



Introduction

Des non conformités ont été relevées par les unités de soins (US) concernant les dispositifs médicaux réutilisables stérilisés (DMRS):



- Manque de formation du personnel lié à l'absence de source d'information fiable et exhaustive
- Classeurs photos à disposition des agents **obsolètes et non mis à jour**
- Gestion de ce matériel **non informatisée**
- Base de données du logiciel de traçabilité **incomplète** (photos manquantes) et **erronée** (présence de doublons)

Méthode

Travail concerté de rationalisation et de mise à jour.

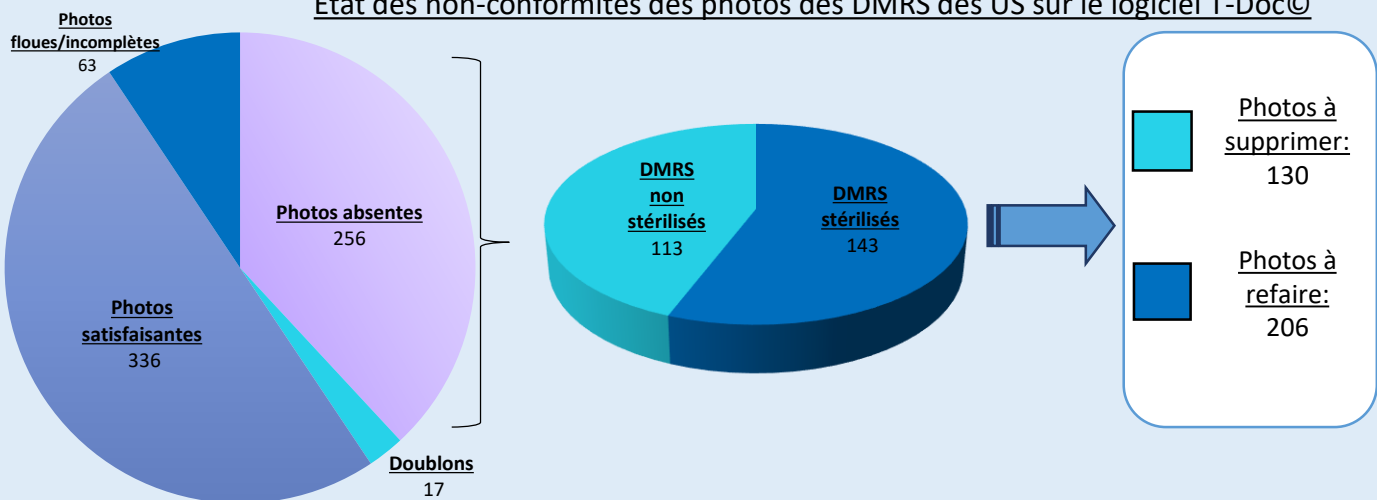
Un groupe de travail constitué de 2 pharmaciens, un cadre de santé, un manager de production, une infirmière de bloc opératoire (IBODE) et 2 internes a élaboré et assuré le suivi de ce projet.

5 étapes:



Résultats

Etat des non-conformités des photos des DMRS des US sur le logiciel T-Doc©



Discussion

- Les doublons et les références d'instruments n'étant plus stérilisés du fait de l'évolution des pratiques et du passage à l'usage unique ont été informatiquement supprimés.
- 206 photos sont en cours de réalisation par une IBODE et par des internes en pharmacie déployés dans les services de soins.

Les photos sont incluses au fur et à mesure dans le logiciel et dans un fichier PowerPoint. Celui-ci après validation par l'encadrement, est imprimé et plastifié afin d'enrichir le classeur disponible pour en zone de production.

Conclusion

Ce travail a permis la réalisation d'outils facilitant la formation des agents. Parallèlement, un encadrement de proximité a été instauré pour faciliter cet apprentissage et sécuriser ce circuit. Un audit à 6 mois sera réalisé afin de mesurer l'impact positif de ce travail et la conformité de la préparation de ces dispositifs médicaux stérilisés