

Maladie de Creutzfeldt-Jakob (Encéphalopathie spongiforme subaigüe)

Patients à risque élevé, suspects ou atteints de la maladie de Creutzfeldt-Jakob (CJD)

Epidémiologie

Agent infectieux	Prion
Réservoir	Homme, bovins (nouvelle variante de CJD)
Mode de transmission	<ul style="list-style-type: none"> • dans la communauté: la nouvelle variante de CJD décrite pour la première fois en 1996 pourrait être associée à la consommation de viande de bœuf contaminée • à l'hôpital: par des instruments de chirurgie contaminés, par la greffe de cornée ou de dure-mère ou par l'administration d'hormones de croissance obtenues à partir d'hypophyses humaines
Transmission interhumaine	Pas de transmission interhumaine en dehors des circonstances iatrogènes décrites ci-dessus
Période d'incubation	<ul style="list-style-type: none"> • 15 mois à > 30 ans pour les cas iatrogènes (15-120 mois lors d'interventions neurochirurgicales, 4.5->30 années après injection d'hormone de croissance d'origine cadavérique) • inconnue pour les cas sporadiques et la nouvelle variante
Durée d'infectiosité	Durée de la maladie (y compris l'incubation)

Prise en charge du patient

Mesures additionnelles	Aucune, l'application des Précautions Standard est suffisante
Mesures spécifiques	En cas d'intervention neurochirurgicale, ophtalmologique, ORL ou endoscopique, contacter à l'avance le service HPCI En cas d'autopsie, signaler le diagnostic à l'institut de pathologie

Mesures de protection/prévention pour le personnel

Blouse de protection	Non, sauf si projections prévisibles de sang ou de liquides biologiques
Gants	Non, sauf si risque d'exposition à du sang ou des liquides biologiques
Masque	Non

Déclaration du cas

Déclaration au service HPCI	Oui
Déclaration au médecin cantonal	Déclaration initiale du médecin dans le délai de 1 semaine