

E. RODRIGUES<sup>1</sup> ; S.COLOMBAT<sup>1</sup> ; C. LAW-KI<sup>1</sup> ; N. GARNIER<sup>1</sup>

1. Service de pharmacie, CHU Dijon Bourgogne

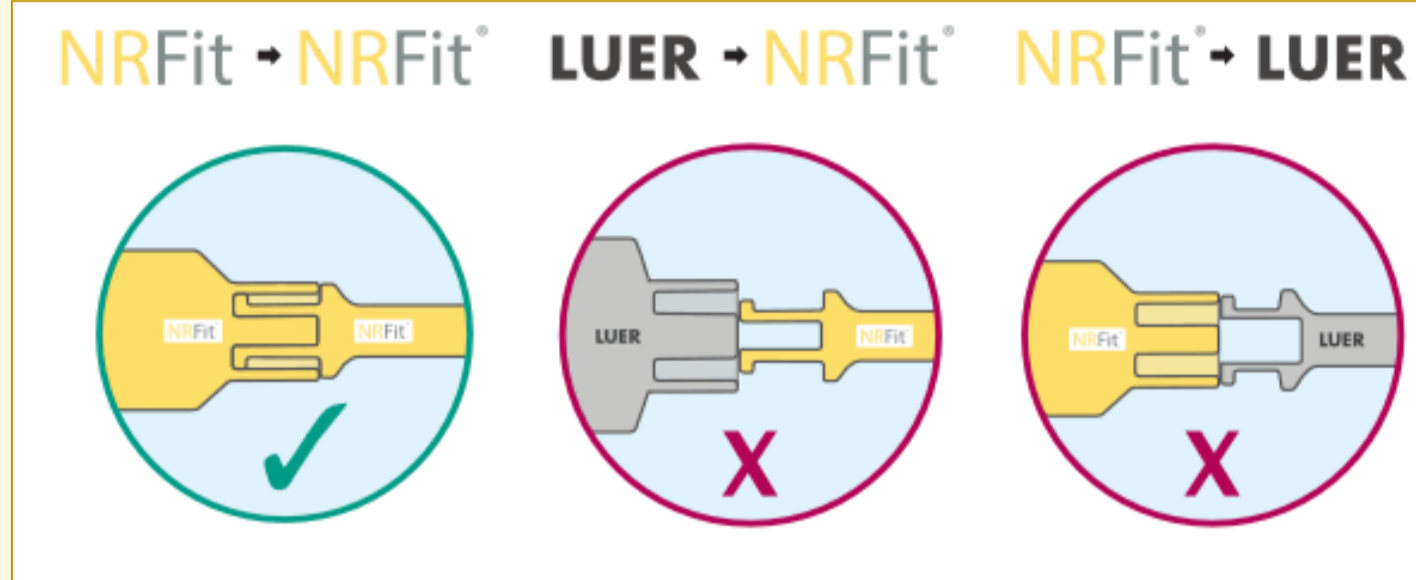
Contact : elsa.rodrigues@chu-dijon.fr

## INTRODUCTION

La mise en application des normes ISO, préconisée ou imposée aux établissements de santé, doit être anticipée mais aucun mode opératoire détaillé n'est disponible.

- ISO 80369-6 = NRFit®, voie neuraxiale
- ISO 80369-3 = ENFit®, voie entérale

→ Evitent les accidents par inversion de voies d'administration en sécurisant ces voies d'abord en utilisant un système de détrompeur.



Adaptateur

## OBJECTIF

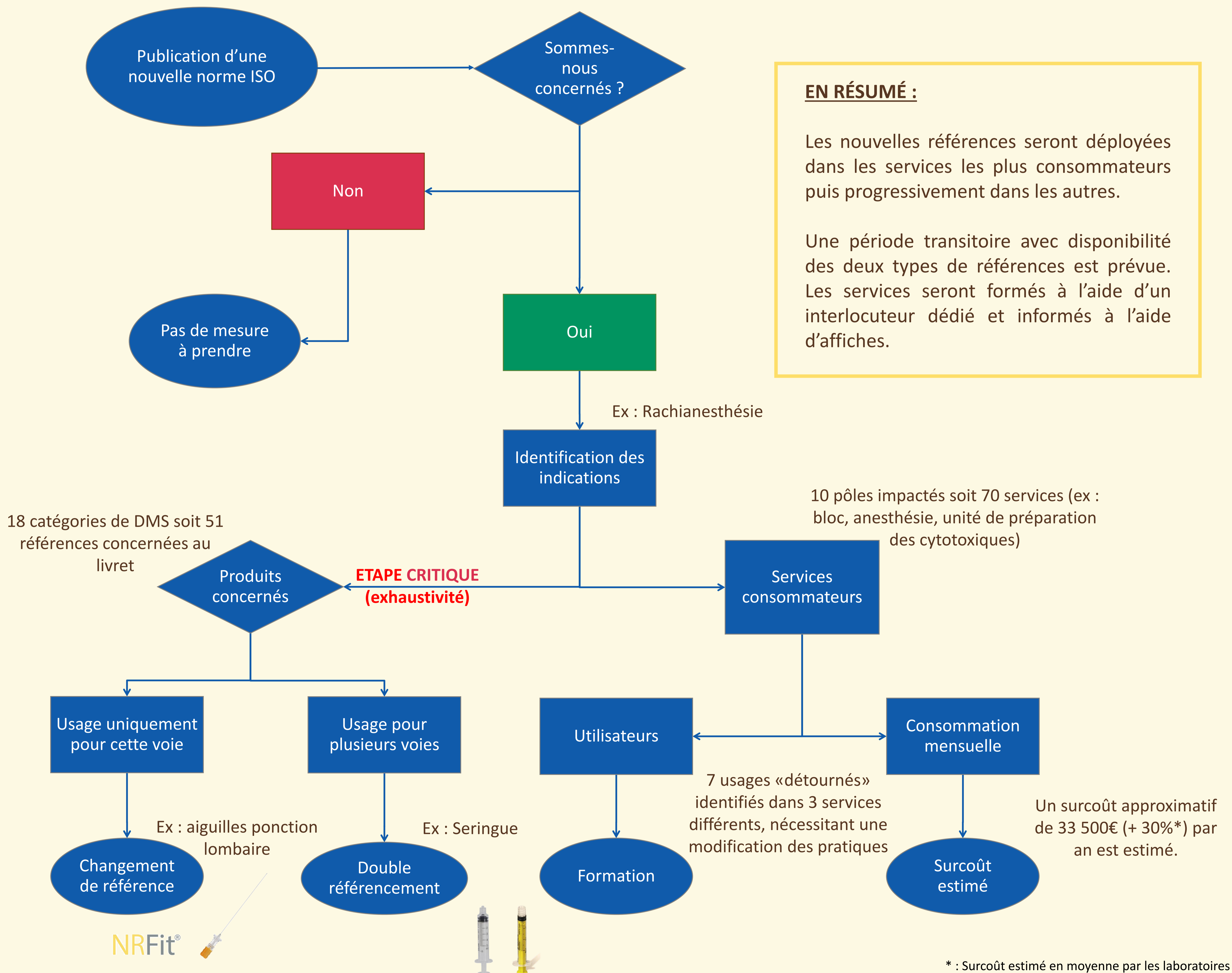
L'objectif est d'élaborer une méthodologie de déploiement de connectiques sécurisées dans notre établissement lors de la publication d'une nouvelle norme avec pour exemple la NRFit®.

## MATÉRIEL ET MÉTHODE

Un référentiel des catégories de dispositifs médicaux stériles (DMS) concernés a été réalisé à l'aide du logiciel métier Pharma® et des recommandations préconisées par la norme ISO et Europharmat. Les types d'intervention, services et utilisateurs ont été identifiés. Un plan de déploiement a été élaboré.



## RÉSULTATS



### EN RÉSUMÉ :

Les nouvelles références seront déployées dans les services les plus consommateurs puis progressivement dans les autres.

Une période transitoire avec disponibilité des deux types de références est prévue. Les services seront formés à l'aide d'un interlocuteur dédié et informés à l'aide d'affiches.

## CONCLUSION

Ce plan d'action est divisé en deux grands axes : les produits concernés et les services consommateurs. Il peut être étendu à d'autres connectiques afin d'anticiper et gérer au mieux les problèmes rencontrés lors de la publication d'une nouvelle norme. Un surcoût brut à la charge de l'établissement est attendu.