Stockage stérile rapide



- Services concernés
- Non-conformités de stockage
- Eléments persistants et éléments occasionnels
- Les raisons

Constat de départ



- Sauvegarde des systèmes d'emballage
- Accord entre règles et savoir-faire
- Normalisation des procédures entre les Services
- Temps de réalisation : début janvier 2018





- Devoir de diligence
- «Bonnes pratiques» retraitement des dispositifs médicaux 2016
- SN EN ISO 11607 système d'emballage
- EN 868:1997
- SN EN ISO 13485 management de la qualité
- SN EN ISO 14971 Analyse des risques

Données théoriques



- CIC Groupe santé Clarens
- Hôpital neuchâtelois «Pourtalès»
- Hôpital fribourgeois Riaz





- «Formation du mardi»
- Intranet
- Amélioration du flux d'information
- Développement du système de contrôle de la qualité selon les normes ISO

Solutions envisageables⁶



- Formation continue de l'ICUS
- Centralité du rôle de l'infirmière responsable

Solution choisie

La Source

Plan de formation

- a. systèmes d'emballage
- b. méthode FIFO
- · c. sens de pelage
- d. procédures de nettoyage
- e. traçabilité
- f. indicateur d'exposition
- g. usage unique
- h. rappel des produits solvants

Temps de formation

Calcul des coûts



- Validation du choix
- Nouveaux défis



La Source

- Perception des informations
- Lacunes identifiées
- Etat d'esprit et engagements

Constat après 6 mois





- Bonnes pratiques de retraitement de dispositifs médicaux.
- Edition actualisée en 2016.
- Le cour de Luisa Da Silva : le conditionnement, matériel d'emballage, étiquetage.
- Le cour de H. Ney : Approche éthique. Prévention, précaution, droit de la santé.
- LPTh. art. 3. Devoir de diligence.
- ODim Annexe 1 Directives 93/42/CEE.
- EN ISO 11607: 2006 Control du stockage.
- EN 868 : 1997 responsabilité de l'utilisateur de l'emballage.
- www.sssh.ch stockage des dispositifs médicaux. Procédures.
- Forum 3/2012 Influence de la qualité.
- Forum 2/2017 Conditionnements: vérification des idées préconçues.

Bibliographie



