

CONTEXTE

En novembre 2020, l'ANSM a révisé ses recommandations concernant l'utilisation des DM de contention en milieu hospitalier.

OBJECTIF

Réviser le circuit des dispositifs de contention médicale dans notre établissement pour optimiser la sécurité de leur utilisation

MATERIELS ET METHODES

Commission Qualité Risque Sécurité

Groupe de travail sur la contention médicale

Pharmacie

Services de soins
(Urgences et
Psychiatrie)

Service acheteur
dispositifs médicaux
non stériles

Lingerie

Direction
Qualité

Objectif

Réviser les procédures actuellement en place et élaborer une procédure globale sur le circuit des DM de la contention médicale

Actions correctives

DM de contention médicale

Verrouillage/ Déverrouillage du DM

✓ 1 Kit de déverrouillage
dans le chariot d'urgence
de chaque unité

- Prise en compte des éventuels transferts de patients avec une contention
- Faciliter la localisation de ce kit pour les soignants

Entretien du DM

Certains composants ne sont
pas lavables : les attaches
magnétiques (AM)

- ✓ Séparer AM des composants lavables
- ✓ AM gravées au nom du service
- ✓ Désinfection des AM par le service
- ✓ Identification des composants lavables par QR code spécifique du service propriétaire
- ✓ Envoi des composants lavables à la lingerie par un circuit spécifique

Intégrité DM

✓ Assemblage et
vérification intégrité
du DM par infirmier

↓
- **Utilisation d'une
check-list**
- Si DM conforme :
mis dans une caisse
scellée, prêt à
l'emploi

× Si DM non conforme
→ **Déclaration non-
conformité à la
pharmacie**

Formation

- ✓ 2 sessions de formation par an
- ✓ Inclure dans le cahier des charges de l'appel d'offres des DM

CONCLUSION

Ce travail montre la complexité et la multitude des intervenants pour garantir le maintien de l'intégrité, la traçabilité et *in fine* la sécurité d'utilisation des DM réutilisables non stériles au sein d'un établissement de santé.