

INTERVENTIONS PHARMACEUTIQUES SUR LE CIRCUIT DES DISPOSITIFS MEDICAUX IMPLANTABLES (DMI)

12

Auteurs : V. ROCHER, E. KOFFI, A. STEYER, A. KOCH, C. UNTEREINER, A. CLAUDON

Mots clés : Implants – Risques - Traçabilité

Centre Hospitalier de Haguenau – Haguenau
vanessa.rocher@ch-haguenau.fr

INTRODUCTION - OBJECTIFS

Suite à l'arrêté du 08/09/2021 relatif au management de la qualité du circuit des DMI dans les établissements de santé, un système de recueil des interventions correctives engagées par la pharmacie sur le circuit des DMI a été mis en place.

Il vise à alimenter notre étude de risques portant sur chaque étape du circuit des DMI en vue de leur analyse et de la détermination des actions nécessaires pour améliorer la qualité et la sécurité du circuit des DMI et garantir leur traçabilité.

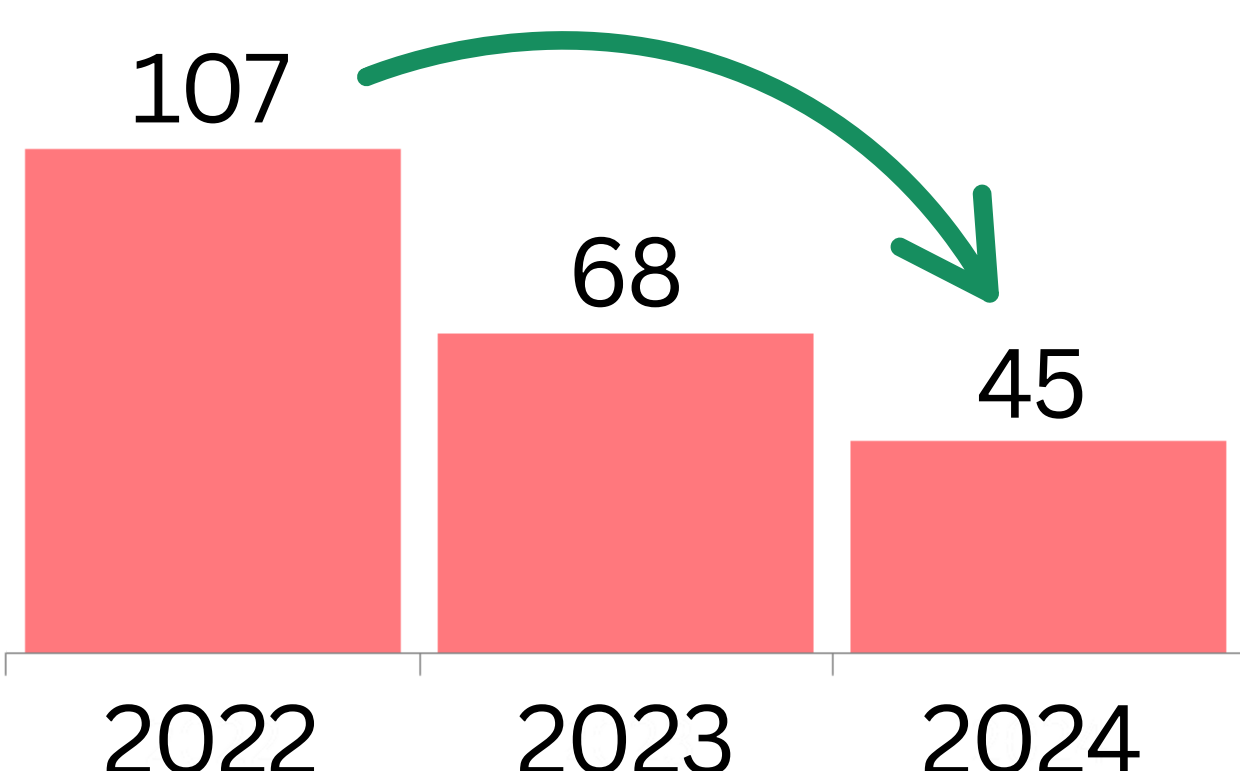
MATERIEL - METHODES

Les interventions pharmaceutiques réalisées lors du contrôle systématique des bordereaux de traçabilité sanitaire et les événements interceptés sur le circuit des DMI du bloc opératoire sont répertoriés de façon prospective.

Les sources de vérification sont variées :
comptes-rendus opératoires, cartes d'implants, bulletins de liaison, inventaires, commandes et logiciel de traçabilité.

RESULTATS

Nombre de défaillances / an



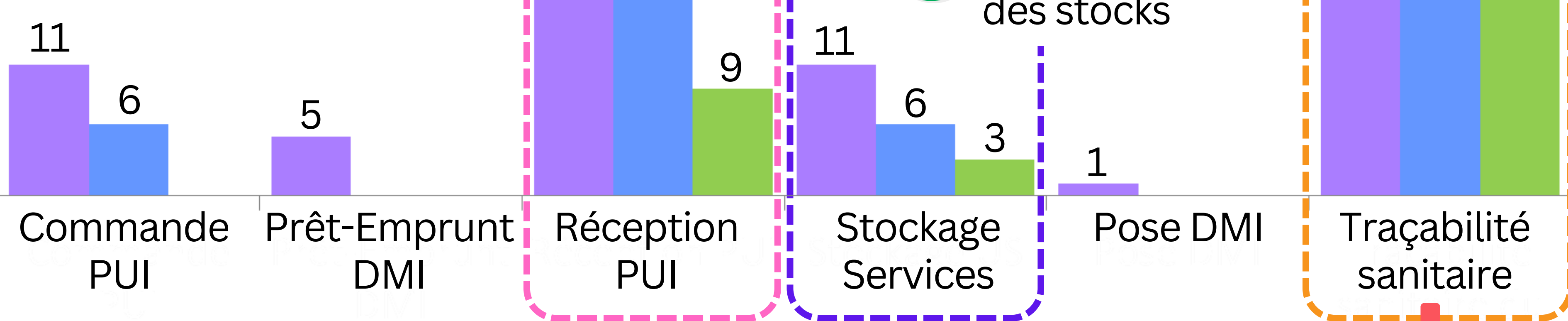
Repérage de défaillances rares mais critiques

- Traçabilité patient non faite dans le logiciel (1 cas par an)
- Présence d'implants périmés au bloc opératoire (3 cas en 2022)
- Absence de traçabilité des implants dans le compte-rendu opératoire et sur la carte d'implants (1 cas en 2022, 1 en 2023 et 3 en 2024)
- Défaillance du système de transmission de commandes (3 cas en 2023)

Répartition du nombre de défaillances par étapes du circuit des DMI

Par année

- 2022
- 2023
- 2024

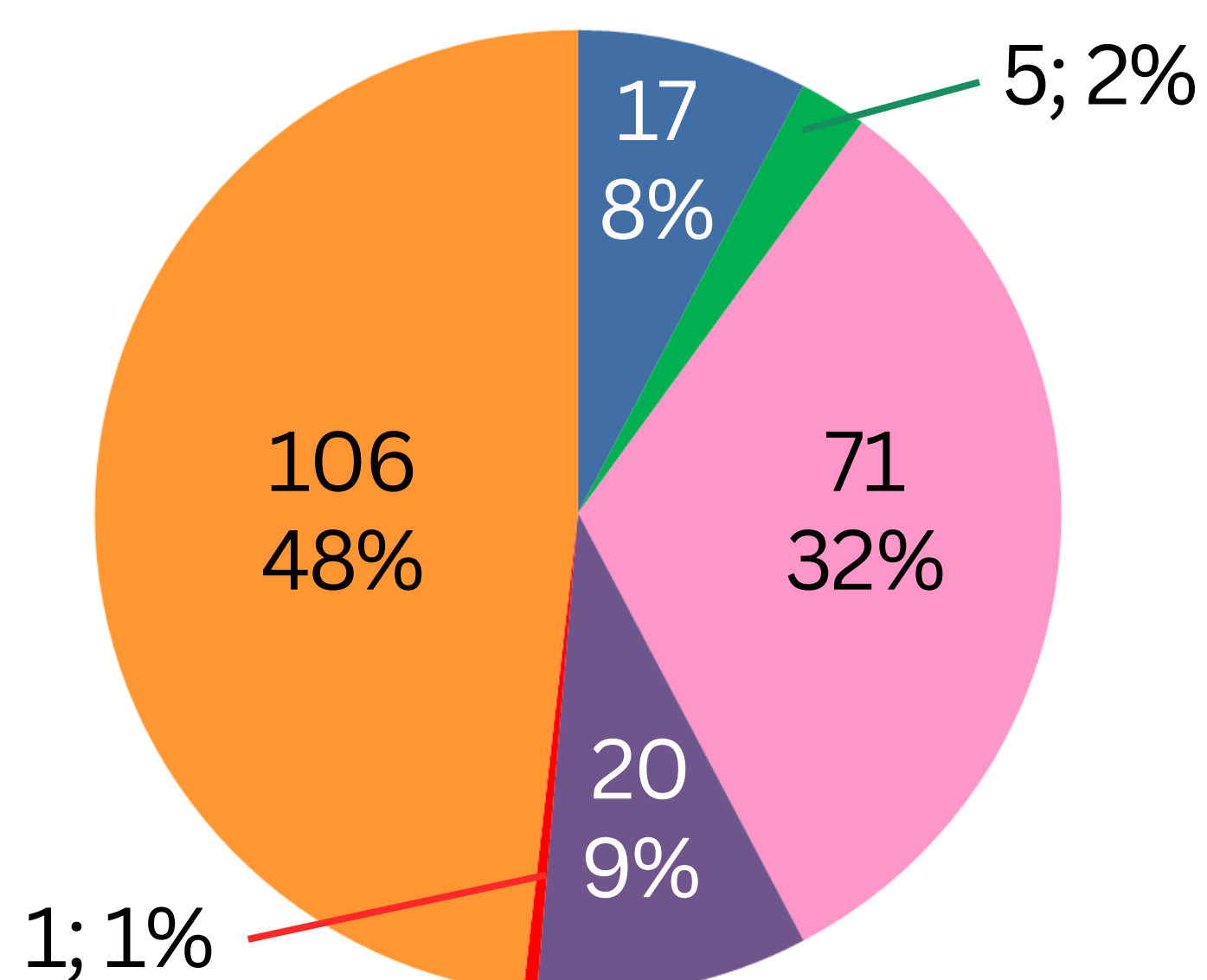


Mise en place de douchettes compatibles avec la lecture de l'IUD

Efforts de suivi des stocks

Toutes années confondues

- Commande PUI
- Prêt-Emprunt DMI
- Réception PUI
- Stockage Services
- Pose DMI
- Traçabilité sanitaire



Limitier les retranscriptions et les saisies a posteriori de la pose du DMI

DISCUSSION - CONCLUSION

Ces observations, non exhaustives, sont issues d'une démarche pharmaceutique méticuleuse menée en partenariat avec les secteurs interventionnels. Elles constituent une base de données objectivées pour l'élaboration de notre analyse de risques.

La refonte du processus institutionnel de déclaration et de traitement des événements indésirables liés au circuit des DMI, ainsi que l'informatisation à venir du bloc opératoire, permettront d'améliorer la qualité et la sécurité de ce circuit.