



Information et consentement avant transfusion

Vous devez être transfusé :

- La transfusion sanguine est indispensable à de très nombreux traitements.
- De nombreux patients sont transfusés chaque année dans les Centres de Soins de l'EFS.
- Les produits sanguins transfusés sont collectés, qualifiés et délivrés par l'EFS.
- Ces produits, pour être délivrés, doivent subir des contrôles extrêmement rigoureux.
- Il persiste cependant quelques risques qu'il est fondamental de prévenir et de dépister.
- Cette fiche d'information vous permettra de mieux connaître la transfusion sanguine.

Quels produits transfuse-t-on et pourquoi ?

• Les Concentrés de Globules Rouges (CGR)

Ils font partie des traitements de l'anémie : les globules rouges transportent l'oxygène dans le corps humain et luttent contre la fatigue, l'essoufflement...

• Les Concentrés Plaquettaires (CPA ou MCP)

Ils sont indispensables dans certains cas pour améliorer la coagulation sanguine.

• Les Plasmas Frais Congelés (PFC)

Ils interviennent également lors d'anomalies de coagulation.

D'où viennent les produits sanguins transfusés ?

- Les produits sanguins que vous recevrez proviennent de dons de sang effectués auprès de l'Établissement français du sang.
- Les donneurs de sang sont bénévoles et anonymes. Le processus du don du sang implique une sélection rigoureuse.
- Chaque don bénéficie de nombreux contrôles biologiques de plus en plus performants.
- Les produits font l'objet de méthodes de préparation destinées à améliorer leur sécurité.

Quels sont aujourd'hui les risques connus de la transfusion sanguine ?

La transfusion comporte des risques que l'on peut classer en 3 catégories :

• Les risques d'incompatibilité liés à la grande diversité des groupes sanguins :

C'est précisément pour prévenir ces risques qu'il est nécessaire que vous ayez, pour chaque transfusion, votre document de groupe sanguin. Pour la transfusion de globules rouges, il faut également avoir fait une recherche d'anticorps irréguliers, dirigés contre les antigènes de groupe sanguin. Sa validité est de 3 jours.

Pour ce type de transfusion, un dernier contrôle de compatibilité pour le groupe A, B, O, entre votre sang et le sang à transfuser, sera effectué juste avant la pose de la transfusion. Ce contrôle est appelé « contrôle ultime au lit du malade ».

• Les risques liés à une éventuelle contamination :

Ils continuent à diminuer avec les progrès des connaissances et des techniques.

La surveillance épidémiologique des donneurs de sang (2012-2014) nous a permis de recueillir les données suivantes :

- 1 don de sang contaminé par le virus de l'Hépatite B pour 6,4 millions de dons (1 don infecté tous les 2 ans).
- 1 don de sang contaminé par le virus de l'Hépatite C pour 3,3 millions de dons (1 don infecté tous les 12 ans).
- 1 don de sang contaminé par le virus du Sida pour 3 millions de dons (1 don infecté par an).

Sachant qu'en France il y a un peu plus de 3 millions de prélèvements par an.

Une surveillance nationale des incidents liés aux transfusions a été mise en place depuis 1994 : c'est l'Hémovigilance.

• Les risques liés à différents pathogènes :

Ce type de risques a été très diminué avec les progrès techniques du traitement du sang, parmi lesquels la filtration du sang afin d'éliminer les cellules non désirées (leucocytes) et les différents traitements de réducteur des agents pathogènes.

L'information continue des donneurs de sang, leur suivi et leur recrutement qui tient compte du principe de précaution renforce la sécurité des produits sanguins face aux agents émergents (Prions).

Comment allez-vous être surveillé(e) par rapport à ces risques ?

Pour dépister et traiter, si nécessaire et le plus tôt possible, d'éventuelles complications, est mise en place une surveillance des malades transfusés.

Environ 1 mois après la transfusion, l'hémovigilant de notre établissement vous adressera une ordonnance pour effectuer, dans le laboratoire de votre choix, une prise de sang à la recherche d'anticorps irréguliers. Ces anticorps, dans l'hypothèse où ils seraient apparus, n'auraient pas de conséquence sur votre santé mais auraient de l'importance si vous deviez à nouveau être transfusé(e).

Recommandations pratiques :

Conservez les documents qui vous seront remis ou envoyés :

- votre **document de groupe sanguin** : il vous sera réclamé avant toute transfusion, il vous faut donc impérativement l'amener à chaque transfusion ou hospitalisation.
- le **résultat de la recherche d'anticorps irréguliers**.
- un document de suivi transfusionnel sur lequel figure les transfusions reçues.

N'hésitez pas à poser toutes vos questions aux médecins et infirmières du Centre de Soins de l'EFS.

- **J'ai pris connaissance des informations ci-dessus et j'ai eu la possibilité de poser toutes les questions qui me paraissent utiles. J'ai reçu des réponses claires et précises.**
- **Je donne librement mon accord pour la réalisation des séances. Ma participation à ce traitement pourra être interrompue à tout moment à ma demande.**
- **Si les échantillons biologiques prélevés devaient être utilisés à des fins de recherche scientifiques ou médicales, un consentement particulier me sera proposé en plus de celui-ci et devra obtenir mon acceptation.**
- **J'ai bien noté que mon droit de connaître mon dossier ou de corriger mes données personnelles prévu par la loi "informatique et libertés" peut s'exercer à tout moment.**
- **J'ai bien pris connaissance que mes données personnelles seront utilisées par les personnes autorisées, tout en restant confidentielles, afin d'assurer ma prise en charge et le suivi de cet acte.**

Date :

Nom et signature du médecin de l'EFS :

Nom et signature du patient :