

RESTITUTION ATELIER

DISPOSITIFS MEDICAUX IMPLANTABLES

Remise de l'information post implantation au patient et mise en œuvre du management de la qualité des DMI



**Eva
BERTON**

*Interne en
pharmacie*

CHU de Poitiers



**Anne-Laure
COUFFIGNAL**

Pharmacien

CHU de Poitiers



**Marion
LOUVRIER**

Pharmacien

OMEDIT NAGG



**Pauline
QUINT**

Pharmacien

*Polyclinique
Inkermann de Niort*

SYNTHÈSE DES RESULTATS 2023 DE L'AUDIT OMEDIT de TRACABILITE DES DMI proposé dans le cadre du CAQES



10

Etablissements de santé
en Nouvelle-Aquitaine



350

patients
sélectionnés

Axes d'amélioration



traçabilité PUI

- Identification unique de dispositif : **oui à 63%**



traçabilité service utilisateur

- Date de réception du DMI : **oui à 75%**
- Identification du professionnel de santé utilisateur (RPPS) : **oui à 51%**



traçabilité DPI

- Identification unique de dispositif : **oui à 31%**
- Durée de vie prévue du dispositif et suivi éventuel : **oui à 17%**
- Mises en garde, précautions ou mesures à prendre : **oui à 11%**



Traçabilité de la remise effective au patient (oui à 59%)



Traçabilité dans la lettre de liaison (**oui à 57%**)

Traçabilité dans le dossier médical partagé, le cas échéant (**oui à 29%**)

Plans d'action



DÉPLOYER LA TRAÇABILITÉ
DANS LES LOGICIELS MÉTIER



ACTUALISER
LES PROCÉDURES



SENSIBILISER LES
PROFESSIONNELS



RÉALISER DES AUDITS



PRÉSENTER UN BILAN DES
ACTIONS RÉALISÉES

- intégration IUD
- Interopérabilité
- tracer informatiquement la remise au patient
- intégration aux DMP et lettre de liaison

- À la PUI
- Dans les services utilisateurs

- remise et information au patient
- traçabilité en temps réel et enjeux de matériovigilance

Audit annuel dans le cadre du CAQES



Remise de l'information au patient et mise en œuvre du management de la qualité des DMI

Retour d'expérience – Polyclinique Inkermann

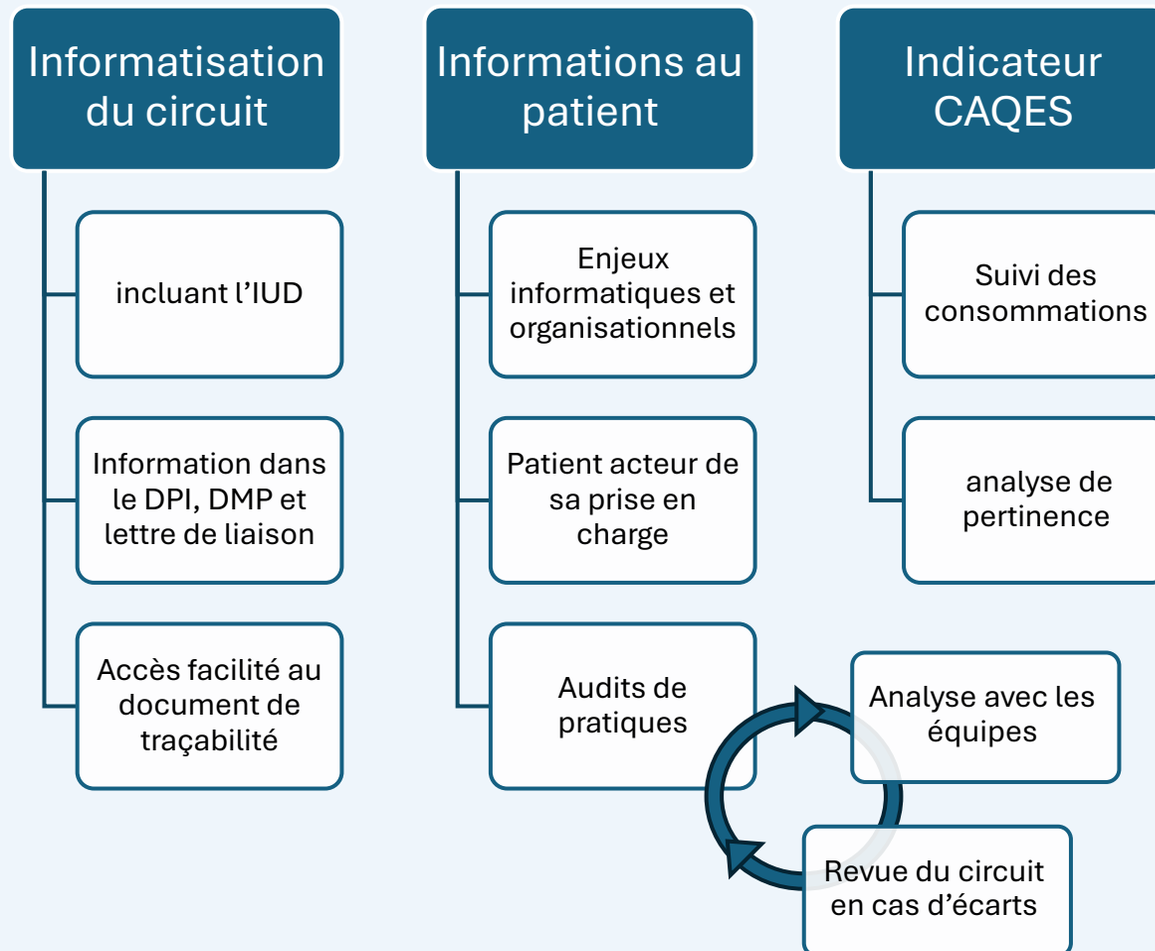
Pauline Quint – pharmacien hospitalier

Mise en œuvre du management de la qualité du circuit des DMI en pratique

Création de groupes de travail pluriprofessionnels

Audit des circuits (1/2 fois/ ans)

Information – formation des acteurs du circuit des DMI



Opportunités/Ressources

- PPH ou gestionnaire DMI directement dans les blocs → rapprochement des différents professionnels
- Intéressement incitatif
- Certification → opportunité de porte d'entrée vers la sensibilisation aux bonnes pratiques/à la réglementation

Difficultés/Freins

- Manque de support de formation pour les différents acteurs du circuit (en particulier les soignants)
- Manque de de temps dédié pour la création de formation ou faire suivre une formation
- Peu de leviers pour inciter (établissement hors CAQES)
- Hétérogénéité des interventions, des pratiques et des spécialités concernées (gynécologie, orthopédie, etc.)
- Mise en œuvre par les industriels pour permettre d'informatiser/automatiser la saisie d'informations pas toujours réalisée
- Pas d'espace dédié dans le DMP (à venir ?)

Pertinence de pose des DMI



**Eva
BERTON**

*Interne en
pharmacie*

CHU de Poitiers



**Anne-Laure
COUFFIGNAL**

Pharmacien

CHU de Poitiers



**Marion
LOUVRIER**

Pharmacien

OMEDIT NAGG

**Pauline
QUINT**

Pharmacien

*Polyclinique
Inkermann de Niort*

SYNTHÈSE DES RESULTATS 2023 DE L'AUDIT OMEDIT DE PERTINENCE DE POSE DES PTH proposé dans le cadre du CAQES



9

Etablissements de santé
en Nouvelle-Aquitaine



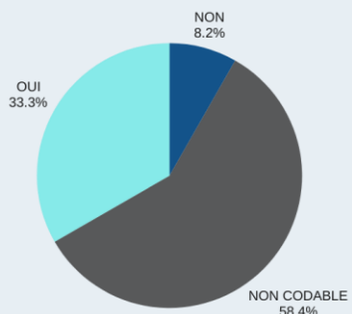
279

patients
sélectionnés

Résultats principaux

COTYLE SIMPLE OU DOUBLE MOBILITÉ

Choix du cotyle selon les données patients
(facteur de risque de luxation)

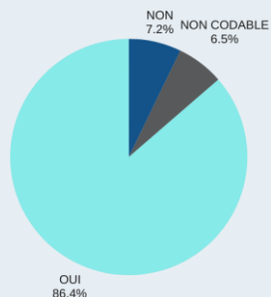


33 % de conformité

58% sans traçabilité des facteurs de risque de luxation

COUPLE DE FROTTEMENT

Choix du couple selon la clinique et les données patients



86 % de conformité

Plans d'action



DÉPLOYER LA TRAÇABILITÉ DU
SCORE DE MOBILITÉ



RENSEIGNER LA SCORE ET LE
COUPLE PROTHÉTIQUE LORS DE
LA CONSULTATION PATIENT



COMMUNIQUER AUPRÈS DES
PRATICIENS D'ORTHOPÉDIE



TRAÇABILITÉ DU RISQUE
LUXATION



JUSTIFICATION DU TYPE DE
MOBILITÉ DU COTYLE

Grilles d'audits mises à disposition dans le cadre du CAQES

Nouveau

Audit de pertinence sur les enveloppes antibactériennes résorbables TYRX

- Audit de pertinence sur prothèses totales de hanche
- Audit de traçabilité des DMI
- Mise à disposition de la cartographie de l'informatisation des DMI Accompagnement individuel sur demande à l'OMEDIT

Suivi et évaluation des pratiques

▶ Téléchargez les outils de suivi et d'évaluation des pratiques OMEDIT

Mise à disposition des grilles
d'audits CAQES sur e-medite

<https://www.e-medite.fr/>

Audits de pertinence des prescriptions/poses

 Grille Audit Pertinence DMI - PTH_NAGG 2024

 Cartographie données informatiques_Circuit des DMI_RESOMEDIT_CAQES2024

*Boîte à idées : Analyses de
pertinence de pose des DMI*

Echanges sur la constitution d'une commission régionale OMEDIT – attente des professionnels

*Partage d'expertise autours de la pertinence de
pose des DMI*

*Retours d'expériences régionaux sur des ET
relatifs aux DMI*

*Partage autours des actions de pharmacie
clinique régionales*

Autres travaux ?