l'épisode antérieur (ne requiert pas nécessairement un nouveau test de laboratoire positif) <b>ET ayant déjà été déclaré</b></li> <li>Non hospitalisé dans les quatre semaines précédant le diagnostic</li> <li>DACD attribuable à l'hospitalisation en néonatalogie, en pouponnière ou bébés en cohabitation, en psychiatrie ou en lit d'hôtellerie dans les quatre semaines précédant le diagnostic</li> <li>DACD en centre de réadaptation ou en psychiatrie</li> <li>DACD attribuable à l'hébergement en soins de longue durée</li> </ul>

## 4.2 Tests diagnostiques

Voici la liste des tests de laboratoire utilisés au Québec, selon le [répertoire québécois et système de mesure des procédures de biologie médicale](#) (MSSS, 2024), ainsi qu'un algorithme pour définir les cas retenus dans la surveillance.

Détection	Tests possibles	Numéro de test MSSS correspondant	Particularités
<b>Antigène Enzyme GDH (glutamate déshydrogénase)</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>ELISA sur membrane – test rapide (<i>enzyme linked immunosorbent assay</i> ou dosage immuno-enzymatique sur support solide);</li> <li>EIA sur membrane - test rapide (<i>enzyme immunoassays</i> ou dosage immuno-enzymatique).</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>40007 : <i>C. difficile</i> (selles) : Antigène GDH par test rapide (ELISA sur membrane)</li> <li>40352 : <i>C. difficile</i> (selles) : Antigène GDH <b>ET</b> toxines A et B par test rapide (ELISA sur membrane)</li> </ul>	Le test antigène GDH utilisé seul, quel que soit le résultat, n'est pas un test reconnu dans la définition de cas pour la surveillance. Le test ELISA ou EIA peut détecter l'antigène GDH avec ou sans détection de toxine en simultané, vérifier avec votre laboratoire afin de savoir ce que le test détecte.
<b>Gène de toxine Acides nucléiques gènes <i>tcdB</i> +/- <i>tcdA</i></b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>TAAN (test d'amplification des acides nucléiques)</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>45026 : <i>C. difficile</i> (spécimen clinique et selles) : Gène de la toxine B par TAAN (trousse homologuée)</li> <li>45021 : <i>C. difficile</i> (spécimen clinique) : détection du gène de la toxine B (TAAN) (trousse non homologuée ou test développé par le laboratoire)</li> <li><b>45025 : Pathogènes entériques; détection multiplex (virus, bactéries et parasites) (TAAN) (trousse homologuée) sur spécimen clinique</b></li> </ul>	Si sur un même échantillon, la détection du gène de toxine et la détection de toxine sont réalisées, seuls les résultats de toxines positives sont à inclure dans la surveillance (car le gène de la toxine peut être présent chez un usager porteur sans pour autant présenter une infection chez un usager colonisé*). Attention, le test ELISA ou EIA peut détecter l'antigène GDH avec ou sans détection de toxine en simultané, vérifier avec votre laboratoire afin de savoir ce que le test détecte.
<b>Toxine</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>ELISA sur membrane – test rapide (<i>enzyme linked immunosorbent assay</i> ou dosage immuno-enzymatique sur support solide);</li> <li>EIA sur membrane - test rapide (<i>enzyme immunoassays</i> ou dosage immuno-enzymatique).</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>40264 : <i>C. difficile</i> (selles) : Toxines A et B par test rapide (ELISA sur membrane)</li> <li>40352 : <i>C. difficile</i> (selles) : Antigène GDH ET toxines A et B par test rapide (ELISA sur membrane)</li> </ul>	Si sur un même échantillon, la détection du gène de toxine et la détection de toxine sont réalisées, seuls les résultats de toxines positives sont à inclure dans la surveillance (car le gène de la toxine peut être présent chez un usager porteur sans pour autant présenter une infection chez un usager colonisé*). Attention, le test ELISA ou EIA peut détecter l'antigène GDH avec ou sans détection de toxine en simultané, vérifier avec votre laboratoire afin de savoir ce que le test détecte.
	<ul style="list-style-type: none"> <li>ELISA sur microplaque</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>41382 : <i>C. difficile</i> (selles) : Toxines A et B par ELISA sur microplaque</li> </ul>	

**\*Exemple :** Un usager est hospitalisé en CHSGS et au jour 10 post admission développe des diarrhées. Deux tests diagnostiques sont effectués et la recherche de toxine est négative, mais la détection de gène de la toxine est positive. Conclusion : ce cas n'est pas à déclarer. Puisque deux tests sont effectués, soit la toxine et le gène de la toxine, le test sur la toxine prédomine.



## 5 DÉCLARATION DES DONNÉES

### 5.1 Modes de déclaration

Il s'agit d'un programme basé sur une surveillance active et prospective des infections et des complications des cas de DACD ainsi qu'une surveillance complémentaire des souches de DACD.

Dans SI-SPIN, pour chaque installation :

- Déclaration périodique<sup>1</sup> agrégée de l'ensemble des cas de DACD;
- Déclaration périodique agrégée des complications de DACD d'origine nosocomiale;
- Déclaration périodique des dénominateurs :
  - Saisie périodique des admissions et jours-présence par installation;
- Déclaration sur une période donnée cas par cas des souches de DACD.

### 5.2 Déclaration périodique agrégée des cas de DACD

Cette section se rapporte à tous les cas de DACD qui correspondent à la définition telle que détaillée à la [section 4](#). La surveillance inclut uniquement les cas hospitalisés ainsi que ceux ayant été hospitalisés dans les quatre dernières semaines.

#### 5.2.1 Catégorie d'attribution

La **priorisation de catégorisation des cas doit se faire selon la probabilité la plus importante**, c'est-à-dire plus probable en soins aigus qu'en longue durée ou en communautaire ou bien lors d'une hospitalisation qu'en soins ambulatoires (par exemple, catégorie 1a > catégorie 1b > hospitalisation catégorie 2 > catégorie 1c > catégorie 1d > catégorie 1e > autre catégorie 2 > catégorie 3). À des fins de surveillance, l'attribution ne prend pas en considération la situation épidémiologique.

Pour être considérée nosocomiale, l'infection ne doit pas être présente ou en incubation au moment de l'admission.

Le **jour 1** correspond toujours à la journée de l'admission à l'unité de soins du CHSGS, peu importe l'heure d'admission.

---

<sup>1</sup> Depuis le 1er avril 2025, le terme période réfère au mois de l'année financière.

Pour aider à la catégorisation des cas, des outils sont offerts disponibles sur le [portail SI-SPIN](#) :

- Délais requis et axes de temps pour considérer l'attribution;
- Algorithme de catégorie d'attribution des cas de DACD;
- Formulaire de catégorisation des cas de DACD.

Catégories d'attribution		
<b>Relié à l'installation déclarante</b>	<b>1a</b>	Cas relié à l'hospitalisation actuelle dans l'installation déclarante
	<b>1b</b>	Cas relié à une hospitalisation antérieure dans l'installation déclarante
	<b>1c</b>	Cas hospitalisé relié aux soins ambulatoires dans l'installation déclarante
	<b>1d</b>	Cas hospitalisé relié à l'unité de soins de longue durée dans l'installation déclarante
<b>Non relié à l'installation déclarante</b>	<b>2</b>	Cas hospitalisé relié à un séjour dans une installation non déclarante
	<b>3a</b>	Cas hospitalisé d'origine communautaire avec une hospitalisation récente dans un CHSGS (> 4 et ≤ 12 semaines)
	<b>3b</b>	Cas hospitalisé d'origine communautaire avec une hospitalisation précédente dans un CHSGS (> 12 et ≤ 52 semaines)
	<b>3c</b>	Cas hospitalisé d'origine communautaire sans hospitalisation antérieure ou hospitalisation > 52 semaines
	<b>4</b>	Cas hospitalisé d'origine inconnue

Voici le descriptif pour chaque catégorie :

<b>Catégorie 1a : Cas relié à l'hospitalisation actuelle dans l'installation déclarante*</b>	
Hospitalisation à l'unité de soins de mission CHSGS dans l'installation déclarante	
<b>ET</b>	
Cas de DACD à partir du jour 4 de l'admission	
*Précisions	
Inclusions	Exclusions
Cas admis sur une unité de soins de mission CHSGS (incluant gériatrie active, unité d'hospitalisation brève)	Ces cas sont exclus de la catégorie 1a : <ul style="list-style-type: none"> <li>• Hospitalisation à domicile</li> <li>• Hôtellerie</li> </ul>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• <b>Infection nosocomiale</b> : comme pour toute définition d'infection nosocomiale, il ne doit y avoir aucune évidence que l'infection est présente ou en incubation au moment de l'admission. <b>Exemple</b> : Un cas se présente à l'urgence pour de la fièvre et des diarrhées lors de son enregistrement. Un test de DACD est effectué uniquement au jour 4 suivant son admission et est positif. Ce cas ne doit pas être déclaré dans la catégorie 1a, car l'infection était présente à l'admission. <b>Il faut toutefois le déclarer dans la catégorie 3 s'il ne répond pas aux autres catégories.</b></li> <li>• <b>Calcul des jours</b> : Un usager est enregistré à l'urgence le 1<sup>er</sup> avril pour 2 jours puis est admis en CHSGS le 3 avril. Le jour 1 correspond donc au 3 avril.</li> </ul>	

<b>Catégorie 1b : Cas relié à l'hospitalisation antérieure dans l'installation déclarante*</b>		
Hospitalisation dans les 28 derniers jours à l'unité de soins de mission CHSGS dans l'installation déclarante		
<b>ET</b>		
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Cas de DACD trouvé jusqu'à 28 jours après le congé de l'unité de soins de mission CHSGS :</li> <li>• Avec ou sans réadmission</li> <li>OU</li> <li>• À la suite d'un transfert dans une autre installation (CHSGS, CHSLD, centre de réadaptation)</li> </ul>	<b>OU</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Cas de DACD trouvé :</li> <li>• À l'urgence : 3 jours et moins après son enregistrement</li> <li>OU</li> <li>• En externe</li> <li>OU</li> <li>• À l'hospitalisation en CHSGS : au jour 1, 2 ou 3 de l'admission</li> </ul>
<b>*Précisions</b>		
<b>Inclusions</b>	<b>Exclusions</b>	
Cas ayant eu une hospitalisation sur une unité de soins de mission CHSGS (incluant gériatrie active, unité d'hospitalisation brève)	Ces cas sont exclus de la catégorie 1b <b>et doivent être déclarés dans une autre catégorie d'attribution:</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Hospitalisation à domicile</li> <li>• Hôtellerie</li> </ul>	
<p>Le diagnostic doit avoir été fait dans les 28 jours après le congé de l'unité de soins : Si les symptômes ont débuté au jour 26, mais que le diagnostic (prélèvement) est fait au jour 29, il ne s'agit pas d'une catégorie 1b.</p> <p><b>Lorsque plus d'une installation est impliquée :</b> Si l'utilisateur a été hospitalisé dans une autre installation participante depuis le congé, le cas doit être déclaré par cette installation. Dans le cas d'un transfert qui aurait séjourné dans plusieurs installations, l'attribution doit se faire dans la dernière installation où l'utilisateur a été hospitalisé.</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Si l'installation est participante : Communiquer avec l'équipe de prévention et contrôle des infections (PCI) afin que cette dernière déclare le cas. Il est important de ne pas déclarer en double les cas.</li> <li>• Si l'installation n'est pas participante : Voir la catégorie 2 plus bas.</li> </ul> <p><b>Exemple :</b> Un usager est hospitalisé à l'installation A pour sept jours et obtient son congé. Quelques jours plus tard, le même usager est hospitalisé à l'installation B pour deux jours. Le même usager consulte ensuite l'urgence de l'installation C et un test de DACD sort positif le même jour. Le cas sera déclaré dans la catégorie 1b par l'installation B, peu importe la durée de l'hospitalisation.</p>		

Catégorie 1c : Cas hospitalisé relié aux soins ambulatoires dans l'installation déclarante	
Hospitalisation à l'unité de soins de mission CHSGS	
<b>ET</b>	
Soins ambulatoires* reçus dans l'installation déclarante 3* à 28 jours avant le diagnostic	
<b>ET</b>	
Cas de DACD au jour 1, 2 ou 3 de l'admission ou trouvé en externe	
*Précisions	
Inclusions	Exclusions
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Urgence (couché sur civière, peu importe la durée)<sup>A</sup></li> <li>• Oncologie</li> <li>• Hémodialyse</li> <li>• Chirurgie d'un jour</li> <li>• Médecine d'un jour</li> <li>• Endoscopie</li> <li>• Antibiothérapie intraveineuse à domicile</li> <li>• <b>Radiologie interventionnelle</b></li> </ul>	<p>Ces cas sont déclarés d'origine communautaire (cat. 3) :</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Un usager ayant effectué une visite dans les services ambulatoires cités dans les inclusions, mais n'ayant pas reçu de soins <b>ou à l'urgence sans être couché sur civière.</b></li> <li>• Un usager ayant reçu des soins dans des soins ambulatoires non cités dans les inclusions tels que CLSC, clinique privée, soins à domicile, physiothérapie, imagerie médicale, centre de prélèvement, <a href="#">hospitalisation à domicile</a>, etc.</li> </ul>
<ul style="list-style-type: none"> <li>• Afin de développer l'infection, 3 jours minimum d'incubation sont requis. Advenant une infection dans les 3 premiers jours suivant les soins ambulatoires (jour même, lendemain et surlendemain), ce cas ne peut être déclaré dans cette catégorie.</li> </ul> <p><b>Exemples :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>• Un usager a séjourné dans deux différentes urgences (a reçu des soins et était couché sur civière). Il est admis et hospitalisé dans votre installation, présente des diarrhées et un test de DACD est positif au jour 1. Le cas doit être déclaré par la dernière urgence consultée.</li> <li>• Un usager est enregistré à l'urgence pour une infection urinaire le 1<sup>er</sup> avril. Il est admis le 4 avril, un test de DACD est fait à l'admission puisqu'il a des diarrhées et est positif. L'usager étant enregistré à l'urgence 3 jours avant le diagnostic, il doit être déclaré 1c.</li> <li>• Un usager est enregistré en réanimation à l'installation A mais n'est pas admis. Il est transféré le <b>jour même</b> à l'installation B où il est admis. Au jour 3 de son admission, il débute des diarrhées et au jour 4, il a un test de DACD positif. L'installation B ne peut pas le déclarer, car l'infection était en incubation dès l'admission (car dès le jour 3 il a des diarrhées). L'installation A ne peut pas le déclarer dans catégorie 1b, car il n'a pas été admis. <b>Toutefois, l'installation A ne peut pas le déclarer dans la catégorie 1c, car l'infection survient le surlendemain de sa visite à l'urgence. Il faut donc le déclarer catégorie 3.</b></li> <li>• Un usager qui reçoit des soins à la clinique d'oncologie développe de la diarrhée. Un test de DACD est fait à la clinique et revient positif. Il est admis le lendemain. On considère qu'il répond au cas de DACD au jour 1 de l'admission même si son test n'a pas été fait au jour 1 de l'admission.</li> </ul>	

<sup>A</sup> À des fins de surveillance, une limite a été établie au fait d'être couché sur civière.

<b>Catégorie 1d : Cas hospitalisé relié à l'unité de soins de longue durée dans l'installation déclarante*</b>		
Hospitalisation à l'unité de soins de mission CHSGS		
<b>ET</b>		
Transfert de l'unité de soins de longue durée	<b>OU</b>	Séjour à l'unité de soins de longue durée dans les 28 derniers jours
<b>ET</b>		
Cas de DACD au jour 1, 2 ou 3 suivant l'admission ou trouvé en externe		
<b>*Précision</b>		
<b>Unité de soins de longue durée dans l'installation déclarante :</b> C'est l'unité de soins de longue durée qui est dans la même installation (bâtisse) parmi les autres unités de soins de mission CHSGS.		

<b>Catégorie 2 : Cas hospitalisé relié à une installation non déclarante*</b>		
Hospitalisation à l'unité de soins de mission CHSGS dans l'installation déclarante		
<b>ET</b>		
Transfert d'une installation non déclarante	<b>OU</b>	Séjour dans une installation non déclarante dans les 28 derniers jours
<b>ET</b>		
Cas de DACD au jour 1, 2 ou 3 de l'admission ou trouvé en externe		
<b>*Précisions</b>		
Inclusions	Exclusions	
<ul style="list-style-type: none"> <li>• CHSLD (tout type)</li> <li>• Résidence privée pour <b>personnes</b> en perte d'autonomie (<b>tout type</b>)</li> <li>• Centre de réadaptation</li> <li>• CHSGS NON déclarant (avec soins) :                             <ul style="list-style-type: none"> <li>- CHSGS du Québec ne répondant pas aux inclusions de la section 3</li> <li>- Centre hospitalier hors Québec</li> <li>- Clinique médicale privée au Québec ou ailleurs</li> </ul> </li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• URFI d'un CHSGS (à déclarer dans la catégorie 1a ou 1b)</li> <li>• Centre hospitalier de soins psychiatriques (à déclarer dans la catégorie 3)</li> <li>• Résidence privée pour <b>personnes</b> autonomes (à déclarer dans la catégorie 3)</li> </ul>	

<b>Catégorie 3 : Cas hospitalisé d'origine communautaire*</b>			
Hospitalisation à l'unité de soins de mission CHSGS dans l'installation déclarante			
<b>ET</b>			
Cas de DACD au jour 1, 2 ou 3 de l'admission ou trouvé en externe			
<b>ET</b>			
<b>3a : Cas avec une hospitalisation récente</b>	<b>OU</b>	<b>3b : Cas avec une hospitalisation précédente</b>	<b>OU</b>
Hospitalisation récente (> 4 semaines et ≤ 12 semaines) dans un CHSGS		Hospitalisation précédente (> 12 semaines et ≤ 52 semaines) dans un CHSGS	<b>3c : Cas sans hospitalisation</b>
			<ul style="list-style-type: none"> <li>Aucune hospitalisation en CHSGS dans la dernière année</li> <li>OU</li> <li>Hospitalisation &gt; 52 semaines dans un CHSGS</li> </ul>
<b>*Précisions</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>Exclusions : Les lits d'hospitalisation à domicile ou d'hôtellerie ne sont pas considérés comme une hospitalisation en CHSGS.</li> <li>L'hospitalisation récente (catégorie 3a) ou précédente (catégorie 3b) est dans n'importe lequel CHSGS. L'installation où le cas est admis pour DACD déclare le cas.</li> </ul>			
<b>Exemples :</b>			
<ul style="list-style-type: none"> <li>Un usager a été hospitalisé il y a 6 mois dans un autre CHSGS. Il est présentement hospitalisé dans votre installation avec une DACD au jour 2 de son admission. Vous devez vous-même le déclarer dans la catégorie 3b.</li> <li>Un cas est admis et un test de DACD est positif à l'urgence (la veille ou l'avant-veille) ou en externe (peu importe le délai si même épisode). On considère qu'il répond au cas de DACD au jour 1 de l'admission même si son test n'a pas été fait au jour 1 de l'admission.</li> </ul>			

<b>Catégorie 4 : Cas hospitalisé d'origine inconnue*</b>
Hospitalisation à l'unité de soins de mission CHSGS dans l'installation déclarante
<b>ET</b>
Ne réponds à aucune autre catégorie
<b>ET</b>
Cas de DACD au jour 1, 2 ou 3 de l'admission ou trouvé en externe
<b>*Précision</b>
Cette catégorie devrait être utilisée exceptionnellement. Contacter le soutien SI-SPIN (voir <a href="#">section 10</a> ) pour vous aider dans la catégorisation.

### 5.3 Déclaration périodique agrégée des complications

La déclaration périodique agrégée des complications de DACD vise à déterminer les complications les plus importantes pendant les 30 jours suivant le diagnostic pour les cas nosocomiaux (catégories 1a et 1b). À partir du 1er avril 2025, les complications « Réadmission » et « Hospitalisation » ne seront plus compilées. La complication « Admission aux soins intensifs » est désormais obligatoire.

Complications	Saisie	Précisions
<b>Décès</b>	Obligatoire	<ul style="list-style-type: none"> <li>Toute cause confondue</li> <li>Saisir les décès selon 0 à 10 jours ou 11 à 30 jours suivant le diagnostic de DACD. Le total des décès se calcule automatiquement</li> </ul>
<b>Colectomie totale ou partielle</b>		
<b>Iléostomie en boucle</b>		
<b>Admission aux soins intensifs</b>		Si l'infection <b>cause</b> un transfert aux soins intensifs

À noter que les complications dues à une récurrence (récurrence de moins de huit semaines après la fin du traitement) sont exclues puisque ces récurrences ne sont pas comptabilisées comme un nouveau cas **s'il a déjà été déclaré** (voir [section 4.1.2](#)). Un formulaire d'aide à la déclaration des complications est disponible sur le [portail SI-SPIN](#).

## 5.4 Déclaration périodique des dénominateurs

Il est nécessaire de disposer de dénominateurs pour les calculs des différents taux. Le recueil d'information sur les dénominateurs est aussi important que le recueil des numérateurs.

### 5.4.1 Saisie périodique des admissions et jours-présence par installation

Pour chaque période, chaque installation doit recueillir les admissions et les jours-présence. Voir le formulaire de collecte de ces dénominateurs disponible sur le [portail SI-SPIN](#). Les exclusions sont applicables au dénominateur seulement, car ces unités ne sont pas calculées dans les taux d'incidence (catégories 1a et 1b).

Les inclusions et les exclusions du tableau ci-dessous réfèrent aux centres d'activités du [Manuel de gestion financière](#) du MSSS.

Dénominateurs	Inclusions	Exclusions
<b>Nombre d'admissions</b>	Usagers admis dans des lits appartenant à la mission CHSGS du Répertoire des établissements du MSSS (M02) <b>par exemple</b> :	Usagers admis dans des lits appartenant à la mission CHSGS du Répertoire des établissements du MSSS (M02) :
<b>Nombre de jours-présence</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Lits de soins infirmiers pédiatriques de courte durée (4030)</li> <li>• Lits de soins infirmiers de courte durée aux adultes (6050) incluant les lits d'une unité d'hospitalisation brève (UHB) et de gériatrie active</li> <li>• Lits de soins infirmiers et d'assistance en unité de réadaptation fonctionnelle intensive (URFI) (6080)</li> <li>• Lits de centre de soins à la mère et au nouveau-né (6360) excluant la pouponnière et les bébés en cohabitation</li> </ul>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Lits de psychiatrie (6010, 6020, 6030)</li> <li>• Lits d'hôtellerie hospitalière (6180)</li> <li>• Lits de soins spécialisés aux nouveau-nés (néonatalogie tout niveau de soins) (6200)</li> <li>• Lits d'hospitalisation à domicile (6210)</li> <li>• Lits de pouponnière et les bébés en cohabitation du centre de soins à la mère et au nouveau-né (6360)</li> </ul> <p>Usagers admis dans des lits appartenant à la mission CHSLD ou CHPSY de l'installation déclarante</p>

## 5.5 Déclaration cas par cas des souches

L'INSPQ réalise périodiquement une surveillance en laboratoire des souches de *C. difficile*. Cette surveillance constitue un complément à la surveillance provinciale des DACD. Toutes les installations ciblées de la province doivent à participer à cette surveillance.

Un devis est envoyé par courriel aux installations avec les différentes informations telles que le nombre de cas à surveiller, les catégories de cas à surveiller, les périodes allouées, etc.

### Définition d'une souche de DACD

La surveillance des souches de *C. difficile* porte uniquement sur les selles des usagers des catégories d'attribution précisées dans le devis.

### Recueil des données

Le recueil d'informations sur les données cliniques se fait selon les périodes précisées dans le devis. La procédure détaillant la marche à suivre pour la surveillance de laboratoire est acheminée aux laboratoires médicaux par le LSPQ en temps opportun.

Chaque installation doit faire parvenir au LSPQ un nombre donné d'échantillons de selles provenant d'usagers ayant une DACD des catégories d'attribution ciblées.

### Saisie des données

Une fiche d'infection doit être complétée sur le SI-SPIN pour chaque cas dont l'échantillon de selles a été envoyé au LSPQ. Une fiche d'aide à la saisie détaille les données à saisir est disponible sur le [portail SI-SPIN](#).

En résumé, voici quelques précisions sur certaines données à saisir lors de l'étude des souches :

Catégories de variables		Données à saisir
<b>Type d'infection</b>	Regroupement	Infection du système gastro-intestinal
	Type d'infection	Diarrhées à <i>C. difficile</i>
<b>Microorganisme et antibiogramme</b>	Microorganisme	<i>Clostridioides difficile</i>
	Type d'analyse	Choisir un test <b>parmi ceux listés à la section 4.2.</b> Toutefois, si l'antigène GDH par test rapide est choisi, vous devez aussi choisir un autre test, car l'antigène seul n'est pas retenu dans la définition de cas.
	Date de prélèvement	Inscrire la date du prélèvement qui est envoyé au LSPQ
	Envoi au LSPQ	Cocher la case « Envoi au LSPQ » Inscrire le numéro de requête local
<b>Catégorie d'attribution</b>		Selon la catégorie de surveillance ciblée dans le devis, choisir une catégorie dans le menu déroulant.
<b>Données complémentaires</b>	Complications	Inscrire si dans les 30 jours suivant le diagnostic : <ul style="list-style-type: none"> <li>• Colectomie</li> <li>• Iléostomie en boucle</li> <li>• Admission à l'USI pour DACD</li> <li>• Décès</li> </ul>
	Hospitalisation antérieure	Inscrire si le cas a été hospitalisé en CHSGS dans la dernière année ainsi que la date de congé de la dernière installation
	Antibiotiques	Antibiotiques consommés dans les 4 semaines précédant l'épisode de DACD
	Autre médication	Autre médication 24 heures précédant le diagnostic

## 6 ORGANISATION DE LA SURVEILLANCE

Il est nécessaire de rechercher activement les DACD au sein de l'installation. Plusieurs méthodes sont possiblement nécessaires pour bien identifier le cas, sa catégorie d'attribution ainsi que les complications.

### Définition et catégorisation de cas

- Révision des dossiers;
- Évaluation de l'usager;
- Lien avec le laboratoire de microbiologie, mais également les services d'anatomopathologie et d'endoscopie digestive;
- Lien avec les équipes de PCI des autres installations.

### Complications

- Révision des dossiers;
- Lien avec le service des archives.

### Lien avec les autres installations

Il est possible que vous deviez contacter une autre installation parmi les installations participantes afin que celle-ci déclare un cas (voir [section 5.2.1](#), catégorie d'attribution dans les précisions pour la catégorie 1b).

Il est important de ne pas déclarer en double un cas dans deux installations participantes. Ces cas devront être rapportés à l'installation d'origine et déclarés par l'installation d'origine.

### Outils de collecte de données (disponibles dans le [portail SI-SPIN](#))

- Formulaire de catégorisation des cas de DACD;
- Formulaire de déclaration des complications de DACD;
- Formulaire de collecte des admissions et jours-présence.

## 7 TRANSMISSION DES DONNÉES ET ÉCHÉANCIER

Plusieurs données sont obligatoires lors de la saisie dans SI-SPIN. Des délais de transmission de données sont à respecter. Des relances seront faites aux retardataires selon **la procédure *Relance, validation et contrôle de qualité des données des programmes de surveillance provinciale des infections nosocomiales* disponible dans le portail SI-SPIN.**

	Nombre de cas	Complications	Dénominateurs	Souches
Saisie dans le portail SI-SPIN	Onglet déclaration périodique : <ul style="list-style-type: none"> <li>• Déclaration périodique des diarrhées à <i>C. difficile</i></li> </ul>	Onglet déclaration périodique : <ul style="list-style-type: none"> <li>• Déclaration périodique des complications des diarrhées à <i>C. difficile</i></li> </ul>	Onglet déclaration périodique : <ul style="list-style-type: none"> <li>• Saisie périodique des admissions et jours-présence par installation</li> </ul>	Onglet infection : <ul style="list-style-type: none"> <li>• Inscription d'une infection</li> </ul>
Fiches d'aide à la saisie dans SI-SPIN	Disponibles dans <b>le guide utilisateur</b> au <a href="#">portail SI-SPIN</a>			
Échéancier de saisie	Saisie en tout temps	Saisie minimum un mois après le diagnostic de DACD	Saisie en tout temps	Saisie en tout temps pendant la période de surveillance des souches
Échéancier de validation	Complétée et validée maximum un mois après la fin de la période à laquelle le cas est déclaré	Complétée et validée maximum deux mois <sup>A</sup> après la fin de la période à laquelle le cas est déclaré (un mois après le diagnostic plus un mois pour la saisie des complications et la transmission des données)	Complétée et validée maximum un mois après la fin de la période à laquelle le cas est déclaré	Complétée maximum deux mois après la fin de la période à laquelle le cas est déclaré (un mois après le diagnostic plus un mois pour la saisie des complications et la transmission des données) <b>ET</b> Validée dans l'onglet déclaration périodique : <ul style="list-style-type: none"> <li>• Confirmation de saisie complétée par période</li> </ul>
Participation au rapport de surveillance	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Un minimum de 10 périodes est requis</li> <li>• Les 10 périodes validées des numérateurs doivent être les mêmes que celles des dénominateurs</li> </ul>			

<sup>A</sup> Pour le suivi des complications des cas de la dernière période de l'année financière, des délais plus courts pourraient être demandés pour permettre de faire l'extraction finale pour la production des rapports. La date officielle de la fin de saisie des données pour l'année financière sera mentionnée dans le bulletin des nouveautés envoyé aux utilisateurs chaque 1<sup>er</sup> avril.

## 8 ANALYSE DES DONNÉES

Les activités de surveillance seront revues par le comité SPIN-CD qui aura la responsabilité de planifier la surveillance, revoir périodiquement les résultats, faire les ajustements nécessaires au système et proposer la production de rapports pour les installations participantes, le CINQ, le **Comité** SPIN, les directions régionales de santé publique, le ministère de la Santé et des Services sociaux et **Santé Québec**.

Outre les données décrites ci-dessous, d'autres analyses sont effectuées sur l'ensemble des données et incluses dans les résultats annuels de surveillance.

L'historique complet des mises à jour et nouveautés pour l'analyse et l'interprétation des données se retrouve dans la fiche des indicateurs disponible à l'Infocentre.

### Méthodologie épidémiologique

- Les taux d'incidence estimés sont présentés avec des intervalles de confiance à 95 % (IC 95 %) calculés en approximation normale du logarithme népérien (ln) du taux d'incidence;
- Pour la comparaison des taux d'incidence, un test Z de la différence du logarithme népérien des deux taux est utilisé.

### Données

- Une analyse descriptive est réalisée pour le nombre de cas de DACD, leurs catégories d'attribution et les complications;
- Le taux d'incidence est exprimé sous forme de densité d'incidence de DACD par 10 000 jours-présence :

$$\text{Taux d'incidence de DACD nosocomiale} = \frac{\text{Nombre de nouveaux cas de DACD (catégories 1a et 1b) au cours d'une période donnée}}{\text{Nombre de jours – présence au cours de la même période}} \times 10\,000$$

## 9 DIFFUSION DES RÉSULTATS

La diffusion des résultats est réalisée sous différents formats et il est fortement suggéré que les données de surveillance soient discutées dans les tables régionales et dans les comités stratégiques de prévention et contrôle des infections selon l'organisation régionale.

Le portail SI-SPIN permet en outre au MSSS, à l'INSPQ, à chaque région et à chaque installation d'extraire et de valider les données brutes.

Le portail de l'Infocentre de santé publique permet au MSSS, à l'INSPQ, à chaque région et à chaque installation de produire en tout temps des analyses automatisées présentées sous forme de tableaux et figures. Il leur permet ainsi d'obtenir des résultats et des comparatifs à l'adresse <https://www.infocentre.inspq.rtss.qc.ca/>.

Les analyses permettant la production des rapports de surveillance de l'INSPQ ainsi que les résultats de surveillance de l'Infocentre sont décrites dans une fiche : [Taux d'incidence de certaines infections nosocomiales \(SI-SPIN\)](#) disponible à l'Infocentre.

Formats	Lieu de dépôt	Délais de dépôt
Résultats périodiques	<a href="#">Portail SI-SPIN</a> <a href="#">Portail de l'Infocentre</a>	Périodiquement
Résultats annuels de surveillance	<a href="#">Portail SI-SPIN</a> <a href="#">Site web INSPQ</a>	Annuellement, <b>l'année suivante</b>
Recommandations et pistes d'amélioration	<a href="#">Portail SI-SPIN</a>	Annuellement, <b>l'année suivante</b>

## 10 SOUTIEN

Pour toutes questions en lien avec les programmes de surveillance, vous pouvez contacter :

### Soutien SI-SPIN

- Téléphone : 514-864-5196;
- Courriel : [Soutien.SI-SPIN@inspq.qc.ca](mailto:Soutien.SI-SPIN@inspq.qc.ca)

## 11 RÉFÉRENCES

Bauer, M. P., Notermans, D. W., Van Benthem, B. H., Brazier, J. S., Wilcox, M. H., Rupnik, M., Monnet, D. L., Van Dissel, J. T., & Kuijper, E. J. (2011). Clostridium difficile infection in Europe: A hospital-based survey. *The Lancet*, 377(9759), 63-73. [https://doi.org/10.1016/S0140-6736\(10\)61266-4](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(10)61266-4)

Comité de surveillance provinciale des infections nosocomiales (SPIN). (2026). *Définitions pour la surveillance provinciale des infections nosocomiales dans les milieux de soins aigus*. Institut national de santé publique du Québec (INSPQ).

Loo, V. G., Poirier, L., Miller, M. A., Oughton, M., Libman, M. D., Michaud, S., Bourgault, A.-M., Nguyen, T., Frenette, C., Kelly, M., Vibien, A., Brassard, P., Fenn, S., Dewar, K., Hudson, T. J., Horn, R., René, P., Monczak, Y., & Dascal, A. (2005). A Predominantly Clonal Multi-Institutional Outbreak of *Clostridium difficile* – Associated Diarrhea with High Morbidity and Mortality. *New England Journal of Medicine*, 353(23), 2442-2449. <https://doi.org/10.1056/NEJMoa051639>

McDonald, L. C., Killgore, G. E., Thompson, A., Owens, R. C., Kazakova, S. V., Sambol, S. P., Johnson, S., & Gerding, D. N. (2005). An Epidemic, Toxin Gene–Variant Strain of *Clostridium difficile*. *New England Journal of Medicine*, 353(23), 2433-2441. <https://doi.org/10.1056/NEJMoa051590>

Ministère de la santé et des services sociaux (MSSS). (2025). *Répertoire québécois et système de mesure des procédures de biologie médicale: Les annexes*. [https://publications.msss.gouv.qc.ca/msss/fichiers/2025/25-922-02W\\_Annexes.pdf](https://publications.msss.gouv.qc.ca/msss/fichiers/2025/25-922-02W_Annexes.pdf)

National Healthcare Safety Network (NHSN). (2026a). *Chapter 12: Multidrug-Resistant Organism & Clostridioides difficile Infection (MDRO/CDI) Module*. Centers for Disease Control and Prevention (CDC). [https://www.cdc.gov/nhsn/pdfs/pscmanual/12pscmdro\\_cdadcurrent.pdf](https://www.cdc.gov/nhsn/pdfs/pscmanual/12pscmdro_cdadcurrent.pdf)

National Healthcare Safety Network (NHSN). (2026b). *Chapter 17: CDC/NHSN Surveillance Definitions for Specific Types of Infections*. Centers for Disease Control and Prevention (CDC). [https://www.cdc.gov/nhsn/pdfs/pscmanual/pscmanual\\_current.pdf](https://www.cdc.gov/nhsn/pdfs/pscmanual/pscmanual_current.pdf)



Centre d'expertise et  
de référence en santé publique

[www.inspq.qc.ca](http://www.inspq.qc.ca)