

#### ORDONNANCE COLLECTIVE

# INITIER DES MESURES DIAGNOSTIQUES ET UN TRAITEMENT PHARMACOLOGIQUE CHEZ UNE FEMME PRÉSENTANT DES PERTES VAGINALES INHABITUELLES

Établissement : CISSS de Lanaudière Numéro de l'ordonnance collective : 21

Période de validité : 3 ans

## SITUATION CLINIQUE

Femme symptomatique de 14 ans et plus :

• Femme active sexuellement, présentant des pertes vaginales inhabituelles avec ou sans microrragies prémenstruelles, post menstruelles ou saignements post coïtaux.

Partenaire sexuel asymptomatique (homme ou femme)<sup>1</sup> de 14 ans et plus :

• Personne asymptomatique identifiée comme partenaire sexuel d'une femme ayant une vaginite à Trichomonas vaginalis objectivée par un test en laboratoire.

Applicable dans un secteur de première ligne où le service est offert (ex. : GMF-U, GMF intra-muros, GAP, Clinique des jeunes, etc.).

# **ACTIVITÉS PROFESSIONNELLES VISÉES<sup>2</sup>**

#### Activités réservées de l'infirmier(ère) :

- Évaluer la condition physique et mentale d'une personne symptomatique;
- Initier des mesures diagnostiques et thérapeutiques, selon une ordonnance;
- Effectuer des examens et des tests diagnostiques invasifs, selon une ordonnance;
- Appliquer des techniques invasives.

### **PROFESSIONNELS AUTORISÉS**

- Les infirmier(ère)s du CISSS de Lanaudière qui possèdent la formation pertinente, les connaissances et les compétences nécessaires à l'application du protocole n° 628001;
- Les infirmier(ère)s ayant leur attestation du droit de prescrire dans le domaine de la santé publique Contraception-ITSS.

### **INDICATIONS**

Aucune indication additionnelle

### **CONTRE-INDICATIONS**

Mêmes contre-indications que celles spécifiées pour l'application du protocole médical national, soient :

- Moins de 14 ans;
- · Grossesse, allaitement;
- Immunosuppression<sup>3</sup>;
- Présence de saignements utérins anormaux, si :
  - Ménopause;
  - Persistance des saignements depuis 6 mois ou plus;

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Pour les personnes asymptomatiques identifiées comme partenaire sexuel d'une femme ayant reçu un traitement pharmacologique pour un syndrome compatible avec une cervicite, se référer au Protocole national pour le traitement d'une infection à *Chlamydia trachomatis* ou à *Neisseria gonorrhoeae* chez une personne asymptomatique.

Le professionnel ou la personne habilitée doit s'assurer d'avoir les compétences nécessaires afin d'exécuter cette ordonnance (p. ex. : formation)
 Exemples de causes possibles d'immunosuppression (voir l'Annexe V du <u>Guide québécois de dépistage des ITSS</u>) : déficience immunitaire congénitale, leucémie, lymphome, myélome multiple, cancer non hématologique, déficit immunitaire acquis (tel que lors de l'infection par le VIH), hémodialyse, usage d'agents immunosuppresseurs.

- Antécédent d'un cancer gynécologique.
- Présence d'une contre-indication à l'usage du médicament recommandé et aucun traitement alternatif approprié;
- Quatre épisodes ou plus de vaginose bactérienne dans les 12 derniers mois (à la suite d'une évaluation par un médecin ou un(e) infirmier(ère));
- Quatre épisodes ou plus de candidose vulvovaginale dans les 12 derniers mois (à la suite d'une évaluation par un médecin ou un(e) infirmier(ère)).

## PROTOCOLE MÉDICAL

Se référer au protocole médical national n° 628001 de l'Institut national d'excellence en santé et en services sociaux en vigueur sur le site web au moment de l'application de cette ordonnance.

# **ENSEIGNEMENT ET INTERVENTIONS PRÉVENTIVES**

Se référer au Guide québecois de dépistage des infections transmissibles sexuellement et par le sang : https://publications.msss.gouv.gc.ca/msss/document-000090/

# LIMITES OU SITUATIONS EXIGEANT UNE CONSULTATION MÉDICALE OBLIGATOIRE

#### Au moment de l'évaluation :

- · Test de grossesse urinaire positif;
- Symptômes d'une infection compliquée : douleur abdominale basse, dyspareunie profonde, atteinte d'une articulation ou altération de l'état général avec fièvre (diriger rapidement vers le médecin);
- Lésions anogénitales verruqueuses de novo compatibles avec des condylomes;
- Lésions anogénitales ulcéreuses, vésiculeuses, érosives ou pustuleuses;
- À l'examen biannuel : sensibilité abdominale basse, à une ou aux deux annexes ou à la mobilisation du col utérin, masses ou autres anomalies structurelles (diriger rapidement vers le médecin);
- Signes ou symptômes à d'autres sites exposés.

Le tableau ci-dessous résume les prélèvements à effectuer (prélèvements préréférence) avant de diriger la femme qui présente une ou plusieurs situations exigeant une consultation médicale obligatoire au moment de l'évaluation vers le médecin répondant en fonction de la présence de certaines conditions.

CONDITIONS (PLUS D'UNE CONDITION PEUT S'APPLIQUER)	PRÉLÈVEMENTS À EFFECTUER AVANT DE DIRIGER LA FEMME VERS LE MÉDECIN RÉPONDANT	
Douleur abdominale basse.	Test de grossesse urinaire.	
Facteurs de risque d'une infection à <i>C. trachomatis</i> ou à <i>N. gonorrhoeae</i> et pertes vaginales inhabituelles.	<ul> <li>Prélèvement vaginal (auto-prélèvement ou prélèvement par le clinicien) ou endocervical pour la recherche de <i>C. trachomatis</i> et <i>N. gonorrhoeae</i> par TAAN<sup>4</sup>, et;</li> <li>Prélèvement endocervical pour une culture de <i>N. gonorrhoeae</i> (si un examen au spéculum est réalisé avant de diriger la personne),</li> </ul>	
Facteurs de risque d'une infection à <i>C. trachomatis</i> ou à <i>N. gonorrhoeae</i> et présence de signes ou symptômes d'infection pharyngée ou rectale.	Prélèvement pharyngé ou rectal (selon la localisation des symptômes) pour la recherche de <i>C. trachomatis</i> et <i>N. gonorrhoeae</i> par TAAN et prélèvement pour une culture de <i>N. gonorrhoeae</i> .	
Facteurs de risque d'une infection à <i>C. trachomatis</i> ou à <i>N. gonorrhoeae</i> et exposition pharyngée ou rectale, sans signe ou symptôme à ces sites.	Consulter l'outil Prélèvements et analyses recommandés en fonction de l'infection recherchée chez les personnes asymptomatiques (dépistage)	
Ulcération anogénitale⁵.	<ul> <li>Prélèvement en vue d'une analyse d'identification virale du virus herpès simplex (VHS)<sup>6</sup>, et;</li> <li>Sérologie pour la syphilis.</li> </ul>	

#### Pendant ou après le traitement :

- Intolérance à la médication;
- Persistance des symptômes 48 à 72 heures après la fin du traitement.

<sup>&</sup>lt;sup>4</sup> Un prélèvement urinaire est une alternative acceptable.

<sup>&</sup>lt;sup>5</sup> En présence d'ulcération anogénitale et de facteurs de risque d'ITSS, spécifier sur la requête de faire les analyses pour la recherche du génotype LGV (lymphogranulomatose vénérienne) si les résultats du TAAN vaginal ou endocervical (ou urinaire, ou rectal, s'il y a lieu) sont positifs pour *C. trachomatis*.

<sup>&</sup>lt;sup>6</sup> À moins d'avoir obtenu un résultat d'identification virale (culture ou TAAN) positif pour le VHS par le passé. Le prélèvement précoce (dès l'apparition des lésions) est primordial pour la détection du VHS.

#### Résultats d'analyses microbiologiques :

- Résultat d'analyse positif au dépistage des ITSS autres que C. trachomatis et N. gonorrhoeae;
- Résultat d'analyse négatif à l'infection suspectée pour laquelle un traitement a été initié chez une femme symptomatique (si la femme est devenue asymptomatique au moment de la réception des résultats d'analyses microbiologiques, il n'est pas nécessaire de la diriger vers le médecin répondant);
- Résultat d'analyse positif à *C. trachomatis* ou à *N. gonorrhoeae* à d'autres sites exposés chez une femme ayant reçu un traitement pharmacologique pour un syndrome compatible avec une cervicite;
- Résultat d'analyse positif pour *C. trachomatis* avec un génotype associé à la lymphogranulomatose vénérienne (LGV);
- Résultat d'analyse positif à un test de contrôle de l'efficacité du traitement.

# **DOCUMENTATION**

Remplir le formulaire de liaison pour le pharmacien communautaire, s'il y a lieu consulter le modèle disponible dans la section Protocoles médicaux nationaux et ordonnances associées sur le site web de l'INESSS.

# COMMUNICATION AVEC LE MÉDECIN TRAITANT

Non applicable.

## **OUTILS DE RÉFÉRENCE ET SOURCES**

Élaboré avec la collaboration d'un comité consultatif formé de cliniciens et d'experts québécois. Validé par le comité d'excellence clinique en usage optimal du médicament, des protocoles médicaux nationaux et ordonnances de l'Institut national d'excellence en santé et en services sociaux (INESSS).

## IDENTIFICATION DU MÉDECIN PRESCRIPTEUR

Non applicable.

# IDENTIFICATION DU MÉDECIN RÉPONDANT

Dans le service de première ligne (GMF-U, GMF intra-muros, CLSC, GAP, Clinique des jeunes, etc.) le médecin/IPSPL répondant est le médecin/IPSPL qui est de garde ou présent dans le service.

#### PROCESSUS DE MISE EN VIGUEUR

#### 1. ÉLABORATION DE LA VERSION ACTUELLE

Institut national d'excellence en santé et en services sociaux (INESSS) : ce protocole s'appuie sur les données scientifiques et les recommandations de bonne pratique les plus récentes, bonifiées à l'aide de l'information contextuelle et du savoir expérientiel de cliniciens et d'experts québécois.

#### 2. VALIDATION DE LA VERSION ACTUELLE

Daniel Lussier, pharmacien

Comité clinique de la Direction des soins infirmiers

Comité de pharmacologie du CISSS de Lanaudière

#### 3. APPROBATION DE LA VERSION ACTUELLE

### REPRÉSENTANT DU CMDP (EN ÉTABLISSEMENT)

Nom et prénom	Signature	Date
Jérôme Ouellet		2022-05-17

# **RÉVISION**

1.	Date d'entrée en vigueur : mai 2022
	Date de la dernière révision (si applicable) :
	Date prévue de la prochaine révision : mai 2025
	Signature du médecin répondant (si applicable)
	Signature : Date