Département fédéral de l'intérieur DFI

Office fédéral de la santé publique OFSP

0 0 !	
_ E !	
> <u>□</u> i	
5 = 1	
Z = :	
0.38	
202 laisser	

## Déclaration de résultats de laboratoire Feuille 1

Envoyer immédiatement à l'OFSP <u>et</u> au médecin cantonal. La transmission à l'OFSP se fait si possible par voie électronique. <sup>a</sup> Sinon, HIN secured à : report@hin.infreport.ch

A déclarer dans les deux heures le résultat pos./nég. par téléphone, envoyer au médecin cantonal et à l'OFSP le formulaire spécifique complémentaire (protocole additionnel). Prière d'envoyer les échantillons au laboratoire désigné par l'OFSP. • Clostridium botulinum (ne pas déclarer: le Résultat exceptionnel d'analyses de • Virus de la variole Variola / Vaccinia laboratoire (s'applique aussi aux résultats botulisme par blessure ou le botulisme infantile) • Fièvres hémorragiques virales avec d'analyse qui ne doivent pas être déclarés ou pas • Virus Influenza A(HxNy) nouveau sous-type transmission interhumaine (Ebola, déclarés dans un délai de 2 heures) avec potentiel pandémique (ne pas déclarer: Marburg, Crimée-Congo, Lassa) • Bacillus anthracis (ne pas déclarer: résultats résultats d'un test rapide d'antigène) Yersinia pestis négatifs des prélèvements dans l'environnement) · Coronavirus MERS / SRAS A déclarer dans le délai de 24 heures ☐ Virus de la poliomyélite<sup>b</sup> à spécifier si connu: ☐ Campylobacter spp. augmentation du titre ≥4x ou séroconversion à spécifier si connu: espèce seulement génome (PCR) Virus de la rage<sup>b</sup> à la demande de l'autorité sanitaire, déclarer résultat négatif Virus du chikungunya Listeria monocytogenes<sup>c</sup> à spécifier si connu: type Corynébactéries produisant la toxine C.diphtheriae, C.ulcerans, C.pseudotuberculosis; à spécifier si connu: type;\_\_\_ ☐ Virus de la <u>ru</u>béole ☐ Legionella spp.<sup>c</sup> PCR (ARN): positif négatif gène de la toxine, PCR: positif négatif Salmonella spp.
à spécifier si connu: espèce, type
(tous les isolats n'appartenant pas au sérotype
enteriditis doivent être envoyés au NENT) toxine. Elek: positif PCR (ARN): positif négatif ☐ Virus de la dengue ☐ Virus Mpox ne pas déclarer: réactions immunologiques croisées évidentes Complexe de M. turberculosis ☐ Shigella spp.c veuillez s.v.p. utiliser le formulaire spécifique à spécifier si connu: espèce Escherichia coli, entérohémorragique EHEC. VTEC. STEC: ∐ Neisseria meningitidis<sup>c, d, f</sup> ∇ibrio cholerae<sup>c</sup> à spécifier si connu: sérotype et type de toxine sérotype, mise en évidence de la toxine microscopie: seulement diplocoques gram-nég. dans le LCR; Virus du Nil occidental<sup>b</sup> le cas échéant: distinction WN/Kunjin, si WN informations sur le lignage (I ou II) antigène: dans le LCR seulement; à la demande de l'autorité sanitaire, déclarer résultat négatif à spécifier si connu: sérogroupe ☐ Virus Zika<sup>e</sup> ☐ Virus de l'hépatite A Flambée de résultats d'analyses de laboratoire: Ne pas déclarer nominalement. Sous "données supplémentaires", spécifiez le nombre de personnes, l'âge, la période, le lieu, etc. Diagnostic de laboratoire méthode(s) de détection avec résultat positif: Date de prélèvement: culture/isolat microscopie mois iour génome (ADN/ARN) toxine Date de détection / date de test: antigène Matériel analysé: Espèce, type, interprétation et données supplémentaires: sérologie / anticorps séroconversion ☐ IgM augmentation du titre ≥4x autre: en cas de *Campylobacter spp.* et Virus du Nil occidental, indiquer les **initiales** sinon indiquer nom complet + rue prénom: nom: Initiale nom: \_ initiale prénom: rue, n°: /\_\_\_\_sexe:  $\square$ f  $\square$  m Date de naissance: NPA/domicile: pays de résidence, si pas CH: Médecin mandant Laboratoire déclarant Nom, adresse, tél., institution, service hospitalier: nom, adresse, tél. (ou timbre): date: signature:

- b Envoyer les échantillons au centre de référence désigné par l'OFSP
   c Envoyer les isolats au centre de référence désigné par l'OFSP
- d Seulement à partir de matériel normalement stérile (tel que sang, liquide céphalo-rachidien, liquide articulaire; urine exclue)
- e Envoyer les échantillons provenant de femmes enceintes au centre de référence désigné par l'OFSP
- f Envoyer les échantillons avec résultat de PCR positif au centre de référence désigné par l'OFSP
- g Le cas échéant, rapporter d'autres résultats sous «méthode(s) de détection avec résultat positif»

## Département fédéral de l'intérieur DFI

Office fédéral de la santé publique OFSP

10 anc	 	 	
> Page			
25) er en			
Si Si			

## Déclaration de résultats de laboratoire Feuille 2

A envoyer dans un délai d'une semaine à l'OFSP et au médecin cantonal. La transmission à l'OFSP se fait si possible par voie électronique.<sup>a</sup> Sinon, HIN secured à : report@hin.infreport.ch

			J, 1	roa a rioport@sportson	
	A déclarer dans le délai d' <u>une semaine</u>				
	□ Brucella spp. à spécifier si connu: espèce □ Chlamydia trachomatis ne déclarer que les résultats des échantillons provenant des voies génitales; spécification du type pas nécessaire □ Coxiella burnetii seulement infections aiguës; en cas de S: seulement IgG et IgM spécifiques contre des antigènes de la phase II □ Entérobactéries productrices b de carbapénémases (EPC) □ Francisella tularensis □ Haemophilus influenzae à spécifier si connu: type □ Hantavirus à spécifier si connu: type	☐ Virus de l'hépat ☐ anti-VHC avec ☐ antigène core ☐ VIH	test de confirmation positif er le formulaire spécifique nza, saisonniers u: type / sous-type rrhoeae p.	□ Prions <sup>e</sup> □ histologie □ mise en évidence de PrP <sup>SC</sup> □ protéine 14-3-3 dans le LCR en cas de suspicion de MCJ □ SARS-CoV-2 <sup>g</sup> □ Streptococcus pneumoniae <sup>c, d</sup> à spécifier si connu: type □ Treponema pallidum Ne cocher aucune méthode de détection. Un test VDRL/RPR positif seul ou accompagné d'un test spécifique négatif (TPHA/TPPA, FTA-Abs) ne doit pas être déclaré. □ Trichinella spiralis à spécifier si connu: espèce □ Virus de l'encéphalite à tiques	
	Diagnostic de laboratoire		méthode(s) de dét	ection avec résultat positif:	
	Date de prélèvement:/		culture/isola	microscopie	
	Date de détection / date de test://	nnée	génome (AD	N/ARN) toxine	
	Matériel analysé:		antigène		
	Espèce, type, interprétation et données supplér		sérologie / antic	orps	
	Patient/e en cas de Coxiella burnetii, CPE, VHB, VHC, Prior indiquer nom complet + rue	ns et SARS-CoV-2	sinon indiqu	uer les <b>initiales</b>	
	Nom: prénom:	initiale nom: initiale prenom:			
	Date de naissance:// sexe:  NPA/domicile:		canton: pays de re	ésidence, si pas CH:	
	Médecin mandant Nom, adresse, tél., institution, service hospitalier:		Laboratoire déclarant nom, adresse, tél. (ou timbre):		
			date://_	signature:	
\ /	a Informations sur la déclaration des maladies infe	ctieuses · https://www.h	an admin ch/infrenorting		

- a Informations sur la déclaration des maladies infectieuses : https://www.bag.admin.ch/infreporting
  b Envoyer les échantillons au centre de référence désigné par l'OFSP
  c Envoyer les isolats au centre de référence désigné par l'OFSP
  d Seulement à partir de matériel normalement stérile (tel que sang, liquide céphalo-rachidien, liquide articulaire; urine exclue)
  En cas de suspicion de vCJK: prière d'envoyer l'échantillon au laboratoire désigné par l'OFSP
  Le cas échéant, rapporter un résultat positif de PCR sous «génome (ADN/ARN)»

- <sup>9</sup> Le cas échéant, rapporter d'autres résultats sous «méthode(s) de détection avec résultat positif»