

Gestion des risques, SSPI, UDS

ID: 172

Stratégie d'élaboration du référentiel NRFIT™ dans un établissement de santé

M. Bestaoui*(1), Y.Puil(2), L.Halcewicz(3), A.Lecinq(4), F.Marchand maillet(5), S.Roy(6), S.Foucher(6)

(1) Pharmacie, Antoine Béclère, Clamart, France , (2) Anesthésie-Réanimation, 157 rue de la porte de Triviaux, Clamart, France , (3) Pharmacie, Antoine Béclère, 157 rue de la porte de triviaux, France , (4) Anesthésie-Réanimation, Antoine Béclère, Clamart, France , (5) Anesthésie-Réanimation, Antoine Béclère, Clamart, France , (6) Pharmacie, Antoine Béclère, Clamart, France

**Auteur présenté comme orateur*

Position du problème et objectif(s) de l'étude:

La connectique NRFIT™ a été développée afin de sécuriser les administrations par voie neuraxiale et périnerveuse (norme ISO 80369-6).

A l'occasion du prochain marché concernant les Dispositifs Médicaux (DM) d'anesthésie, des lots avec la connexion NRFIT™ seront bientôt disponibles au sein de notre établissement. L'objectif de ce travail était d'établir le livret local de DM avec une connexion NRFIT™ pour l'ensemble des activités concernées dans notre établissement.

Matériel et méthodes:

Afin d'identifier les DM concernés, les services pratiquant des administrations par voie neuraxiale ou périnerveuse ont été identifiés. Puis, pour ces services, à partir de mots-clés, nous avons analysé les DM commandés et réceptionnés via le logiciel de gestion.

Ensuite, une attention particulière a été portée à la liste de dotation du département d'anesthésie-réanimation (DAR), au référentiel des DM stockés à la Pharmacie à Usage Intérieur (PUI) et à ceux achetés en dérogation. Enfin, afin de déterminer les DM annexes non spécifiques, des gestes relatifs à la voie neuraxiale ont été observés.

Résultats & Discussion:

Après avoir analysé les commandes/réceptions, les référentiels des DM et la liste de dotation du DAR, 35 références ont été identifiées.

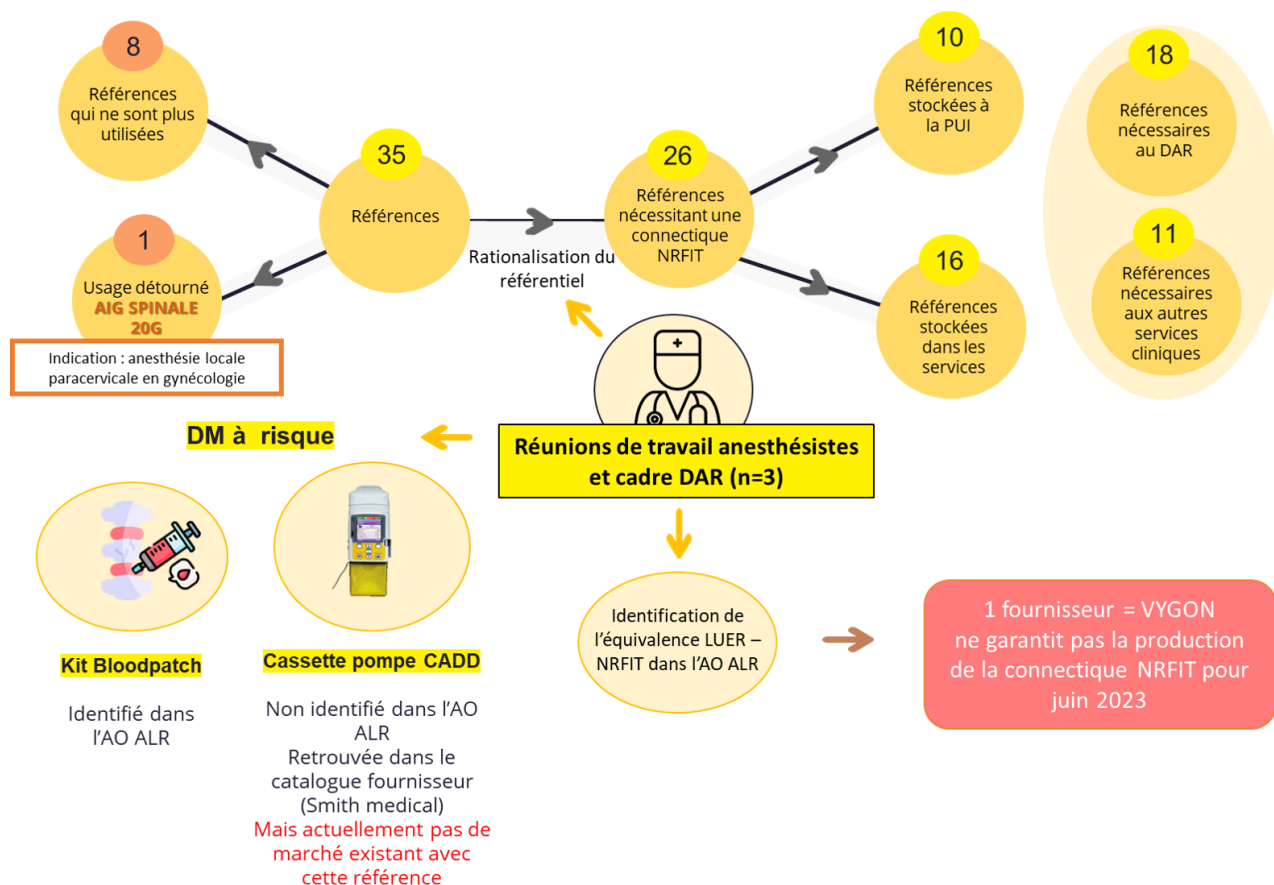
Trois réunions PUI/DAR ont permis de rationaliser cette liste. Seules 26 références ont été retenues : 16 commandées par les services cliniques et 10 par la PUI. Une référence avec un usage détourné (Aiguille spinale 20G) a été identifiée, ainsi que deux DM présentant un risque : le kit Bloodpatch et les tubulures CADD.

Le référentiel des DM identifiés pour la bascule vers la connectique NRFIT™ a été élaboré avec les informations suivantes : fournisseur, référence commerciale, service consommateur, numéro du marché, référence équivalente en NRFIT™ retenue au marché et la consommation annuelle de chaque référence.

Conclusion:

Le recueil de données à partir de différents supports et l'approche pluridisciplinaire du recensement a permis d'être le plus exhaustif possible, de favoriser l'adhésion au projet et de fixer le programme du déploiement à venir.

Actuellement, une communication importante est réalisée en Commission du Médicament et des Dispositifs Médicaux Stériles (COMEDIMS) ou lors des staffs des services. Afin de poursuivre l'accompagnement des équipes, des outils de communications sont en cours d'élaboration. Ils seront associés à des actions pédagogiques menées sur le terrain en vue du déploiement prévu pour octobre 2023.



Les auteurs déclarent avoir une relation financière impliquant l'auteur ou ses proches (salaires, honoraires, soutien financier éducationnel) et susceptible d'affecter l'impartialité de la présentation.: Financement d'un congrès pour l'un des auteurs par VYGON