



29/07/11, Strasbourg, France

Note à l'intention des rédacteurs : des informations supplémentaires sont disponibles sur le site internet : www.edqm.eu.

LA DEQM LANCE UNE NOUVELLE PAGE WEB SUR LES PROJETS DE TRANSFUSION SANGUINE

Comportements à risque ayant un impact sur la gestion des donneurs de sang et la sécurité transfusionnelle : Recommandation du Comité européen sur la transfusion sanguine

Les critères d'exclusion appliqués aux donneurs de sang, notamment au regard de certaines conduites sexuelles, font l'objet d'importantes controverses. La situation actuelle, où sont exclus du don de façon permanente les individus que leurs comportements exposent à un risque accru de contamination par des maladies infectieuses graves transmissibles par le sang, suscite dans le public et dans la presse de nombreux questionnements sur la légitimité, la pertinence, l'efficacité et la nécessité d'une telle exclusion.

Des tests de dépistage sont certes réalisés sur les dons de sang, par des techniques de haute sensibilité. Cependant, il existe toujours un risque résiduel de transmission d'infections par voie transfusionnelle, car un don peut intervenir pendant la période (dite "fenêtre silencieuse") où l'infection n'est pas encore décelable. Ce risque est parfois méconnu du public.

C'est pourquoi le *Comité européen sur la transfusion sanguine* (CD-P-TS) de la DEQM, Conseil de l'Europe a mis en place un groupe de travail (TS057) chargé d'assurer un suivi des pratiques en vigueur, de procéder à une évaluation des données scientifiques et de définir une approche harmonisée pour l'établissement de règles d'ajournement des donneurs en rapport avec les risques liés aux comportements sexuels¹. Le groupe de travail a entamé ses travaux en février 2010 et les terminera à l'automne 2011.

La DEQM a lancé une nouvelle page web soulignant ses différents projets dans le domaine de la transfusion sanguine. Le lancement de la page web reflète le nombre croissant d'activités importantes dans ce domaine. C'est une ressource précieuse offrant un portail d'information pour toutes les personnes intéressées à trouver les dernières informations sur le projet TS057 et celui-ci est aussi conçu avec un forum centralisé pour partager des informations sur les projets en cours.

Il comprend des détails sur l'avancement de chaque projet, les communiqués de presse, les mises à jour des nouvelles sur les nouveaux projets ou ceux à venir, les résolutions pertinentes, les termes de référence des groupes de projets différents, ainsi que des liens vers d'autres organisations travaillant dans ce domaine. La page web donne également la liste des membres du CD-P-TS. Tous ceux qui recherchent des informations supplémentaires sur le projet TS057 sont invités à contacter la DEQM via son HelpDesk ou, alternativement, les membres du CD-P-TS peuvent être contactés directement.

Pour plus d'informations : <http://www.edqm.eu/en/Projects-1449.html>

HelpDesk de la DEQM: <http://www.edqm.eu/en/FAQ-Helpdesk-List-630.html>

Contact : Caroline Larsen Le Tarnec
Division Relations Publiques, DEQM
Tél. : +33 (0) 3 88 41 28 15
E-mail : caroline.letarnec@edqm.eu

¹Outre le Conseil de l'Europe, différentes autorités réglementaires, instances scientifiques et autres parties intéressées sont impliquées dans le projet, notamment la Commission Européenne (CE), l'Agence européenne du Médicament (EMA), le Centre européen pour la prévention et le contrôle des maladies (ECDC), l'*United States Food and Drug Administration* (US-FDA), *Health Canada*, la *Therapeutics Goods Administration* (TGA, Australie), le *Blood Regulators Network* (BRN) de l'Organisation mondiale de la Santé (OMS), l'*International Society for Blood Transfusion* (ISBT) et l'*European Blood Alliance* (EBA).



Organisation politique créée en 1949, le Conseil de l'Europe œuvre à promouvoir la démocratie et les droits de l'homme à l'échelle du continent, ainsi qu'à développer des réponses communes aux enjeux sociaux, culturels et juridiques auxquels sont confrontés ses 47 états membres.

Note a l'intention des rédacteurs : la DEQM joue un rôle moteur en matière de protection de la santé publique, grâce aux normes qu'elle contribue à élaborer et mettre en œuvre et dont elle surveille l'application, afin d'assurer la qualité, la sécurité et le bon usage des médicaments. Les normes qu'elle élabore sont reconnues dans le monde entier comme référence scientifique. La Pharmacopée européenne² est juridiquement contraignante dans les États européens qui en sont membres. La DEQM développe également des lignes directrices et des normes dans les domaines de la transfusion sanguine, de la transplantation d'organes et de la protection de la santé des consommateurs.

² La Commission européenne de Pharmacopée compte actuellement 37 membres : *Allemagne, Autriche, Belgique, Bosnie-Herzégovine, Bulgarie, Croatie, Chypre, Danemark, Espagne, Estonie, Finlande, France, Grèce, Hongrie, Irlande, Islande, Italie, Lettonie, Lituanie, Luxembourg, Malte, Monténégro, Norvège, Pays-Bas, Pologne, Portugal, République Tchèque, ex-République yougoslave de Macédoine, Roumanie, Serbie, Slovaquie, Slovénie, Suède, Suisse, Turquie, Royaume-Uni, Union Européenne* et 23 observateurs : *l'Organisation mondiale de la Santé (OMS), 6 états membres du Conseil de l'Europe (Albanie, Arménie, Fédération de Russie, Géorgie, Moldavie, Ukraine) et 16 autres états (Algérie, Argentine, Australie, Brésil, Canada, Chine, États-Unis, Israël, Madagascar, Malaisie, Maroc, République de Belarus, République du Kazakhstan, Sénégal, Syrie, Tunisie).*