مديريت مواجهه شغلي با HIV و HCV و HBV

تعاريف

• كاركنان مراقبت سلامت (HCP)

✓ افرادی که با یا بدون دستمزد مراقبت بهداشتی ارائه می نمایند و
 احتمال مواجهه با مواد عفونی برای آنها و جود دارد

• مواجهه

✓ تماس با خون، بافت یا سایر مایعات بالقوه عفونی بدن از طریق فرو رفتن سوزن در پوست یا بریدگی با شیء تیز یا تماس این مواد با غشای مخاطی یا پوست آسیب دیده که می تواند HCP را در معرض عفونت HBV، HIV و یا HCV قرار دهد

- مايعات بالقوه عفونتزا:
- √ خون، مایع مغزی نخاعی، مایع سینوویال، مایع پلور، مایع صفاقی، مایع پریکارد و مایع آمنیو تیک، ترشحات جنسی (منی، واژینال و مقعدی) و شیر مادر

• ادرار، بزاق، خلط، مدفوع، مواد استفراغی، ترشحات بینی، اشک و عرق عفونتزا نیستند، مگر اینکه خون در آنها مشاهده شود

خطر انتقال شغلي HBV

- میزان تماس با خون و وضعیت HBe Ag فرد منبع
 - HBS Ag و HBe Ag منبع هر دو مثبت :
 - √خطر ایجاد هپاتیت بالینی: ۳۱-۲۲٪
 - √احتمال ایجاد تغییرات سرولوژیک: ۲۲-۳۷٪
 - HBe Ag منفى و HBs Ag مثبت:
- √خطر ایجاد هپاتیت بالینی از سوزن آلوده : 7-1 ٪
 - √خطر ایجاد شواهد سرولوژیک: ۲۷–۲۲٪
- HBV در خون خشک شده در دمای اتاق روی سطوح محیط به
 مدت حداقل یک هفته زنده باقی می ماند و شاید توجیه گر برخی
 از موارد ابتلا HCP به HBV بدون سابقه مشخصی از مواجهه باشد

خطر انتقال شغلی HCV

- احتمال انتقال از HBV كمتر
- تبدیل سرمی بعد از مواجهه پوستی اتفاقی با منبع مبتلا به HCV بطور متوسط ۱/۸٪ (محدوده ۷-۰٪)
 - انتقال به ندرت در اثر مواجهه غشاهای مخاطی با خون صورت می گیرد
 - هیچ انتقالی در اثر تماس پوست سالم یا غیر سالم با خون در HCP به اثبات نرسیده است
- اگر چه ممکن است HCV تا ۱۶ ساعت در خون خشک باقی بماند، داده های اپیدمیولوژیک حاکی از آن است که آلودگی محیطی با خون حاوی HCV خطر قابل توجهی برای انتقال این ویروس در محیط های بهداشتی درمانی بجز در مراکز همودیالیز محسوب نمی شود

خطر انتقال شغلي HIV

- بستگی به نوع و شدت مواجهه دارد
 - خطر متوسط برای انتقال:
- \checkmark بعد از مواجهه پوستی با خون آلوده حدود %۰/۵. (۵/۰–۲/۰٪)
 - ✓بعد از مواجهه غشای مخاطی حدود ۲۰/۰۰۹ (۵/۰-۶۰۰۰٪)
- با آن که انتقال HIV بعد از مواجهه پوست ناسالم اثبات شده است ، خطر متوسط انتقال از این راه به طور دقیق نشان داده نشده اما این رقم کمتر از خطر مواجهه غشاهای مخاطی بر آورد می شود
 - خطر انتقال بعد از مواجهه با مایعات و بافتها بجز خون آلوده به HIVاندازه گیری نشده است، ولی احتمالاً بسیار کمتر از خون آلوده

• عواملی که سبب افزایش خطر انتقال HIV پس از مواجهه شغلی می شوند:

- ✓ وجود خون واضح بر روی وسایل
- ✓ فرو رفتن مستقیم سوزن در شریان یا ورید
 - ✓ جراحت عميق
- √ بیماری پیشرفته یا با بار ویروسی بالا در فرد منبع
- √ فرو رفتن سوزنهای توخالی (سوزن تزریق، آنژیوکت، ...) در مقایسه با سوزنهای تو پر (سوزن بخیه، ...)

محافظت نخستين اقدام پيشگيري

- احتياطات استاندارد
- شستن دستها قبل وبعد ازمراقبت بيمار
- استفاده ازوسایل حفاظت فردی مناسب
- دورانداختن وسایل نوک تیز استفاده شده در Safety Box
 - عدم سرپوش گذاری مجدد سوزنها
 - فضای مناسب و امن برای فعالیت
 - واكسيناسيون HBV

مراحل PEP

- مداوای محل مواجهه
 - ثبت و گزارش دهی
 - ارزیابی خطرمواجهه
 - ارزیابی منبع مواجهه
- ارزیابی فرد مواجهه یافته
 - پیشگیری از عفونت ها
 - پیگیری و مشاوره

مداواي محل مواجهه

- بریدگی پوست با سر سوزن یا شی تیز و برنده:
 - √ شستن فوری محل آسیب با آب و صابون
 - ✓ قرار دادن محل آسیب زیر آب روان تا توقف خونریزی
- √ استفاده ازمحلولها یا ژل شوینده دست در صورت در دسترس نبودن آب روان
 - ✓ عدم استفاده از محلول های سفید کننده
 - ✓ خود داری از فشردن یا مکیدن محل آسیب
 - پاشیدن مایعات عفونی به مخاطات یا پوست ناسالم:
 - ✓ شستن فوری محل با آب روان
- ✓ استفاده ازمواد شوینده ضد عفونی کننده ضعیف مثل محلول کلرهگزیدین ۴٪۔
 ۲ در صورت عدم دسترسی به آب روان
 - ✓ خودداری از پانسمان

- پاشیدن مایعات عفونی به چشم:
 - √ شستن فوری با آب یا نرمال سالین
 - ✓ خارج کردن لنز و شستن آنها
- ✓ عدم استفاده از صابون یا مواد ضد عفونی کننده

- پاشیدن مایعات عفونی به دهان:
 - ✓ خروج فوری مایع عفونی از دهان
- ✓ شست شوی دهان با آب یا نرمال سالین چندین نوبت
 - ✓ عدم استفاده از صابون یا مواد ضد عفونی کننده

ثبت وگزارش دهی

- گزارش به کمیته کنترل عفونت های بیمارستانی
 - تاریخ و زمان مواجهه
 - جزئيات مواجهه
 - وضعیت منبع مواجهه
 - وضعيت وسوابق HCP مواجهه يافته
- ثبت اقدامات انجام گرفته برای فرد مواجهه یافته
 - توجه به محرمانه بودن اطلاعات

ارزیابی مواجهه

• ارزيابي احتمال انتقال HBV، HIV يا CV با توجه به:

- √ نوع مواجهه
- √ نوع مايع يا بافت
 - ✓ شدت مواجهه

ارزيابي منبع مواجهه

- منبع مواجهه مشخص است:
- → بررسی بیمار از نظر HCV Ab ، HBs Ag, HBsAb , HBc Ab و HIV Ab
 - ✓ عدم استفاده از HIV PCR برای غربالگری روتین
 - √ در صورتی منفی بودن منبع مواجهه از نظر HBV ، HIV و HCV ، آزمایش پایه، تجویز رژیم پیشگیری و یا پیگیری بعدی HCP ضرورت ندارد
 - √ رازداری
- ✓ درصور تیکه به هر علتی نتوانید آزمایشات مورد نیاز را برای منبع مواجهه انجام
 دهید، تشخیص طبی، علائم بالینی و سابقه رفتارهای پر خطر را در نظر بگیرید

گروههای پرخطر

- مصرف كنندگان مواد تزريقي
- ✓ افرادیکه سابقه زندان داشته اند
- √ افرادیکه سابقه رفتارهای جنسی پرخطر دارند
- افراد sex-worker (یعنی کسانی که در ازای ارتباط جنسی مبادرت به دریافت پول یا کالا می نمایند)
 - MSM (Men who have Sex with Men) افراد
 - افراد Transsexual و Bisexual
 - ✓ همسر یا شریک جنسی هر یک از گروههای فوق

• منبع مواجهه مشخص نيست

- √ با توجه به شیوع پاتوژن های منتقل شونده از راه خون در جمعیتی که فرد منبع از آن جمعیت بوده، خطر مواجهه با این پاتوژن ها را ارزیابی کنید.
 - √ آزمایش سوزنهای دور ریخته شده برای پاتوژنهای خونی توصیه نمی شود

ارزيابي فرد مواجهه يافته

- سابقه ابتلا به عفونت HBV، HCV يا
- سابقه واكسيناسيون هپاتيت B و وضعيت پاسخ به آن
- آزمایش پایه برای HIV Ab و HCV Ab در اسرع وقت و با موافقت فرد مواجهه یافته در صورت نامشخص بودن وضعیت وی (ترجیحا طی ۷۲ ساعت)
 - سابقه بیماری خاص یا حساسیت دارویی
 - شیردهی یا حاملگی

مدیریت عفونت های مختلف در PEP

مواجهه با HBV (ترجیحاطی ۲۴ ساعت اول و حداکثر ظرف ۱۴ روز)

Vaccination and/or	Treatment when source is:				
antibody response status of exposed patient ^a	HBsAg positive	HbsAg negative	Source is unknown or not available for testing		
Unvaccinated/ non-immune	HBIG ^b x1; initiate HB vaccine series ^c	Initiate HB vaccine series	Initiate HB vaccine series; If high-risk source ^e , then treat as if source were HbsAg positive		
Previously vaccinated, known responder ^d	No treatment	No treatment	No treatment		
Previously vaccinated, known non-responder ^d	HBIG ^b x2 one month apart	No treatment	No treatment unless known high-risk source; If high-risk source ^e , then treat as if source were HbsAg positive		
Previously vaccinated, antibody response unknown	Measure HBsAb titer and act based on it ^f	No treatment	No treatment unless known high-risk source; If high-risk source ^e , then treat as if source were HbsAg positive		
If still undergoing vaccination	HBIG ^b x1; complete vaccine series	Complete vaccine series	Complete vaccine series; If high-risk source ^e , then treat as if source were HbsAg positive		

15

مواجهه با HCV

- در حال حاضر هیچ توصیه ای برای پروفیلاکسی دارویی بعد از تماس برای HCV وجود ندارد
 - ايمونو گلوبولين مؤثر نيست
 - واكسن وجود ندارد
 - داروهای DAA در حال حاضر توصیه نمی شوند
 - انجام مشاوره مناسب، آزمایش و پیگیری
 - در صورت ابتلا به HCV، فرد مواحهه یافته، کاندید درمان است

مواجهه با HIV

معيارهاي شروع پروفيلاكسي

- ✓ مواجهه در ۷۲ ساعت اخیر
- √ فرد مواجهه یافته مبتلا به عفونت HIV نیست یا در زمان تصمیم گیری وضعیت نامشخص دارد
 - √ تماس مخاط و یا پوست آسیب دیده با مایعات بالقوه عفونی بدن
- ✓ منبع مبتلا به عفونت HIV است و یا جزء گروههای پر خطر قرار دارد

- نامشخص بودن وضعیت HIV در فردی که دچار مواجهه شده، مانعی برای شروع پروفیلاکسی با ARV نیست. نتیجه آزمایش تصمیم برای ادامه درمان را مشخص خواهد کرد.
 - پروفیلاکسی بعد از تماس با HIV باید "بلافاصله" شروع شود
 - شروع درمان پس از ۷۲ ساعت توصیه نمیشود، اما درمواردی ممکن است شروع پروفیلاکسی تا یک هفته مد نظر قرار گیرد
 - در صورت وجود تردید درباره میزان خطر بعد از مواجهه، شروع درمان پروفیلاکسی ARV بهتر از تاخیر در تجویز است. اما فرد را ظرف ۴۸ ساعت به مرکزی که تجربه بیشتری در این زمینه دارد، ارجاع دهید تا درمورد ادامه یا قطع آن تصمیم گیری شود

- در صورتیکه تصمیم گیری برای شروع درمان پروفیلاکسی بدون در در صورتیکه تصمیم آزمایشات و براساس عوامل خطر بوده، باید تصمیم گیری برای ادامه درمان بر اساس نتیجه آزمایش صورت گیرد:
 - ✓ در صورت منفی بودن فرد منبع از نظر HIV ، باید PEP متوقف شود
- √ در صورتیکه دسترسی به منبع وجود ندارد دوره درمان تکمیل شود

• در صورت مواجهه رژیم سه دارویی توصیه می شود

رژیم دارویی انتخابی

جدول شماره 3-رژیم های ضد رتروویروسی پیشگیرانه

دارو	رژیم انتخابی
Tenofovir 300 mg PO qd + Emtricitabine 200 mg PO qd + Dolutegravir 50mg PO qd	رژیم سه دارویی ارجح
Tenofovir 300 mg PO qd + Emtricitabine 200 mg PO qd + Atazanavir/r 300/100 PO qd	رژیم های سه دارویی حایگ: د:
or Tenofovir 300 mg Po qd + Lamivudine 150 mg PO BID + Darunavir/r *	<u>ج</u> اپحرین
or Zidovudine 300 mg PO BID + Lamivudine 150 mg PO BID + Atazanavir/r 300/100 PO qd	
or Tenofovir 300 mg Po qd + Lamivudine 150 mg PO BID + Darunavir/r	

• دوره درمان ۲۸ روز است

• پیش گیری تماس در خانم باردار با فرد عادی تفاوتی ندارد

• اگر فرد مواجهه یافته مادر شیرده باشد در طول دوره پی گیری باید شیر دهی متوقف شود

مشاوره بعد از مواجهه با HIV

- میزان خطراحتمالی ابتلا به HIV پس از مواجهه
- میزان دانسته ها و ندانسته های ما از تاثیر رژیم درمانی پیشگیری
- اهمیت پیگیری آزمایش HIV و مشاوره پس از آزمایش و پایبندی به در مان
 - عوارض دارویی شایع
- خودداری از اهدای خون، پلاسما، اعضا، بافت و منی و شیر دهی در دوره پیگیری
 - استفاده صحیح از کاندوم برای نزدیکی در دوره پی گیری
 - استفاده از سایر روشهای پیشگیری از بارداری در کنار کاندوم در صورت امکان
 - خودداری از اشتراک وسایل تزریق و سایر وسایل برنده مثل تیغ ریش تراشی و سایر رفتارهای پرخطر

پی گیری مواجهه

پیگیری مواجهه با هپاتیت B

- انجام آزمایشات پیگیری
- خود داری از اهدای خون ، پلاسما ،اعضا، بافت یا منی و استفاده از روش های کاهش خطر از جمله کاندوم و پرهیز از استفاده از وسایل تیز (وسایل تزریق، اصلاح ...) مشترک
 - انجام آزمایش anti HBS، ۲-۱ ماه بعد از آخرین نوبت واکسن
 - ارائه مشاوره بهداشت روانی بر حسب لزوم

پیگیری مواجهه با هپاتیت C

- انجام آزمایشات پیگیری
- اثبات نتایج مثبت Anti-HCV Ab با آزمایش های تکمیلی در صورت بروز تغییرات سرولوژیک
- خود داری از اهدای خون ، پلاسما ، اعضا ، بافت و یا منی طی دوره پیگیری
 - در حال حاضر توصیه ای برای تغییر در فعالیت جنسی ، بارداری، شیردهی و یا فعالیتهای حرفه ای وجود ندارد
- ارجاع بیماردر صورت بروز علائم بالینی ویا آزمایشگاهی حاکی از هپاتیت حاد C
 - پیشنهاد مشاوره بهداشت روانی بر حسب لزوم

پیگیری مواجهه با HIV

• انجام آزمایش HIV Ab ۶ هفته بعد و سه ماه بعد

• تکرار آزمایش HIV Ab ۶ ماه پس از مواجهه، در مواردی که فرد منبع یا مواجهه یافته مبتلا به HCV باشند

• ویزیت و مشاوره بیمار از نظر پای بندی و ارزیابی عوارض دارویی طی هفته اول و درپایان دوره پروفیلاکسی در صورت تجویز PEP

جدول پی گیری

_ _ _

آزمایش	پایه	6 هفته پس از تماس	3 ماه پس از تماس	6 ماہ پس از تماس
HIV Ag/Ab testing	•	•1	•2	•3
HBs Ag, HBs Ab, HBc Ab	● ⁴	_		● ⁵
HCV Ab	•	_	_	●6
CBC ⁷	•	_	_	_
Serum Cr	•	_		_
ALT & AST	•	•		