

Ai Responsabili delle Strutture di Coordinamento per le Attività Trasfusionali delle Regioni e Province Autonome

Alla Direzione del Servizio Trasfusionale delle Forze Armate

Alle Strutture Regionali di Sanità Pubblica

E, p. c.:

Alle Associazioni e Federazioni Donatori Sangue:

AVIS

CRI

FIDAS

FRATRES

Dott.ssa Maria Rosaria Campitiello Capo Dipartimento della prevenzione, della ricerca e delle emergenze sanitarie

Al Dott. Francesco Vaia Direttore generale della ex Direzione generale della Prevenzione Sanitaria

Dott. Mauro Dionisio Direttore Ufficio VII – Trapianti, sangue ed emocomponenti

Dott. Francesco Paolo Maraglino Direttore Ufficio V

Ministero della Salute

Dott.ssa Anna Teresa Palamara Direttore Dipartimento Malattie Infettive

Dott. Giuseppe Feltrin Direttore Centro Nazionale Trapianti

Dott. Giulio Pisani

Direttore Centro Nazionale per il Controllo e Valutazione dei Farmaci (CNCF)

Istituto Superiore di Sanità

Dott.ssa Nicoletta Sacchi Direttore Registro Nazionale Donatori di Midollo osseo (IBMDR)

Oggetto: misure di prevenzione della trasmissione dell'infezione da virus Dengue mediante la trasfusione di emocomponenti labili, Dipartimenti del Var, del Vaucluse e della Drôme (Francia).



Centro Nazionale Sangue



A seguito della segnalazione dell'*European Centre Disease and Control – ECDC*¹ di **casi autoctoni** di infezione da virus Dengue (DENV) nei **Dipartimenti francesi del Var, del Vaucluse** (Regione Provenza-Alpi-Costa Azzurra) e **della Drôme** (regione Alvernia-Rodano-Alpi), si raccomanda di:

- rafforzare le misure di sorveglianza sui possibili casi importati attivando la sorveglianza anamnestica del donatore di sangue per viaggi nell'area interessata;
- applicare il criterio di sospensione temporanea di 28 giorni dal rientro per i donatori che abbiano soggiornato nell'area interessata o in alternativa l'esecuzione del test DENV NAT;
- applicare il criterio di sospensione temporanea di 120 giorni dalla risoluzione dei sintomi per i donatori con anamnesi positiva per infezione da DENV (infezione documentata oppure comparsa di sintomatologia compatibile con infezione da DENV);
- sensibilizzare i donatori ad informare il Servizio trasfusionale di riferimento in caso di comparsa di sintomi compatibili con infezione da DENV oppure in caso di diagnosi d'infezione da DENV nei 14 giorni successivi alla donazione (post donation information).

Le misure di sospensione di cui sopra non si applicano nel caso di donazione mediante aferesi di piastrine e/o plasma ad uso clinico, qualora sottoposti a procedura di riduzione dei patogeni mediante tecniche inattivazione virale con dimostrata efficacia verso il DENV, e in caso di donazione di solo plasma, se esso è destinato alla produzione industriale di medicinali plasmaderivati.

I Responsabili delle Strutture regionali di coordinamento per le attività trasfusionali sono invitati a dare tempestiva attuazione alle suddette indicazioni, informando puntualmente i singoli Servizi trasfusionali operanti nelle Regioni/Province autonome di rispettiva competenza e le Banche di sangue cordonale, ove presenti.

Lo scrivente Centro nazionale aggiornerà le presenti indicazioni, in relazione all'evoluzione della situazione epidemiologica nazionale e internazionale.

Il Direttore del Centro nazionale sangue

Dott. Vincenzo De Angelis

Responsabili sanitari: Dott.ssa Ilaria Pati Responsabile Settore Emovigilanza e Sorveglianza epidemiologica

Dott.ssa Simonetta Pupella Direttore Area Sanitaria e Sistemi Ispettivi

Referente amministrativo: Dott. Giacomo Silvioli segreteriagenerale.cns@iss.it

_

¹ ECDC. Local transmission of dengue virus in mainland EU/EEA, 2010-present. https://www.ecdc.europa.eu/en/all-topics-z/dengue/surveillance-and-disease-data/autochthonous-transmission-dengue-virus-eueea.