



Formation 02 et 09 avril 2015 St Omer

Objectif : Construire des activités de TP et de TD en stérilisation pour 15 élèves et développer une séance de savoirs associés.

Thème : réception des DMS propres et secs

➤ **Savoirs Associés :**

S2 1.3 Stérilisation par la vapeur d'eau

- **Indiquer** les contrôles à réaliser sur les DMR P.38
- **Justifier** le traitement en cas de non-conformité

Traçabilité :

- **Indiquer** les opérations de traçabilité à chacune des opérations du cycle et en justifier l'obligation.

➤ **Compétence : C45 : Mettre en œuvre des opérations de stérilisation des dispositifs médicaux.** P. 23

- **C454 : Effectuer le nettoyage manuel des matériels, des dispositifs médicaux.**

- **Vérifier** la qualité du séchage.

- **Validation** de l'opération et renseignement des documents de traçabilité.

- **C455 : Effectuer** le nettoyage mécanisé et le séchage des matériels, des dispositifs médicaux.

- **validation** de l'opération et renseignement des documents de traçabilité.

- **C456 : Recomposer les plateaux et sets de soin.**

- **Vérification** de la propreté, de la siccité et de la conformité des DM.



Ressources :

-Test d'efficacité du lavage

-Test de souillures résiduelles

-Instrument de mesure et de contrôle (ped à coulisse, luxmètre, règle, loupe éclairante, et ou binoculaire.

-Fiches de traçabilité

(Prévoir des instruments de remplacement)



Contrôles de fonctionnalité

Afin de ne stériliser que des dispositifs médicaux fonctionnels et aptes à remplir leur rôle, un contrôle individuel est nécessaire. Cet examen visuel soigneux doit permettre de vérifier :

- la siccité, c'est-à-dire l'absence d'humidité résiduelle, par exemple à l'aide d'une soufflette d'air
- la propreté, en particulier au niveau des mors, articulations et dans les canaux internes et parties creuses. Un mandrin ou un petit écouvillon peut être utile, en plus du « soufflage » à l'air comprimé
- l'intégrité : absence de fissures, corrosion, déformations, altérations des matériaux particulièrement au niveau des articulations et des mors
- la fonctionnalité : ce contrôle est adapté au type d'instrument. Par exemple :
 - pour les instruments piquants et tranchants, les lames ne doivent pas être altérées ni présenter de zones qui « accrochent » pour les instruments articulés, les extrémités doivent être ajustées et sans déformation, la fermeture doit se faire sans forcer ...
 - pour tous les instruments à crémaillère, la fermeture doit être facile et sûre, sans usure excessive des crans
 - pour les écarteurs auto-statiques, après remontage, les crémaillères doivent maintenir l'instrument en position d'ouverture

FICHE "TRAÇABILITÉ TRAITEMENT" DISPOSITIFS MÉDICAUX LIVRES NON STÉRILES

Logo société |

N° BL :

N° Contrat :

Tél. /Fax :

VOLET ALLER

Date d'expédition :

PARTIE SOCIÉTÉ (coordonnées ci-dessus) à compléter impérativement avant expédition

Désignation/référence de la boîte d'ancillaire :

Traitement réalisé par l'établissement de santé précédent

- Autoclavage (134° C- 18 min)
 Application de la Circulaire DGS/SC/DHOS/E2 n° 2001-138 du 14 mars 2001
(évaluation du risque dispositif/acte/patient et traitement en fonction du risque)
 Non renseigné

Inventaire joint : OUI NON

Nombre de boîtes ou conteneurs expédiés :

Expédié par :

Fonction :

Visa :

PARTIE ÉTABLISSEMENT DE SANTÉ à compléter impérativement à réception

Etablissement &
lieu de livraison

Conformité à l'inventaire / BL : OUI NON

Nombre de boîtes ou conteneurs réceptionnés :

Réceptionné par :

Fonction :

Visa :

SI RÉCEPTION NON CONFORME : PRÉVENIR IMMÉDIATEMENT LA SOCIÉTÉ !

VOLET RETOUR

Date de réexpédition :

PARTIE ÉTABLISSEMENT DE SANTÉ à compléter impérativement avant le retour

Matériel utilisé : OUI NON

Si oui, quels traitements ont été réalisés par l'établissement de santé :

- Prédésinfection / Nettoyage
 Autoclavage (134° C- 18 min)
 Application de la Circulaire DGS/SC/DHOS/E2 n° 2001-138 du 14 mars 2001
(évaluation du risque dispositif/acte/patient et traitement en fonction du risque)

Conformité à l'inventaire / au BL : OUI NON

Nombre de boîtes ou conteneurs réexpédiés :

En bon état de fonctionnement : OUI NON

Responsable de la réexpédition :

Fonction :

Visa :

SI MANQUE OU DÉTERIORATION : LE SIGNALER SUR L'INVENTAIRE, LE BL OU TOUT AUTRE DOCUMENT APPROPRIÉ

PARTIE SOCIÉTÉ à compléter éventuellement lors du retour

Réceptionné par :

Fonction :

Visa :

**SI RETOUR NON CONFORME :
PRÉVENIR IMMÉDIATEMENT LE PHARMACIEN RESPONSABLE DE L'ÉTABLISSEMENT DE SANTÉ !**

Fiche de traitement de DM réutilisables en vue d'une réparation ou d'une révision

(Voir la fiche de la Sté de Tourcoing remise en copie)

Proposition d'un TP et TD

En salle de stérilisation : Zone de lavage et zone de conditionnement.

2 postes de travail en lavage : Manuel et mécanisé.

2 postes de travail en conditionnement (Réception, contrôle et renseignement des documents de traçabilité) C454 et C455

➤ **Matériel à prévoir dans chaque panier à laver**

-Ciseaux dévissés

-Un instrument rouillé

-un instrument tâché

-Une paire de ciseaux émoussés

➤ **Matériel de contrôle à prévoir :**

- pied à coulisse

-luxmètre

-règle

- loupe éclairante ou binoculaire

-Test de souillures résiduelles

-Test d'efficacité du lavage

➤ **Documents à prévoir**

-Fiche de traçabilité de traitement

-Fiche de traitement des DM en vue d'une réparation ou d'une révision

Un groupe en salle informatique qui recherche les définitions sur siccité, propreté, intégrité et fonctionnalité pour le cours de savoir associé S2 1.3 **Stérilisation par la vapeur d'eau**

Rechercher par domaine de produit

Test de souillure

Le test de souillure Getinge Assured imite les résidus chirurgicaux que l'on trouve habituellement sur les instruments, à la mise en service des laveurs-désinfecteurs.



Test Soil

Le test de souillure Getinge Assured est constitué d'un mélange synthétique de résidus chirurgicaux habituels contenant des protéines, des lipides et des polysaccharides.

PROTEIN TEST INSTRUMENT SURFACE



- Plus le niveau de contamination protéique est élevé, plus le résultat s'affiche rapidement en bleu sombre
- Test de résidus protéiques destiné aux surfaces des instruments
- Précision de 1 ug en moins de 10 secondes
- Aucune incubation n'est requise
- Changement net du marron clair au bleu
- Rentable et facile à utiliser

Contrôles à effectuer lors de la réception des DM propres et secs

Contrôle	Définition	Matériel concerné	Action en cas de non conformité	Justification
Siccité				
Propreté				
Intégrité				
Fonctionnalité				