

A. LANDRY, A. BESNARD, S. TRUET, M-L. LE BELLEC, D. LEMOINE, E. PERONNE

Centre Hospitalier de Bayeux, Service Pharmacie, 13 rue de Nesmond, 14400 Bayeux

## Contexte - Objectif

Dans le cadre du contrat de bon usage et des bonnes pratiques de pharmacie hospitalière (BPPH), le pharmacien responsable de la stérilisation doit s'assurer des **conditions de conservation** des dispositifs médicaux réutilisables (DMR) de leur **point de livraison** jusqu'à leur **utilisation**.

Suite à un incident d'aiguillage d'un DMR, nous avons mené un audit sur les conditions de réception et de stockage des DMR au sein des services bénéficiaires.

## Matériel et Méthode

9 services audités (bloc opératoire, unités de soins et consultations externes) par l'interne en pharmacie et coordinateur de la stérilisation



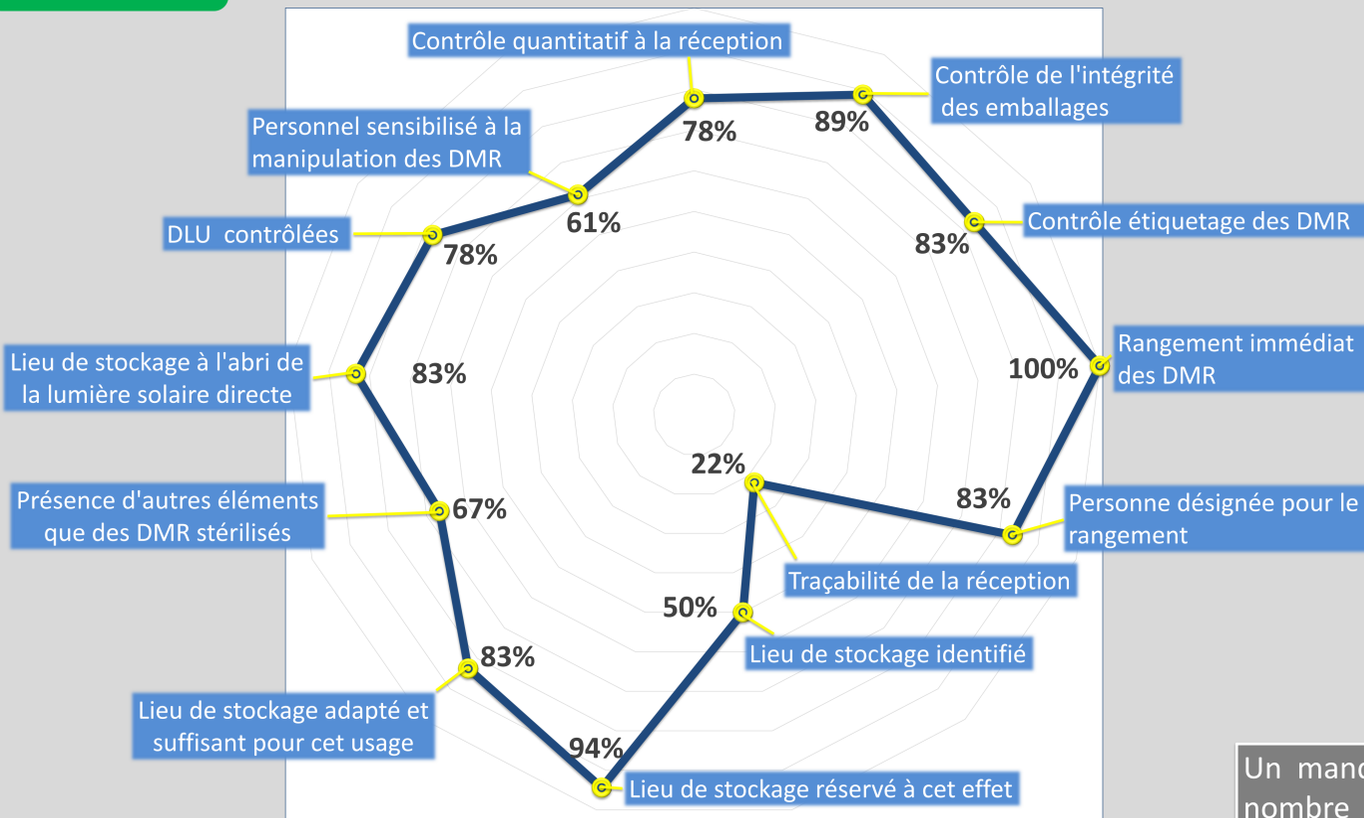
Grille d'évaluation divisée en 3 parties:

- conditions de **réception** des DMR
- conditions de **stockage** des DMR
- contrôle** des DMR stockés (dotations, intégrité des emballages, péremptions)

Personnes auditées: cadre de santé + membre (aide-soignant ou infirmier) des services concernés

AUDIT STERILISATION : CONDITIONS DE RECEPTION ET DE STOCKAGE DES DISPOSITIFS MEDICAUX REUTILISABLES (DMR) STERILISES AU CH DE BAYEUX		
Service :	Date :	
Fonction de la personne auditée :		
<b>Réception des DMR stérilisés en sachets unitaires au bloc opératoire et services de soins</b>		
Les DMR stérilisés sont-ils contrôlés quantitativement lors de la réception ?	oui	non
L'intégrité des emballages sont-ils contrôlés lors de la réception ?	oui	non
L'étiquetage est contrôlé à réception (destinataire) ?	oui	non
Les DMR stérilisés sont-ils rangés dans l'immédiat dans un lieu dédié ?	oui	non
Une personne est-elle désignée pour la prise en charge de la réception des DMR stérilisés ?	oui	non
La réception est-elle traçée ?	oui	non
<b>Conditions de stockage au bloc opératoire et dans les services de soins</b>		
Le lieu de stockage est-il identifié et réservé à cet effet ?	oui	non
Le lieu de stockage est-il adapté pour cet usage ?	oui	non
si non préciser :		
Présence dans la zone de stockage d'éléments autres que des DMR stérilisés ?	oui	non
Le lieu de stockage est-il dans une pièce à l'abri de la lumière solaire directe ?	oui	non
L'espace de rangement est-il optimal ? (entassement/pliage)	oui	non
si non préciser :		
Personnel sensibilisé à la manipulation des DMR stérilisés ?	oui	non
<b>Livraison des DMR stérilisés</b>		
Nombre de DMR stérilisés n'appartenant pas au service (noter l'instrument) :		

## Résultats



18 personnes auditées ( 9 services de soins)



- ✓ Conditions de stockage satisfaisantes dans 80% des cas
- ✓ Aucune erreur de destinataire, ni de défaillance de soudure n'a été relevée
- ✓ Traçabilité de la réception n'est assurée que dans 22% des cas
- ✓ DMR périmés retrouvés dans deux services sur neuf

Un manque de place au bloc opératoire limitant le nombre de compositions (containers et sachets unitaires) par rapport aux besoins réels a été observé

## Discussion - Conclusion

Au regard des résultats, les pratiques sont globalement conformes. Afin d'améliorer les dysfonctionnements révélés par cet audit, deux documents sont créés:

- ✓ un **support d'enregistrement** pour assurer la traçabilité de la réception des DMR
- ✓ une **plaquette d'information** rappelant la bonne manipulation, les conditions de stockage des DMR.

La présentation de ces résultats aux services et l'évaluation de ces deux documents permettront l'amélioration de la sécurisation du circuit des DMR au sein de notre établissement.

Réception du matériel stérilisable				
Date	Effectué par	Nombre de DMR	Vérification destination	Remarques

