



POUR INFORMATION

Élargissement de l'utilisation de plasma traité par solvant/détergent

Lettre aux clients 2022-28

Le 10 novembre 2022

Bonjour,

La présente fait suite à la lettre aux clients [2022-18](#) et a pour but de vous fournir plus d'informations concernant le déploiement de plasma à teneur réduite en agents pathogènes. Cette initiative entre dans le cadre de notre engagement global visant à introduire la technologie d'inactivation des agents pathogènes dans la production de nos produits sanguins labiles.

Sous réserve d'approbation de Santé Canada, le déploiement du plasma à teneur réduite en agents pathogènes aura lieu en deux phases avec pour but de remplacer le plasma congelé. La première phase verra le remplacement graduel du plasma congelé par des unités de 200 ml d'Octaplasma™, du plasma humain traité par solvant/détergent (S/D), un produit approuvé par Santé Canada que nous offrons déjà. Nous prévoyons remplacer environ 80 % du plasma congelé par ce produit afin de ne conserver que 20 % de plasma congelé à la fin de cette première phase. La deuxième phase consistera à remplacer le plasma congelé restant par du plasma à teneur réduite en agents pathogènes fabriqué avec la technologie Intercept Blood System, soit la même technologie que nous utilisons actuellement pour la production de nos plaquettes. À l'issue de cette deuxième phase, toute notre production de plasma congelé aura été remplacée par du plasma à teneur réduite en agents pathogènes et constituera 20 % de nos réserves totales de produits plasmatiques.

Pour plus d'informations à propos de l'Octaplasma™, voir la [monographie du produit](#). À noter que ce produit est offert sous la forme standard d'unités de 200 ml, alors que le volume moyen d'une unité de plasma congelé est de 289 ml.

Le 21 octobre 2022, nous avons achevé une série de réunions avec les laboratoires de médecine transfusionnelle et nous souhaitons remercier toutes les personnes qui ont pu y participer. Ces réunions nous ont permis de recueillir des commentaires utiles que nous prendrons en compte pour le déploiement de cette nouvelle technologie.

Dates importantes

Mars 2023 – Nous prévoyons que toutes les restrictions concernant l'Octaplasma™ auront été levées et que l'ensemble des établissements hospitaliers seront en mesure de commander ce produit pour leurs patients.

Septembre 2023 – L'ensemble des établissements hospitaliers devraient être en mesure de commander de l'Octaplasma™, lequel devrait représenter au moins 80 % du plasma délivré aux hôpitaux. Cet objectif dépendra de l'expérience de vos équipes à mesure qu'elles utilisent l'Octaplasma™ et de l'approbation par Santé Canada de la conservation du produit pendant cinq jours après la décongélation (approbation que le fabricant devrait recevoir fin automne/début hiver 2022).

Comme cela a été indiqué précédemment, nous sommes en train de mettre en place la technologie d'inactivation des agents pathogènes qui nous permettra de traiter environ 20 % du plasma que nous recueillons. Nous vous fournirons plus de détails sur la disponibilité du produit fini et notre plan de déploiement ultérieurement.

Commande

Plus d'informations sur la procédure de commande de l'Octaplasma™ vous seront fournies ultérieurement.

Matériel didactique

Nous sommes en train d'élaborer des ressources didactiques pour vous aider dans cette transition. Ces ressources sont sur le point d'être finalisées et seront disponibles sous peu sur notre site Web consacré au développement professionnel; les liens vous seront envoyés ultérieurement. Ces ressources comprennent :

Pour les employés responsables de l'administration des transfusions

- Présentation du produit (diapositives)
- Foire aux questions

Pour les médecins prescripteurs et les directeurs médicaux des services transfusionnels

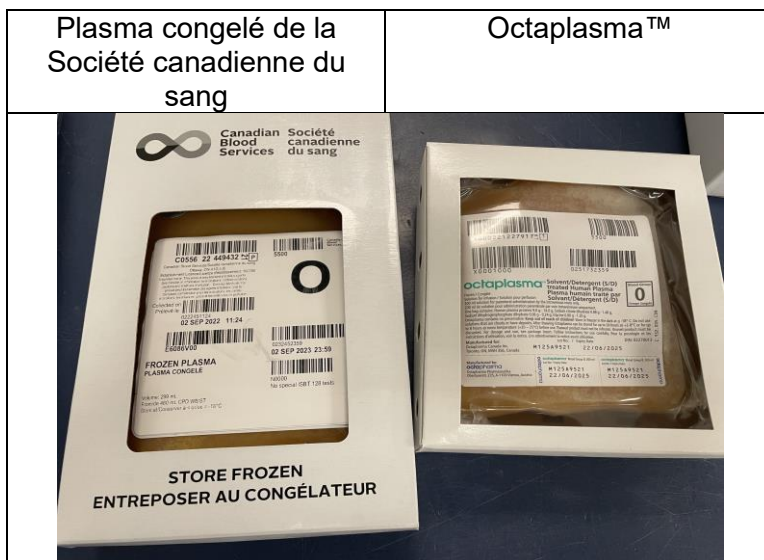
- Présentation clinique (diapositives)
- Foire aux questions
- Résumé clinique (une page)

Pour tous

- Mise à jour du *Guide de la pratique transfusionnelle*
- Ressources disponibles sur notre site Web de développement professionnel
- Tableau comparatif du plasma traité par solvant/détergent et du plasma congelé

Conditionnement

L'Octaplasma™ est fourni par boîte de dix unités. Chaque unité est emballée dans une poche faite d'un mélange de polyamide et de polyéthylène afin de préserver le produit lors de la décongélation.



Systèmes d'information de laboratoire

Si ce n'est déjà fait, vous devez créer de nouveaux codes produit dans votre système informatique. Le numéro de lot et un numéro de suivi unique seront indiqués sur l'étiquette de chaque unité. Voir lettre du fabricant datant de 2015 en pièce jointe.

REMARQUE : Veuillez ne pas tenir compte des informations concernant la disponibilité des différents groupes sanguins contenues dans cette lettre. Ces informations ne sont plus valables aujourd'hui et **tous les groupes sanguins (O, A, B et AB) seront disponibles.**

Décongélation

Voir la lettre aux clients [2017-07](#) ainsi que la [pièce jointe associée](#).

Veuillez transmettre ces informations aux professionnels de la santé de votre établissement à qui elles pourraient être utiles.

Cette lettre peut être consultée sur notre site Web, au www.sang.ca, dans la section Hôpitaux. Si vous avez des questions concernant cette lettre ou si vous souhaitez l'obtenir dans un autre format, n'hésitez pas à vous adresser à votre agent de liaison.

Tanya Petraszko

Directrice médicale en chef, Affaires médicales, Services d'analyses et Cellules souches

p.j. Lettre d'Octapharma de 2015 destinée aux banques de sang (en anglais)