|  |
| --- |
| HVCVL/DOSSIER-TRANSFUSIONNEL/ANNEXE1 |
| Date de rédaction : 07/2017 |
| Date de diffusion : 01/01/2022 |
| Version :04 |

**Information systématique du patient avant une transfusion de produits sanguins labiles**

***Objectifs :***

Permet d’informer le patient avant toute transfusion de produits sanguins labiles et d’obtenir son consentement.

***Textes de références*** :

* Instruction N° DGS/PP4/DGOS/PF2/2021/230 du 16 novembre 2021 concernant la réalisation de l’acte transfusionnel
* Circulaire n° 98-231 du 9 avril 1998
* Information et consentement du patient transfusé-document de référence (SFTS-SFVTT)

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Rédacteur | Vérificateur | Approbateur |
| Dr.SAPEY  Coordonnateur Régional d’Hémovigilance et de Sécurité Transfusionnelle | **Dr.SAPEY**  Coordonnateur Régional d’Hémovigilance et de Sécurité Transfusionnelle  **Mme Marjorie BLIN**  Assistante | **Dr.SAPEY**  Coordonnateur Régional d’Hémovigilance et de Sécurité Transfusionnelle |

|  |
| --- |
| La transfusion est indispensable à de très nombreux traitements en médecine et en chirurgie. En France, environ 3 000 000 dons par an de dons du sang permettent de traiter plusieurs centaines de milliers de malades.   1. *Qu’allez-vous recevoir ?*   Les produits appelés globules rouges, plaquettes ou plasma frais congelé (exceptionnellement, globules blancs) sont des produits sanguins labiles. Ils proviennent des dons de donneurs bénévoles. Ils sont rigoureusement contrôlés et répondent à des normes obligatoires de sécurité et de qualité : sélection des donneurs, tests de dépistage sur chaque don, règles pour assurer la qualité sur toute la chaîne du donneur au malade. Le traitement qui vous est proposé est nécessaire à votre état de santé actuel. Votre médecin a bien étudié les bénéfices pour vous ainsi que les risques éventuels.   1. *Quels sont aujourd’hui les principaux risques de la transfusion ?*   Comme tout traitement, la transfusion comporte des avantages et des inconvénients. Elle n’est envisagée par votre médecin que lorsque les bénéfices attendus pour votre santé sont très supérieurs aux risques encourus.  Ces indications ont notamment été précisées par la communauté médicale et les autorités sanitaires.   * Des réactions peuvent survenir pendant et après la transfusion, comme de l’urticaire, des frissons, de la fièvre. * Des risques liés aux très nombreux groupes sanguins.   Le grand nombre de groupes sanguins différents d’une personne à l’autre impose de faire des examens obligatoires avant transfusion pour assurer votre sécurité : deux déterminations de phénotypage érythrocytaire ABO RHKEL1 et une recherche d’anticorps irréguliers. Une dernière vérification sera effectuée à votre chevet en cas de transfusion de concentrés de globules rouges. Malgré toutes ces précautions, des anticorps irréguliers apparaissent chez certains malades.  À votre sortie, il vous sera demandé d’effectuer en laboratoire d’analyse médicale, une recherche de ces anticorps irréguliers à effectuer dans les 3 mois après votre transfusion. Le laboratoire d’analyse médicale transmettra le résultat à votre médecin traitant, au médecin du service ou a été réalisé la dernière transfusion et au médecin hémovigilant de l’établissement ou vous avez été hospitalisé pour réaliser cette transfusion.  Pensez à demander votre carte de groupe dans le service de soin.   * Les précautions prises permettent de rendre exceptionnels les risques liés à la transmission d’infections, notamment des hépatites et du Sida : * Des risques résiduels de contamination virale « source INVS (2010-2012) »   + - Infection par le virus du Sida : 1/3000000 dons du sang     - Infection par le virus de l’hépatite B : 1/2500000 dons du sang     - Infection par le virus de l’hépatite C : 1/10000000 donc du sang * Cependant des risques inconnus à ce jour ne peuvent être écartés, même si toutes les mesures possibles de prévention ont été prises dans la sélection des donneurs de sang et dans la préparation des produits. Une surveillance nationale des incidents de la transfusion a été mise en place depuis de nombreuses années (hémovigilance). * Toutefois, si vous souhaitez obtenir des renseignements complémentaires sur le produit que vous avez reçu, vous pouvez vous adresser au médecin du service où vous avez été transfusé ou à la direction de l’établissement de santé concerné.  1. *Conservez les documents que vous allez recevoir*   Un document écrit comportant la date de vos transfusions, l’établissement et le service où vous avez été transfusé(e), le type et le nombre des produits sanguins labiles que vous avez reçus vous sera remis avant votre sortie. Conservez ce document avec soin et montrez-le à votre médecin traitant. Il en a besoin pour assurer votre suivi médical.  **Votre médecin est à votre disposition pour répondre aux questions que vous vous posez.**  **N’hésitez pas à en parler avec lui.**  Ce document m’a été remis en main propre par le Dr……………………  Le……………………….  OU **Fiche de consentement de transfusion**  Service :  Je soussigné(e) Nom de naissance :……….  Prénom :………….  Date de Naissance : ………..    Déclare avoir été informé(e) que mon état de santé peut nécessiter l’administration de produits sanguins labiles ainsi que les risques éventuels et que j’ai pu poser au médecin toutes les questions nécessaires.  En conséquence,   * J’autorise l’administration de produits sanguins labiles 🞎 * Je n’autorise pas l’administration de produits sanguins labiles, le médecin ayant tout mis en œuvre pour me convaincre 🞎     A , le : Signature :  Ce document est à faire *éventuellement* signer avant la transfusion par :   * le patient, * le(s) titulaire(s) de l’autorité parentale pour les mineurs, * la famille ou le représentant légal, si patient incapable de comprendre et/ou de signer |