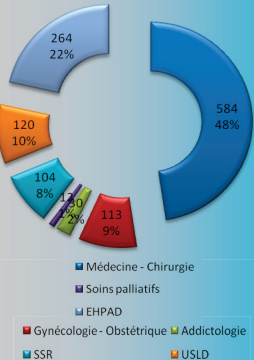




ETAT DES LIEUX DES PRATIQUES DE PERFUSION PREPARATION, POSE, DEBIT ET REGULATEUR DE DEBIT !

Coussemaqu M, Aubert J, Ducastel F, Delette C.
Service Pharmacie, Centre Hospitalier de Roubaix

Centre Hospitalier de Roubaix
= 1 300 lits



INTRODUCTION

Suite au référencement de nouveaux perfuseurs, de nombreuses déclarations de matériovigilance ont incité la pharmacie à réaliser un audit des pratiques de perfusion au sein de l'établissement. L'objectif de l'audit était d'établir un état des lieux de ces pratiques afin d'envisager des actions de formation du personnel soignant.

METHODE

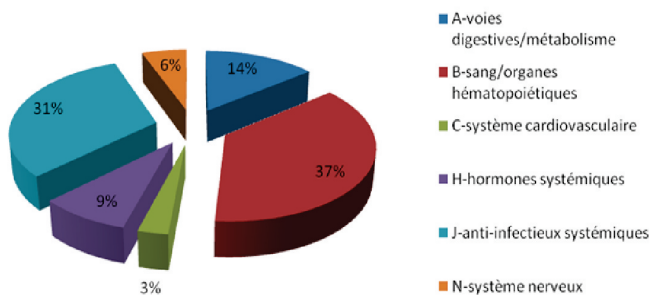
L'état des lieux s'est déroulé en 2 temps : un audit auprès des IDE de différents services suivant une grille d'audit précise : prescription, préparation, matériel, pose, réglage de débit et un questionnaire déclaratif remis aux IDE via les cadres de santé concernant les régulateurs de débit et les renouvellements des lignes de perfusion.

RESULTATS

Novembre 2010 à Janvier 2011 : 12 services ⇒

- 27 Infirmiers Diplômés d'Etat (IDE)
- 35 observations de préparation et/ou pose de perfusion

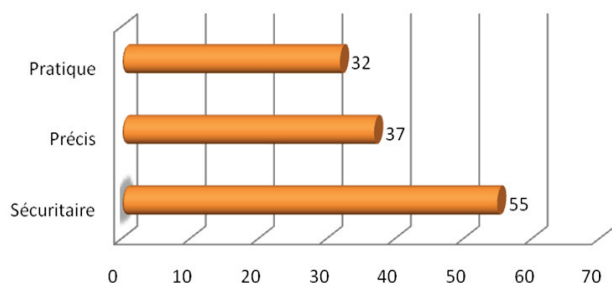
Répartition des classes thérapeutiques prescrites



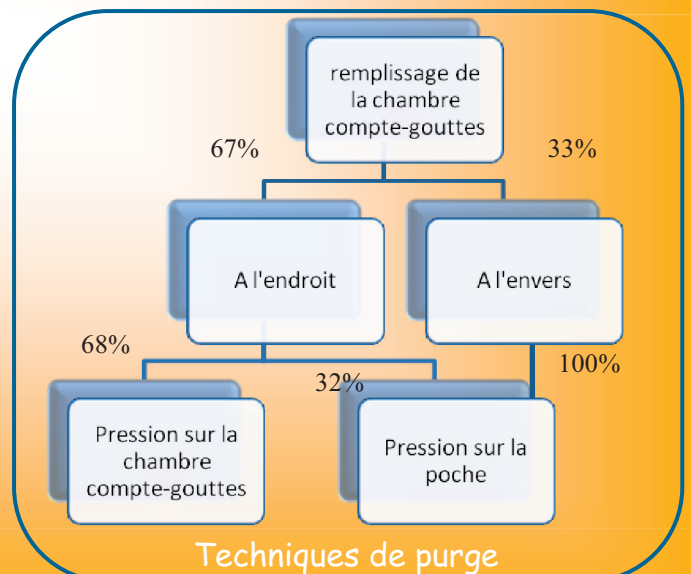
- ♦ Perfusion issue d'une prescription : 84 %
- ♦ Soluté et volume de perfusion prescrits : 45 %
- ♦ Mélanges de médicaments : 11 %
- ♦ Médicament seul ou électrolytes ajoutés à un soluté d'hydratation : 89 %
- ♦ Préparation extemporanée : 57 %
- ♦ Etiquetage : 100 %
- ♦ Intégrité et péremption du matériel vérifiées : 35 %
- ♦ Absence de bulle d'air contrôlée : 40 %
- ♦ Décompte des gouttes : 20 %

Questionnaires déclaratifs : 70

Ressenti des IDE vis à vis du régulateur de débit



Seules 27 % des IDE pensent qu'il faille compter les gouttes



Délais de renouvellement très hétérogènes : du changement à chaque nouvelle poche à 96 heures

CONCLUSION

Cette étude a mis en évidence des disparités de pratiques entre services. Un groupe de travail pluridisciplinaire est créé afin d'établir une procédure et des fiches de bon usage des dispositifs médicaux de perfusion. Des formations sont également prévues pour les IDE et les élèves de l'IFSI. A terme, un nouvel audit devra être reconduit afin de mesurer l'impact de ces mesures.