

<b>Nom du document : Plasma</b>	<b>Identifiant :</b> 38-MT-DOC-3242 <b>Version : 5</b>
<b>Autorité responsable :</b> Kathy Pelletier, infirmière clinicienne - chargée de sécurité transfusionnelle	<b>Date d'entrée en vigueur :</b> 2025-01-22

<b>Technique d'administration</b>	<b>Classe : Produit sanguin labile</b>
<b>Nom : Plasma</b>	
<b>Définition :</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Le plasma est séparé d'un don de sang total ou obtenu par aphérèse et congelé à une température de -18°C ou inférieure dans les 24 heures suivant le prélèvement.</li> </ul>	
<b>Indications :</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Traiter et prévenir les saignements associés à un déficit en facteurs de coagulation.</li> <li>Correction d'un INR trop élevé chez un usager avant une intervention.</li> </ul>	
<b>But :</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Rétablir un taux adéquat des facteurs de coagulation.</li> </ul>	
<b>Durée de conservation :</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Depuis son émission : 4 heures.</li> <li>Décongelé et conservé entre 1 à 6°C : 5 jours.</li> <li>Congelé : 1 an.</li> </ul>	<b>Volume :</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Voir le volume exact sur le produit.</li> </ul>
<b>Dispositif à transfusion :</b> <p style="text-align: center;"><b>Sous pompe volumétrique :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Dispositif droit, 1 fiche perforante avec filtre 200 µm (Infusomat space line transfuseur). <ul style="list-style-type: none"> <li>Le dispositif est bon pour un seul produit sanguin et doit être changé après chaque utilisation.</li> </ul> </li> <li>Dispositif en Y, 2 fiches perforantes avec filtre 170 µm (Infusomat space line transfuseur). <ul style="list-style-type: none"> <li>Le dispositif est bon pour maximum 2 produits sanguins identiques administrés en continu et ce, dans un délai maximal de 4 heures.</li> </ul> </li> </ul> <p style="text-align: center;"><b>Par gravité :</b></p> <ul style="list-style-type: none"> <li>Avec filtre 200 microns (Lifeshield Primary Blood). <ul style="list-style-type: none"> <li>Le dispositif doit être changé après un maximum de 4 produits sanguins identiques administrés en continu et ce, dans un délai maximal de 8 heures.</li> </ul> </li> </ul>	
<b>Compatibilité :</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>NaCl 0,9 %.</li> </ul>	<b>Vitesse d'administration :</b> <ul style="list-style-type: none"> <li>Débit de départ suggéré : 200 mL/heure.</li> <li>Débit maximum suggéré : 250 mL/heure.</li> </ul>
<b>Effets indésirables possibles :</b> Fièvre, frissons, dyspnée/hypoxémie, hypotension, tachycardie, érythème/urticaire avec ou sans prurit, choc vagal/septique/anaphylactique, ictère, hémoglobinurie, douleurs : céphalées/thoraciques/dorsolombaires ou autres.	

**LOCALISATION DES COPIES PAPIER:**  
Cartable des documents du laboratoire Produits sanguins