



Contrôles en cours de production des procédés de lavage et de conditionnement en stérilisation

G. AYARI¹, F. CHABOD¹, A. KHALIFE¹, L. FERRIER¹, G. RONDELLOT¹ – n°PO43

¹ Secteur stérilisation - PUI

Hôpital de Mercy – CHR Metz-Thionville – 1 allée du Château – 57350 Ars-Laquenexy
gillianayari7@gmail.com

Introduction

Les contrôles en cours de production des dispositifs médicaux réutilisables (DMR) sont mis en place aux étapes :

- de lavage
- de conditionnement.

Matériel et méthode

Contrôle de l'étape de lavage

depuis 2020

23 items

Prise en charge des DMR critiques

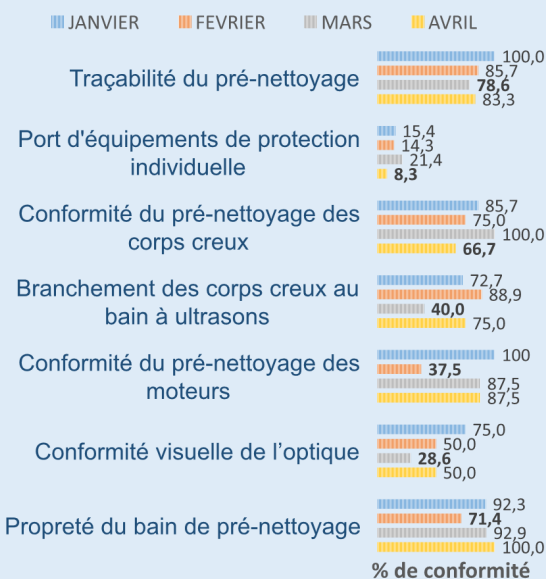
- de coelio-chirurgie
- d'orthopédie (ex : prothèse de hanche/genou, clou et arthroscopie)

Résultats

Contrôle de l'étape de lavage

53 contrôles réalisés / 23 agents différents

Du 1er janvier au 30 avril 2021



Contrôle de l'étape de conditionnement

depuis 2019

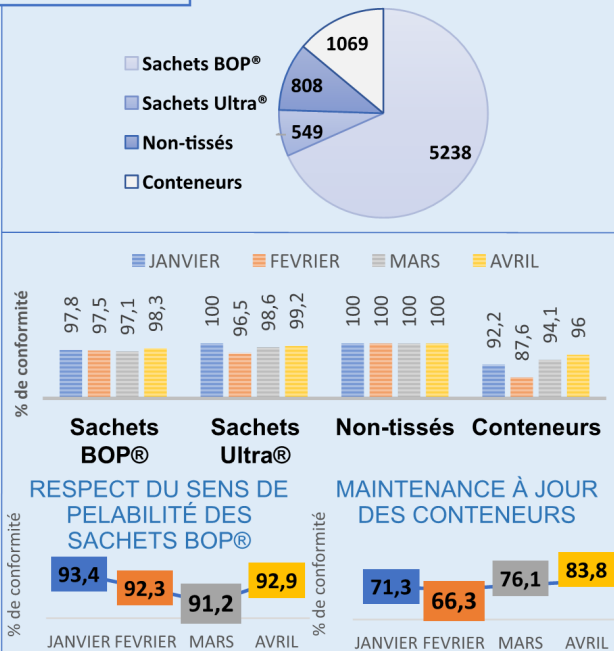
16 items

Respect des bonnes pratiques de conditionnement

- sachets (BOP®, Ultra®)
- non-tissés
- conteneurs

Contrôle de l'étape de conditionnement

Nombre de conditionnements contrôlés



Discussion

Présentation des résultats aux agents en chaque début de mois

→ Rappel des bonnes pratiques tous les mois

De lavage

De conditionnement

Communication des résultats à l'ensemble du personnel

→ Affichage des diagrammes bilans mensuels dans le service

Conclusion

Ces contrôles permettent de suivre l'évolution des pratiques aux postes de lavage et de conditionnement et de corriger rapidement les écarts. Ils sont poursuivis afin d'assurer le suivi des pratiques.