



Bulletin de veille internationale sur l'épidémie de variole simienne, 03 aout 2022



La variole simienne est une zoonose, causée par le virus Monkeypox de la famille des Poxviridae qui appartient au genre Orthopoxvirus. Elle constitue actuellement l'infection orthopoxvirale la plus répandue chez l'homme après l'éradication de la variole. Ses symptômes ressemblent à ceux observés chez les sujets atteints de variole, bien que les cas de variole simienne soient cliniquement moins sévères.

La variole a été éradiquée sur le plan mondial en 1980, cependant, des cas isolés de variole simienne ont été déclarés de façon sporadique dans des régions d'Afrique centrale et occidentale, par une transmission directe après contact avec des animaux infectés.

La transmission interhumaine est rare, mais elle peut se produire par contact direct, par voie respiratoire après une exposition à de grosses gouttelettes respiratoires d'un sujet infecté, ou par contact direct prolongé y compris sexuel ou aussi materno-foetale. La plupart des décès ont été rapportés chez les enfants et les jeunes adultes, avec un risque de formes sévères chez les sujets immunodéprimés.

Plusieurs cas d'infections autochtones de variole simienne (non importés de pays rapportant habituellement des cas) ont été signalés récemment dans plusieurs pays d'Europe, notamment chez des hommes ayant des relations sexuelles avec des hommes (MSM), d'autres cas ont été également signalés aux États-Unis, au Canada, en Australie et en Israël. Des cas suspects sont en cours d'investigation dans de nombreux pays.(1,2)

Durant l'épidémie actuelle, des cas humains ont été principalement diagnostiqués, mais non exclusivement, chez des hommes ayant des rapports sexuelles avec des hommes (HSH). La nature des lésions présentes dans certains cas, suggèrent que la transmission a eu lieu lors de rapports sexuels (2).

Dans ce Bulletin, nous présentons l'historique de la variole simienne, la chaine de transmission, la clinique, la situation épidémique actualisée et les méthodes de prévention

Comité de rédaction : Emna Mziou, Fatma Ben Youssef, Myriam Bougatef, Aicha Hechaichi, Samar Jelassi, Leila Bouabid, Rim Abdelmalek, Leila Bouabid et Nissaf Bouafif ép Ben Alaya.





Historique

Le virus de la variole simienne fut isolé pour la première fois fortuitement, en Aout 1958, à Copenhague au Danemark dans un laboratoire de recherche, chez un lot de singes asiatiques (Macaca fascicularis) amené à partir de l'Afrique à des fins de recherche (3). Certains de ces animaux étaient malades et présentaient une éruption varioliforme.

D'autres incidents du même type furent ensuite observés dans des institutions scientifiques aux États-Unis, aux Pays-Bas et en France, sans qu'il en résulte des contaminations humaines. Ce virus était alors considéré comme une curiosité de laboratoire, encore qu'il puisse constituer un contaminant facheux des cultures cellulaires destinées à la préparation de vaccins contre la poliomyélite (4).

En 1970, le premier cas humain fut décrit en République Démocratique du Congo (RDC), chez un enfant âgé de neuf ans, présentant un tableau clinique évoquant la variole, alors que cette maladie avait disparu du pays depuis 1969 (5). D'autres cas furent ensuite identifiés dans cinq pays d'Afrique centrale : Nigeria, Cameroun, Gabon, République Centrafricaine et la RDC qui, à elle seule, compte 95% des cas. Il fut aussi rapporté dans trois pays d'Afrique de l'Ouest : Côte-d'Ivoire, Sierra Leone et Liberia (6).

À l'époque, le réservoir naturel de cette infection n'était pas formellement identifié, mais on suspectait fortement les animaux sauvages, surtout les singes, abondants dans les régions concernées et activement chassés, comme complément de nourriture.

La variole simienne était alors considérée comme sporadique, plutôt rare, liée à des activités de chasse en forêt et touchant surtout des enfants non vaccinés contre la variole (4).

Entre 1981 et 1986, 338 cas de variole simienne ont été déclarés en RDC, dont 245 (72%) provenaient d'un contact direct avec un animal, alors que 93 résultaient d'une transmission interhumaine, de deuxième, de troisième, voire quatrième génération. Pour les cas d'origine animale, il s'agissait principalement de sujets de sexe masculin (58%), appartenant à la classe d'âge 5–14 ans (7).

A partir de 1996, le virus monkeypox s'est brusquement montré plus agressif provoquant des épidémies extensives relativement meurtrières, toujours en RDC. Deux épidémiques furent observés, l'un en août 1996 et l'autre en août 1997 (7). Dès lors, le monkeypox est devenu endémique en RDC et s'est propagé à d'autres pays principalement Afrique centrale en occidentale.

Plus récemment, le virus a émergé aux États-Unis en 2003 et c'était la première fois que le monkeypox s'est échappé de ses foyers naturels d'infection africains. La maladie était transmise par des chiens de prairie contaminés par des rats de Gambie porteurs du virus monkeypox et importés du Ghana (8).

Le tableau ci-dessous, résume le nombre des cas confirmés de variole simienne dans le monde par décennie de 1970à 2020.

Pays	1970-1979	1980-1989	1990-1999	2000-2009	2010-2020
Afrique centrale	38	355	520	92	85
Afrique de l'Ouest	9	1	0	47	195
Les États-Unis	-	-	-	47	-
Grande Bretagne	-	-	-	-	4
Territoires Palestiniens occupés	-	-	-	-	1
Singapore	-	-	-	-	1





Chaine de transmission :

1. Agent pathogène:

Caractéristiques:

Le virus de la variole simienne ou virus monkeypox (VMPX) est un virus à ADN double brin enveloppé qui appartient au genre Orthopoxvirus de la famille des *Poxviridae*. Il est sérologiquement et génétiquement proche du virus de la vaccine et, à un moindre degré, du Taterapox virus des gerbilles de l'Ouest Africain, du Camelpox virus et du virus de la variole. Mais il n'est ni l'ancêtre direct ni le descendant direct du virus de la variole, qui cause la variole.

La maladie de la variole simienne ou monkeypox (MPX) est similaire à la variole, mais avec une éruption cutanée plus légère et un taux de mortalité plus faible (9).

Une variation de la virulence du virus a été observée dans les isolats d'Afrique centrale, où les souches sont plus virulentes que celles d'Afrique de l'Ouest. Les deux régions ont des clades distincts du virus en fonction des différences génétiques et phénotypiques, appelés clades du bassin du Congo (Afrique centrale) et de l'Afrique de l'Ouest (6).

Viabilité et stabilité

Sensibilité aux désinfectants :

orthopoxvirus Les sont sensibles à 0,5%, l'hypochlorite sodium de à aux désinfectants ménagers à base de chloroxylène, glutaraldéhyde, au au formaldéhyde et au paraformaldéhyde.

Ces deux clades sont géographiquement et présentent des différences séparés épidémiologiques et cliniques bien définie. Le clade ouest-africain présente un taux de létalité (CFR) 3,6%. de transmission interhumaine n'a jamais été documentée. En comparaison, le clade du Bassin du Congo présente un CFR allant jusqu'à 10,6%, et une transmission interhumaine documentée (10). Les isolats du clade ouest-africain provenaient de foyers au Nigeria, au Liberia, en Côte d'Ivoire, en Sierra Leone et aux Etats-Unis (importés du Ghana), tandis que les isolats appartenant au clade centrafricain provenaient du Gabon, du Cameroun, de la République du Congo (ROC), de la République centrafricaine (RCA), du Soudan et de la RDC (11-14). Selon les données disponibles, le clade du bassin du Congo est plus fréquent que le clade ouestafricain étant donné qu'il est endémique en RDC où plus de 2000 cas suspects sont signalés chaque année (15). Cependant, le MPX ne fait pas partie de la déclaration obligatoire dans des pays autres que la RDC, ce qui pourrait introduire un biais (11,12,16-19).

Inactivation physique:

Les orthopoxvirus sont inactivés par la chaleur (stérilisation en autoclave et incinération).

Survie à l'extérieur de l'hôte :

Sous forme séchée, les orthopoxvirus sont stables, à la température ambiante.





Chaine de transmission:

2. Incubation

La durée d'incubation (intervalle s'écoulant entre l'infection et l'apparition des symptômes), est le plus souvent comprise entre 6 et 13 jours, pouvant aller de 5 à 21 jours.

La circulation de la variole, suivie d'une vaccination antivariolique mondiale systématique, ont auparavant protégé les populations humaines des épidémies de variole simienne.

Une modélisation mathématique de la transmission interhumaine a révélé que le monkeypox a un potentiel épidémique, avec R0 >1 ce qui confère un potentiel épidémique au virus (20). Cette constatation peut expliquer le nombre croissant d'épidémies. De plus, avec le déclin de l'immunité contre les espèces d'orthopoxvirus, le monkeypox peut représenter une menace toujours plus grande pour la sécurité sanitaire (10).

3. Réservoir

Il existe, actuellement, plusieurs incertitudes quant au réservoir du virus de la variole simienne. Ce dernier n'est toujours pas identifié. Le virus peut infecter un large éventail d'hôtes ; les humains, les primates non humains et les rongeurs. A ce jour, les chercheurs admettent que les rongeurs, en particulier, les écureuils arboricoles

(Funisciurus ; Heliosciurus), les cricétomes (connus sous les noms impropres de rats de Gambie ou rats géants) (Cricetomys) et les loirs africains (Graphiurus), ont été impliqués comme hôtes primaires en Amérique Centrale et en Afrique de l'Ouest (21,22).

4. Modes de Transmission

D'une façon générale, la transmission du virus de la variole simienne se produit lorsqu'une personne entre en contact avec le virus provenant d'un animal, d'un être humain ou de matériaux contaminés par le virus qui pénètre dans l'organisme par une lésion de la peau (même non visible), par les voies respiratoires ou par les muqueuses (yeux, nez ou bouche) (23).

Transmission de l'animal à l'Homme : Peut se faire par morsure ou griffure, au moment de la préparation de la viande de brousse, par contact direct avec des fluides corporels ou de lésions ou par contact indirect, par exemple via une literie contaminée.

Transmission interhumaine : Selon l'OMS, elle se fait principalement par de grosses gouttelettes respiratoires. Les gouttelettes respiratoires ne peuvent généralement pas se déplacer à plus de quelques mètres, ce qui nécessite un contact prolongé en face à face.

Les autres méthodes de transmission interhumaine comprennent le contact direct avec les liquides organiques ou le matériel de la lésion et le contact indirect avec le matériel de la lésion, par exemple par des vêtements ou du linge de la maison contaminés (16).







Chaine de transmission:

4. Modes de Transmission

Les différents modes de propagation de la -variole du singe ne sont pas entièrement compris.(17)

- Les personnes peuvent attraper la variole du singe par contact étroit, notamment par contact face à face, peau contre peau, bouche contre peau et bouche contre bouche. Les lésions cutanées et les plaies dans la bouche contiennent le virus infectieux. Le corps humain Les fluides corporels (tels que le liquide, le pus ou le sang provenant de lésions cutanées) et les croûtes sont particulièrement infectieux. La variole du singe a été détecté dans le sperme. On ne sait pas encore si le virus peut se propager par le sperme lors de contacts sexuels.
- La variole du singe peut se propager par contact avec la literie, les serviettes, les vêtements ou les objets ou surfaces contaminés. surfaces contaminées. Il peut également s'agir d'objets tels que des ustensiles de cuisine ou des objets partagés lors d'activités sexuelles.
- La transmission de la monkeypox s'est produite chez des personnes ayant fréquenté des lieux de sexe sur place.

- Des études ont montré que certaines personnes ont développé une immunité contre la variole du singe sans avoir eu de (infection symptômes subclinique). (infection subclinique). Cependant, on ne sait pas si les personnes qui ne présentent pas de symptômes peuvent transmettre la variole du singe. On ne sait pas non plus dans quelle mesure une personne peut être infectieuse l'apparition avant d'une éruption cutanée (par ex. On ignore également dans quelle mesure personne peut être infectieuse avant l'apparition d'une éruption cutanée (par exemple, lorsque la fièvre ou le gonflement des ganglions lymphatiques apparaissent).
- On ne sait pas encore dans quelle mesure la transmission à une autre personne peut se faire par des aérosols à courte portée (par exemple, lorsqu'une personne infectée présentant des lésions buccales parle ou chante à proximité d'autres personnes).
- Aucun cas de transmission d'homme à animal n'a été signalé à ce jour. (17)







Clinique: Signes et symptômes

Les symptômes de Monkeypox commencent 5 à 21 jours environ après l'exposition avec une présentation clinique initiale caractérisée par de la fièvre, des malaises, des adénopathies et des céphalées. 1 à 3 jours suivant l'apparition de la fièvre, une éruption cutanée se développe, commençant souvent sur le visage ou la région génitale, puis se propageant à d'autres parties du corps.

L'atteinte cutanée survient en une seule poussée. Les lésions passent par différents stades successifs (macule, papule, vésicule, pustule puis croûte), et évoluent de façon uniforme. Lorsque les croûtes tombent, les personnes ne sont plus contagieuses.

Les cas graves surviennent plus fréquemment chez les enfants et les sujets immunodéprimés.

Ces complications peuvent inclure des surinfections, une bronchopneumonie, une septicémie, une encéphalite et une kératite qui peut se compliquer de cécité(26). La létalité du monkeypox en Afrique varie entre 3,6 et 10,6% (10). Elle était de 0% aux USA en 2003.



Figure 2: Evolution de la lésions élémentaire de variole simienne (24)

Jusqu'à présent, la présentation clinique des cas de variole simienne associés à cette épidémie a été variable. De nombreux cas au cours de cette épidémie ne présentent pas le tableau clinique classiquement décrit pour la variole simienne (fièvre, adénopathie, suivi d'une éruption cutanée concentrée sur le visage et les extrémités).

Les caractéristiques atypiques décrites comprennent : la présentation de quelques lésions seulement ou même d'une seule lésion ; des lésions qui commencent dans la zone génitale ou périnéale/périanale et qui ne s'étendent pas; des lésions apparaissant à

La principale différence entre les symptômes de la variole et ceux de la variole simienne est que cette dernière présente une lymphadénopathie douloureuse et que l'éruption cutanée est essentiellement présente sur le visage et sur les paumes de la main et la plante des pieds. La maladie dure généralement 2 à 3 semaines. Elle est généralement bénigne et la plupart des personnes infectées se rétablissent en quelques semaines sans traitement (2,25).

différents stades de développement (asynchrones) ; et l'apparition de lésions avant l'apparition des signes généraux et des adénopathies.

Les modes de transmission par contact sexuel restent inconnus ; si l'on sait qu'un contact physique étroit peut entraîner une transmission, on ne sait pas exactement quel rôle jouent les fluides corporels sexuels, notamment le sperme et les fluides vaginaux, dans la transmission de la variole simienne (25).





Clinique: Signes et symptômes

Les symptômes de la variole du singe comprennent généralement une fièvre, des maux de tête intenses, des douleurs musculaires, des douleurs dorsales, une baisse d'énergie et une éruption cutanée. énergie, des ganglions lymphatiques enflés et une éruption cutanée ou des lésions.

- L'éruption cutanée apparaît généralement un à trois jours après le début de la fièvre. le visage, la paume des mains et la plante des pieds.
- Au cours de cette épidémie, de nombreux patients présentent une éruption atypique qui débute dans la zone génitale ou périanale, sur la bouche et peut se présenter à différents stades de développement. Même une ou deux lésions peuvent indiquer une infection par le monkeypox.
- Les symptômes peuvent disparaître d'euxmêmes en deux à quatre semaines.
 Cependant, les lésions cutanées peuvent

être peu nombreuses ou apparaître en grand nombre ; elles peuvent être très douloureuses ou provoquer des démangeaisons. Des plaies dans la bouche ou des ganglions lymphatiques enflés Les plaies dans la bouche ou les ganglions lymphatiques enflés peuvent rendre difficile l'ingestion de nourriture ou de boissons, ce qui entraîne une déshydratation ou une mauvaise alimentation. Certaines personnes peuvent doivent être hospitalisées pour ou gérer la douleur prévenir complications graves qui peuvent survenir. La mort peut survenir chez les personnes vulnérables qui développent une maladie grave.

Les nourrissons et les enfants, les femmes enceintes et les personnes immunodéprimées courent un risque plus élevé de contracter une maladie plus grave avec le virus du singe. risque plus élevé de contracter une maladie plus grave avec le monkeypox.

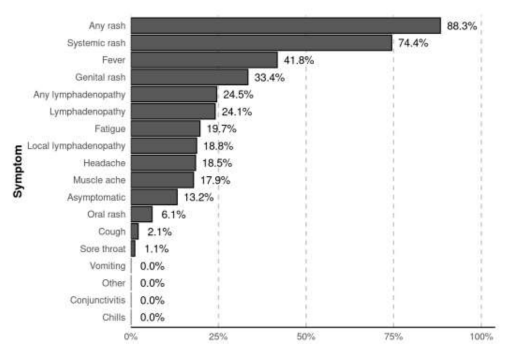


Figure 3: Proportion des cas avec des symptômes reportés à l'OMS Source: WHO: 5906 cases with at least one reported symptom from a country where at least two uni used as denominator





Depuis le 07 mai 2022, des cas de MKP ont été signalés à l'OMS par 28 États Membres dans quatre Régions de l'Organisation Mondiale de la Santé (la Région des Amériques, les Régions d'Europe, de la Méditerranée orientale et du Pacifique occidental) où la variole simienne n'est pas habituelle ou n'a pas été signalée auparavant.

Alors que les enquêtes épidémiologiques se poursuivent, la plupart des cas signalés dans les pays nouvellement touchés se sont présentés par l'intermédiaire des services de santé sexuelle ou d'autres services de santé dans des établissements de soins primaires ou secondaires, avec des antécédents de voyage dans des pays d'Europe et d'Amérique du Nord plutôt que dans des pays où la présence du virus est connue.

L'apparition soudaine et inattendue de la variole simienne simultanément dans plusieurs régions sans liens de voyage directs et immédiats avec des régions endémiques suggère qu'il peut y avoir eu une transmission non détectée pendant plusieurs semaines ou plus.

- Le 7 mai 2022, le Royaume-Uni a signalé une cas importé de variole simienne chez une personne provenant du Nigeria. Le cas a déclaré avoir développé une éruption cutanée le 29 avril 2022 et s'est rendu de Lagos à Londres les 3 et 4 mai. Le diagnostic a été confirmé le 6 mai par PCR du virus de la variole simienne effectuée sur un écouvillon vésiculaire cutané par le laboratoire des agents pathogènes rares et importés de l'Agence de sécurité sanitaire du Royaume-Uni (UKHSA).
- Le 13 mai 2022, le Royaume-Uni a signalé deux autres cas de variole simienne appartenant à la même famille et qui ne sonte pas liés au cas index importé du Nigeria. Ces cas ont été également confirmés par un test PCR sur des écouvillons de vésicules. Une troisième membre de la famille rapporte avoir développé une éruption cutanée et qu'il s'était complètement rétabli. Aucun des individus de ce groupe n'avait voyagé ou n'avait été en contact avec une personne ayant des antécédents récents de voyage.

Le 15 mai 2022, le Royaume-Uni a signalé quatre autres cas, confirmés par PCR. Aucun de ces cas n'avait de lien épidémiologique connu avec le cas importé du Nigeria (notifié le 7 mai) ou avec le groupe familial (notifié le 13 mai). Les quatre cas étaient des hommes ayant des rapports sexuelles avec d'autres hommes et ont présenté une éruption cutanée vésiculaire. Ils ont été identifiés lors de consultations dans des cliniques de médecine génito-urinaire. Tous ces cas étaient pris en charge dans des unités de maladies infectieuses à haut risque au Royaume-Uni.

Le 18 mai 2022, deux autres cas (MSM) ont été signalés, l'un à Londres et l'autre dans le sud-est de l'Angleterre.

Le 20 mai 2022, 11 cas supplémentaires ont été signalés par l'UK, augmentant le nombre total de cas de variole simienne confirmés en Angleterre à 20. Tous les cas signalés au Royaume-Uni appartiennent au clade ouestafricain.





- À partir du 18 mai, plusieurs États membres de l'UE/EEE ont signalé des cas supplémentaires suspects ou confirmés :
 - Le 18 mai, le Portugal a signalé 14 cas confirmés par PCR dans la région de Lisbonne et de la vallée du Tage. Tous les cas étaient des hommes avec une présentation clinique d'éruption cutanée (certaines ulcérations), de fièvre, de myalgie et d'asthénie. Aucun des cas n'a nécessité une hospitalisation. Le 20 mai, 9 autres ont été confirmés, amenant à 23 le nombre total de cas confirmés. Le clade ouest-africain a été identifié chez deux cas.
 - Le 19 mai, l'Espagne a signalé 7 cas confirmés et 23 cas suspects, tous étaient des hommes. Le 22 mai, 23 cas confirmés supplémentaires ont été signalés, et 39 nouveaux cas suspects sont en cours d'investigation.
 - Le 19 mai, la Belgique a signalé un cas confirmé chez un homme ayant voyagé à Lisbonne, au Portugal. Son partenaire a développé des symptômes similaires et a été confirmée le 20 mai. Au 22 mai, quatre cas confirmés avaient été signalés.
 - Le 19 mai, l'Allemagne a confirmé son premier cas chez un homme ayant voyagé en Espagne et au Portugal. Le 20 mai, deux autres cas confirmés ont été signalés.
 - Le 20 mai, la France a signalé son premier cas confirmé chez un homme sans antécédents de voyage. Trois autres cas sont en cours d'investigation.
 - Le 20 mai, l'Italie a signalé un cas confirmé de variole simienne chez un homme qui avait voyagé en Espagne et avait nécessité l'hospitalisation. Le 21 mai, deux autres cas confirmés ont été signalés.
 - Le 18 mai, la Suède a signalé un cas confirmé chez un homme.
 - Le 20 mai, les Pays-Bas ont signalé un cas confirmé, un homme ayant voyagé en Belgique.
 - Le 22 mai, l'Autriche a signalé son premier cas confirmé.

D'autres cas ont été également signalés en dehors de l'Europe : le 18 mai 2022, le Canada a signalé deux cas confirmés et 20 cas suspects, tous étaient des hommes, ayant été examinés dans des cliniques spécialisées dans les infections sexuellement transmissibles (IST) à Montréal (Québec) ; un cas confirmé à Boston (États-Unis) chez un homme adulte ayant récemment voyagé au Canada et un cas probable dans la ville de New York. Le 19 mai 2022, l'Australie a signalé deux cas confirmés, dont l'un était un homme ayant voyagé au Royaume-Uni. Le 20 mai 2022, Israël a signalé un cas confirmé et d'autres cas suspects (27).





Depuis le début de l'épidémie et jusqu'à la date du 03 Aout 2022, , 26048 cas ont été confirmés dans le monde, et cinq décès ont été rapportés.

- Selon la mise à jour de l'OMS du 27 Juillet 2022, rapportant 16761 cas à la date du 22 Juillet 2022, la majorité des cas confirmés en laboratoire (12250/16761; 73,08%) a été rapportée par la Région européenne de l'OMS. Les autres régions ayant signalé des cas sont : la Région africaine (301/16761, 1,8%), la Région des Amériques (4124/16761, 24,6%), la Région de la Méditerranée orientale (26/16761, <1 %) et la Région du Pacifique occidental (58/16761, <1 %). Au total 78 pays et territoires dans cinq regions OMS ont été touchés (Tableau I)
- Il est prévu que le nombre cumulé des cas confirmés serait modifié quand plus de données journalières seront disponibles.
- L'apparition inattendue du Monkeypox et la large répartition géographique des cas suggère que le virus circulait depuis une période de temps à des niveaux indétectables par les systèmes de surveillance (29).

Tableau I: Distribution des cas et des décès jusqu'au 22 juillet 2022

	Cases		Deaths	
	Cumulative	Last 7 days	Cumulative	Last 7 days
European region	12250	1646	0	0
Region of the Americas	4124	1207	0	0
African Region	301	95	5	0
Western Pacific Region	58	5	0	0
Eastern Mediterranean Region*	26	9	0	0
South-East Asia Region	3	1	0	0
Global	16761	2867	5	0

^{*}as of 24 July 2022

78 pays ont été touchés

- 26 pays ont signalé une augmentation des cas au cours des 7 derniers jours (Augmentation la plus forte en France)
- 12 pays n'ont signalé aucun nouveau cas au cours des 21 derniers jours

Les 10 pays les plus touchés au niveau mondial (88% des cas mondiaux) :

- Espagne (n=3 151)
- États-Unis d'Amérique (n=2 582)
- Allemagne (n=2 352)
- Royaume-Uni (n=2 208)
- France (n=1 567)

- Pays-Bas (n=712)
- Canada (n=681)
- Brésil (n=592)
- Portugal (n=588)
- Italie (n=407)





Depuis le début de l'épidémie et jusqu'à la date du 03 Aout 2022, , 26048 cas ont été confirmés dans le monde, et cinq décès ont été rapportés.

- Entre le 1er janvier et le 26 juillet 2022
- 16 761 cas confirmés en laboratoire
- 5 décès (Nigéria 3, RCA 2)
- 78 Etats membres (territoires dans les 6 régions de l'OMS)
- Première transmission soutenue en dehors de 11 pays précédemment touchés (Afrique occidentale et Afrique centrale)
- Presque tous les cas n'ont pas d'antécédents de voyage ou de de voyage ou de lien épidémiologique avec les pays précédemment touchés

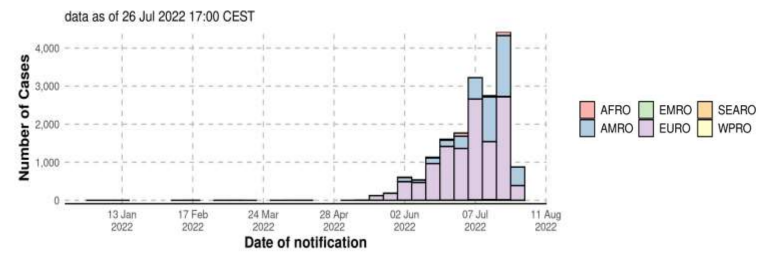


Figure 4: Répartition des cas par date de notification selon l'OMS jusqu'au 26 juillet 2022

Jusqu'au 18 juillet 2022, les données de cas sont disponibles pour 75,5% (9 560/12 665) des cas confirmés.

- 99% d'hommes (8,279/8,362)
- 83 femmes
- 98% HSH (2 933/2 990)
- 57 non HSH
- 95% de transmission par voie sexuelle
 (2 115 /2 222)
- 307 agents de santé (y compris HSH)
- 8,7 % hospitalisés (259/2 979)
- Les lieux d'exposition courants sont les fêtes, les bars et les grands rassemblements

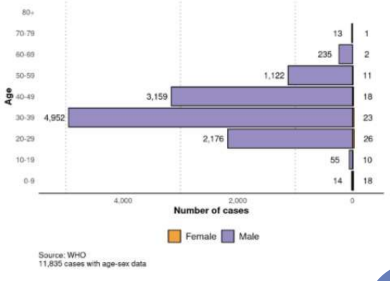


Figure 5: Répartition des cas par âge et sexe jusqu'au 18 juillet 2022





Depuis le début de l'épidémie et jusqu'à la date du 03 Aout 2022, , 26048 cas ont été confirmés dans le monde, dont 26 cas dans la région de l'Eastern Mediterrranean Region (EMR) et cinq décès ont été rapportés dont 0 décès dans notre région.

Tableau II: Répartition des cas dans la région de l'EMR jusqu'au 26 juillet 2022

	Case	Last case reported	
	Cumulative	Last 7 days	3,754,070,070,070
United Arab Emirates	16	3	24-Jul-22
Morocco	1	0	2-Jun-22
Lebanon	4	3	21-Jul-22
Saudi Arabia	3	2	25-Jul-22
Qatar	2	2	24-Jul-22
Total	26	10	25-Jul-22

as of 26 July 2022

O décès signalés jusqu'à présent dans la région de la méditerranée orientale

0

La présentation clinique des cas de Monkeypox décrite pendant cette épidémie est atypique: plusieurs cas dans les pays nouvellement affectés ne présentent pas la forme clinique classique.

Les formes atypiques peuvent inclure:

- Peu de lésions ou une seule lésion cutanée.
- Absence de lésions cutanées avec douleurs anales ou/et saignement anal
- Lésions dans la région génitale ou périnéale qui ne s'étendent pas vers d'autres régions.
- Lésions asynchrones (dans différents stades d'évolutions)
- Apparition des lésions avant l'installation de la fièvre, de l'asthénie ou d'autres signes généraux (absence de prodromes) (29).





Depuis le début de l'épidémie et jusqu'à la date du 03 Aout 2022, 26048 cas ont été confirmés dans le monde et cinq décès ont été rapportés.

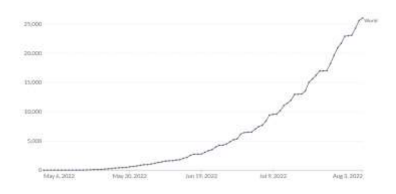


Figure 5 a : Nombre cumulé des cas confirmés de MPX dans le monde, au 03 Aout 2022

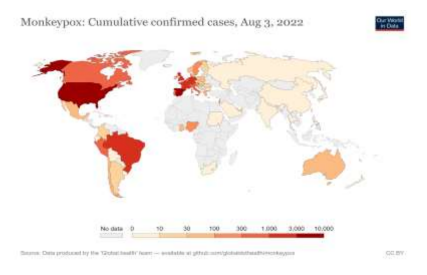


Figure 5 b: Répartition géographique des cas confirmés de MPX dans le monde, au 03 Aout 2022

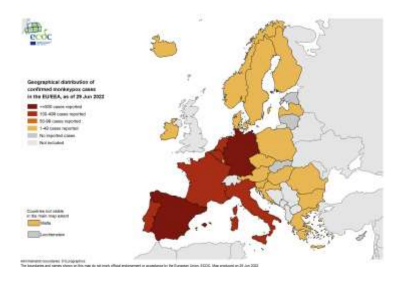


Figure 3 c: distribution des cas confirmés de de MPX à la date du 29 Juin 2022 (28)







Prévention

- La principale stratégie de prévention de la variole du singe consiste à sensibiliser les populations aux facteurs de risque et à les éduquer aux mesures à prendre pour réduire l'exposition au virus.
- Des études scientifiques sont en cours pour évaluer la faisabilité et la pertinence de la vaccination à des fins de lutte contre la variole du singe. Certains pays ont élaboré des politiques visant à proposer un vaccin aux personnes susceptibles d'être à risque, comme le personnel de laboratoire, les équipes d'intervention rapide et les agents de santé, ou ils sont en train de le faire.

Vaccination (OMS mise a jour 19 mai 2022):

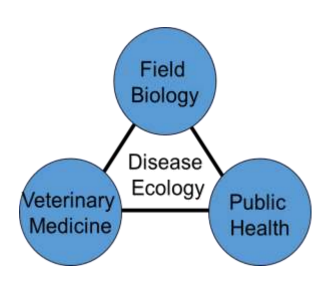
- Plusieurs études observationnelles ont démontré que la vaccination préalable contre la variole était efficace à environ 85 % pour prévenir la variole du singe et qu'elle permettait d'atténuer les symptômes de la maladie. La présence d'une cicatrice sur le haut d'un des bras est généralement la preuve que l'on a été vacciné contre la variole.
- À l'heure actuelle, les vaccins antivarioliques originaux (de première génération) ne sont plus disponibles pour le grand public. Il est possible que certains membres du personnel de laboratoire ou agents de santé aient reçu un vaccin antivariolique plus récent pour les protéger en cas d'exposition aux orthopoxvirus sur leur lieu de travail.
- Un vaccin encore plus récent basé sur un virus de la vaccine atténué modifié (souche Ankara) a été approuvé pour la prévention de la variole du singe en 2019. Il s'agit d'un vaccin administré en deux doses et dont la disponibilité reste limitée.
- La mise au point des vaccins antivarioliques et contre la variole du singe se fait à partir du virus de la vaccine, dans la mesure où la réponse immunitaire ainsi obtenue garantit une protection croisée contre les orthopoxvirus.





Prévention

Prévention de la transmission zoonotique



- l'hôte naturel de la variole simienne n'a pas encore été identifié, bien qu'on le trouve dans de nombreuses espèces de petits animaux, tels que l'écureuil volant, l'écureuil des arbres, le rat de Gambie, la souris rayée africaine, les loirs et les primates. Des études écologiques sur la maladie sont en cours.
- Il conviendra de sensibiliser les communautés vivant dans les régions de la forêt tropicale africaine occidentale sur le fait d'éviter le contact direct avec les animaux, en particulier avec les espèces sauvages.
- Dans les régions endémiques, les efforts pour prévenir la transmission du virus devront se concentrer sur la cuisson complète de tous les produits animaux (sang, viande) avant de les consommer

Réduire les risques de transmission



- Sensibiliser sur les facteurs de risque, et indiquer les mesures à prendre pour réduire l'exposition au virus.
- Des gants et des vêtements de protection sont indispensables à toutes personnes en contact avec des animaux malades ou avec leurs tissus infectés, et au cours du processus d'abattage.
- Au cours des épidémies de variole simienne chez l'homme et en l'absence de vecteurs animaux, un contact étroit avec d'autres patients est le facteur de risque le plus significatif pour transmettre l'infection du virus de la variole simienne.
- Les membres de la famille et le personnel médical doivent respecter les précautions standards et isoler les cas.





Prévention

Prévention des épidémies



- la détection et l'identification des cas suspects sont essentielles pour prévenir une propagation ultérieure.
- Les cas suspects de variole simienne devront être orientés vers leurs fournisseurs de soins de santé. Si la personne infectée est chez elle, elle devra être isolée et traitée afin de minimiser l'exposition aux exsudats respiratoires et lésionnels.
- Dans tous les cas, il sera indispensable d'établir des mesures de prévention et de contrôle.
- Le traitement symptomatique nécessaire devra être administré par les professionnels de santé. Les prélèvements lésionnels demandés pour les examens de laboratoire et les informations sur les patients devront être recueillis de façon sécurisée.

Réduire le risque de transmission interhumaine



- Les contacts physiques rapprochés avec des personnes atteintes de variole simienne active devront être évités.
- Des gants et autres équipements individuels de protection devront être portés pendant les soins aux personnes malades.
- Il conviendra de se laver régulièrement les mains après les soins ou les visites aux personnes malades.

Protection du personnel de santé



Le personnel médical qui soigne, ou manipule les prélèvements des patients suspectés ou confirmés d'être infectés par le virus de la variole simienne, devront mettre en œuvre les précautions types et les mesures de prévention contre l'infection, y compris le port d'une tenue de protection individuelle appropriée.





Surveillance et investigation des cas

Définition des cas:

Un cas Suspect

 Une personne de tout âge présentant depuis le 1er janvier 2022 une éruption cutanée aiguë inexpliquée ou une ou plusieurs lésions cutanées aiguës.
 ET

un ou plusieurs des signes ou symptômes suivants :

- Maux de tête
- Apparition aiguë de la fièvre (>38,5)
- Lymphadénopathie (gonflement des ganglions lymphatiques)
- Myalgie (douleurs musculaires/corps douloureux)
- Douleurs dorsales
- Asthénie (faiblesse profonde)

ET

pour lesquels les causes courantes suivantes d'éruption ou de lésions cutanées aiguës n'expliquent pas entièrement le tableau clinique : varicelle ,zona, herpès zosterien, rougeole, herpès simplex, infections cutanées bactériennes, infection à gonocoque disséminée, syphilis primaire ou secondaire, chlamydia, chancre, lymphogranulome vénérien, granulome inguinal, réaction allergique (p. ex. aux plantes) ; et toute autre cause commune localement pertinente d'éruption papulaire ou vésiculaire.

Un cas Confirmé

 Le laboratoire a confirmé la présence du virus de la variole du singe en détectant des séquences uniques d'ADN viral par réaction en chaîne par polymérase en temps réel (PCR)c et/ou séquençage.





Surveillance et investigation des cas

Indication de testing du MPXV:

- Tout individu répondant à la définition d'un cas suspect doit se voir proposer un test de dépistage du monkeypox, lorsque les ressources le permettent.
- les cas suspects gravement malades doivent être testés dans la mesure du possible. En raison de la diversité des affections à l'origine des éruptions cutanées, il peut être difficile de différencier la variole du singe uniquement sur la base de la présentation clinique, en particulier pour les cas présentant une présentation atypique.
- La décision de procéder à un test doit être fondée sur des facteurs cliniques et épidémiologiques, associés à une évaluation de la probabilité d'infection.
- l'évaluation de la probabilité de l'infection. Lorsque la suspicion d'une infection par le virus de la variole du singe est élevée en raison de l'histoire et/ou du clinique, l'identification d'un autre agent pathogène provoquant une maladie éruptive ne doit pas empêcher le test de dépistage du MPXV, car des co-infections ont été identifiées.
- Compte tenu des critères épidémiologiques observés dans l'épidémie, des critères tels que le fait d'être un homme ayant des rapports sexuels avec des hommes (HSH), déclarant un nombre élevé de partenaires sexuels au cours des trois semaines précédentes, et ayant assisté à une réunion où un cas confirmé a été rapporté peuvent être évocateurs de la nécessité d'un test de dépistage du MPXV

Investigation des cas:

Lors des épidémies de monkeypox chez l'homme, le contact physique étroit avec des personnes infectées est le facteur de risque le plus important pour l'infection par le virus du monkeypox.

En cas de suspicion de variole du singe, l'enquête doit comporter les éléments suivants :

- (un examen clinique du patient en utilisant les mesures appropriées de prévention et de contrôle de l'infection (IPC)
- l'interrogation du patient sur les sources possibles d'infection et la présence de maladies similaires dans sa communauté et chez ses contacts, à la fois avant de devenir un cas (recherche des contacts à rebours) pour identifier la source et dès le début de la maladie. d'identifier la source, et depuis le début de la période infectieuse jusqu'à l'isolement (recherche des contacts) afin de réduire la transmission.
 - Les données actuelles suggèrent qu'un cas est infectieux à partir de l'apparition des symptômes jusqu'au moment où toutes les croûtes des vésicules tombent.
- Collecte et envoi en toute sécurité des échantillons pour l'examen de laboratoire





Références

- 1. Disease Outbreak News; Multi-country monkeypox outbreak in non-endemic countries [Internet]. World Health Organization; 2022 May. Available from: https://www.who.int/emergencies/disease-outbreak-news/item/2022-DON385
- 2. Monkeypox multi-country outbreak. ECDC Stockh 2022. 2022 May 23;
- 3. A POX-LIKE DISEASE IN CYNOMOLGUS MONKEYS Magnus 1959 Acta Pathologica Microbiologica Scandinavica Wiley Online Library [Internet]. [cited 2022 Jun 1]. Available from: https://onlinelibrary.wiley.com/doi/abs/10.1111/j.16 99-0463.1959.tb00328.x
- 4. Petersen E, Abubakar I, Ihekweazu C, Heymann D, Ntoumi F, Blumberg L, et al. Monkeypox Enhancing public health preparedness for an emerging lethal human zoonotic epidemic threat in the wake of the smallpox post-eradication era. Int J Infect Dis. 2019 Jan 1;78:78–84.
- 5. Marennikova SS, Šeluhina EM, Mal'ceva NN, Čimiškjan KL, Macevič GR. Isolation and properties of the causal agent of a new variola-like disease (monkeypox) in man. Bull World Health Organ. 1972;46(5):599–611.
- 6. Georges AJ, Matton T, Courbot-Georges MC. Le monkey-pox, un paradigme de maladie émergente puis réémergente. Médecine Mal Infect. 2004 Jan 1;34(1):12–9.
- 7. Chastel C. Le monkeypox humain. Pathol Biol. 2009 Mar;57(2):175–83.
- 8. Monkeypox in the United States | Monkeypox | Poxvirus | CDC [Internet]. 2022 [cited 2022 May 28]. Available from: https://www.cdc.gov/poxvirus/monkeypox/outbreak/us-outbreaks.html
- 9. Canada A de la santé publique du. Fiche Technique Santé-Sécurité : Agents Pathogènes Orthopoxvirus simien [Internet]. 2011 [cited 2022 Jun 1]. Available from: https://www.canada.ca/fr/sante-publique/services/biosecurite-biosurete-laboratoire/fiches-techniques-sante-securite-agents-pathogenes-evaluation-risques/orthopoxvirus-

simien.html

- 10. Bunge EM, Hoet B, Chen L, Lienert F, Weidenthaler H, Baer LR, et al. The changing epidemiology of human monkeypox—A potential threat? A systematic review. PLoS Negl Trop Dis. 2022 Feb 11;16(2):e0010141.
- 11. A tale of two clades: monkeypox viruses PubMed [Internet]. [cited 2022 May 30]. Available from: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/16186219/
- 12. Mwamba DK, Kebela BI, Shongo RL, Pukuta E, Kayembe NJM. Profil épidemiologique du monkeypox en RDC, 2010–2014. Ann Afr Med. 2014;8:1855–60.
- 13. Rimoin AW, Mulembakani PM, Johnston SC, Lloyd Smith JO, Kisalu NK, Kinkela TL, et al. Major increase in human monkeypox incidence 30 years after smallpox vaccination campaigns cease in the Democratic Republic of Congo. Proc Natl Acad Sci U S A. 2010 Sep 14;107(37):16262–7.
- 14. Hoff NA, Doshi RH, Colwell B, Kebela-Illunga B, Mukadi P, Mossoko M, et al. Evolution of a Disease Surveillance System: An Increase in Reporting of Human Monkeypox Disease in the Democratic Republic of the Congo, 2001–2013. Int J Trop Dis Health. 2017;25(2):IJTDH.35885.
- 15. Kalthan E, Dondo-Fongbia JP, Yambele S, Dieu-Creer LR, Zepio R, Pamatika CM. [Twelve cases of monkeypox virus outbreak in Bangassou,
- 16. Orthopoxvirose simienne [Internet]. [cited 2022 May 28]. Available from: https://www.who.int/fr/news-room/fact-sheets/detail/monkeypox
- 17. Risk communication and community engagement (RCCE) for monkeypox outbreaks: Interim guidance, 24 June 2022 [Internet]. [cité 2 août 2022]. Disponible sur: https://www.who.int/publications-detail-redirect/WHO-MPX-RCCE-2022.1





Références

- 18. Silva NIO, de Oliveira JS, Kroon EG, Trindade G de S, Drumond BP. Here, There, and Everywhere: The Wide Host Range and Geographic Distribution of Zoonotic Orthopoxviruses. Viruses. 2021 Jan;13(1):43.
- 19. Sklenovská N, Van Ranst M. Emergence of Monkeypox as the Most Important Orthopoxvirus Infection in Humans. Front Public Health. 2018 Sep 4;6:241.
- 20. Human monkeypox: clinical features of 282 patients PubMed [Internet]. [cited 2022 May 30]. Available from: https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/3036967/
- 21. Grant R, Nguyen LBL, Breban R. Modelling human-to-human transmission of monkeypox. Bull World Health Organ. 2020 Sep 1;98(9):638–40.
- 22. Tiee MS, Harrigan RJ, Thomassen HA, Smith TB. Ghosts of infections past: using archival samples to understand a century of monkeypox virus prevalence among host communities across space and time. R Soc Open Sci. 5(1):171089.
- 23. Angelo KM, Petersen BW, Hamer DH, Schwartz E, Brunette G. Monkeypox transmission among international travellers—serious monkey business? J Travel Med. 2019 Jun 11;26(5):taz002.
- 24. Transmission | Monkeypox | Poxvirus | CDC [Internet]. 2022 [cited 2022 May 28]. Available from: https://www.cdc.gov/poxvirus/monkeypox/transmission.html
- 25. Monkeypox cases confirmed in England latest updates [Internet]. GOV.UK. [cited 2022 May 28]. Available from: https://www.gov.uk/government/news/monkeypox-cases-confirmed-in-england-latest-updates

- 26. Multi-country monkeypox outbreak in nonendemic countries [Internet]. [cited 2022 May 28]. Available from: https://www.who.int/emergencies/diseaseoutbreak-news/item/2022-DON38
- 26. Variole du singe (Monkeypox) Plan national de surveillance et de riposte. Maroc: Direction de l'épidemiologie et de lutte contre les maladies; 2022 May.
- 28. Mathieu E, Dattani S, Ritchie H, Roser M. Monkeypox. Our World Data [Internet]. 2022 May 24 [cited 2022 Jun 30]; Available from: https://ourworldindata.org/monkeypox
- 29. Monkeypox multi-country outbreak. ECDC Stockh 2022;

