

SECURITE TRANSFUSIONNELLE ET HEMOVIGILANCE



TYPOLOGIE

Présentielle



DURÉE

1.5 heures
11h00-12h30 ou
14h00-15h30



PUBLIC VISÉ
ET PRÉREQUIS

IDE, IADE, IPDE, SF,
CADRES DE SANTE



NOMBRE DE
PARTICIPANTS
MAXIMUM

10



LIEU

Centre Hospitalier de Versailles
177 rue de Versailles
78150 Le Chesnay



TARIF

Sur devis



DATES 2026

Session 1	FEVRIER	02 11h00-12h30 OU 14h00-15h30
Session 2	FEVRIER	09 11h00-12h30 OU 14h00-15h30
Session 3	MARS	09 11h00-12h30 OU 14h00-15h30
Session 4	MARS	13 11h00-12h30 OU 14h00-15h30
Session 5	AVRIL	10 11h00-12h30 OU 14h00-15h30
Session 6	AVRIL	17 11h00-12h30 OU 14h00-15h30
Session 7	AVRIL	28 19h00-20h30
Session 8	MAI	11 11h00-12h30 OU 14h00-15h30
Session 9	MAI	18 11h00-12h30 OU 14h00-15h30

Session 10	JUIN	08 11h00-12h30 OU 14h00-15h30
Session 2	JUIN	15 11h00-12h30 OU 14h00-15h30
Session 3	SEPTEMBRE	14 11h00-12h30 OU 14h00-15h30
Session 4	SEPTEMBRE	21 11h00-12h30 OU 14h00-15h30
Session 5	OCTOBRE	05 11h00-12h30 OU 14h00-15h30
Session 6	OCTOBRE	12 11h00-12h30 OU 14h00-15h30
Session 7	OCTOBRE	26 19H00-20H30
Session 8	NOVEMBRE	09 11h00-12h30 OU 14h00-15h30
Session 12	NOVEMBRE	16 11h00-12h30 OU 14h00-15h30
Session 13	DECEMBRE	07 11h00-12h30 OU 14h00-15h30
Session 14	DECEMBRE	14 11h00-12h30 OU 14h00-15h30

RÉSUMÉ ET POINTS FORTS

Cette formation a pour objectif de rendre l'apprenant capable d'assurer, dans le strict respect des procédures, la réalisation des examens pré et post-transfusionnels, de respecter les verrous de sécurité tout au long de l'acte transfusionnel et de prévenir ou gérer un **Événement Indésirable Recepteur (EIR)**. Elle combine apports théoriques, ateliers pratiques et mises en situation pour garantir la sécurité transfusionnelle et la traçabilité des Produits Sanguins Labiles (PSL).

Points forts de la formation :

- Formation complète intégrant **réglementation, pratique technique et gestion des risques**.
- Approche progressive : **théorie + pratique + analyse des cas concrets**.
- Mise en place conforme aux pratiques de notre établissement pour **la traçabilité et la gestion des EIR**.
- Renforcement des compétences en contrôle **ultime des compatibilités ABO**

COMPÉTENCES VISÉES

En situation professionnelle, l'apprenant sera capables d'assurer la sécurité transfusionnelle en **respectant les procédures réglementaires**, en réalisant les **examens pré/post-transfusionnels**, en garantissant la **traçabilité des PSL** et en gérant les **événements indésirables receveur**.

OBJECTIFS PEDAGOGIQUES

- **Appliquer les règles de bonnes pratiques en sécurité transfusionnelle** : connaître les étapes de l'acte transfusionnel, la compatibilité ABO et la réglementation.
- **Réaliser le contrôle ultime des compatibilités ABO des CGR** : comprendre la réaction antigène-anticorps, effectuer le test et interpréter les résultats.
- **Assurer la traçabilité des PSL** : maîtriser la fiche de délivrance, identifier les non-conformités et respecter le circuit interne.
- **Reconnaître et gérer un EIR** : identifier les signes cliniques, alerter les acteurs concernés et effectuer le signalement écrit.

THÈMES ABORDÉS

1- Les règles de bonnes pratiques en sécurité transfusionnelle :

- Les différentes étapes de l'acte transfusionnel
- les règles de compatibilité ABO des différents Produits Sanguins Labiles (CGR, plasma, plaquettes)
- réglementation en vigueur

2- Le contrôle ultime des compatibilités ABO des Concentrés de Globules Rouges (CGR)

- la réaction antigène-anticorps dans le contrôle ultime des compatibilités ABO
- la pratique individuelle de réalisation du test de compatibilité ABO des CGR
- les règles de compatibilité ABO des CGR pour l'interprétation du test et sa conclusion

3- La traçabilité des Produits Sanguins Labiles (PSL)

- les éléments d'exhaustivité et de Conformité de la Fiche de Délivrance (traçabilité des PSL nationale entre l'Etablissement Français du Sang et l'établissement de santé)
- Non-Conformités (NC) et discordances
- Traçabilité d'un PSL transfusé, détruit ou retourné en précisant la cause
- le circuit interne d'acheminement de la Fiche de Délivrance

4-Reconnaître et prendre en charge un Evènement Indésirable Receveur (EIR)

- les signes cliniques d'un EIR
- alerter le médecin responsable de la transfusion, le Correspondant d'Hémovigilance de l'EFS et celui de l'Etablissement de santé
- le signalement écrit d'un EIR de l'Etablissement de Santé

ÉVALUATION

Évaluation de la satisfaction :

- Questionnaire de fin de formation
- Questionnaire à distance (6 mois après la formation)

Évaluation des connaissances :

- Questionnaire de pré positionnement
- Questionnaire de fin de formation

FORMATEURS

Virginie Fontaine, infirmière référente en hémovigilance
Dr Bensalem Bellik, médecin correspondant en hémovigilance

Accès pour personnes en situation de handicap :

Nous invitons les personnes en situation de handicap à contacter l'organisme de formation afin de définir, ensemble, les aménagements nécessaires pour garantir des conditions adaptées à leurs besoins.



Modalités d'inscription :

- Pour les professionnels exerçant hors du CHV :
→ ldailloux@ght78sud.fr
- Pour les professionnels exerçant au CHV :
→ **inscription via gestform**
→ renseignements atoureau@ght78sud.fr