

Claire MARTIN, Alexandra DAVID, Christelle DELAGE, Sophie LAMARGOT, Mickael FAMIN – Unité de Stérilisation – CHU de Limoges

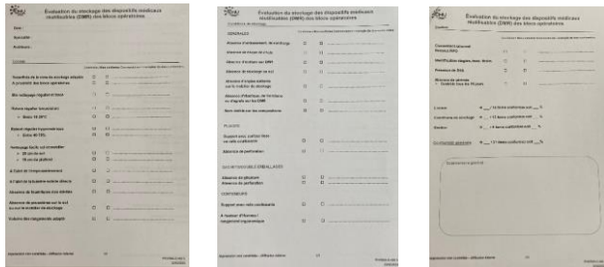
OBJECTIF

Le respect des **bonnes pratiques de stockage** est un élément indispensable pour maintenir l'intégrité du conditionnement des DMR et limiter les ruptures de l'état stérile. L'évaluation en interne de leur stockage au sein des arsenaux des BO permet d'en identifier les non-conformités et de proposer des axes d'amélioration.

METHODE

- Elaboration d'une **grille de 31 items** par l'interne en pharmacie à partir des Bonnes Pratiques de Stérilisation → validée par le pharmacien, le cadre de santé et le responsable assurance qualité de l'unité de Stérilisation.
- 3 sections → 1. **Locaux** (environnement, entretien), 2. **Modalités de stockage** (conditions, équipements), 3. **Gestion du stock** (classement, contrôles).
- Elaboration d'un **guide de remplissage** de la grille.
- 11 arsenaux évalués par l'interne et le pharmacien au cours de **visites d'audit** → une grille remplie pour chaque arsenal avec calcul de **pourcentages de conformité**, accompagnés de commentaires et de photographies d'illustration.

Grille d'évaluation :



RESULTATS

Figure 1 : Conformité générale et par section

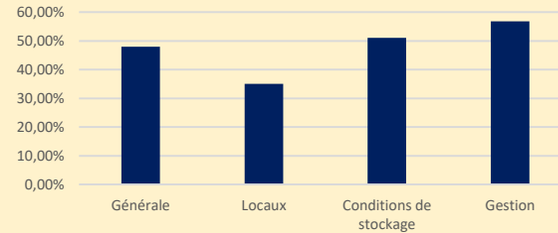


Figure 3 : Modalités de stockage

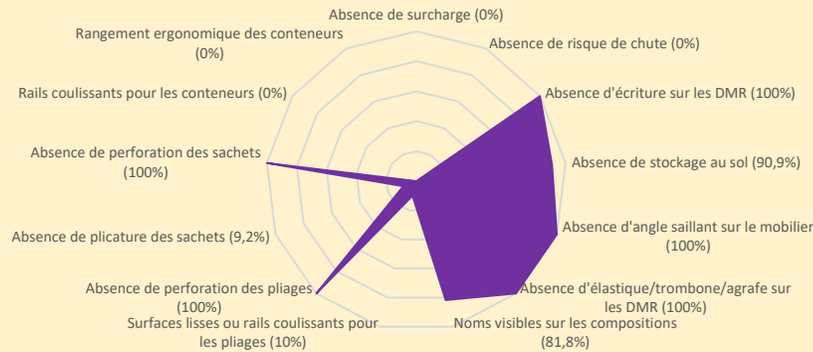


Figure 2 : Locaux

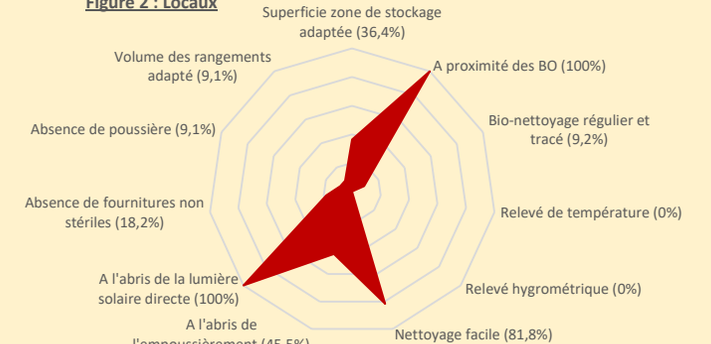
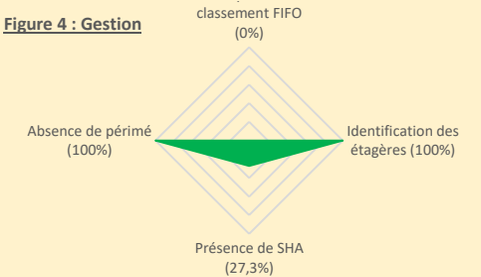


Figure 4 : Gestion



DISCUSSION

Résultats globalement **peu satisfaisants**, plusieurs éléments critiques tels que le manque d'espace → superficie générale des locaux inadaptée induisant surcharge, encombrement, risque de dégradation des DMR et arsenaux partagés avec des fournitures non stériles.

- ❖ **Axes d'amélioration** proposés en réunion de BO → réorganisation du mobilier à espace constant, suppression des cartons/emballages plastiques présents, respect du classement FIFO ; mise en place d'une feuille de traçabilité du bionettoyage, de sondes de relevés de température et d'hygrométrie ainsi que d'un distributeur de solution hydroalcoolique (SHA) dans chaque arsenal.

➤ Ce type d'audit sera dorénavant réalisé annuellement, comme pour les médicaments et les dispositifs médicaux stériles dans les unités de soins et sera inscrit dans le plan d'amélioration qualité des BO et de la Stérilisation.