

Audit de bonnes pratiques de stockage

A. GREAUD, H. PIDOUX, M. JEHL-RAVE, A. GRUMBLAT, H. MOCKLY-POSTAL

CHU Jean Minjot – Besançon, Service CAMSP – Stérilisation

agraud@chu-besancon.fr - Stérilisation, BPPH, Qualité

Remerciements à B. Tondre, F. Michaud et aux équipes d'encadrement des blocs opératoires pour leur participation

INTRODUCTION

La Société Française des Science de la Stérilisation (SF2S) a publié en 2021 un guide de bonnes pratiques de stérilisation des dispositifs réutilisables stériles (DMRS) qui aborde le stockage dans les blocs opératoires (BO). En 2022, dans notre établissement, une analyse de risques du processus de stérilisation a identifié la nécessité de réaliser des audits sur cette étape.

Notre objectif consiste en la réalisation d'un audit de bonnes pratiques sur la base de ce nouveau référentiel et de la réglementation en vigueur.

MATERIELS ET METHODES

- Audit prospectif du 28/03/2024 au 03/04/2024 – 10 arsenaux – plateaux restérilisables et unitaires stériles (US)
- Les référentiels : **Bonnes Pratiques de Préparation Hospitalière** (2001) et le **guide SF2S** (2021).
- Grille et guide d'audit construits et validés par un groupe de travail bloc opératoire/Stérilisation
- 2 auditeurs (IBODE de la Stérilisation – Interne en pharmacie).
- 4 catégories : **organisation générale, locaux de stockage, équipements de stockage et modalités de stockage.**
- 28 critères principaux découpés pour 11 d'entre eux en sous-critères. **Un critère est conforme si tous ses sous-critères le sont.**
- Les **taux de non-conformité (TxNC)** des critères audités sont classés selon la fréquence de survenue :
très fréquent TxNC>50%, fréquent 50%>TxNC>20%, possible TxNC<20%, rare TxNC 0%.



Plan d'audit BO

Planning de déroulement du projet

Elaboration du protocole	22/03	Information des BO	28/03 – 03/04	Elaboration du rapport	11/04 : Stérilisation 15/06 : Blocs	Actions correctives
18/03	Test du protocole	26/03	Réalisation de l'audit	08/04	Présentation des résultats	A venir...

Organisation générale



Modalités de stockage



Locaux de stockage



Equipement de stockage



Critères rarement non conformes TxNC=0% soit 100% de conformité

Liste des DMRS disponible

Classement rationnel (voie d'abord)

Equipements en bon état
Hauteur des étagères 18-36 cm

Critères possiblement non conformes TxNC<20%

Pas élastique/trombone/agrafe/adhésifs

Présence étiquette de traçabilité

Aucun DMRS à même le sol

Etagères distantes du sol

Critères fréquemment non conformes 20%<TxNC<50%

Entretien réalisé et tracé

Superficie adaptée

Facilité de distribution

Stockage sécurisé

Critères très fréquemment non conformes TxNC>50%

Présence procédures institutionnelles

Présence d'un référent stocks

Intégrité des emballages respectée

Disposition correcte des US

Classement FIFO

Compartmentation unitaire

Inventaire régulier tracé

A l'abri lumière, humidité ET chaleur*

Local réservé au stockage DMS

Maitrise aérocontamination

Local fermé par une porte

*100% de conformité pour la lumière et humidité
0% de conformité pour le suivi de la température

Equipements adaptés à l'usage

Equipements en qté suffisante

DMRS ni entassés ni empilés

Nettoyage facile

DISCUSSION/CONCLUSION

- **Résultats globalement décevants** → évaluation en regard de l'exigence très élevée du référentiel de la SF2S *versus* BPPH qui témoignent de la nécessité d'un suivi régulier des conditions de stockage des DMRS dans les arsenaux.
- Le manque d'espace est un élément critique → surcharge, encombrement, entassement et empilement → difficulté de circulation pour la distribution, difficulté de nettoyage et risque de dégradation des dispositifs médicaux.
- **Actions d'améliorations décidées :**
 - Révision de l'affichette « Bonne pratique de stockage » pour un document commun aux DMS UU et DMRS.
 - Mise en place d'un suivi régulier de l'aérocontamination avec le Service d'Hygiène Hospitalière dans les arsenaux.
 - Révision du conditionnement pour la livraison des US par la Stérilisation (en panier à plat plutôt qu'en sac polyéthylène).
 - Sensibilisation des agents de recomposition à l'adaptation de la taille des gaines des US (éviter les pliures en stockage).
- **Perspectives :**
 - Traçabilité à l'instrument en 2025 → optimisation de la gestion des DMS par rationalisation des compositions d'instruments chirurgicaux disponibles