

Mots clés :
sécurisation, échantillon,
procédure, qualité

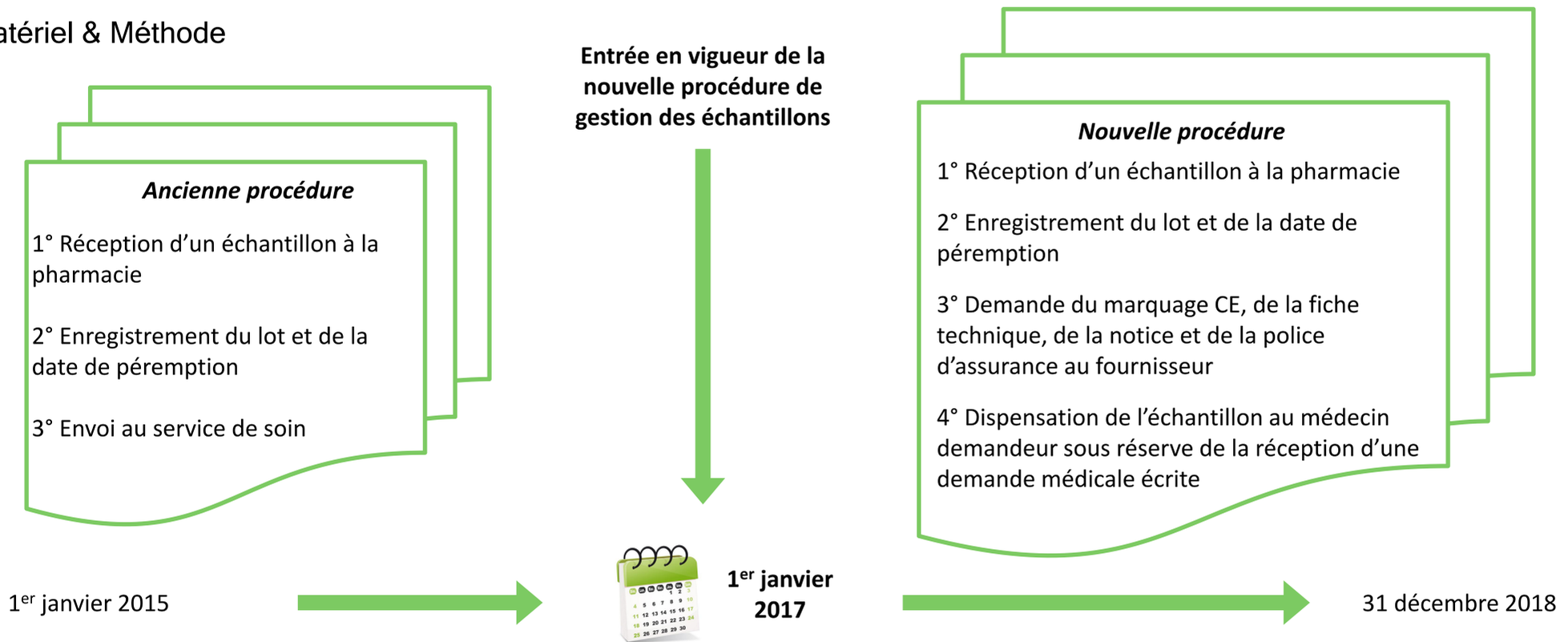
Introduction

La gestion des échantillons de dispositifs médicaux à l'échelle d'un CHU doit être suivie afin de répondre à la réglementation : vérification du marquage CE et suivi de l'ensemble des références et numéros de lot de DM entrant dans le cadre de la matériovigilance. Une nouvelle procédure est entrée en vigueur dans notre établissement le 01/01/2017 afin d'assurer un meilleur suivi de la réglementation.

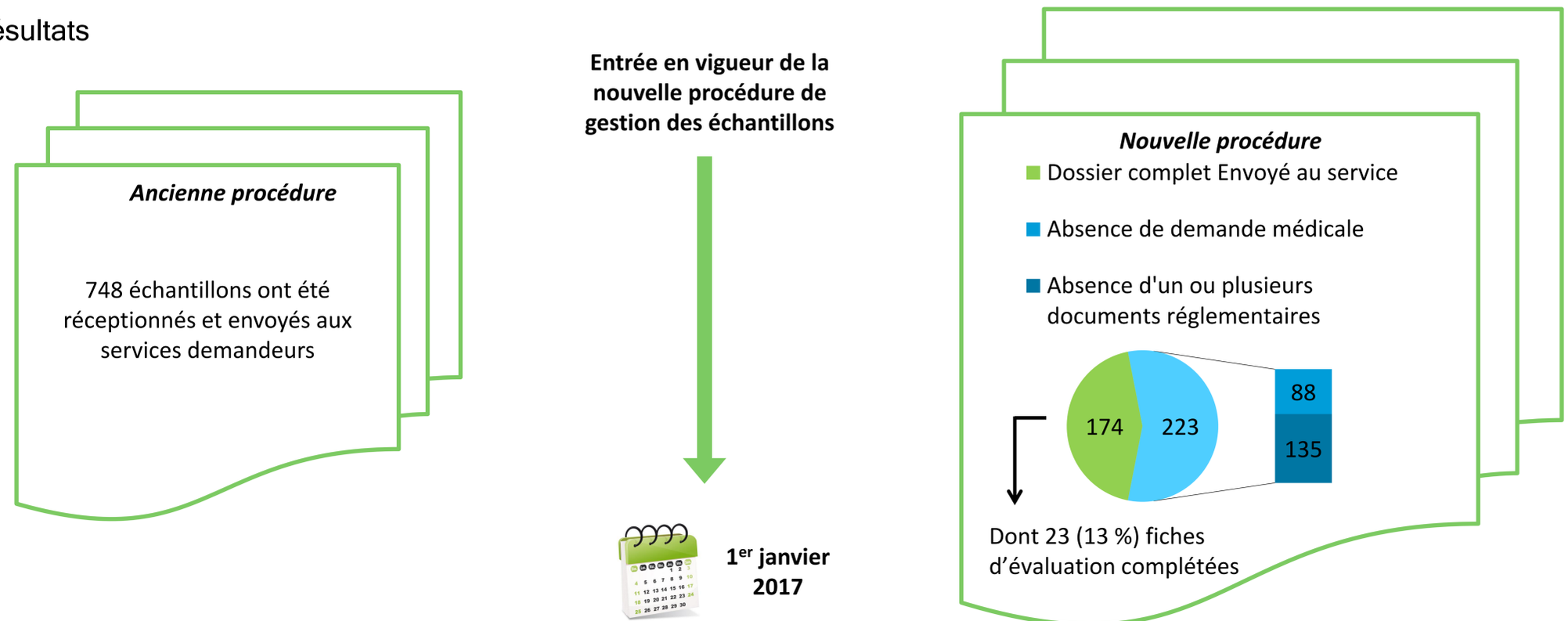
Objectif

L'objectif est d'évaluer l'impact de la nouvelle procédure sur la gestion des échantillons en effectuant une étude de type avant/après.

Matériel & Méthode



Résultats



Discussion & Conclusion

La nouvelle procédure a permis de réduire le nombre de demande d'échantillon de 53%. La responsabilité du pharmacien étant engagée dans toute délivrance de dispositifs médicaux, la nouvelle procédure permet de s'assurer que le dispositif demandé est en conformité avec la réglementation. La signature d'une demande médicale est essentielle pour justifier l'échantillon demandé. Un travail doit être mené pour améliorer le retour des fiches d'évaluation dûment complétées.