

ANNEXE 5 : LA SURVEILLANCE DES PRODUITS SANGUINS

Déclarations d'effets indésirables graves donneurs en hémovigilance (données cumulées 2023)	Nombre d'effets indésirables graves donneurs	Dont sévères (grade>2)
Janvier	651	132 (20,3 %)
Février	516	114 (22,1 %)
Mars	709	162 (22,8 %)
Avril	561	125 (22,3 %)
Mai	606	146 (24,1 %)
Juin	848	247 (29,1 %)
Juillet	638	172 (27 %)
Août	751	186 (24,8 %)
Septembre	632	169 (26,7 %)
Octobre	716	157 (21,9 %)
Novembre	683	141 (20,6 %)
Décembre	682	165 (24,2 %)
TOTAL	7 993	1 916 (24 %)

Déclarations d'effets indésirables receveurs en hémovigilance (données cumulées 2023)	Nombre d'effets indésirables receveurs	Dont graves (grade>1)
Janvier	735	68 (9,3 %)
Février	781	96 (12,3 %)
Mars	840	86 (10,2 %)
Avril	735	73 (9,9 %)
Mai	737	84 (11,4 %)
Juin	807	72 (8,9 %)
Juillet	795	78 (9,8 %)
Août	800	81 (10,1 %)
Septembre	804	57 (7,1 %)
Octobre	816	80 (9,8 %)
Novembre	770	64 (8,3 %)
Décembre	1030	98 (9,5 %)
TOTAL	9 650	937 (9,7 %)

Déclarations d'incidents graves de la chaîne transfusionnelle (données cumulées 2023)	
Janvier	87
Février	101
Mars	127
Avril	77
Mai	69
Juin	112
Juillet	102
Août	76
Septembre	97
Octobre	94
Novembre	85
Décembre	122
TOTAL	1 149

Déclarations d'informations post-don en hémovigilance (données cumulées 2023)	
Janvier	190
Février	184
Mars	186
Avril	117
Mai	136
Juin	164
Juillet	148
Août	141
Septembre	146
Octobre	180
Novembre	147
Décembre	194
TOTAL	1 933