

# Immunoglobuline antitétanique

Dans les 60 dernières années, la vaccination a sauvé plus de vies, au Canada, que n'importe quelle autre mesure sanitaire. Elles aident notre système immunitaire à reconnaître et à combattre les bactéries et les virus qui causent les maladies.

## Qu'est-ce que l'immunoglobuline antitétanique?

L'immunoglobuline antitétanique comprend une grande quantité d'anticorps contre le tétanos extraits de dons de sang humain. Les anticorps sont des protéines fabriquées par le système immunitaire pour combattre les bactéries et les virus.

L'immunoglobuline antitétanique offre une protection immédiate et à court terme contre la bactérie qui peut causer le tétanos. L'immunoglobuline antitétanique est plus efficace si on l'administre dès que possible après l'exposition aux virus. L'immunoglobuline peut prévenir l'infection ou réduire la gravité de la maladie.

## L'immunoglobuline antitétanique est-elle un produit sûr?

Oui, l'immunoglobuline antitétanique est un produit sanguin humain des plus sûrs. La Société canadienne du sang fait des tests et des analyses sur chaque don de sang. Depuis qu'elle a commencé à effectuer ces tests, aucun cas d'infection transmissible par le sang, comme le VIH ou l'hépatite B, n'a été signalé chez les personnes ayant reçu de l'immunoglobuline antitétanique.

## Qui devrait recevoir de l'immunoglobuline antitétanique?

L'immunoglobuline antitétanique est utilisée pour gérer les lésions contaminées par des impuretés, de la terre ou des excréments, des plaies punctiformes ou traumatiques (p. ex. brûlures, gelures, blessures par écrasement) dans les cas suivants :

- Les personnes de tout âge ayant reçu, dans le passé, moins de 3 doses du vaccin contre le tétanos ou dont l'état immunitaire du tétanos est inconnu.
- Les personnes immunodéprimées (p. ex. atteintes du VIH), à la suite d'une blessure grave ou de toute blessure non nettoyée.
- Une dose d'un vaccin contenant celui du tétanos pourrait vous être administrée en même temps que l'immunoglobuline antitétanique. Des doses supplémentaires d'un vaccin contenant celui du tétanos peuvent être administrées plus tard afin d'assurer une protection complète et à long terme contre le tétanos. Pour obtenir des renseignements à ce sujet, communiquez avec votre médecin, une infirmière praticienne ou une infirmière de la santé publique.

## Qui ne devrait pas recevoir d'immunoglobuline antitétanique?

- Les personnes souffrant d'une maladie bénigne ou grave, accompagnée ou non de fièvre, pourraient avoir à reporter leur vaccination prévue, compte tenu des critères actuels de dépistage de la COVID-19.
- Toute personne ayant eu des réactions allergiques constituant un danger de mort à la suite de l'injection d'une dose antérieure de produits d'immunoglobulines ou qui souffre d'allergies graves à un de ses composants.
- **Remarque : L'immunoglobuline peut interférer avec certains vaccins.** Consultez une infirmière de la santé publique, une infirmière praticienne ou un médecin si vous avez été vacciné contre la rougeole, les oreillons, la rubéole, la varicelle ou le zona au cours des 14 derniers jours ou si vous avez l'intention de recevoir ces vaccins.

## Quelles sont les réactions les plus courantes à l'immunoglobuline antitétanique?

- Une douleur temporaire au point d'injection.
- Des caillots de sang peuvent se former après une injection de produits d'immunoglobulines, bien que cela soit rare.
- Ne traiter la fièvre qu'après 6 à 8 heures suivant la vaccination si votre enfant ne se sent pas bien, s'il refuse de boire ou s'il a du mal à dormir.

De l'acétaminophène (Tylenol® et Tempra®) peut être administré contre la fièvre ou la douleur. Il ne faut PAS administrer d'AAS (Aspirin®) aux personnes de moins de 18 ans afin d'éviter toute apparition du syndrome de Reye.

Il est important de rester à la clinique pendant 15 minutes après une injection d'immunoglobuline antitétanique à cause de la possibilité rare d'une réaction allergique mortelle nommée anaphylaxie. Ce genre de réaction peut comprendre de l'urticaire, des problèmes respiratoires ou une enflure de la gorge, de la langue ou des lèvres. **Si cela se produit après avoir quitté la clinique, composez le 9-1-1 ou le numéro d'appel des secours locaux.** Une telle réaction peut être traitée et se produit dans moins d'un cas sur un million de personnes à qui l'on a administré l'immunoglobuline antitétanique.

### **Que contient l'immunoglobuline antitétanique?**

**HYPERTET® S/D contient de l'hyperimmunoglobuline (humaine) antitétanique, de la glycine et du carbonate de sodium.** Ne contient aucun agent de conservation.

La seringue préremplie comprend un protège-aiguille et un bouchon en caoutchouc.

### **À qui devez-vous signaler toute réaction à l'injection?**

- Signalez dès que possible toute réaction inattendue ou indésirable à votre infirmière de la santé publique, une infirmière praticienne ou à votre médecin.

### **Communiquez avec une infirmière de la santé publique si :**

- vous avez des questions ou des craintes concernant votre réaction ou la réaction de votre enfant au vaccin.
- vous ou votre enfant avez dû aller chez le médecin, à l'hôpital ou dans un centre de soins de santé pour un symptôme pouvant être lié à la vaccination.

### **Consentement des mineurs matures (adolescents)**

Il est recommandé que les parents/tuteurs discutent du consentement au traitement avec leurs enfants. Le consentement s'adresse en premier lieu aux parents ou aux tuteurs. Toutefois, en Saskatchewan, les adolescents de 13 à 17 ans capables de comprendre les avantages et les réactions possibles à chaque produit, ainsi que les risques de ne pas être traité, peuvent légalement consentir ou refuser le traitement en présentant un consentement éclairé, en tant que mineur mature, au fournisseur de soins de santé.

Les feuillets d'information sur les vaccinations offertes par la province se trouvent à l'adresse suivante :

[www.saskatchewan.ca/bonjour/](http://www.saskatchewan.ca/bonjour/).

**Pour en savoir plus, communiquez avec vos services de santé publique locaux, votre médecin, votre infirmière praticienne, InfoSanté en ligne ou composez le 811.**

Référence : Monographie du produit HYPERTET® S/D (2012).