

CIRCUIT DM	ACHAT DE MATERIEL RESPECTANT LE STOCKAGE ET L'INTEGRITE DES DM		PLAN D' ACTIONS DE REDUCTION DES RISQU FICHE N° 10				
<b>OBJET :</b> Achat du matériel respectant le stockage et l'intégrité des DM							
Si actions de prévention → mettre 1	1	Si actions de protection → mettre 2		Si actions mixtes → mettre 3			
<b>Taux de couverture estimé des actions décrites par rapport aux actions nécessaires pour réduire le risque initial</b>			0%	25%	50%	75%	100%
<b>CADRE GENERAL :</b> Mise en conformité et sécurisation du stockage des DM							
<b>DOMAINE D'APPLICATION :</b> stockage PUI							
<b>DEFINITIONS ET ABREVIATIONS</b>							
DM : dispositif médical PUI : pharmacie à usage intérieur CCTP : cahier des clauses techniques particulières CHSCT : comité d'hygiène, de sécurité et des conditions de travail							
<b>ACTIONS DE REDUCTION DES RISQUES</b>							
<b>Désignation de l'action</b>		Acheter du matériel respectant le stockage et l'intégrité des DM au sein de la PUI					
<b>Objectifs (principal, opérationnel)</b>		Garantir des conditions de stockage adaptées à l'organisation et à la structure					
<b>Référentiels :</b> -BPPH -Bonnes pratiques de conservation -Code des marchés publics		<b>Pilote :</b> pharmacien		<b>Acteurs associés :</b> Ingénieur biomédical Direction des systèmes d'information Direction de la logistique Service sécurité Personnel de la PUI CHSCT			
<b>Mise en Œuvre</b>	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Définir les besoins selon <ul style="list-style-type: none"> <li>○ La conformité règlementaire</li> <li>○ L'architecture des locaux (surface, hauteur, localisation, la capacité de charge aux sols)</li> <li>○ Conditions de garantie de sécurité de travail pour le personnel</li> <li>○ La politique d'approvisionnement fournisseurs</li> <li>○ Le circuit des DM</li> <li>○ La capacité de stockage : emplacements de cueillette et de réserve optimisés en fonction du poids, du volume, de la quantité et de la rotation.</li> <li>○ Respect de l'ergonomie de travail</li> <li>○ Définir les règles d'identification des emplacements</li> <li>○ L'architecture du système d'information</li> <li>○ L'enveloppe budgétaire attribuée</li> <li>○ Le livret thérapeutique</li> <li>○ Matériel standardisé et modulable, évolutif, respectant la chaîne du froid et les autres conditions physiques de stockage</li> </ul> </li> <li>2. Définir la procédure adaptée <ul style="list-style-type: none"> <li>○ Rédaction du cahier des charges</li> <li>○ Rédaction de contrats de formation garantie maintenance</li> <li>○ Rédaction du CCTP</li> <li>○ Définition et pondération des critères de choix</li> </ul> </li> <li>3. Publication</li> <li>4. Conformité et évaluation des offres en multi-pluridisciplinarités</li> <li>5. Attribution</li> </ol>						
<b>Moyens</b>	- Enveloppe budgétaire						
<b>Mode de contrôle</b>	- Incidents de stockage						
<b>Validation</b>	- CHSCT - L'inspection en pharmacie - Gestionnaire des risques - Direction générale						
<b>Effort</b>	Niveau 3						

<b><u>Liens avec d'autres fiches d'action</u></b>	

**PROCEDURE DEGRADEE** : Sans objet

**EFFETS SECONDAIRES DES ACTIONS**

**Description des effets secondaires identifiés**

- Révision des circuits, des organisations et des effectifs
- Résistance aux changements
- Coûts

**Actions de maîtrise des effets secondaires**

- Participation du personnel au projet, accompagnement, formation
- Négociation et mise en concurrence
- Connaissance et maîtrise des circuits et organisation initiaux et anticipation

<b>Taux de maîtrise des risques des effets secondaires</b>	<b>0%</b>	25%	50%	75%	100%
--	-----------	-----	-----	-----	------