Traitements antiparasitaires des helminthes





CD Anofel

Dr MP Brenier-Pinchart, Parasitologie-Mycologie, CHU de Grenoble Alpes



Diplôme Universitaire de Thérapeutiques Anti-Infectieuses Université Grenoble Alpes 1ère session – Janvier 2024





Plan

Introduction

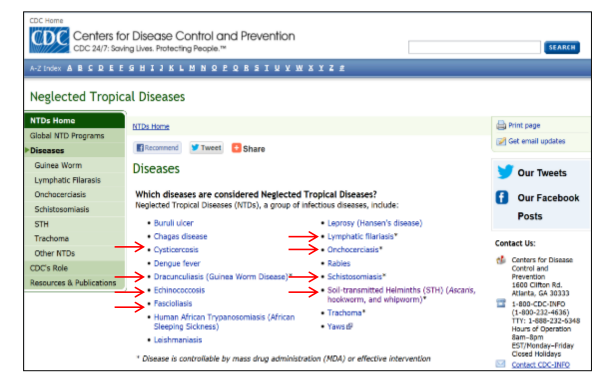
Présentation des médicaments

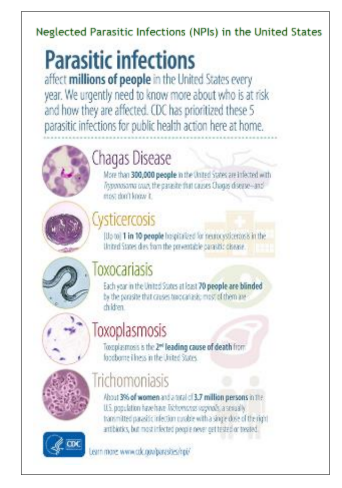
...quelques singularités

- Quels traitements pour quelles helminthoses?
 - Enfant / femme enceinte

Introduction

- Anti-helminthiques : TT des helminthoses tropicalesmais aussi des parasitoses autochtones





Manage day Milanata day	EMBRANCHEMENT DES N	EMATHELMINTHES (vers ronds)	
Classe de Nématodes			
	vipares	ticherfebelese	
Trichuris trichiura (trichocéphale)		trichocéphalose	
Enterobius vermicularis (oxyure)		Oxyurose	
Ascaris lumbricoīdes (ascaris)		ascaridiose	
Ancylostoma duodenale(ankylostome)		Ankylostomoses	
Necator americanus (ankylostomes)			
Strongyloides stercoralis (anguilllule)		Anguillulose	
Toxocara canis		Larva migrans	
Ancylostoma brasiliensis			
Anisakis spp.		Anisakiose	
	ivipares		
Trichinella spiralis (trichine)		Trichinose	
Wuchereria bancrofti		Filariose de Bancroft	
Wuchereria pacifica		Filariose apériodique du Pacifique	
Brugia malayi		Filariose de Malaisie	
Loa loa		Loaose	
Onchocerca volvulus (onchocerque)		Onchocercose	
Dracunculus medinensis (filaire de Médine)		Dracunculose	
Mansonella streptocerca		Filarioses	
Mansonella perstans			
Mansonella ozzardi		Non ou peu pathogènes	
	EMBRANCHEMENT DES	PLATHELMINTHES(vers plats)	
Classe des trématodes			
	Douves		
Fasciola hepatica (grande douve du foie)			
Dicrocoelium dentriticum(petite douve du foie)			
		Distomatoses hépatiques	
	te douve du foie)	Distomatoses hépatiques	
Dicrocoelium dentriticum(petit	te douve du foie)	Distomatoses hépatiques	
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus	te douve du foie)	Distomatoses hépatiques Distomatoses intestinales	
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus Fasciolopsis buski	te douve du foie)		
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus Fasciolopsis buski Heterophyes heterophyes	te douve du foie)	Distomatoses intestinales	
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus Fasciolopsis buski Heterophyes heterophyes Paragonimus westermani	te douve du foie)		
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus Fasciolopsis buski Heterophyes heterophyes Paragonimus westermani Paragonimus africanus	te douve du foie) e Chine)	Distomatoses intestinales	
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus Fasciolopsis buski Heterophyes heterophyes Paragonimus westermani Paragonimus africanus	te douve du foie)	Distomatoses intestinales Distomatoses pulmonaires	
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus Fasciolopsis buski Heterophyes heterophyes Paragonimus westermani Paragonimus africanus Schistosoma haematobium	te douve du foie) e Chine)	Distomatoses intestinales Distomatoses pulmonaires Schistosomose (bilharziose) urogénitale	
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus Fasciolopsis buski Heterophyes heterophyes Paragonimus westermani Paragonimus africanus Schistosoma haematobium Schistosoma mansoni	te douve du foie) e Chine)	Distomatoses intestinales Distomatoses pulmonaires	
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus Fasciolopsis buski Heterophyes heterophyes Paragonimus westermani Paragonimus africanus Schistosoma haematobium Schistosoma mansoni Schistosoma intercalatum	te douve du foie) e Chine)	Distomatoses intestinales Distomatoses pulmonaires Schistosomose (bilharziose) urogénitale	
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus Fasciolopsis buski Heterophyes heterophyes Paragonimus westermani Paragonimus africanus Schistosoma haematobium Schistosoma mansoni Schistosoma intercalatum Schistosoma japonicum	te douve du foie) e Chine)	Distomatoses intestinales Distomatoses pulmonaires Schistosomose (bilharziose) urogénitale	
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus Fasciolopsis buski Heterophyes heterophyes Paragonimus westermani Paragonimus africanus Schistosoma haematobium Schistosoma mansoni Schistosoma intercalatum Schistosoma japonicum Schistosoma mekongi	te douve du foie) e Chine)	Distomatoses intestinales Distomatoses pulmonaires Schistosomose (bilharziose) urogénitale Schistosomoses intestinales	
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus Fasciolopsis buski Heterophyes heterophyes Paragonimus westermani Paragonimus africanus Schistosoma haematobium Schistosoma mansoni Schistosoma intercalatum Schistosoma japonicum Schistosoma mekongi Classe des Cestodes	te douve du foie) e Chine) sistosomes	Distomatoses intestinales Distomatoses pulmonaires Schistosomose (bilharziose) urogénitale Schistosomoses intestinales Schistosomoses artérioveineuses extrême-orientales	
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus Fasciolopsis buski Heterophyes heterophyes Paragonimus westermani Paragonimus africanus Schistosoma haematobium Schistosoma mansoni Schistosoma intercalatum Schistosoma japonicum Schistosoma mekongi Classe des Cestodes	te douve du foie) e Chine) sistosomes	Distomatoses intestinales Distomatoses pulmonaires Schistosomose (bilharziose) urogénitale Schistosomoses intestinales Schistosomoses artérioveineuses extrême-orientales Téniasis intestinal	
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus Fasciolopsis buski Heterophyes heterophyes Paragonimus westermani Paragonimus africanus Schistosoma haematobium Schistosoma mansoni Schistosoma intercalatum Schistosoma japonicum Schistosoma mekongi Classe des Cestodes Taenia saginata (ténia du porc)	te douve du foie) e Chine) sistosomes	Distomatoses intestinales Distomatoses pulmonaires Schistosomose (bilharziose) urogénitale Schistosomoses intestinales Schistosomoses artérioveineuses extrême-orientales Téniasis intestinal Téniasis intestinal et cysticercose	
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus Fasciolopsis buski Heterophyes heterophyes Paragonimus westermani Paragonimus africanus Schistosoma haematobium Schistosoma mansoni Schistosoma intercalatum Schistosoma japonicum Schistosoma mekongi Classe des Cestodes Taenia saginata (ténia du porc) Diphyllobothrium latum	te douve du foie) e Chine) sistosomes	Distomatoses intestinales Distomatoses pulmonaires Schistosomose (bilharziose) urogénitale Schistosomoses intestinales Schistosomoses artérioveineuses extrême-orientales Téniasis intestinal Téniasis intestinal et cysticercose Bothriocéphalose	
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus Fasciolopsis buski Heterophyes heterophyes Paragonimus westermani Paragonimus africanus Schistosoma haematobium Schistosoma mansoni Schistosoma intercalatum Schistosoma japonicum Schistosoma japonicum Schistosoma mekongi Classe des Cestodes Taenia saginata (ténia du porc) Diphyllobothrium latum Hymenolepis nana	te douve du foie) e Chine) sistosomes	Distomatoses intestinales Distomatoses pulmonaires Schistosomose (bilharziose) urogénitale Schistosomoses intestinales Schistosomoses artérioveineuses extrême-orientales Téniasis intestinal Téniasis intestinal et cysticercose Bothriocéphalose Hyménolépiose	
Dicrocoelium dentriticum(petit Clonorchis sinensis (douve de Opisthorchis felineus Fasciolopsis buski Heterophyes heterophyes Paragonimus westermani Paragonimus africanus Schistosoma haematobium Schistosoma mansoni Schistosoma intercalatum Schistosoma japonicum Schistosoma mekongi Classe des Cestodes Taenia saginata (ténia du porc) Diphyllobothrium latum	te douve du foie) e Chine) sistosomes	Distomatoses intestinales Distomatoses pulmonaires Schistosomose (bilharziose) urogénitale Schistosomoses intestinales Schistosomoses artérioveineuses extrême-orientales Téniasis intestinal Téniasis intestinal et cysticercose Bothriocéphalose	

Introduction

- Des traitements antihelminthiques
 - Anciens à base de plantes
 - Histoire complexe : issue de la médecine vétérinaire (triclabendazole...)
 - ATU nominative (mebendazole)
 - AMM peu ou pas remboursés par la SS pour certains (triclabendazole)
 - Anti-parasitaires: peu de nouveaux et plusieurs arrêts de commercialisation (niclosamide-2020, Tiliquinol tilbroquinol-2021, fumagilline 2019)
- Antihelminthiques : peu nombreux
- Parfois spectre étroit : bilharziose, distomatose métropolitaine
- Médicaments efficaces
- Mécanisme d'action : parfois « grossièrement » connu ↔ eucaryotes complexes et pluricellulaires
- \neq aux antipaludiques : **peu de réel problème de résistance** en médecine humaine
- ...mais présente en médecine vétérinaire ++ (helminthoses animales) : surveillance

Introduction

Le médicament antiparasitaire idéal, surtout s'il est utilisé en traitement de masse

- toxicité minimale conférant une bonne tolérance
- administration facile
- de préférence par voie buccale
- une dose unique
- conservation prolongée même dans des conditions difficiles du milieu tropical
- induisant peu de chimiorésistance
- d'un prix modique
- et il devra si possible être polyvalent

... est un concept!

Les antihelminthiques

Benzimidazolés

- Essentiel ++

Thiabendazole: 1961 (E233)

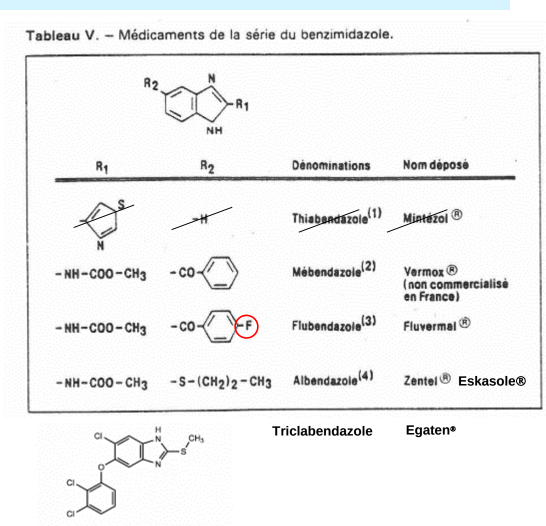


Puis molécules apparentées issues de la pharmacologie expérimentale moins toxiques plus polyvalents TT individuel et de masse

En commun:

- Cycle imidazole
- Cycle benzénique

≠ R1 et R2



Les antihelminthiques

- Benzimidazolés
- Mode d'action : action au niveau de la tubuline (microtubules du cytosquelette)
 - désintégration des microtubules des cellules intestinales des nématodes
 - inhibition de la polymérisation de la tubuline

affinité différentielle/aux cellules de mammifères : 400 fois

- ightarrow Troubles biochimiques : affectent la digestion et absorption des nutriments, glucose +++ ightarrow ATP
 - → Conséquences métaboliques +++
- → <u>Chimiorésistance</u>: mutation molécule de la tubuline et pompe à efflux du médicament (médecine vétérinaire)
- Mébendazole: prescrit au USA ++ (oxyurose)
 très proche du flubendazole
 pouvoir tératogène expérimental (rat)

Des enquêtes menées chez des femmes ayant pris du mébendazole pendant le premier trimestre ont montré que l'incidence des avortements spontanés et des malformations ne dépasse pas celle de la population générale (données OMS)

Les antihelminthiques

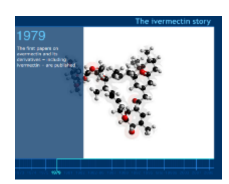
Benzimidazolés

Principe actif	Nom commercial	Présentation	Voie et rythme d'administration	Principaux effets indésirables	Précautions d'emploi	Indications
Albendazole	Zentel [®]	Cp sécable 400 mg Sb 10 ml à 4 %	Orale, prise unique ou/24 h	Troubles digestifs (douleur abdominale, nausées, plus rarement vomissements, diarrhée) Cytolyse hépatique, le plus souvent minime et réversible à l'arrêt Leucopénie, aplasie exceptionnelle Rarement: alopécie, céphalées, vertiges, rash, fièvre	Ingérer au cours des repas pour améliorer l'absorption et la tolérance digestives Surveiller l'hémogramme et les transaminases en cas de traitement prolongé En cas d'oxyurose, prescrire un traitement synchrone de l'entourage et un second traitement à j7	AMM Anlylostomoses Ascaridiose Giardiose de l'enfant Oxyurose Strongyloïdose (anguillulose) Taenioses (Taenia saginata, Taenia solium) Trichinellose (trichinose) Trichocéphalose Hors AMM Capillariose intestinale Microsporidioses
Flubendazole	Fluvermal [©]	Cp 100 mg Sb 2 %	Orale, prise unique ou/24 h	Troubles digestifs occasionnels Très rare : neutropénie	En cas d'oxyurose, prescrire un traitement synchrone de l'entourage et un second traitement à j15	AMM Ankylostomoses Ascaridiose Oxyurose Trichocéphalose
Mébendazole	Vermox®	Cp 100/500 mg Sb 20 mg/ml	Orale, prise unique ou/24 h	En cas d'infestation massive par des	Ingérer au cours des repas pour améliorer l'absorption digestive En cas d'oxyurose, prescrire un traitement synchrone de l'entourage et un second traitement à j15	Disponible dans les Dom-Tom ou en autorisation temporaire d'utilisation en métropole Intérêt en cas de polyinfestations Efficacité avérée: ascaridiose, trichocéphalose, oxyurose Efficacité modérée: ankylostomoses

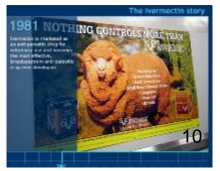
Ivermectine

- Tokyo : équipe de Satoshi Omura : composés bioactifs produits par les microorganismes
- 1974, prélèvements de terre du Japon





- Produits de fermentation d'un Actinomycètes tellurique (Streptomyces avermitilis)
 -22, 23 dihydro-avermectine B1
- Dérivé des avermectines*, structure semblable aux macrolides sans activité bactéricide
- Polyvalence : antivermes antiectoparasites
- Médecine vétérinaire en 1981



Ivermectine

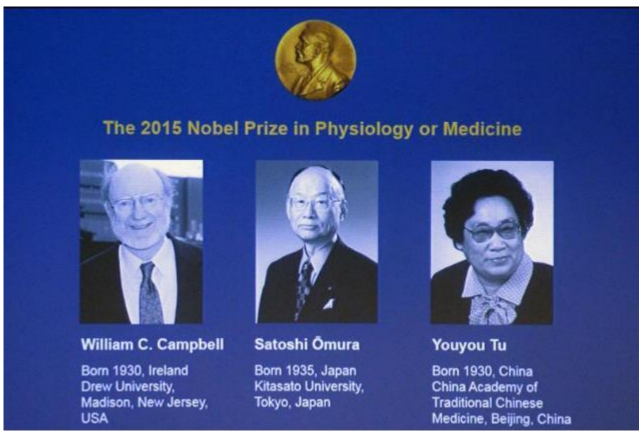
1982 : premier homme TT à Dakar (Onchocercose)





- 1987, MSD :
 - Don de ce médicament pour le traitement de l'onchocercose en Afrique OCP (Onchocerciasis Control Programme) en Afrique de l'Ouest débuté en 1974 AMM en France
- 1992 : en Amérique du sud (OEPA)









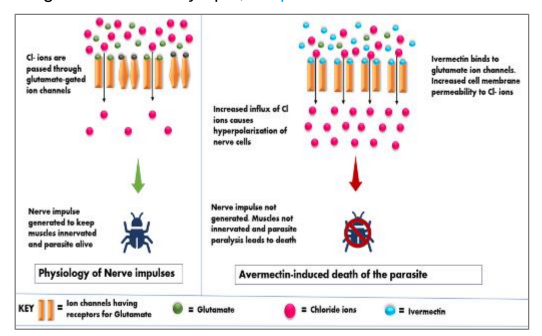
Ivermectine

Mécanisme d'action complexe ++

HO.....O....HO....HOH

Paralysie neuromusculaire :

- Perturbations des canaux chlorures : influx d'ions chlorure ⇒
- L'IVM agit chez les invertébrés sur les canaux chlorures dépendants du glutamate et de l'acide gamma-aminobutyrique, bloquant ainsi la neurotransmission



Ivermectine

- Complexe ++
- favorise la libération du neurotransmetteur GABA en pré-synaptique
- liaison au complexe GABA-Récepteur-canal chlore
- interagit également avec d'autres canaux chlore celui faisant intervenir le neuromédiateur GABA
- bloque la digestion du parasite par paralysie du pharynx
- Intérêt : répartitions ≠ R GABA : mammifères : SNC/ barrière hémato-encéphalique → non accessible
 : nématodes, arthropodes : SN périphériques jonction neuromusculaire
- Efficace : anguillulose (+++), ascaridiose
- Peu efficace trichocéphalose et ankylostomose (médiocre)

France:

Indications et posologie de l'ivermectine.				
	Posologie	AMM en France Uniquement > 15 kg		
Onchocercose	150 μg/kg (à répéter tous les 6 à 12 mois)	Oui ^a		
Filarioses	150-200 μg/kg (tous les 6 mois)	Oui ^a		
Helminthiases	200 μg/kg 2 jours de suite	Oui ^a		
Gale	200 μg/kg 2 doses à 7 à 14 jours d'intervalle	Oui ^b		
		Une seule dose pour l'AMM, pas de différence posologique selon la gravité de la gale		
Pédiculoses	400 μg/kg 2 doses à 7 jours d'intervalle	Non ^c		
		Après échec des traitements locaux répétés		

AMM : autorisation de mise sur le marché.

USA:

Lotion topique à l'ivermectine 0,5 % (autorisée par la FDA)

→ pour le traitement des poux de tête chez les patients âgés de ≥ 6 mois

Drug	Resistance	Head Lice Lower Age Limit	Administration	Cost/Size
Drug	nesistance	Lower Age Little	Auministration	Cost/Size
Ivermectin 0.5% lotion – generic Sklice (Arbor)	Rare	6 months	 Apply to dry hair and scalp; leave on for 10 min, then rinse¹ Wait 24 hours before applying shampoo 	\$35.00/4 oz ^a 33.30/4 oz ^a

Arch Pediatr. 2016, 23:204-209.

a Indication indiscutable en première intention.

b Indication AMM avec possibilité d'alternative thérapeutique.

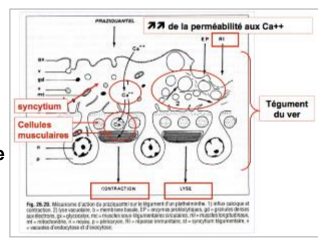
^{&#}x27;Indication hors AMM en dernière ligne.

Praziquantel

- Anti-plathelminthe d'origine vétérinaire
- Développé dans les années 70
- Mode d'action : partiellement connu augmentation de la perméabilité par déstabilisation des phospholipides membranaires
 - → influx de calcium
 - Tétanisation des schistosomes
 - Destruction rapide des téguments
 - Favorise l'élimination des vers par l'immunité de l'hôte



Schisto-Med, nouvelles molécules anti-schistosomiases, J Portela et J Boiss



- Métabolisme hépatique, métabolite éliminé dans les urines (80 % éliminés dans les 4 j)
- Bonne diffusion : méninge, lait, traverse très peu le placenta, ne s'accumule pas dans les tissus
- Efficace : adultes des schistosomes, taeniasis, distomatoses intestinales







Oxyurose



Flubendazole (Fluvermal®)

[Remb Séc soc à 65 %. Collect]

[Remb Séc soc à 65%]

- 1cp ou 1 cm + 2-3 semaines
- Bien toléré (rares El)
- Pamoate de pyrantel (Combantrin®)
 - blocage neuro-musculaire du ver
 - Cp ou buvable, enfant >12kg
 - Posologie: 10 mg/kg à 12 mg/kg en 1 prise + 2-3 semaines
 - Bien toléré (rares EI)
- Albendazole (Zentel®) cp (400mg) et susp buv (10 mL 4%)

[Remb Séc soc à 65 %.Collect]

Enfant 1 à 2 ans : 200 mg (½ fl)
 Adulte, enf > 2 ans : 400 mg (1cp ou 1 fl)

prise unique à répéter +7 jours

- Faible absorption (< 5 %), métabolisme hépatique en albendazole sulfoxyde (principe actif) et sulfone, élimination biliaire principalement
- Bien toléré car TT court : troubles gastro-intestinaux, céphalées et vertiges

Femme enceinte: 1 T: pyrantel; 2T et 3T: pyrantel ou flubendazole

Allaitement: pyrantel ou flubendazole

18

Oxyurose



Mesures associées indispensables

Traiter toute la famille le même jour Changer la literie et le linge le jour du traitement Couper les ongles le plus ras possible Laver les mains et brosser les ongles après chaque selle et avant chaque repas Mettre un pyjama fermé (pour éviter le contact direct entre les doigts et l'anus) Nettoyer les objets principaux (jouets, crayons, gommes) Renouveler le traitement 20 jours plus tard

Oxyurose



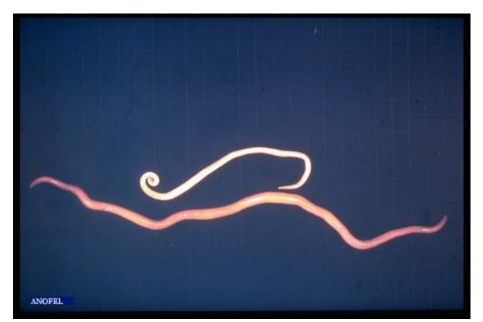
Si échec après le second comprimé de flubendazole ?

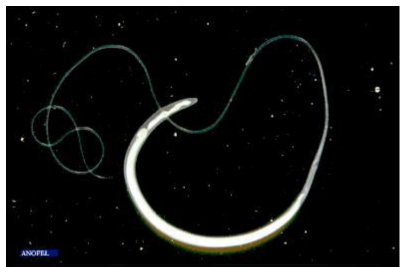
- 1) Majorité des cas : ré-infestation
 - Conseils hygièno-diététiques?
 - Protocole de traitement?
 - Source de la contamination non identifiée?
- 2) Certitude diagnostique?



- 3) Autres localisations?
 - Extra-intestinale (vaginale) ou plus « intra-tissulaire » (appendiculaire, rectale..)
 - Faible diffusion du flubendazole
 - Albendazole (Zentel) +++ meilleur diffusion tissulaire
 - ⇒ Pas de véritable résistance moléculaire







3 à 5 cm



M : 12 à 17 cm F : 20 à 25 cm

Ascaridiose, Ankylostomose, Trichocéphalose

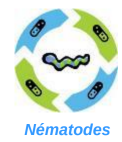


- Flubendazole (Fluvermal®)
 - Ascaridiose, trichocéphalose > ankylostomose : 100 mg (1 c ou 1 cm) matin et soir pendant 3 jours
- Albendazo e (Zentel®) spectre : intérêt en zone tropicale ++
 - Ascaridiose, ankylostomose, trichocéphalose :

Enfant 1 à 2 ans : 200 mg (1/2 fl)

Adulte enf > 2 ans : 400 mg (1cp ou 1 fl) une prise unique

- Pamoate de pyrantel (Combantrin®)
 - Ascaridiose: 10 mg/kg à 12 mg/kg en 1 prise
 - Ankylostomose: 20 mg/kg (en 1 ou 2 prises) pendant 2 à 3 jours (N. americanus)



Albendazole

Zentel® (1cp), Eskazole® (56cp)

H₃C N H CH₃

Utilisée depuis 1983 chez l'homme

Disponible en France métropolitaine que depuis le début des années 2000

Pharmacocinétique

- Bonne résorption digestive (>80%), améliorée par un repas riche en lipides
- Métabolisme hépatique (dérivés sulfadoxylés) et élimination essentiellement biliaire

Effets indésirables et précautions d'emploi

- Au cours du repas (améliore la tolérance et l'absorption)
- Troubles gastro-intestinaux, céphalées, alopécie réversible
- Contre-indiqué chez la femme enceinte ou allaitante
- Elévation des transaminases réversible à l'arrêt. Utiliser avec prudence si insuffisance hépatique
- Si traitement prolongé, surveillance de la NFS

TT long

Albendazole

cp de 400mg ou susp. buv. de 400 mg/10 ml



• Indications et posologie

- Ascaridiose, ankylostomose, trichocéphalose : 400 mg en prise unique
- Oxyurose : 400 mg en prise unique, à répéter après 7j
- Anguillulose (moins efficace que l'Ivermectine), téniasis: 400 mg/j pendant 3j
- Giardiase: 400 mg/j pendant 5j
- Capillariose intestinale : 400 mg/j en 2 prises pendant 10j
- Trichinellose: 400 mg/j pendant 3j, puis 800 mg/j en 2 prises pendant 10-15j
- Echinococcose : 800 mg/j par cure de 28j espacées de 14j ou traitement continu En complément des autres traitements (pré et/ou post chirurgie ou drainage) ou seul

Autres indications (Hors AMM)

- Larva migrans cutanées (400 mg/j x 3) ou viscérales (800 mg/j x 3-5)
- Cysticercose (15 mg/kg/j en 3 prises x 28) souvent associé aux corticoïdes.
- Microsporidies à E. intestinalis (800 mg en 2 prises x 28j)
- Gale « résistante» chez l'immunodéprimé

Albendazole et femme enceinte



EN PRATIQUE

- Traiter une femme enceinte
 - Au 1er trimestre, on préférera dans la mesure du possible un autre antiparasitaire mieux connu en début de grossesse :
 - Oxyures, ascaris et ankylostomes : pyrantel (Combantrin®).
 - Trichocéphale : flubendazole (Fluvermal®).
 - Anguillule : ivermectine (Stromectol®).
 - Si ces alternatives ne sont pas adaptées et si le traitement ne peut être différé au-delà du 1er trimestre, l'utilisation d'albendazole est envisageable. En cas de traitement prolongé pendant les 2 premiers mois de grossesse, un dépistage prénatal ciblé sur les malformations décrites chez l'animal pourra être proposé.
 - Aux 2ème et 3ème trimestres, l'utilisation de l'albendazole est possible.
- · Découverte d'une grossesse après un traitement
 - En cas de traitement ponctuel, rassurer quant au risque malformatif de l'albendazole.
 - En cas de traitement prolongé pendant les 2 premiers mois de grossesse, un dépistage prénatal ciblé sur les malformations décrites chez l'animal pourra être proposé.



Petite fille de 16 mois (née le 11/08/2016)

Adressée le 28/11/2017



Lésion unique, Trajet serpigineux Sillon érythémateux Papule érythémateuse à son extrémité Fesse gauche

Examen : lésion en relief particulièrement sur une des extrémités du trajet (papule)





Lésion apparue en Juin 2017 Mobile : déplacement tous les 3-4 jours Unique

Aucun autre signe fonctionnel (poids = 11,5kg)

Prise en charge

Médecin généraliste en juillet 2017

Pédiatre : 1cp d'ivermecine (Stroméctol) (02/10/2017)

→ Persistance du sillon

Avis parasitologue de Lyon, examens biologiques réalisés au CHU GA (27/10/2017)

- → NFS : absence d'éosinophilie (PN éo= 0,1G/L)
- → Sérologie anguillulose : négative
- → Sérologie toxocarose négative
- → Examens parasitologiques des selles avec recherche d'anguillule : négatifs

Avis parasitologue de Grenoble (17/11/2017)





Syndrome de larva migrans cutanée

Dermatie ankylostomienne (larbish)

Pénétration transcutanée chez l'homme de larves ankylostomes, parasitant normalement les animaux

Habituellement:

- sols humides et chauds des zones tropicales et intertropicales du globe
- souillés par des déjections de chiens et des chats



Interrogatoire:

- pas de voyage en zone tropicale
- village St Barthélémy (village près de Beaurepaire)
- lésion apparue mi-juin 2017
- petite piscine dans le jardin clos de la maison, eau laissée durant 2/3 jours
- petite fille à quatre pattes dans le jardin
- un chat à domicile, un chien chez la nourrice





Evolution de la lésion :

Ivermectine (02/10/17)









28/11/17 consultation Lésion stable « wait and see »

19/12/17
Appel de la maman
« Elle bouge
encore... »



Autre utilisation de l'Albendazole



Nématodes

Efficacy of Albendazole Ointment on Cutaneous Larva Migrans in 2 Young Children

SIR—Cutaneous larva migrans, caused by subcutaneous migration of animal hookworm larvae, is now easy to treat orally with ivermectin or albendazole [1]. However, both of these drugs are contraindicated in young children, and topical treatments must thus be considered. Freezing the leading edge of the cutaneous trail should be avoided, because it is both ineffective and painful. Topical application of 10%-15% thiabendazole solution or ointment to the affected area is effective. but thiabendazole is no longer marketed by the manufacturer. This prompted us to test a 10% albendazole ointment in 2 children who presented with cutaneous larva migrans.

Patient 1 was 2-year-old boy weighing 11 kg who was seen at Hopital Pitie-Salpêtrière (Paris, France) in May 2003. He had traveled with his parents to Senegal from 1 to 7 March 2003. He reported a mobile pruritic skin lesion on the left buttock that had been present since 28 April of treatment as patient 1, and the lesion disappeared within a week after treatment was received. Three months later, patient 2 presented with a 3-cm serpiginous erythematous lesion on the right shoulder. She received the same topical treatment as before, and the lesion disappeared within a week after treatment was received. No further relapses occurred during 2 months of follow-up.

These findings suggest that topical application of 10% albendazole ointment 3 times per day for 10 days is a safe and effective treatment for cutaneous larva migrans. Although patient 2 subsequently developed a second episode of cutaneous larva migrans, this occurred in a different area of her body and therefore cannot be attributed to failure of the initial treatment. In addition, the same treatment was as effective in the second episode as it had been in the first, and no further episodes have occurred.

These findings suggest that 10% albendazole ointment is an effective treatment for cutaneous larva migrans. This topical treatment is particularly suited to children, for whom available oral treatments are contraindicated.

Pommade (23/12/17 au 1/01/18)

3cp d'albendazole à 400 mg (1200 mg/j) 12g de vaseline

Préparation magistrale à 10 %

3 applications /jour

5/01/18

Aucun effet secondaire Persistance discrète du sillon Disparition de la papule érythémateuse

Evolution de la lésion :

Pommade à l'albendazole (23/12/17 au 01/01/18)







Pas de rechute



Patiente de 47 ans

Eosinophilie isolée

30/12/2012 : 2,01 *G/L* 14/01/2013 : 2,28 *G/L*

ATCD médicaux, chirugicaux: aucun, pas d'atopie

- 4 enfants
- Médecin

Voyages:

- 18 mois : 3 semaines à Madagascar

- 5 ans : séjour en Israel

- 20 ans : 4 mois en Inde, séjour en Guadeloupe

- Afrique, Amérique : 0

Milieu urbain



Quelle est votre démarche diagnostique





Sérologie bilharzioses, filarioses : négatives

Sérologie toxocarose, distomatose : négatives

Sérologie trichine (IF): 1/20 (seuil : 1/40)

Sérologie anguillule (IF): 1/80 (seuil : 1/40)

Examen parasitologique des selles avec recherche d'anguillule : négatif



Avis: bilan biologique

TT?

Anguillulose

• Ivermectine (Stromectol®) Cp 3mg

[Remb Séc soc à 65 %. Collect]

- 200 µg d'ivermectine par kg de poids corporel en prise unique par voie
 - 60 kg: 4 cps
- en prise unique à jeun
- Cl : <15kg
- Métabolisme hépatique,
 ivermectine et métabolites sont éliminés dans les fèces
- Bien toléré (rares EI, bénins et transitoires)
- R de Mazzotti / loase



Ivermectine - Grossesse et allaitement

Mise à jour : 6 juillet 2018

Gale et grossesse

Pour en savoir plus :

Gale et allaitement

Avis du Haut Conseil de la Santé Publique

STROMECTOL® - SOOLANTRA®

L'ivermectine est un antiparasitaire antihelminthique utilisé dans :

- Le traitement de la gale par voie orale en prise unique, éventuellement renouvelée une semaine plus tard.
- Le traitement des helminthes par voie orale en prise unique.
- Le traitement de la rosacée par voie cutanée et pendant plusieurs mois.

Lors du traitement cutané l'exposition systémique n'est pas négligeable.

ETAT DES CONNAISSANCES

- Les données publiées chez les femmes enceintes exposées à l'ivermectine en prise orale unique sont nombreuses et rassurantes.
 Il n'y a pas de donnée publiée chez des femmes enceintes exposées à l'ivermectine par voie
- Il ny a pas de donnée publiée chez des temmes enceintes exposées à l'ivermectine par voi cutanée.
- Chez l'animal, l'ivermectine par voie orale à doses élevées et répétées provoque des fentes palatines. Ces résultats ne préjugent pas d'un effet similaire dans l'espèce humaine.

EN PRATIQUE

- Traiter une femme enceinte
 - Dans la gale
 - On utilisera de préférence la perméthrine (Topiscab®).
 - Si cette option ne convient pas, ou si une bithérapie est nécessaire d'emblée, l'ivermectine peut être utilisée quel que soit le terme de la grossesse en prise unique, renouvelable une semaine plus tand si besoin.
 - Dans les helminthiases
 - L'ivermectine peut être utilisée quel que soit le terme de la grossesse.
 - Dans la rosacé
 - On préfèrera utiliser le métronidazole ou l'acide azélaïque, dont le passage cutané est beaucoup plus faible.
- Découverte d'une grossesse pendant un traitement
 - Rassurer quant au risque malformatif de l'ivermectine.
 - Dans la rosacée, si un traitement doit être poursuivi :
 - On préfèrera utiliser le métronidazole ou l'acide azélaïque, dont le passage cutané est beaucoup plus faible.

Allaitement

- La quantité d'ivermectine ingérée via le lait est faible : l'enfant reçoit moins de 2% de la dose maternelle (en mg/kg) (calculs effectués sur un petit effectif, en prise unique par voie orale).
- Aucun événement particulier n'a été signalé à ce jour chez des enfants allaités.
- Au vu de ces eléments, l'utilisation de l'ivermectine est possible en cours d'allaitement, quelle que soit la voie d'administration.

Anguillulose



Risque?

Anguillulose



Forme grave : Anguillulose maligne

- ID : corticothérapie dose élevée et prolongée (greffe, mal. système, onco-hémato, HTLV-1...)
- dissémination des larves
- translocation des larves strongyloïdes à partir du tube digestif à l'origine de dissémination bactérienne associée
- ⇒ TT prolongé par ivermectine

Les antihelminthiques

	Oxyurose	Ascaridiose	Ankylostomose	Trichocéphalose	Anguillulose
Flubendazole	<u>+++</u>	<u>+++</u>	++	+++	
Albendazole	+++	+++	+++	++	
Pyrantel	+++	+++	++		
Ivermectine					+++

Garçon, 9 ans





né au Sénégal En France depuis sept 2015

« hématurie macroscopique accompagnée de signes fonctionnels urinaires à type de brûlures depuis 1 an, raison pour laquelle le médecin traitant avait fait réaliser une échographie abdominale retrouvant une image évoquant une bilharziose et pour lequel il l'avait adressé aux Urgences Pédiatriques le 31.08.16 »

Apyrétique

NFS : éosinophilie = **1,9 G/L** (31%) Absence d'anémie (Hb = 126g/L)

Créatinémie, urée : normales

■ E	xamCytoBact Urines	Former autobactification	40			
TD-Micro protocol		Examen cytobactériologiqu	200			
	Localisation Uri Bac	Mi-jet.	400			
	Request status	demande terminée	7 7			
	Num prel TD_MB	URI0166110	₩ 7			
=	Cytologie urinaire					
	Titre Cyto Connectée		*7			
	Hématies	sup 10°6	₩			
	Leucocytes	245600 ml	*7			
	Numération Bacterie	<100000	200 T			
	Cellules épithéliale	Rares	₩			
	Coloration Gram					
	MORPHOLOGIE ED BAC1	Non effectué, Bactériurie n	₩ 7			
	Agar cult status	Completed	₩ 7			
	Cultures bactéries					
	Identificat* Germe1	Stériles	₩			
	Forfait B5 Prélèv	85	17			



Quelle est votre démarche diagnostique





- Sérologie bilharzioses
- Recherche d'œufs de bilharzies dans les urines après effort +/- PCR
- Echographie de l'arbre urinaire (vessie et reins)

Traitement?



Sérologie bilharzioses

- ELISA IgG (Bordier) = Positif
- Schistosoma ICT IgG-IgM (LD Bio) : positif
- Western blot SCHISTO II IgG : présence de bandes caractéristiques



Traitement par **praziquantel (BILTRICIDE**) 40 mg/kg per os

Garçon, 9 ans

15J: (23/09/2016): disparition de l'hématurie macroscopique



2 mois ½: (07/12/2016): plus d'hématurie ni de brûlures urinaires

- PN eosinophiles = 0,3 G/L
- Hématurie microscopie
- Sérologie bilharzies
- ELISA IgG (Bordier) = **3,31 DO** (DO seuil = 0,460)
- Schistosoma ICT IgG-IgM (LD Bio): positif
- Western blot SCHISTO II IgG : présence de bandes caractéristiques
- Urines: persistance de la présence d'oeufs de Schistosoma haematobium
 - ⇒ Praziquantel (Biltricide)

5 mois ½: (22/02/2017) : Echo abdominale: la vessie présente un épaississement pariétal irrégulier dans sa partie supérieure gauche atteignant 4 mm dans la plus grande épaisseur

6 mois ½ (29/03/2017): pas d'épisode d'hématurie macroscopique, brûlures en fin de miction ≅1 fois/mois de manière isolée

- PN eosinophiles = 0,5 G/L
- Sérologie bilharzie
- ELISA IgG (Bordier) = **2,09 DO** (DO seuil = 0,330)
- Schistosoma ICT IgG-IgM (LD Bio) et Western blot SCHISTO II IgG: positif
- Urines: absence d'oeufs de Schistosoma haematobium

10 mois (06/07/2017) : - pas de signe fonctionnel

- Echo abdominale: Au niveau vésical, il y avait une disparition des végétations précédemment décrites mais il persiste 2 zones de la paroi vésicale à droite postérieure qui reste discrètement épaissie et hyper échogène
- Sérologie bilharzie

ELISA IgG (Bordier) = **2,65 DO** (DO seuil = 0,460)

- Schistosoma ICT IgG-IgM (LD Bio) et Western blot SCHISTO II IgG: positif
- Urines: présence de très rares oeufs de *Schistosoma haematobium calcifiés*. Pas de signe de viabilité. Résultat compatible avec l'excrétion d'œufs morts.



Surveillance post thérapeutique

2 mois, 6 mois et un an

Si persistance hématurie, ré-augmentation de l'éosinophilie et émission d'œufs > 3mois

⇒ Échec thérapeutique : nouvelle cure de praziquantel



Sérologie bilharzie : sérodiagnostic

Les tests ne se positivent, en moyenne, qu'à partir de la 6ème semaine après la contamination [extrêmes de 1 à 3 mois]

En cas de premier sérodiagnostic négatif

⇒ à contrôler ++ si le délai entre l'exposition et le prélèvement < 6 à 10 semaines

Mise en évidence des œufs

⇒ émission débute 2 à 3 mois après le bain infestant



Praziquantel (Bilticide®) Cp 300mg

[Remb Séc soc à 65 %. Collect, liste I]

- Posologie : à adapter en fonction du poids et de l'espèce
- Prise: un peu de liquide sans les croquer, pendant ou à la suite d'un repas
 - prise unique : une prise le soir
 - prises répétées l'intervalle > 4h et < 6h entre chaque prise

Schistosoma hæmatobium	1 dose unique de 40 mg par kg de poids corporel	
Schistosoma mansoni Schistosoma intercalatum	1 dose unique de 40 mg ou 2 doses de 20 mg par kg de poids corporel administrées en 24 heures	
Schistosoma japonicum	1 dose unique de 60 mg ou 2 doses de 30 mg par kg de poids corporel en 24 heures	
Clonorchis sinensis Opisthorchis viverrini	3 doses de 25 mg par kg de poids corporel réparties sur 24 heures	
Paragonimus westermani	3 × 25 mg/jour par kg de poids corporel pendant 2 jours	

60 kg: 5 cps



- Phase d'invasion : pas ou très peu efficaces sur schistosomules,
 - réaction de type Jarisch-Herxheimer (encéphalite, myocadite...)



- Praziquantel (Bilticide®)
 - PK : rapidement absorbé, effet de premier passage hépatique (∆ individuelle), élimination urinaire principalement



- Interactions médicamenteuses : RIF(CI), anticonvulsivants inducteurs E (D), déxaméthasone
 - → ↑ métabolisme hépatique
 - $\rightarrow \downarrow$ efficacité du praziquantel
- Bonne tolérance ++
- Précautions d'emploi : cysticercose (par efficacité), si troubles du rythme : surveillance, insuffisance hépatique
- Effets secondaires fct de dose, durée et localisation du parasite
 - Vidal : troubles digestifs, allergie, troubles neurologiques.....

Femme enceinte : utilisable

Allaitement: \$\(\frac{1}{2}\) ot J24h (Vidal)

Syndrome de Katayama (Fièvre des safaris)

- Réaction d'hypersensibilité systémique contre la migration des schistosomules et la ponte des œufs
- 14 à 84 jours post exposition

• Clinique non spécifique : asthénie, fièvre, céphalées, anorexie, toux, signe immunoallergique (prurit, arthralgies myalgies, urticaire...)

- Parfois signes neurologiques
- Paraclinique : éosinophilie, infiltrats pulmonaires diffus
- S mansoni > S. haematobium

EDITORIAL

Clinical Management of Acute Schistosomiasis: Still Challenging!

Stighour Juniquiberry, MD and Ede Counce, MD

Description of Relations of Topind Description, Members, Popind File Information, Societies of Bully order, Reprint Proceedings, Proceedings,

Acute schistosomiasis (syndrome de Katayama)

• TT : Corticoides [+/- Praziquantel] ← discussion ++



- Pas de résistance mise en évidence pour S. haematobium
 - → induction de la R en laboratoire (S mansoni et S. japonicum): mécanisme?

OPEN ACCESS Freely available online



Reduced Susceptibility to Praziquantel among Naturally Occurring Kenyan Isolates of Schistosoma mansoni

Sandra D. Melman¹, Michelle L. Steinauer^{1*}, Charles Cunningham¹, Laura S. Kubatko², Ibrahim N. Mwangi³, Nirvana Barker Wynn¹, Martin W. Mutuku³, Diana M. S. Karanja⁴, Daniel G. Colley⁵, Carla L. Black⁵, William Evan Secor⁶, Gerald M. Mkoji³, Eric S. Loker¹

1 Center for Evolutionary and Theoretical Immunology, Department of Biology, University of New Mexico, Albuquerque, New Mexico, United States of America, 2 Departments of Statistics and Evolution, Ecology, and Organismal Biology, The Ohio State University, Columbus, Ohio, United States of America, 3 Centre for Biotechnology Research and Development, Kenya Medical Research Institute, Nairobi, Kenya, 4 Center for Global Health Research, Kenya Medical Research Institute, Kisumu, Kenya, 5 Center for Tropical and Emerging Global Diseases and Department of Microbiology, University of Georgia, Athens, Georgia, United States of America, 6 Centers for Disease Control and Prevention, Division of Parasitic Diseases, Atlanta, Georgia, United States of America

Outbreak of urogenital schistosomiasis in Corsica (France): an epidemiological case study



Jérôme Boissier, Sébastien Grech-Angelini, Bonnie L. Webster, Jean-François Allienne, Tine Huyse, Santiago Mas-Coma, Eve Toulza, Hélène Barré-Cardi, David Rollinson, Julien Kincaid-Smith, Ana Oleaga, Richard Galinier, Joséphine Foata, Anne Rognon, Antoine Berry, Gabriel Movahid, Rémy Henneron, Hélène Moné, Harold Noel, Guillaume Mitta

Summary

Background Schistosomiasis is a snail-borne parasitic disease endemic in several tropical and subtropical countries. Lancet Infect Dis 2016 However, in the summer of 2013, an unexpected outbreak of urogenital schistosomiasis occurred in Corsica, with more than 120 local people or tourists infected. We used a multidisciplinary approach to investigate the epidemiology of urogenital schistosomiasis in Corsica, aiming to elucidate the origin of the outbreak.

Methods We did parasitological and malacological surveys at nine potential sites of infection. With the snails found, we carried out snail-parasite compatibility experiments by exposing snails to schistosome larvae recovered from the urine of a locally infected Corsican patient. Genetic analysis of both mitochondrial (cox1) and nuclear (internal transcribed spacer) DNA data from the Schistosoma eggs or miracidia recovered from the infected patients was conducted to elucidate the epidemiology of this outbreak.

Findings We identified two main infection foci along the Cavu River, with many Bulinus truncatus snails found in both locations. Of the 3544 snails recovered across all sites, none were naturally infected, but laboratory-based experimental infections confirmed their compatibility with the schistosomes isolated from patients. Molecular characterisation of 73 eggs or miracidia isolated from 12 patients showed infection with Schistosoma haematobium, S haematobium-Schistosoma bovis hybrids, and S bovis. Further sequence data analysis also showed that the Corsican schistosomes were closely related to those from Senegal in west Africa.

Interpretation The freshwater swimming pools of the Cavu River harbour many B truncatus snails, which are capable of transmitting S haematobium-group schistosomes. Our molecular data suggest that the parasites were imported into Corsica by individuals infected in west Africa, specifically Senegal. Hybridisation between S haematobium and the cattle schistosome S bovis had a putative role in this outbreak, showing how easily and rapidly urogenital schistosomiasis can be introduced and spread into novel areas where Bulinus snails are endemic, and how hybridisation could increase the colonisation potential of schistosomes. Furthermore our results show the potential risk of schistosomiasis outbreaks in other European areas, warranting close monitoring and surveillance of all potential transmission foci.

Funding WHO, ANSES, RICET, and the Ministry of Health and Consumption.

Published Online May 16, 2016 http://dx.doi.org/10.1016/ 51473-3099(16)00175-4

See Online/Comment http://dx.doi.org/10.1016/ 51473-3099(16)30061-5

Université de Perpignan Via Domitia, IHPE UMR 5244, CNRS, IFREMER, Université de Montpellier, Perpignan, France (J Boissier PhD, J-F Allienne BSc, E Toulza PhD. J Kincaid-Smith MSc, R Galinier PhD, A Rognon MSc, G Mouahid PhD, H Moné PhD, G Mitta PhD): INRA, Laboratoire de recherches sur le développement de l'élevage, Corte, France (S Grech-Angelini MD); Department of Life Sciences, Parasites and Vectors Division, Natural History Museum, London, UK (B I. Webster PhD, D Rollinson PhD); London Centre for Neglected Tropical Disease Research, London, UK (D Rollinson, B L Webster) Department of Biology, Royal Museum for Central Africa, Tervuren, Belgium and

I shorstone of Riadionerite an

Enquête environnementale

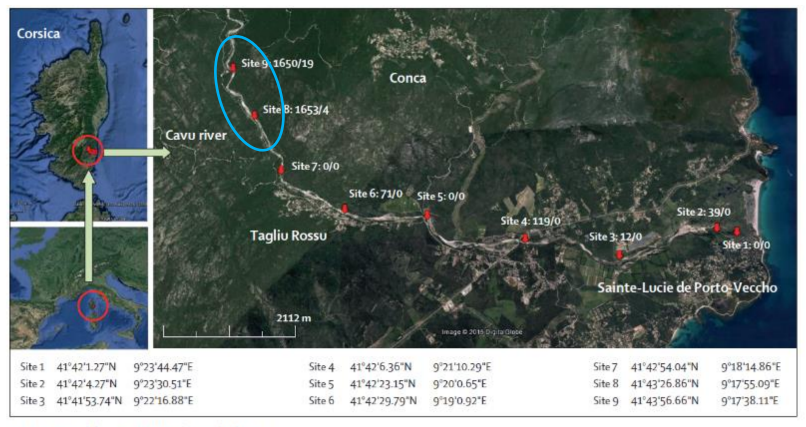


Figure 1: Map of the Cavu River in the south of Corsica

Malacological sampling was done at sites 1–9 along the Cavu River. n/n=number of Bulinus truncatus snails collected at the site/number of infected patients that had unique water contact at the site

⇒ These results suggest that sites 8 and 9 were the main sources of infection

La bilharziose urogénitale autochtone

⇒ Maladie à déclaration obligatoire

- décret daté du 2 juin 2016
- le signalement et la notification à l'autorité sanitaire (institut de veille sanitaire et les agences régionales de santé) sont obligatoires

Mme P. N.



56 ans

ATCD: appendicectomie 15 ans

Traitement: - Daflon

Kliogest (ménopause)

Mode de vie : appartement - pas de jardin

tabac - alcool = 0

vendeuse de vêtements

née en Italie (→ 3 ans) - plus de séjour

Voyages: 1995 : Guadeloupe

2000 : Canada

Afrique – Magreb, Amérique = 0

Anamnèse:



Depuis environ 3 à 4 semaines (début février)

- Douleurs épigastriques +++
 - irradiant dans tout l'abdomen associées à des céphalées et bouffées de chaleur
 - Cs urgences, avis chirurgical
- Douleurs dorsales « sensation de barre dans les reins »
- Fièvre au début du mois de février : 38°C 39°C (mais bronchite associée)
- **Asthénie ++** : arrêt de travail
- Amaigrissement de 2 à 3 kg depuis début février

Bilan biologique



NFS: éosinophilie 05/02/2003 = 4.3 G/L (27.5 %)

13/02/2003 = 3.2 G/L (27.4 %)

Bilan hépatique : - ALAT, ASAT, PA = N

- Gamma-GT = 58 UI/I (N < 43 UI/I)

- Amylase - lipase : N

Bilan inflammatoire : CRP = 25 mg/l (N < 8)

EPS = tracé normal

IgE = 27 UI/mI (N < 100)

Examens radiologiques



Radio pulmonaire

ASP normaux

Echographie abdominale

Gastroscopie : antrite érosive (origine iatrogène ? Hélicobacter pylori ?)

Examens parasitologiques

Sérologies : (prescrits par MG)



- Teniasis : négative

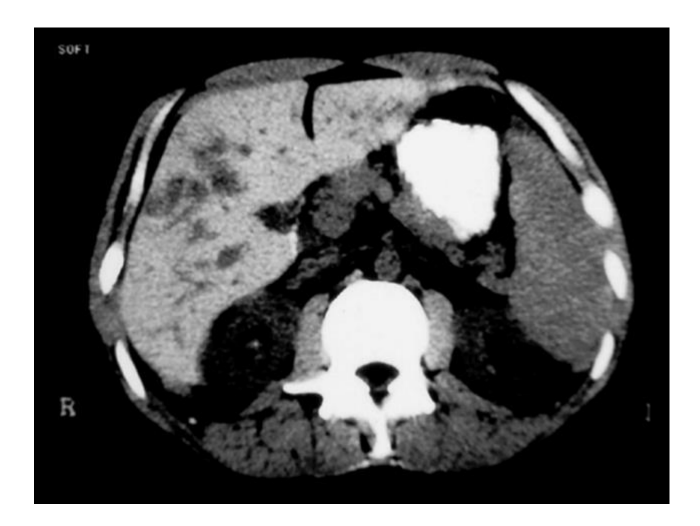
- Ascaris : négative

- Distomatose

Hémagglutination = 1280 (N<320)

Electrosynerèse = présence de 2 arcs

- Examens parasitologiques des selles 10/02 et 11/02 = négatifs





Scanner hépatique au cours d'une phase d'invasion de fasciolose montrant des zones hypoéchogènes

Nodules hypo ou iso-echogènes Aires hypodenses en tunnels

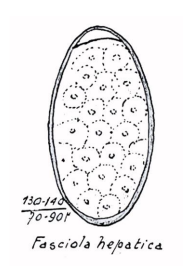
Distomatose hépato-biliaire à *Fasciola hépatica*Distomatose hépato-biliaire métropolitaine



Adulte de Fasciola hepatica



Œuf de Fasciola hepatica



Distomatose hépato-biliaire



- Triclabendazole (Egaten®) Cp 250 mg
- [Non Remb, liste I]

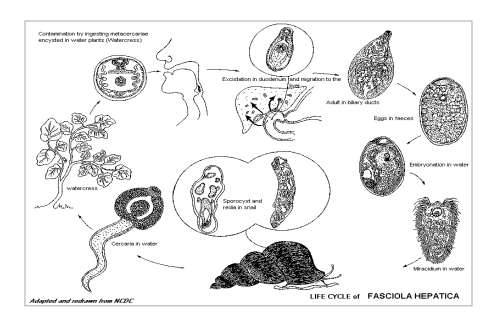
- AMM depuis février 2003
- Spectre étroit : traitement de la fasciolase due à Fasciola hepatica formes immatures et matures
- A, E> 15 ans
- per os, après un repas
- 10 mg/kg en 1 prise unique
- si manifestation sévère : deuxième dose 12 à 24 heures après
- IR, IH: absence d'étude
- PK : métabolisme hépatique, élimination biliaire
- Mise en garde
 - ↑ intervalle QT : ou médicaments (CI anti-arythmiques) : PRUDENCE
 - grossesse : peu de données, non tératogène chez l'animal
 - EI : <u>liés à l'efficacité</u> ++ → lyse des vers : invasion : immuno-allergique état : douleurs abdominales





Mme P.N.:

- ne mangeait pas de salades, ni pissenlits sauvages ou de jardin
- a mangé du cresson cru en salade acheté en grande surface fin janvier 2003
- n 'a pas quitté la région







Review

Current Threat of Triclabendazole Resistance in Fasciola hepatica

Jane M. Kelley, ¹ Timothy P. Elliott, ² Travis Beddoe, ¹ Glenn Anderson, ³ Philip Skuce, ⁴ and Terry W. Spithill ^{1,*}

Triclabendazole (TCBZ) is the only chemical that kills early immature and adult Fasciola hepatica (liver fluke) but widespread resistance to the drug greatly compromises fluke control in livestock and humans. The mode of action of TCBZ and mechanism(s) underlying parasite resistance to the drug are not known. Due to the high prevalence of TCBZ resistance (TCBZ-R), effective management of drug resistance is now critical for sustainable livestock production. Here, we discuss the current status of TCBZ-R in F. hepatica, the global distribution of resistance observed in livestock, the possible mechanism(s) of drug action, the proposed mechanisms and genetic basis of resistance, and the prospects for future control of liver fluke infections using an integrated parasite management (IPM) approach.

Trends Parasitol. 2016 Jun;32(6):458-69

Trends

TCBZ-R in *Fasciola hepatica* has now been demonstrated on at least 30 properties worldwide.

TCBZ-R in *F. hepatica* is now reported in cattle in Australia and South America.

Human infections with TCBZ-resistant *F. hepatica* have been reported in The Netherlands, Chile, Turkey, and Peru.

The coproantigen ELISA may allow an estimate of the intensity of fluke infection in livestock.

La résistance au TCBZ

Global Distribution of Reports of Triclabendazole Resistance (TCBZ-R) in Livestock and Humans 1995–2015

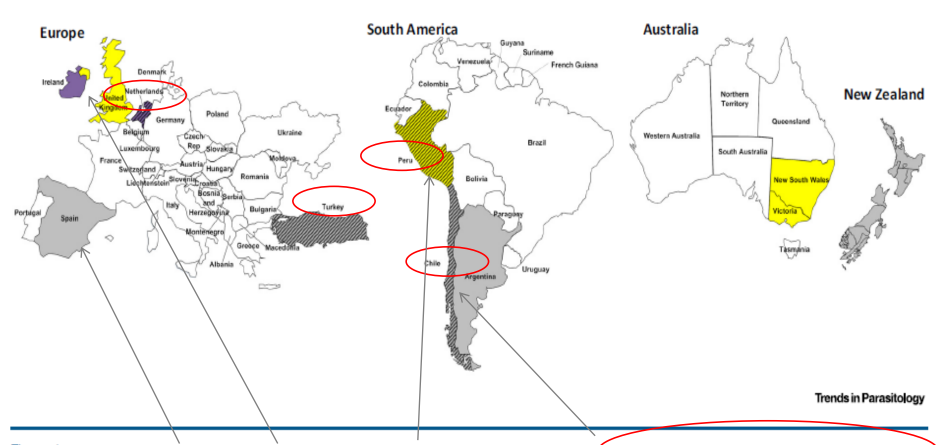


Figure 1. Grey, 1 reported case of TCBZ-R; purple, 2–4 reported cases; yellow, ≥5 reported cases of TCBZ-R. Hashed lines indicate reported human cases of TCBZ-R.

Cas cliniques humains



- 1 cas aux Pays-Bas : 71 ans, éleveur d'ovins (déc. 2007)
- 4 cas au Chili (2012-2013)
- 7 cas au Pérou

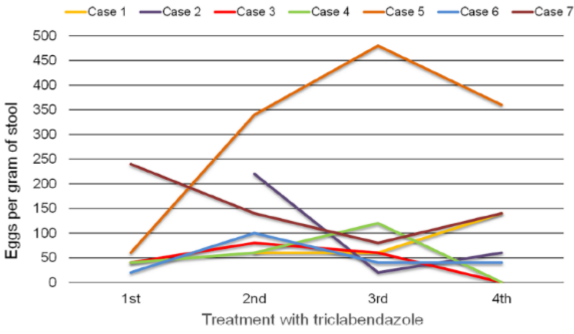


Fig 1. F. hepatica egg counts 1 to 3 months after triclabendazole treatment.



Quels traitements?

- -
- -





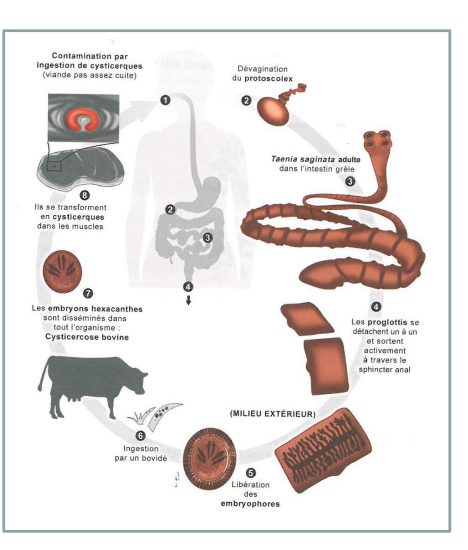
https://www.anses.fr/fr/system/files/BIORISK2016SA0070Fi.pdf (consulté en janvier 2022)



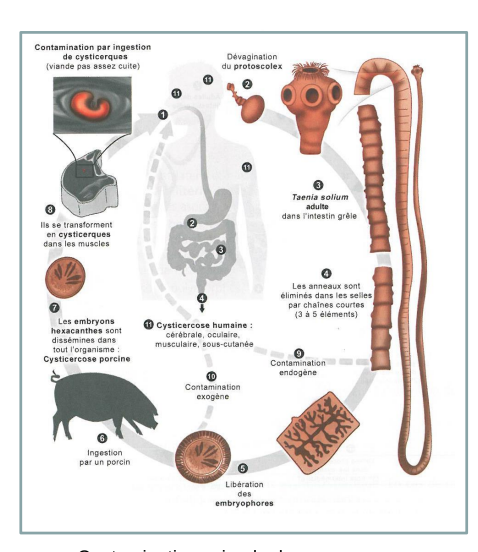
Brochet, perche, saumon (larve plérocercoïde)



T. saginata T. solium



Contamination : viande de boeuf Emission anneaux en dehors selles Taeniasis



Contamination : viande de porc Emission anneaux avec selles Taeniasis, cysticercose

Taeniasis



Niclosamide (Trédemine®) Cp 500 mg

[Remb Séc soc à 65 %. Collect, liste II]

- Spectre étroit : traitement du taeniasis ++ mais pas les formes larvaires

- Précautions d'emploi

Juin 202 A jeun depuis la veille, mastiquer longuement et à déglutie veu peu d'eau et rester à jeun 3h après la seconde prise (sans boire ni fumer)

- Contre-indications : peu nombreuse

association aux boissons alcoolisées ou alcaline

merschsibilité à lun des constituants

- Effets indésirables : rares (troubles digestifs)

Taeniasis



Indications et posologie :

-Tænia spp et Diphyllobotrium latum :

2 g chez l' adulte et >25gk (1g puis 1g) **1g** si 12-25kg **500mg** si <12kg

(iuin 202

Purgatif salin (sels de Na, chlorure de Mg) recordor andé 2h/3h après la seconde prise si T. solium (éviter une cysticercose par him-infestation)

- → discuté dans les publications
- per remontée dans l'estomac d'embryophores libérés des anneaux é → théorique nent : lavoriserait l'élimination du scolex et des anneaux évitant l'auto-infestation

La persistance d'anneaux dans les selles 1 semaine après le traitement signifie que le traitement a échoué.

Taeniasis



Biltricide

- Très bon taenicide ++
- Pas l'AMM mais traitement de référence (ANOFEL)
- CDC, the Medical Letter on Drugs and Therapeutics.....
- T. saginata, T. solium, bothriocéphale : 10 mg/kg en une prise
 - (pour T. saginata, T. solium et bothriocéphale)
- Rares effets secondaires

Graines de courge



- Contiennent de la cucurbitine : principe actif antihelminthique
- Mécanisme d'action

Agit en paralysant le Tænia sans le lyser : 85% d'efficacité

- Indications

Téniasis, en particulier chez la femme enceinte

- Contre-indications: AUCUNE
- Formes galéniques et posologie :

Semences de courges **mondées** (sans péricarpe) 1 prise à jeun : 75 à 125 g chez l'adulte 25 à 75 g chez l'enfant



Cysticercose



⇒TT médical ++

- Albendazole
 - 15 mg/kg en 2 prises pendant 1 à 4 semaines selon la clinique et l'imagerie

Meilleure efficacité sur les cysticerques Meilleure diffusion SNC

- Biltricide (hors AMM)
 - 50 mg/kg en 2 prises pendant 2 à 4 semaines
- Surveillance neurologique ++
- souvent corticothérapie associée : évite HIC secondaire à la lyse parasitaire
- +/- TT anti-épileptique : à discuter
- ⇒ **Chirurgie**: formes oculaires mal supportées formes neurologiques graves (HIC, hydrocéphalie)
- ⇒ **Abstention**: lésions calcifiées asymptomatiques

Anamnèse



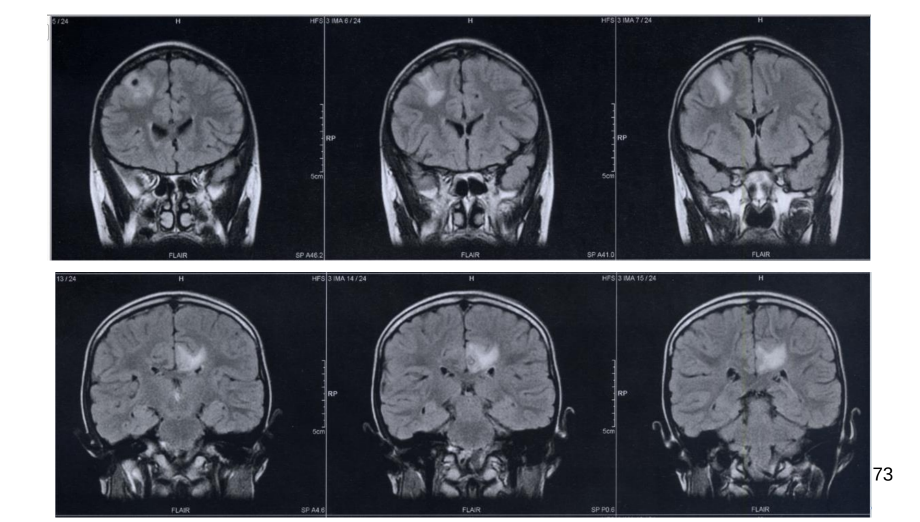
- Fille, 11 ans
- Née à Madagascar, vie en France, scolarisée
- 1 voyage/an à Madagascar
- Antécédents : Bronchiolites à répétition à l'âge de 3 ans
 Giardiase au retour de Madagascar
- Vaccinations à jour
- Février 2008 :
 un seul épisode de céphalées violentes en casque non pulsatiles pendant 48h
 vomissements

Pas de récidives. Aucun trouble neurologique, visuel, digestif associé.

→ Consultation chez **médecin traitant** : - examen clinique sans particularité - prescription d'une IRM cérébrale

Avril 2008 : IRM cérébrale en ville :

- 2 images nodulaires (frontale et fronto-pariétales) avec pour chacune un œdème péri-lésionnel
- → Suspicion de **neuro-cysticercose** et doute de tuberculose cérébrale
- → Urgences Pédiatriques



Examens à l'entrée



Clinique sans particularités :

FC: 94/min, t°: 36.5°C, poids: 28,2kg, taille: 136cm, SpO2: 98% sous AA, FR: 20/min Hémodynamique stable, auscultation cardio-pulmonaire normale

Abdomen souple, non douloureux, pas d'hépato splénomégalie ni de masse perçue ORL: gorge non érythémateuse, tympans clairs

Aires ganglionnaires libres

Pas d'éruption cutanée

Examen neurologique et locomoteur normal

→ L'examen clinique est resté strictement normal tout au long de l'hospitalisation

• Radiologie sans particularités :

Radiologie pulmonaire normale Echographie abdominale normale

Biologie :

CRP: 8 mg/L

NFS: normale GB: 9,9 G/L,

Fibrinogène: 3,3 g/L

Examens spécialisés



Sérologies :

- Toxoplasmose, histoplasmose, candidose, toxocarose : négatives
- Hydatidose ELISA (*Echinococcus granulosus*) positive uniquement en ELISA mais négative en Eléctrosynérèse (technique de confirmation)
 - → Possible réaction croisée avec une autre helminthiase
- Cysticercose positive à 1,75 en ELISA, confirmée en Western Blot
- IDR négative
- Radiologie :
 - Contrôle IRM cérébrale avec injection de gadolinium :
 Plusieurs lésions très évocatrices d'une neuro-cysticercose
- Bilan osseux complet normal en dehors d'une lésion ostéo-condensante épiphysaire tibiale supérieure droite (à recontrôler)
- Pas de larves intra-musculaires
- Examen ophtalmologique normal

Traitement



Albendazole

- 15 mg/kg/j en 2 fois par jour pendant 4 semaines

Corticothérapie : Solupred

- 1 mg/kg/j pendant 1 semaine puis doses dégressives sur 3 semaines

→ bonne tolérance au traitement, RAS à 1 mois (Cs de suivi)

→ suivi

IRM cérébrale recontrôlée : **CEdème péri-lésionnel** au niveau des 2 localisations cérébrales

Echinococcoses: humaines



Zoonoses

Echinococcose hydatique

Ténia du chien (3-7 mm) E. granulosus

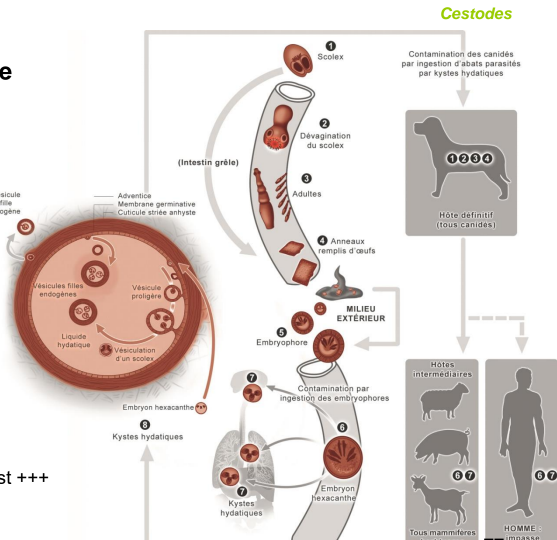
Kyste hydatique = forme larvaire qq cm (10-20 cm)

50-60 % hépatique

30-40% pulmonaire

Autres (os, cerveau...)

Zone élevage Maghreb, A sud, Afrique de l'est +++ Sporadique en France



Echinococcoses: hydatidose



- Traitement chirurgical : exérèse complète
 - Pericystectomy
- Technique PAIR
 - Ponction, Aspiration, Injection, Re-aspiration

le traitement chirurgical radical est le traitement de choix lorsqu'il est possible



Essaimage parasitaire

- Albendazole cp (400mg)
 - associé chirurgie ou PAIR
 - Seul : cures de 28 jours séparées d'interruption de 14 jours (peu d'étude sur la durée optimale)



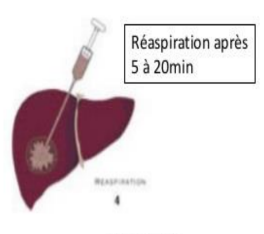
- caractéristiques du kyste
- disponibilité de l'expertise chirurgical et l'équipement
- observance des patients au long cours



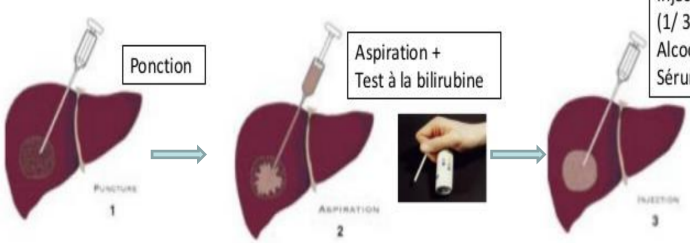


PAIR

- PAIR: puncture, aspiration, injection, and re-aspiration
 - CE1, CE3a et CE2 et CE3b (en alternative à la prise en charge Xie)
 - 1. Aspiration du kyste
 - 2. Aspiration de la paroi
 - 3. Cathéter laissé en place



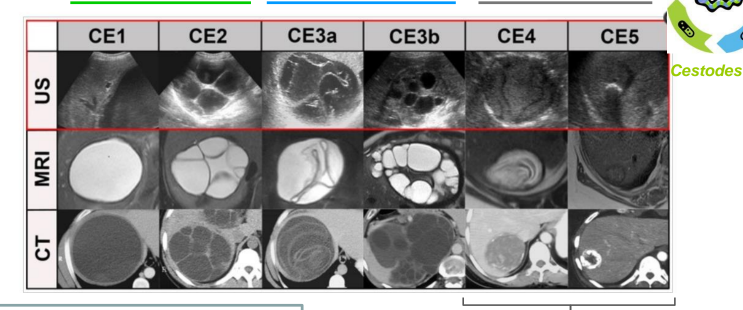
WHO 2001



Injection de produit scolicide: (1/3 de volume aspiré) Alcool 95° Sérum salé à 20% CE1: unilocular, simple cysts with liquid content and often with the CE1-specific "double line sign", CE2: multivesicular, multiseptated cysts, CE3a: cysts with liquid content and the CE3a-specific detached endocyst, CE3b: unilocular cysts with daughter cysts inside a mucinous or solid cyst matrix, CE4: heterogenous solid cysts with degenerative, CE4-specific canalicular structure of the cyst content, and CE5: cysts with degenerative content and heavily calcified wall.

actif transitionnel

inactif



Chirurgie - foie

- gros kystes CE2-CE3b (vésicules filles ++)
- kystes superficiels avec risque de rupture spontanée
- kystes infectés
- kystes avec communication biliaire
- kystes avec pression sur organe adjacent

« Watch and Wait approach »

PAIR

- PAIR + BMZ : kyste > 5cm CE1 et CE3a ++
- CI pour kystes CE2 and CE3b, CE4 et CE5 et si fistule biliaire

+ Albendazole cp (400mg) péri-opératoire : 2 X 400mg/j

1 jours avant et 1 mois après (peu d'étude sur la durée optimale) (Brunetti et al, 2000)

Echinococcoses : hydatidose



Albendazole (cp 400mg) Eskazole [Boîte de 56, délivrance hospitalière]

Indications

- TT préopératoire (ramollissement paroi du kyste, ↓ pression intrakystique et faciliter l'exérèse chirurgicale des kystes ++) durée optimale?

min: 1 jours [reco internationale]

2 cures de 28 jours de traitement préopératoire, mais les données ne permettent pas de clairement déterminer la durée optimale du traitement (Vidal),

- TT postopératoire

1 ou 2 cures de 28 jours en fonction de la durée du TT préop <14jrs préop, urgence, rupture, kystes vivants : 2 cures min de 28j (vidal)

- encadrement chimiothérapique du drainage percutané

entre 6 heures et 4 jours avant la ponction et poursuivi 1 mois après la ponction (vidal)

- forme inopérable ou porteurs de kystes multiples (2≥ organes ou péritonéal)

durée: pas clairement établie ; 3 à 6 mois \rightarrow 1 an

Remarques : petit kyste (<5 cm) CE1 et CE3a (foie ou poumon): bonne réponse peu efficace : 10 cm et liquidien ++

Posologie

> 60 kg : 1 cp x 2/j lors d'un repas gras

- <60 kg : 15 mg/kg/j en 2 prises</p>

Echinococcoses: hydatidose



- Albendazole (cp 400mg) Eskazole
- **CI**: si risque de rupture et grossesse
- **Précautions :** insuffisance hépatique, atteinte médullaire
- **El**: hépatotoxicité, leucopénie, thrombopénie et alopécie

Surveillance

Début : NFS + transaminases

Premier mois: NFS + transaminases / 2 semaines

2 et 3 mois : mensuel> 3 mois : trimestriel

Echinococcoses: humaines



Zoonoses

Echinococcose alvéolaire

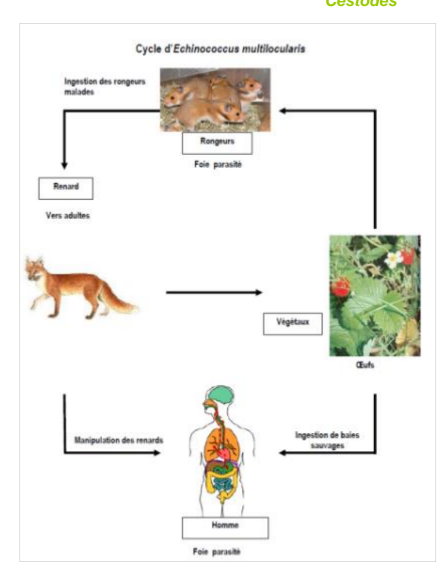
Taénia des canidés (3-5 mm)

E. multilocularis

Renard +++ (chien, chat)

Oeufs d'échinocoques Formes larvaires dans le foie

- Zone froide de l'hémisphère nord
- En France : nord-est, Alpes, Massif central



Echinococcoses: humaines



Echinococcose alvéolaire (incidence)

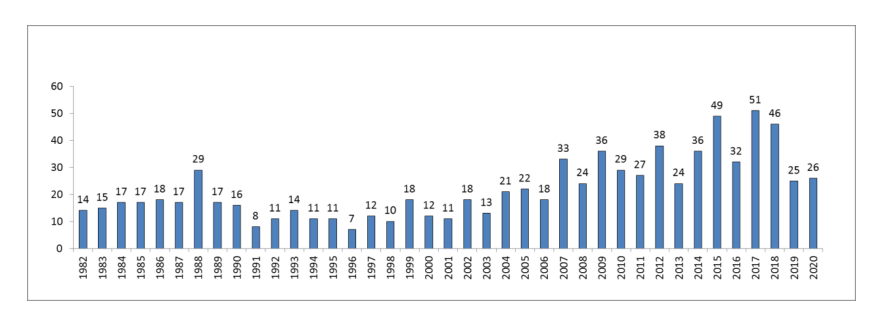


Figure n°6 : Diagnostic de cas d'échinococcose alvéolaire en France sur la période 1982-2020

Echinococcose alvéolaire



- Traitement chirurgical: radical
 - Tjrs à préférer si possible
- Albendazole cp (400mg) ou Mebendazole

Dés le diagnostic posé

10-15mg/kg

400mg x2/j au cours du repas

Durée 2 ans après chirurgie → « continuously» si TT médical seul (des années, 20 ans)

Surveillance biologique (transaminases, leucopénie)

Métabolisme hépatique : ABZ → ABZ-SOX → ABZ sulfone (élimination biliaire)

Cytochromes P450 (interférences)

- Dosage plasmatique du sulfoxyde d'ABZ (ABZ-SOX, métabolite actif) (Pharmacologie, Besançon, à +4°C)

T0 : suivi de l'observance et l'imprégnation résiduelle (avant la prise)

T+4: pour un suivi de l'efficacité et de la toxicité [0,65 -3 µmol/L]

- <u>Suivi thérapeutique</u>: Ac anti-Em 18 (Bordier Affinity Products, Crissier, Suisse)
Négativation quand inactivation du parasite particulièrement si relié à une négativation des images PET § an

Echinococcose alvéolaire

PNM classification of alveolar echinococcosis



Cestodes

Foie

Organes adjacents

A distance

P	Hepatic localisation of the parasite				
PX	Primary tumour cannot be assessed				
P0	No detectable tumour in the liver				
P1	Peripheral lesions without proximal vascular and/or biliar involvement				
P2	Central lesions with proximal vascular and/or biliar involvement of one lobe ^a				
P3	Central lesions with hilar vascular or biliar involvement o both lobes and/or with involvement of two hepatic veins				
P4	Any liver lesion with extension along the vessels ^b and the biliary tree				
N	Extra-hepatic involvement of neighbouring organs [diaphragm, lung, pleura, pericardium, heart, gastric and duodenal wall, adrenal glands, peritoneum, retroperitoneum, parietal wall (muscles, skin, bone), pancreas, regional lymph nodes, liver ligaments, kidney]				
NX	Not evaluable				
N0	No regional involvement				
N1	Regional involvement of contiguous organs or tissues				
M	The absence or presence of distant metastasis [lung, distant lymph nodes, spleen, CNS, orbital, bone, skin, muscle, kidney, distant peritoneum and retroperitoneum]				
MX	Not completely evaluated				
MO	No metastasis ^c				
M1	Metastasis				

^a For classification, the plane projecting between the bed of the gall bladder and the inferior vena cava divides the liver in two lobes.



Lésion infiltrante, alvéolée (F Grenouillet)

Table 3

^b Vessels mean inferior vena cava, portal vein and arteries.

^c Chest X-ray and cerebral CT negative.

Echinococcose alvéolaire



Table 4		
Stage-s	pecific approach to alveolar echinococcos	is.

WHO classification	Surgery	Interventional treatment	Drug therapy	Suggested	Resources setting
P1N0M0	√		√	Radical resection (R0) BMZ for 2 years PET/CT controls	Optimal
				Radical resection (R0) BMZ for 3 months	Minimal
P2N0M0	√		\checkmark	Radical resection (R0) BMZ for 2 years Radical resection (R0)	Optimal Minimal
P3N0M0			\checkmark	BMZ for 3 months BMZ continuously PET/CT/MRI scan initially and in 2 years intervals BMZ continuously	Optimal Minimal
P3N1M0		\checkmark	\checkmark	BMZ continuously + PET/CT/MRI scan initially and in 2 years intervals Surgery, if indicated	Optimal Minimal
P4N0M0		\checkmark	\checkmark	BMZ continuously + PET/CT/MRI scan initially and in 2 years intervals Surgery, if indicated	Optimal Minimal
P4N1M1		\checkmark	√	BMZ continuously + PET/CT/MRI scan initially and in 2 years intervals Surgery, if indicated	Optimal Minimal

Bibliographie



- Cinquetti G et al. traitement des parasitoses digestives (amoebose exclue). EMC. 2013. 9-062-A-60.
- Savel J et al. Antiparasitaires. *EMC.* 1997. 8-006-G-10.
- Lamand V et al. Médicaments antiparasitaires (paludisme exclu). *EMC*. 2014. 8-006-G-10.
- Drugs for parasitic infections. *The Medical Letter.* 2013
- Bourrée P. Parasitoses intestinales infantiles. *Journal de Pédiatrie et de Puériculture.* 2013, **26**, 268-278.
- Brunetti E et al. Expert consensus for the diagnosisi and treatment of cystic and alveolar echinococcus in human. Acta tropica. 2010, **114**, 1-16.
- Classification WHO-IWGE, WHO/OIE, Manual on Echinococcosis, 2001.
- Boussard *et al.* Prévention et traitement de la cysticercose. *Journal des Anti-Infectieux*, 2012, **14**, 143-150.
- Mahamat *et al.* Combined antiparasitic treatment for neurocysticercosis. The Lancet. 2015, 15, 264-265.
- Parasitoses et mycoses des zones tempérées et tropicales, ANOFEL, 5ème édition, 2016, Elsevier Masson.