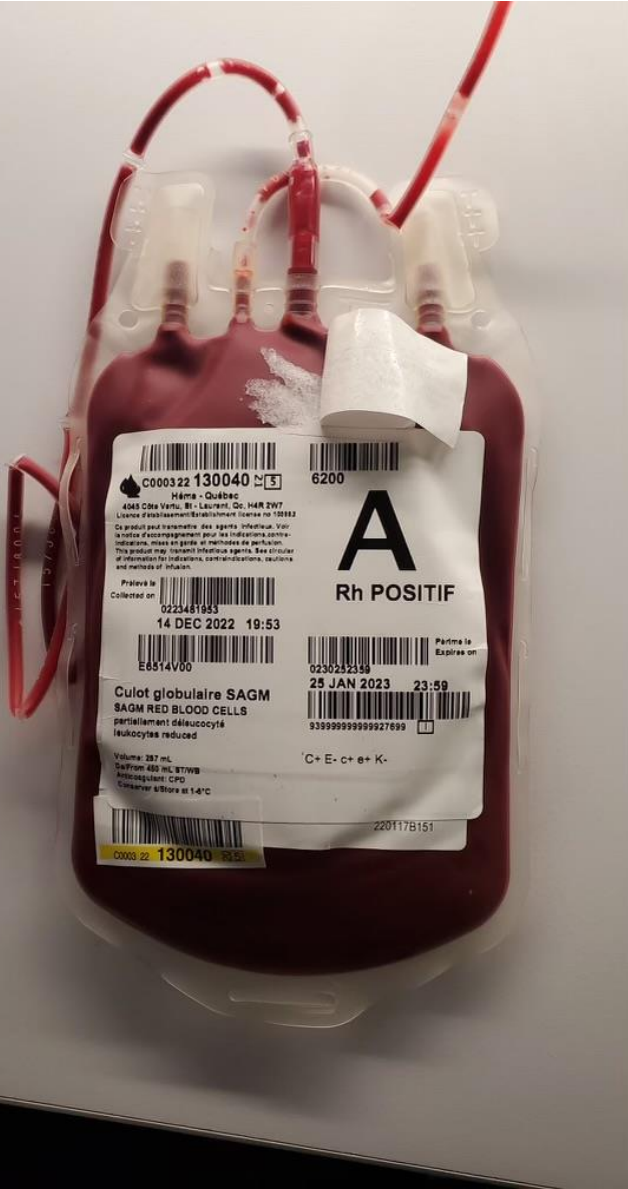


- L'ICM se fera évaluer par le Bureau de normalisation du Québec (BNQ) au cours de **semaine du 13 février 2023** (équivalent d'Agrément Canada pour les laboratoires).
- Les visiteurs du BNQ questionneront le personnel de l'ICM, entre autres sur les **bonnes pratiques transfusionnelles**.
- Une formation sur les bonnes pratiques vous sera bientôt envoyée par courriel.

Vérification et administration du produit sanguin



- Le produit sanguin à transfuser doit être vérifié au chevet du patient.
- Un soluté de NaCl 0,9 % doit être installé en voie primaire, afin d'agir rapidement en cas de réaction transfusionnelle.
- Ne rien inscrire, cocher ou coller directement sur le produit sanguin.
- Les culots doivent être administrés en moins de 4 heures après leur sortie du réfrigérateur de la banque de sang (exception 3^e Nord et MDJ) et non 4 heures après leur arrivée sur l'unité.

Documentation

- Le **bordereau** doit en tout temps accompagner le produit sanguin et ce, jusqu'à la fin de la transfusion.
 - ✓ Placez-le dans un *sac Biohazard* et accrochez-le à la tige à soluté.
- Le **bordereau** doit être complété dans sa totalité. Après l'administration du produits sanguin, la partie détachable (coupon) doit être envoyée à la banque de sang.
- L'administration du produit sanguin doit être documentée (ex.: heure de début et de fin de transfusion) dans les **notes observations infirmières** et non sur la FADM.

NOUVELLE PRATIQUE



Notifications

- Un **avis de transfusion** (lettre de notification) doit être remis au patient avant son congé (patients hospitalisés).
 - ✓ Une seule lettre par séjour, peu importe le nombre de produits transfusés.
- La notification de la transfusion de produit sanguin doit être complétée dans sa totalité et déposée au dossier, dans la section « banque de sang ».

INSTITUT DE CARDIOLOGIE DE MONTRÉAL

Notification de la transfusion de produits sanguins

Lettre à remettre à l'usager

Date : _____

Objet: Notification de la transfusion de produits sanguins

Madame, Monsieur,

Les normes de pratiques reconnues au Québec prévoient que les personnes ayant reçu une transfusion de produit sanguin en soient informées. En conséquence, la présente confirme que,

INSTITUT DE CARDIOLOGIE DE MONTRÉAL

Notification de la transfusion de produits sanguins

+ I C M 4 8 0 +

Avis au personnel transfuseur

À la réception du produit sanguin à l'unité de soins

- S'assurer qu'un formulaire de consentement à la transfusion soit signé.
- Classer le présent document *Notification de la transfusion de produits sanguins* au dossier de l'usager, au début de la section *Banque de sang* du dossier.

Assurez-vous de connaître l'emplacement des différents documents de référence

- Techniques de soins 8.11 et 8.12 - Transfusion d'un produit sanguin labile et stable
- Fiches *OPTILAB* des différents produits sanguins – liens accessibles dans les techniques de soins
- Infos Cliniques – Rappels sur la sécurité transfusionnelle – mai 2022 / novembre 2019
- Guide transfusionnel
- Réaction transfusionnelle
- Cartable de sécurité transfusionnelle disponible sur la plupart des unités de soins/urgence/MDJ

Tous les documents sont déposés dans documents cliniques ou dans le cartable rouge de sécurité transfusionnelle

