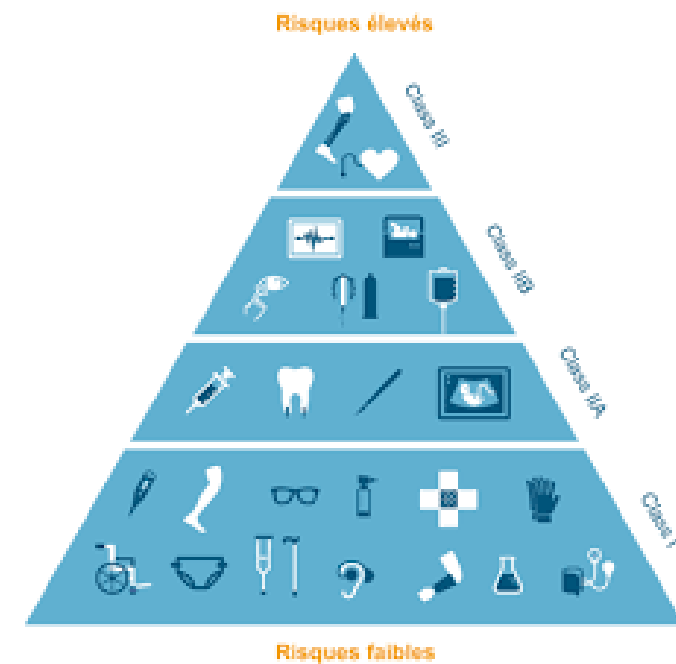


# TD en autonomie

7 Février 2025

C REVEL



# PLAN

- Groupe 5-6 personnes
- Salle 100
- Salle informatique 102.1 et 102.2
- Salle TPO reconnaissance



- 2 chambres des erreurs ADIPH
- Mots croisés
- Mots masqués
- Reconnaissance DMS
- Audit sur le stockage et l'étiquetage des dispositifs médicaux stériles
- E learning
- Serious game identitovigiance
- Formation théorique incendie



# CHAMBRE DES ERREURS

- CF document

Retrouvez dans la grille, ci jointe, les mots correspondant aux définitions.

A l'issue, les lettres non utilisées formeront un mot dont la définition est la suivante :

« Retour des aliments de l'œsophage dans la bouche sans effort de vomissement »

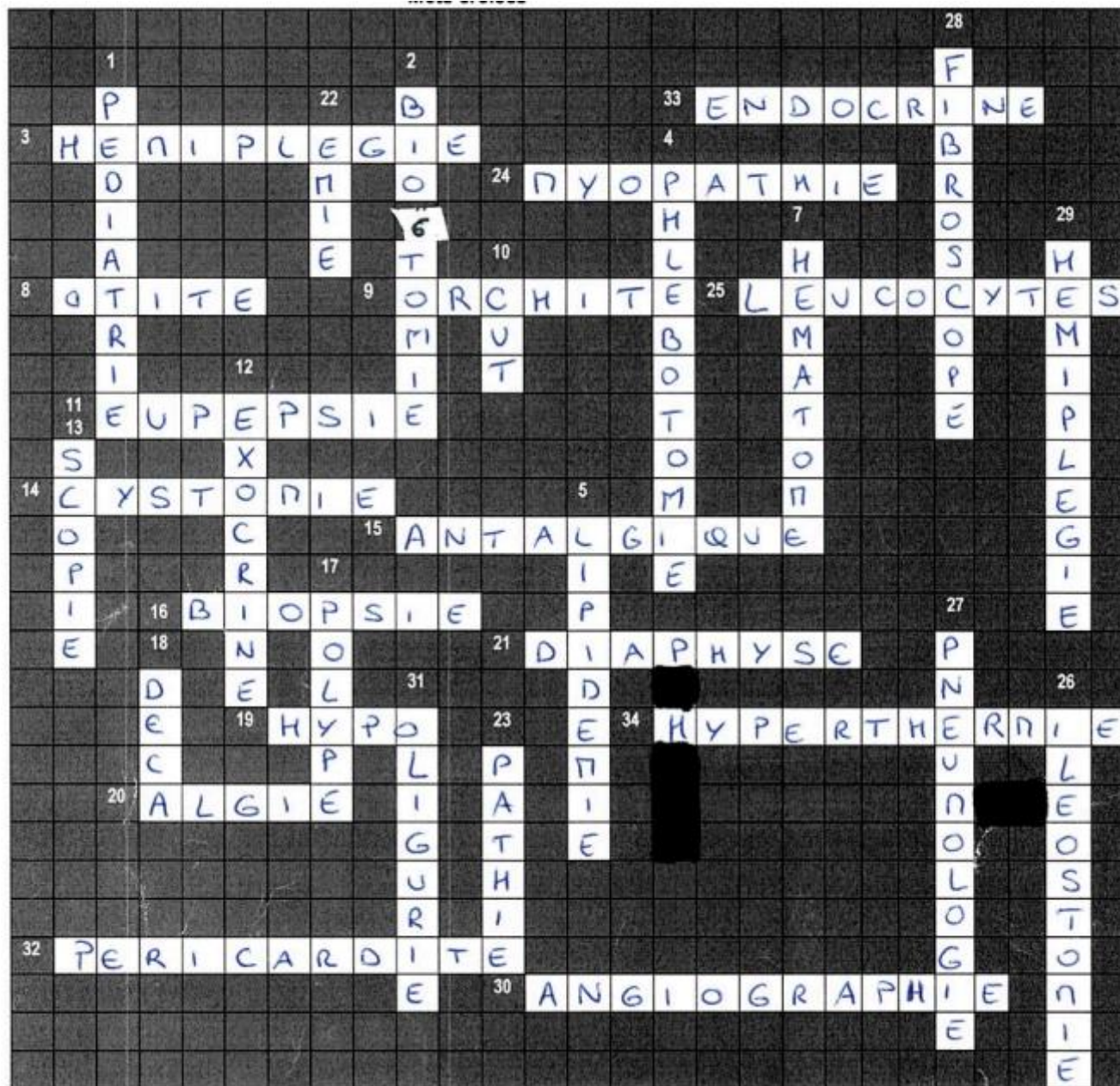
régurgitation

# Mots masqués

A	C	O	U	P	H	E	N	E	C	E	I	M	O	T	S	R	U
D	I	A	S	T	O	L	E	S	E	K	Y	S	T	E	Y	H	R
D	E	C	L	I	V	E	I	C	P	A	R	A	L	Y	S	I	E
U	R	O	L	O	G	I	E	A	H	T	A	N	I	A	T	N	T
C	E	T	I	T	O	M	E	R	A	A	P	E	P	N	O	I	E
T	B	I	L	E	U	D	E	R	L	E	N	M	I	G	L	T	R
I	R	I	S	R	I	S	E	E	E	E	E	I	D	O	E	E	E
O	R	E	E	C	G	E	O	A	E	H	E	E	E	R	I	O	S
N	G	S	U	U	R	T	C	L	S	C	O	L	I	O	S	E	E
L	O	R	D	O	S	E	Y	G	T	A	N	O	X	I	E	N	L
M	I	C	T	I	O	N	M	I	A	R	Y	T	H	M	I	E	L
V	O	M	I	S	S	E	M	E	N	T	H	E	M	A	T	I	E

ACCOUCHÉMENT	BILE	ALGIE	DIASTOLE
Sensation auditive anormale Affection inflammatoire de l'oreille <b>OTITE</b>	Liquide sécrété par le foie Nom donné aux matières grasses <b>LIPIDE</b>	Douleur Contraction cardiaque <b>SYSTOLE</b>	Relâchement du cœur Globule rouge <b>KERATIE</b>
Rejet par la bouche du contenu gastrique <b>VOMISSEMENT</b>	Irrégularité du rythme cardiaque <b>ARYTHMIE</b>	Inflammation de la muqueuse nasale <b>RHINITE</b>	Mal de tête diffus ou localisé <b>CEPHALEE</b>
Suppression totale ou partielle de l'alimentation liquide ou solide <b>DIETE</b>	Membrane circulaire et colorée de l'œil <b>IRIS</b>	Affection parasitaire provoquée par un champignon <b>MYCOSE</b>	Diminution de la quantité d'oxygène distribuée aux tissus par le sang <b>ANXIE</b>
Position couchée sur le dos, de telle sorte que la tête se trouve plus bas que les pieds <b>DECLIVE</b>	Mouvement d'un membre ou d'un segment de membre qui le rapproche de l'axe médian du corps <b>ADDUCTION</b>	Diminution du nombre de globules rouges ou du taux d'hémoglobine dans le sang <b>ANEMIE</b>	Canal qui fait communiquer le larynx avec les bronches et qui sert au passage de l'air pendant la respiration <b>TRACHEE</b>
Conduit permettant à l'urine de s'écouler du bassinnet rénal à la vessie <b>URETERE</b>	Partie de la médecine qui étudie l'appareil urinaire <b>UROLOGIE</b>	Arrêt plus ou moins prolongé de la respiration <b>APNEE</b>	Courbure anormale du rachis en convexité antérieure <b>SCOLIOSE</b>
Qui détruit les virus <b>VIRUCIDE</b>	Déviaton latérale du rachis <b>LORDOSE</b>	Diminution ou abolition de la motricité <b>PARALYSIE</b>	Abouchement <b>STOMIE</b>
Lésion cutanée allant jusqu'à la nécrose ischémique des tissus, due à la compression de ceux-ci <b>ESCARRE</b>	Tumeur bénigne située dans une cavité ne communiquant pas avec l'extérieur, contenant des substances molles ou liquides <b>KYSTE</b>	Angine de poitrine (douleurs thoraciques, constrictives, violentes irradiant vers les épaules, les bras et la mâchoire) <b>ANGOR</b>	Substance qui, introduite dans l'organisme, lui confère une immunité immédiate mais de durée limitée <b>SÉRUM</b>
Action d'uriner <b>DICTION</b>	Matières fécales <b>SELLE</b>		

# Mots croisés



# Audit stockage

1 D, E avec E : concerne un DM livré stérile par le fabricant (indicateur de passage sur le carton, mais pas sur le sachet individuel)

2 A, B, C

3 B avec B : Le sablier pour « utiliser jusqu'au », A : l'usine est pour la date de fabrication au format AAAA-MM

4 A Ne pas utiliser après la fin du mois indiqué, si le stockage est réalisé dans de bonnes conditions de conservation

5A, B, E, F. L'encre et les solvants peuvent altérer la porosité de l'emballage, supprimer l'utilisation de d'élastiques (en latex allergisant) traumatisants pour les emballages

6 A, C

7: 1I, 2H, 3A, 4G, 5C, 6D, 7E, 8B, 9F

8 A, C, D, E

9 : Vrai, Vrai, Faux Doit être protégé de l'humidité est le logo avec parapluie, Vrai, Vrai, Vrai, Vrai

10 A, B, C, D E

11 A, E

12 B, C, D, E

**OBSERVATOIRE DES MÉDICAMENT, DES DISPOSITIFS MÉDICAUX ET DES INNOVATIONS THÉRAPEUTIQUES – RÉGION CENTRE**

**- OMÉDIT -**

COMMISSION  
DISPOSITIFS MÉDICAUX

**Bon usage des pictogrammes des dispositifs médicaux**  
(symboles utilisés pour l'étiquetage selon les normes NF EN 980 et ISO 15223)

Date de rédaction  
Mars 2011

Date de validation au Comité  
stratégique :  
Décembre 2011

**Utilisation**



**Ne pas réutiliser, usage unique**  
(ne pas utiliser 2 fois)  
☞ Dispositif destiné à être utilisé une seule fois, pour un seul patient



**Utiliser jusque, date de péremption, date limite pour l'implantation du dispositif en toute sécurité**  
accompagné d'une date au format 4 chiffres pour l'année + 2 chiffres pr le mois AAAA-MM  
☞ Ne pas utiliser le DM après la fin du mois indiqué  
☞ A contrôler avant l'utilisation



**Date de fabrication**  
accompagné d'une date au format AAAA-MM

**Conservation**



**Limites de température**  
ex : stockage réfrigéré entre 2°C et 8°C



**Limites d'humidité**



**Limites de pression**



**Conserver au sec**



**Conserver à l'abri de la lumière du soleil, de la chaleur, de la radioactivité**



**Ne pas utiliser si l'emballage est endommagé**  
☞ Vérifier l'intégrité de l'emballage



**Fragile à manipuler avec précaution**

**Traçabilité**



**Fabricant.**  
Symbole accompagné du nom et de l'adresse du fabricant



**Numéro de lot**  
sur le système d'emballage de protection  
☞ Indispensable pour la traçabilité patient



**Référence du catalogue du fabricant**  
☞ Indispensable pour la traçabilité patient



**Numéro de série, un numéro par unité**  
☞ n'existe que pour certains DM (chambres implantables, valves cardiaques...)

En application de l'art. L5212-3 du CSP, les DM implantables doivent être tracés (décret 2006-1497 du 29/11/2006 et arrêté du 26/01/2007). Un guide explicatif est téléchargeable sur le site internet Europharmat. Ces informations de traçabilité sont nécessaires pour un signalement de matériovigilance. Elles doivent aussi accompagner tout DM renvoyé au fabricant pour expertise, dans des conditions optimales de sécurité s'il est souillé

**Stérilité**



**Ne pas re-stériliser**



**Non stérile**



**Stérilisation par oxyde d'éthylène**  
☞ vérifier si allergie



**Stérilisation par irradiation**



**Stérilisation par une technique aseptique (filtration stérilisante)**



**Stérilisation par la chaleur (autoclavage par la vapeur d'eau)**



**Stérilisation par peroxyde d'hydrogène**



**Trajet liquide stérilisé par (agent) dans le DM, lorsque d'autres parties ne sont pas fournies à l'état stérile**

**Risques**



**Voir la notice**  
☞ voir les précautions ou restrictions d'utilisation



**Consulter le manuel (ou le mode d'emploi)**



**Présence**



**Absence**

**de la substance « xxx » dans le dispositif**



**Contient du latex de caoutchouc naturel**  
☞ penser à vérifier si allergie



**DEHP  
BBP  
DBP**  
**Présence de phtalates (PHT) accompagné du nom du PHT**  
ex : DEHP = Di Ethyl Hexyl Phtalate



# Reconnaissance DMS

- 1 tubulure pour perfusion
- 2 bouchon obturateur
- 3 trocard coeli
- 4 flacon de redon
- 5 pansement hydrofibre
- 6 arbre à chimio
- 7 sonde prostatique
- 8 sonde naso gastrique type ryle
- 9 seringue nutrition en bout enfit
- 10 aiguille suture