

**Grille protocole de coopération
conforme à l'annexe 1
modèle de protocole mentionné
à l'article 1 de l'arrêté du 31 décembre 2009**

Article L. 4011-1 à L. 4011-3 du code la santé publique

~

- « Art. L. 4011-1 du CSP – Par dérogation, les professionnels de santé (inscrits à l'article L. 4011-1 du code de la santé publique) peuvent s'engager, à leur initiative, dans une démarche de coopération ayant pour objet d'opérer entre eux :
- des transferts d'activités ;
 - ou d'actes de soins ;
 - ou de réorganiser leur mode d'intervention auprès du patient. »

Date de création : juillet 2010

Date de révision : ...

À LIRE IMPÉRATIVEMENT AVANT DE REMPLIR LA GRILLE

La grille du protocole de coopération proposée a pour but d'aider les professionnels de santé à rédiger efficacement leur protocole de coopération.

Avant d'utiliser cette grille, les professionnels de santé sont invités à lire attentivement au moins la fiche « professionnels de santé » figurant dans le guide méthodologique publié le XXXXXX par la HAS et disponible sur le site Internet de la HAS.

Tous les sigles et/ou les acronymes employés dans le protocole de coopération doivent être explicités.

MODE OPÉRATOIRE

EN PRATIQUE, si vous souhaitez rédiger un protocole de coopération :

- 1) Télécharger / Enregistrer la grille sur votre ordinateur.
- 2) Renseigner tous les items.
- 3) Penser à être précis et synthétique dans votre rédaction.
- 4) Sauvegarder la grille une fois remplie.

INFO-BULLE – Lorsque ce mot apparaît, placer-y le curseur et des informations apparaîtront en appuyant sur la touche : « **F1** » du clavier sur PC, ou sur la touche « **aide** » sur Mac.

Des LIENS INTERNET sont activés. En plaçant le pointeur sur le lien et en appuyant sur la touche [**Ctrl**] du clavier vous serez automatiquement dirigé vers le site Internet mentionné.

I. – SYNTHÈSE DU PROTOCOLE DE COOPÉRATION – Article L. 4011-2 du code de la santé publique

Région : A - H / RHÔNE-ALPES

Date de création :

00/00/0000

Items	Réponses :
<i>Besoin de santé régional auquel répond ce protocole de coopération</i>	Le Centre Léon Bérard est le centre régional de lutte contre le cancer. Le recrutement des patients se fait sur la région Rhône Alpes.
<i>Intitulé du protocole de coopération</i>	Transfert de compétence: pose de voie veineuse centrale par l'Infirmière
<i>Caractéristiques des patients pris en charge dans le cadre du protocole de coopération</i>	Les indications fréquentes de voies veineuses centrales sont les perfusions de produits veinotoxiques pour de courtes ou longues durées : les chimiothérapies, la nutrition parentérale, les produits osmotiquement actifs (mannitol), les perfusions de produits aux PH bas ou haut les antibiotiques, des transfusions, de l'hydratation, des antalgiques), chez des patients n'ayant pas de capital veineux. Chez les patients atteints de pathologies cancéreuses qui nécessitent une chimiothérapie intraveineuse; les produits sont particulièrement veinotoxiques: la perfusion sur voie veineuse centrale est obligatoire. L'abord des veines jugulaires internes et brachiales sontr incluses dans ce protocole. La voie sous-clavière est exclue du protocole.
<i>Liste exhaustive d'acte(s) ou activité(s) dérogatoire(s) aux conditions légales d'exercice</i>	Anesthésie locale (pour les infirmières uniquement), repérage échographique, ponction échoguidée, vérification de la pose correcte
<i>Nature de la dérogation (plusieurs réponses possibles)</i>	<input type="checkbox"/> Réalisation d'acte(s) ou activité(s) à visée diagnostique avec ou sans interprétation <input type="checkbox"/> Réalisation d'acte(s) ou activité(s) à visée thérapeutique avec ou sans interprétation <input checked="" type="checkbox"/> Réalisation d'acte(s) ou activité(s) à visée préventive, préciser : <input type="checkbox"/> dépistage, <input type="checkbox"/> vaccination, autres : <input checked="" type="checkbox"/> Interprétation d'un examen <input type="checkbox"/> Prescription <input type="checkbox"/> Autres, préciser : la pose de voie veineuse centrale est un acte à visée préventive pour conserver le capital veineux malgré les traitements de chimiothérapie.
<i>Lieu de mise en œuvre du protocole de coopération</i>	Au bloc opératoire du Centre Léon Bérard dans une salle dédiée L'établissement comporte: - une programmation centralisée des rendez-vous de pose de voies veineuses centrales avec un secrétariat commun au niveau de l'établissement - un système de communication intégrant l'informatisation de la prescription. L'établissement effectue au moins 1000 poses de voies veineuses centrales /an dont au moins 20% est assuré par un médecin délégué.

Protocole de coopération autorisé le : 00/00/0000, mis en ligne le : 00/00/0000

II. – INTITULÉ DU PROTOCOLE

Les informations demandées doivent permettre d'identifier l'acte(s) de soins, ou l'activité(s) ou la réorganisation des modes d'intervention des professionnels de santé entre eux auprès du patient, et les professionnels de santé concernés par le protocole de coopération au sens du code de la santé publique.

Transfert de compétence: pose de voie veineuse centrale par l'infirmière
Excellence dans les VVC : de l'évaluation des besoins jusqu'au suivi des patients.

Cadre réservé à la HAS

Thème du protocole

*À la réception du protocole, la HAS définira un thème qui sera intégré dans le système d'information national.
Le thème a pour objectif de faciliter la recherche des protocoles autorisés.*

III. – CONTEXTE DU PROTOCOLE

A) Justification de la demande

1) Identifier le problème à résoudre ou le besoin constaté au niveau régional

Délégation des accès veineux :

Le Centre Léon-Bérard, centre régional de lutte contre le cancer, recrute les patients sur tout le territoire de la région Rhône Alpes. L'établissement est confronté à une augmentation des demandes d'accès veineux sur une population au capital veineux de plus en plus fragile car vieillissante et polyopathologique. Cette demande croissante d'accès veineux central s'inscrit dans un contexte de crise démographique médicale et a amené jusqu'à maintenant à adresser ces patients dans d'autres établissements (externalisation) dont les compétences et disponibilités sont limitées.

D'autre part, le suivi d'indicateurs est indispensable pour une optimisation de la prise en charge des patients.

2) Préciser en quoi la problématique identifiée justifie une dérogation au titre de l'article L. 4011-1 du code de la santé publique ?

Le temps médical disponible intra ou extra établissement ne permet pas la pose en temps et en heure des VVC: certains patients voient leur mise en route de traitement décalée, avec éventuellement un impact sur le pronostic, ou la mise en route sur une voie veineuse périphérique avec une prise de risque en cas d'extravasation. La pose des VVC par une infirmière déléguée permettra d'augmenter le nombre de poseurs et de raccourcir les délais d'accès aux VVC.

L'importance du suivi des indicateurs et l'amélioration de la prise en charge des patients nécessitent du temps et de la coordination que la nouvelle équipe infirmière pourra organiser :

- planifier et récupérer les données de suivi des accès veineux.
- prévenir les complications en planifiant des formations infirmières intra et extra murs concernant les pansements, les manipulations autour des accès veineux
- tenir à jour les indicateurs de qualité (infection, ablation, thrombose, etc.).

Aujourd'hui, le manque de temps médical empêche le recueil et l'analyse des complications liées aux cathéters et le développement des actions de prévention les concernant. Le temps médical étant concentré sur la pose et le traitement des complications quand elles surviennent.

NB : La HAS pourra vous demander le ou les texte(s) réglementaire(s) à l'appui de votre argumentation.

① Zone info

*Documents / outils /
instances pouvant être
utilisés ou consultés*

- *Projet régional de santé (PRS).*
- *Agence régionale de santé (ARS).*
- *Union régionale des professions de santé (URPS).*
- *Comités régionaux des professions de santé (antennes régionales de l'ONDPS).*
- *Programme de formation, textes réglementant la profession, etc.*
- *Consultation des instances ordinales ou des associations professionnelles concernées.*
- *Etc.*

III. – CONTEXTE DU PROTOCOLE (SUITE)

B) Description du fonctionnement ACTUEL

1) Organisation des professionnels de santé

a) Informations concernant le profil du DÉLÉGANT :

Spécialité	Médecin Anesthésiste réanimateur
Profession du délégant	Médecin spécialiste
Spécialité pour les infirmier(e)s	<input type="checkbox"/> IADE <input type="checkbox"/> IBODE <input type="checkbox"/> Puéricultrice <input type="checkbox"/> Autres, préciser : _____
Qualification ordinale (médecin)	Médecin
Mode d'exercice	<input checked="" type="checkbox"/> Libéral <input checked="" type="checkbox"/> Salarié hospitalier <input type="checkbox"/> Salarié non hospitalier
Effectif/discipline du délégant	9,30 ETP

b) Informations concernant le profil du DÉLÉGUÉ :

Spécialité	Infirmière ou infirmière spécialisée
Profession du délégué	Infirmière
Spécialité pour les infirmier(e)s	<input checked="" type="checkbox"/> IADE <input type="checkbox"/> IBODE <input type="checkbox"/> Puéricultrice <input type="checkbox"/> Autres, préciser : _____
Qualification ordinale (médecin)	
Mode d'exercice	<input checked="" type="checkbox"/> Libéral <input checked="" type="checkbox"/> Salarié hospitalier <input type="checkbox"/> Salarié non hospitalier
Effectif/discipline du délégué	198 infirmières

Zone info

Voir à la fin de ce document la définition de délégant et de délégué.

III. – CONTEXTE DU PROTOCOLE (SUITE)

B) Description du fonctionnement ACTUEL (suite)

1) Organisation des professionnels de santé (suite)

c) Existe-t-il un système d'information partagée entre les professionnels de santé ? OUI NON

Si possible, expliquez le processus de partage de l'information entre les différents professionnels :

L'information est partagée par le dossier du patient informatisé, le programme informatisé du bloc opératoire, les demandes d'examens informatisées ainsi que les prescriptions.

l'informatisation complète des données concernant les patients permet un partage d'informations en temps réel auprès des différents acteurs

Dans le cas particulier des accès veineux centraux, dans le dossier du patient , la demande d'accès veineux est demandée par le médecin en charge du patient: oncologue médical, chirurgien, radiothérapeute. Le type de voie veineuse est argumentée par celui-ci; les éléments liés à la nature de l'indication, les éléments de choix (durée, nature du traitement, traitement associé, pathologie associée, anomalies biologiques...) sont précisés (annexe III). L'information est donnée au patient par le médecin prescripteur (Annexe IV). Un arbre décisionnel est validé.

d) Quelles sont les modalités d'analyse des pratiques existantes à ce jour ? – Ne pas répondre ici : cf. chapitre « Description du protocole clinique de prise en charge des patients »

e) L'accès aux soins

La continuité des soins est-elle organisée ? OUI NON

La permanence des soins est-elle organisée ? OUI NON

Quels sont les délais moyens d'obtention d'un rendez-vous ou de prise en charge ? Actuellement Entre 15 et 21 jours hors urgence médicale

III. – CONTEXTE DU PROTOCOLE (SUITE)

B) Description du fonctionnement ACTUEL (suite)

2) Chiffrer la file active de patients

Les informations demandées doivent permettre d'identifier le flux de patients pris en charge par les professionnels de santé en précisant la période considérée

La file active est de 3000/an

3) Décrire le processus clinique actuel – *Ne pas répondre ici : cf. chapitre « Description du protocole clinique de prise en charge des patients »*

📌 Zone info

Documents / outils / instances pouvant être utilisés ou consultés

- *Toutes les études réalisées dans ce domaine.*
- *Données du PMSI.*
- *Données des organismes d'assurance maladie.*
- *Etc.*

IV. – PROTOCOLE DE COOPÉRATION ENTRE PROFESSIONNELS DE SANTÉ

A) Objectifs du protocole de coopération entre professionnels proposés

1) Information du patient

Expliquer les modalités prévues pour l'information du patient et pour le recueil de son consentement éclairé dans le cadre du protocole de coopération

Le patient est informé par le médecin prescripteur de la réalisation potentielle de l'acte par une infirmière dans le cadre d'un protocole de coopération. Les documents d'information exposent la nature du geste, les complications envisageables, les modalités et la nature des équipes. Une fiche d'information expliquant la nature de l'acte, le caractère dérogoire, les conditions de réalisation et la proposition faite en cas de refus est délivré au patient. (Annexe IV).

L'information est tracée dans le DPI (dossier patient informatisé).

Le médecin anesthésiste délégué décide de l'inclusion ou de l'exclusion du patient en regard des résultats des examens cliniques et biologiques ainsi que de la prescription initiale

Avant la pose, l'infirmière revoit le patient, reformule l'information relative à l'acte et s'assure de l'accord du patient (Check list HAS Annexe VI).

Après la pose, l'infirmière éduque le patient sur la gestion de cet accès veineux (toilettes, bains, douche, prévention des retraits accidentels, informations sur les pansements, leurs fréquences ...la prévention des infections, des thromboses et la conduite à tenir en cas d'éruption, de suintements, de douleurs, d'écoulement, de fièvre...) et fournit un livret sur le matériel.

2) Expliquer les objectifs poursuivis à travers le protocole de coopération entre professionnels de santé

Diminuer le délai d'accès aux voies veineuses centrales,

Eviter des hospitalisations, ou diminuer certaines durées de séjour chez des patients nécessitant cette voie veineuse pour un retour à domicile en SAD HAD ou autres institutions.

Améliorer le confort du patient par une attitude proactive, sécuriser la qualité de vie et la qualité des soins

Assurer la continuité des soins en interne par une relation continue entre infirmières. Coordonner la prise en charge avec les infirmières libérales; création d'une hotline téléphonique permettant en direct les conseils aux patients ou professionnels de santé

Economiser du temps médical d'anesthésiste; l'un de ceux-ci restant en permanence accessible pour conseils et aides sur simple appel de l'infirmière

Supprimer l'externalisation de cette activité pour permettre la Qualité, le contrôle de la Qualité de la prestation et un suivi. Les patients comprennent mal "l'externalisation" de ce geste et demande une prise en charge globale. Cf ANNEXE 11:Préambule historique du projet

La maîtrise de la Trajectoire patient est l'objectif clé de ce projet avec la composante sécuritaire qui en découle.

B) Description du protocole interdisciplinaire ou interprofessionnel

1) Présenter les professionnels de santé qui soumettent le protocole de coopération à l'ARS

Les informations demandées doivent permettre d'identifier au moins (prénom, nom, profession) un référent pour chaque profession à l'origine de la création du protocole de coopération ainsi qu'une personne à contacter (prénom, nom, téléphone, adresse mail) pour l'instruction du protocole de coopération.

Référent médical: Dr Rosay Hervé coordonateur du département d'anesthésie 04 78 78 29 84
rosay@lyon.fnclcc.fr

Référent infirmier:
Mme Cellupica Mary, infirmière 04 78 78 29 63

IV. – PROTOCOLE DE COOPÉRATION ENTRE PROFESSIONNELS DE SANTÉ (SUITE)

B) Description du protocole interdisciplinaire ou interprofessionnel (suite)

2) Préciser le cadre de la coopération envisagée. Les informations demandées doivent permettre de comprendre les caractéristiques médicales et/ou sociales des patients pris en charge dans le cadre du protocole de coopération

La pose de VVC s'adresse à des patients devant recevoir un traitement intraveineux. De nombreux traitements intraveineux, et notamment les produits de chimiothérapie étant extrêmement corrosifs pour les veines périphériques, pouvant donner des nécroses, escarres ou des handicaps majeurs en cas d'extravasation, les injections ne sont réalisées que sur des voies veineuses centrales pour préserver le capital veineux. L'âge vieillissant, la polyopathie entraînant une diminution du capital veineux, la pose de VVC s'adresse aussi pour des perfusions prolongées d'antibiotiques, de solutés hydroélectrolytiques, de nutrition parentérale, d'antalgiques intraveineux...

Le médecin anesthésiste délégué décide de l'inclusion et l'exclusion du patient, en regard des examens cliniques et biologiques ainsi que de la prescription initiale

Lieu de réalisation de la coopération

- Cabinet d'exercice libéral de groupe
- Cabinet d'exercice libéral individuel
- Centre de santé
- Établissement de santé
- HAD
- Maison de santé
- Pôle de santé
- Réseau de santé

Liste non exhaustive, préciser le lieu s'il ne figure pas dans la liste :

📍 Zone info

Documents / outils / instances pouvant être utilisés ou consultés

- Données du PMSI.
- Comités régionaux des professions de santé (antennes régionales de l'ONDPS).
- Données des organismes d'assurance maladie.
- Etc.

IV. – PROTOCOLE DE COOPÉRATION ENTRE PROFESSIONNELS DE SANTÉ (SUITE)

B) Description du protocole interdisciplinaire ou interprofessionnel (suite)

3) Répondre aux questions suivantes

<i>Comment vont s'articuler les différents intervenants et comment est orienté le patient ?</i>	<i>Ne pas répondre ici : cf. chapitre « Description du protocole clinique de prise en charge des patients »</i>
<i>Quel est le système d'information informatisé utilisé ?</i>	Dossier informatisé du patient, prescription informatisée unifiée de la demande de pose, programme du bloc opératoire, biologie du patient, compte rendu de pose
<i>Quelles sont les ressources matérielles et techniques utilisées ?</i>	Une salle d'intervention au niveau du bloc opératoire, un échographe, un appareil de localisation de l'extrémité distale du cathéter (ECG ou scopie), matériel de pose
<i>Quels sont les gains cliniques attendus et ceux-ci peuvent-ils être mesurés ?</i>	<i>Ne pas répondre ici : cf. chapitre « Description du protocole clinique de prise en charge des patients »</i>
<i>Des conditions de financement complémentaires de l'intervention de certains professionnels sont-elles requises ?</i>	non

IV. – PROTOCOLE DE COOPÉRATION ENTRE PROFESSIONNELS DE SANTÉ (SUITE)

B) Description du protocole interdisciplinaire ou interprofessionnel (suite)

- 4) Décrire les actes de soins, les activités de soins, ou la réorganisation des modes d'intervention n'incluant pas d'entente illicite dérogatoire au regard des dispositions du code de la santé publique relatives à l'exercice des professions de santé concernées et les modalités de surveillance qui en découlent

Les actes des soins, les activités ou la réorganisation des modes d'intervention seront décrits ci-après. Dès la phase de création d'un protocole de coopération, les professionnels doivent être vigilants sur le fait que la mise en œuvre d'une pratique dérogatoire aux conditions légales d'exercice devra prendre en compte les interdictions telles que le compérage figurant dans les règles professionnelles ou règles déontologiques applicables aux professionnels (lorsqu'elles existent).

IV. – PROTOCOLE DE COOPÉRATION ENTRE PROFESSIONNELS DE SANTÉ (SUITE)

B) Description du protocole interdisciplinaire ou interprofessionnel (suite)

5) Description du protocole clinique de prise en charge des patients

a) Description de la prise en charge du patient et de l'acte(s) de soins ou l'activité(s) ou la réorganisation des modes d'intervention des professionnels de santé auprès du patient

Décrivez le processus global de prise en charge du patient, indiquez qui fait quoi, à quel moment se réalise(nt) l'acte(s) ou l'activité(s) ou la réorganisation des modes d'intervention des professionnels de santé auprès du patient, décrire comment s'articulent les professionnels de santé entre eux et quel est leur niveau de responsabilité.

Le patient est informé par son médecin prescripteur de la nécessité du geste qu'il a prescrit (Annexe III), des modalités de celui-ci, de la possibilité de la réalisation de la pose par une infirmière. Les documents d'information au patient lui sont remis (Annexe IV), et cette information est tracée dans le DPI. Les assistantes médicales du département d'anesthésie adressent au patient la confirmation de son rendez-vous ainsi qu'une ordonnance de biologie signée du médecin, et de douche préopératoire (Annexe IV). Le médecin délégué vérifie les examens biologiques et confirme son inclusion au protocole, en fonction de la prescription initiale et détermine le type de dispositif et de site d'accès. En cas d'exclusion du patient du protocole, il organise la pose de la voie veineuse centrale.

L'infirmière déléguée réalisent alors la check list HAS KT (Annexe VI).

Avant la pose, l'infirmière déléguée vérifie la présence de son médecin délégué. L'infirmière déléguée revoit le patient, reformule l'information relative à l'acte et s'assure de l'accord du patient. Elle pose la voie veineuse centrale, en sachant qu'un médecin anesthésiste est présent dans une salle à proximité immédiate et peut intervenir à tout moment.

Après la pose, une radio de contrôle est réalisée puis vérifiée par le médecin délégué. L'infirmière éduque le patient sur la gestion de cet accès veineux (toilettes, bains, douche, prévention des retraits accidentels, informations sur les pansements, leurs fréquence, la prévention des infections, des thromboses et la conduite à tenir en cas d'éruption, de suintements, de douleurs, d'écoulement, de fièvre...), et fournit les ordonnances de pansements et un livret sur le matériel. (Annexe VIII).

Elle contacte le patient dans les 48h qui suivent le geste pour répondre à ses questions (pansements, ...).

Dans le cadre de la dérogation aux conditions légales d'exercice, listez ci-dessous de manière exhaustive l'acte(s) de soins ou activité(s) transféré(s) au délégué ou la façon dont les professionnels de santé vont réorganiser leur mode d'intervention auprès du patient.

Précisez pour chaque acte si besoin, ou globalement, la nature de l'intervention du délégant pour contrôler la réalisation par le délégué de l'acte(s) de soins ou de l'activité(s).

Astreinte, supervision, validation, autres (préciser) :

L'infirmière est autonome sur cet acte.

4. Le rôle et la place du délégué

Dans l'articulation entre le délégué et le médecin primo-prescripteur de la nécessité de réaliser l'acte.

o Rôle du médecin primo-prescripteur : il justifie la nécessité de l'accès veineux central : chimiothérapie, médicaments veinotoxiques (pH, osmolarité), patients au faible capital veineux, durée de traitement long...

o Rôle du médecin délégué : il confirme l'inclusion et détermine le type de dispositif et de voie et site d'accès. Par ailleurs, il élabore les arbres décisionnels permettant de déterminer le type de dispositif et le site d'accès. [6, 7, 8, 9, 11, 12, 13, 14, 15,16]...

o Rôle du délégué : il pose le dispositif ; initie l'éducation thérapeutique du patient en regard de celui-ci.

Au moment de la réalisation de l'acte et sa capacité à intervenir immédiatement en cas de besoin.

o Le praticien délégué est capable d'intervenir à tout moment. La proximité immédiate et la disponibilité du praticien sont les garants d'une réelle sécurité pour le patient.

o Comme stipulé dans le dossier de coopération, l'infirmière appelle en cas de difficultés non prévues : aspect échographique, 3 ponctions avec difficultés de canulation, refus du patient d'une pose par le délégué, complications...

o Ce dispositif a fait l'objet d'une évaluation : Résultats (ANNEXE 13)

Une permanence du Médecin Anesthésiste Réanimateur permet de répondre aux questions ponctuelles de l'infirmière ou d'intervenir en urgence.

Quels sont les moyens utilisés par le délégant pour s'assurer de la réalisation par le délégué de l'acte(s) de soins ou de l'activité(s), ou quels sont les moyens utilisés par les professionnels de santé qui réorganisent leur mode d'intervention auprès du patient ?

Evaluation impromptue d'une pose en cours

Compte rendu informatique de l'acte en temps réel et accessible par le délégant (Annexe VII)

Radio pulmonaire relue par le délégant

Tenue à jour d'un livret de matériel avec le suivi des éléments de difficultés et des complications immédiates. Ce carnet est rempli par l'équipe de poseurs ramené par le patient, rempli à chaque utilisation de la VVC

Fiche de déclaration d'incidents indésirables en cas de difficultés

RMM en cas d'évènements indésirables graves

Debriefing réguliers (mensuel) avec le médecin délégant responsable du service et de l'unité vasculaire

Observatoire des VVC (Annexe IX)

IV. – PROTOCOLE DE COOPÉRATION ENTRE PROFESSIONNELS DE SANTÉ (SUITE)

B) Description du protocole interdisciplinaire ou interprofessionnel (suite)

5) Description du protocole clinique de prise en charge des patients (suite)

a) Description de la prise en charge du patient... (suite)

Décrire ci-dessous comment le délégué réalise l'acte(s) de soins ou l'activité(s), ou comment les professionnels de santé se sont réorganisés pour intervenir auprès du patient ?

Après installation du patient sur une table opératoire, l'infirmière réalise une évaluation échographique du capital veineux puis confirme la possibilité de mise en place du dispositif choisi. L'infirmière réalise la check list HAS KT(annexe VI). L'infirmière pose l'accès veineux. A la remise des ordonnances de pansements, elle s'assure de la compréhension du patient sur les précautions à prendre concernant cet accès veineux.

L'infirmière met aussi en place le suivi d'indicateurs précoces (infection, thrombose, accidents mécaniques...): création de l'observatoire des VVC (annexe IX)

*Temps consacré à la réalisation de l'acte(s) de soins ou de l'activité(s) pour chaque acteur, ou temps consacré à la nouvelle prise en charge dans le cadre d'une réorganisation des modes d'intervention des professionnels de santé auprès du patient. Préciser ci-dessous le temps estimé pour le délégué et le temps passé par le délégant à faire cet acte(s) ou activité(s) avant la coopération. **Utiliser la même unité de temps pour chaque acteur.***

<i>Temps estimé pour le délégué :</i>	60 mn
---------------------------------------	-------

<i>Temps passé par le délégant avant le transfert :</i>	60 mn
---	-------

<i>Temps consacré à la nouvelle prise en charge si réorganisation des modes d'intervention des professionnels de santé auprès du patient :</i>	
--	--

Où a lieu la mise en œuvre du protocole de coopération (préciser si les professionnels de santé sont sur des sites différents) ?

Au bloc opératoire du centre léon bérard, sur des plages horaires spécifiques programmées.

IV. – PROTOCOLE DE COOPÉRATION ENTRE PROFESSIONNELS DE SANTÉ (SUITE)

B) Description du protocole interdisciplinaire ou interprofessionnel (suite)

5) Description du protocole clinique de prise en charge des patients (suite)

b) Description de la démarche qualité et de la sécurité des soins pour la prise en charge du patient

Quels sont les critères d'alerte du délégué qui déclenchent l'intervention du délégant, ou quels sont les critères d'alerte des professionnels de santé dans le cadre d'une réorganisation de leurs modes d'intervention auprès du patient ?

Refus du patient d'être pris en charge par l'infirmière, malgré son accord initial; la pose sera alors reprise par le médecin
Evaluation échographique faite par l'infirmière non compatible avec la pose du dispositif initialement demandé
Dispositif non compatible avec la demande initiale du médecin: apparition d'un nouvel élément, changement d'avis, dégradation de l'état d'un patient....
Echec de ponction veineuse après 3 tentatives sous echo...difficulté technique inhabituelle
Survenue de tout élément clinique nouveau au moment de la pose
Dans tous ces cas là, l'infirmière alerte le MAR présent à proximité immédiate

Listez les risques inhérents à ce transfert d'acte(s) de soins ou d'activité(s) ou de réorganisation des modes d'intervention des professionnels de santé auprès du patient.

Les risques de complication devant être pris en compte sont d'ordre: - traumatique,- hémorragique, - infectieux.

Le risque immédiat et à distance n'est pas plus élevé lors de la pose par une infirmière par rapport à celle d'un médecin. Certaines études montrent même le contraire.

Concernant les risques liés à l'acte : ils sont identiques que le technicien de pose soit infirmier ou médecin ; c'est l'expérience, le niveau de formation, le caractère attentif du soin qui engendre une différence. Ce sont les suivants par ordres de fréquence décroissante : malaise vagal, douleur, arythmie, hématome, échec de pose, ponctions répétées, plicature et dysfonctionnement immédiat du cathéter, pneumothorax, embolie gazeuse, embolie pulmonaire, saignement, réaction allergique, lésion vasculaire. Ces risques immédiats ne sont pas nuls mais tendent vers zéro surtout lorsque la ponction est réalisée sous échographie. Dans l'étude de faisabilité, réalisée dans notre centre de 2010 à 2011, aucune complication n'a été relevé.

Concernant les risques liés à la délégation, nous n'avons pas retrouvés de risques spécifiques. Il dépend du niveau de formation requis pour accéder à cet acte.

En France, seulement et environ 50% des actes de poses sont réalisés sous échographie ; dans l'exercice de la délégation, cette pose sous échographie étant un préalable, le niveau sera amélioré, les risques diminués.

Concernant la possibilité d'une erreur d'interprétation d'une échographie, celle ci est expérience dépendante, et celle de nos infirmières techniciennes est équivalente à celle des médecins poseurs.

Le seul risque potentiel est le retard diagnostique d'une complication potentiel; la proximité et la disponibilité du délégant, l'appel devant tout élément anormal doit minimiser ce risque.

Dans la littérature, le risque infectieux à distance semble moins grand quand le geste est réalisé à distance. Probablement c'est l'adhésion franche aux mesures d'hygiène, la rigueur dans ce domaine qui explique cette différence.

Quelles sont les actions préventives mises en œuvre eu égard aux risques identifiés ?

Les actions préventives sont :

Une formation exigeante

Une permanence de délégués disponibles

La mise en place d'une check liste préalable à la pose (Annexe VI - check list HAS) : vérification de la présence du délégué.

Les éléments permettant d'évaluer l'absence de risques supplémentaires encourus par le patient (ANNEXE 16)

Comment allez-vous procéder pour assurer le signalement et l'analyse des événements indésirables dans le cadre de la mise en œuvre du protocole de coopération ?

Les fiches incident seront faites systématiquement concernant cette coopération même pour déclarer les événements précurseurs: elles seront analysées par la cellule qualité.

Les événements indésirables graves seront revus dans le cadre des RMM. La procédure de signalement auprès des autorités est rédigée confère Annexe ??

Quels sont les outils et les documents utilisés pour la gestion des événements indésirables dans le cadre de la mise en œuvre du protocole de coopération ?

Bluemedi (logiciel informatique des fiches incidents et de gestion documentaire)

IV. – PROTOCOLE DE COOPÉRATION ENTRE PROFESSIONNELS DE SANTÉ (SUITE)

B) Description du protocole interdisciplinaire ou interprofessionnel (suite)

5) Description du protocole clinique de prise en charge des patients (suite)

b) Description de la démarche qualité et de la sécurité des soins pour la prise en charge du patient (suite)

Quelles sont les modalités d'analyse des pratiques existantes avant la coopération et celles qui sont prévues dans le cadre du protocole de coopération ?

	Modalités d'analyse des pratiques du délégué		Modalités d'analyse des pratiques du délégant	
	<i>Avant la coopération, précisez la périodicité (plusieurs réponses possibles)</i>	<input type="checkbox"/> Groupe d'analyse des pratiques	Le délégué ne participait pas à cet acte auparavant	<input checked="" type="checkbox"/> Groupe d'analyse des pratiques
<input type="checkbox"/> Réunions de coordination pluridisciplinaire			<input type="checkbox"/> Réunions de coordination pluridisciplinaire	
<input checked="" type="checkbox"/> Réunions de suivi		mensuel avec le délégant annuel avec la DSI. Comptes rendus formalisés	<input checked="" type="checkbox"/> Réunions de suivi	mensuel avec le délégant annuel avec la DSI. Comptes rendus formalisés
<input checked="" type="checkbox"/> Revue de Morbidité Mortalité		en cas d'évènement indésirable grave. Comptes rendus formalisés	<input checked="" type="checkbox"/> Revue de Morbidité Mortalité	en cas d'évènement indésirable grave. Comptes rendus formalisés
<input type="checkbox"/> Staff en établissement de santé			<input type="checkbox"/> Staff en établissement de santé	
<input type="checkbox"/> Développement Professionnel Continu			<input type="checkbox"/> Développement Professionnel Continu	
<input checked="" type="checkbox"/> Autres – préciser ci-contre		enquêtes auprès des patients	<input checked="" type="checkbox"/> Autres – préciser ci-contre	enquêtes auprès des patients Observatoire des cathéters

① Zone info

Avant la coopération, les professionnels de santé peuvent être engagés dans des modalités d'analyse des pratiques différentes.

Pendant la mise en œuvre du protocole de coopération, il est fortement recommandé que les professionnels de santé s'inscrivent ensemble dans un même processus d'analyse des pratiques.

IV. – PROTOCOLE DE COOPÉRATION ENTRE PROFESSIONNELS DE SANTÉ (SUITE)

B) Description du protocole interdisciplinaire ou interprofessionnel (suite)

5) Description du protocole clinique de prise en charge des patients (suite)

b) Description de la démarche qualité et de la sécurité des soins pour la prise en charge du patient (suite)

<i>Dans le cadre du protocole de coopération, précisez la périodicité (plusieurs réponses possibles)</i>	<input checked="" type="checkbox"/> Groupe d'analyse des pratiques	Fréquence: trimestrielle
	<input type="checkbox"/> Réunions de coordination pluridisciplinaire	
	<input checked="" type="checkbox"/> Réunions de suivi	Fréquence: trimestrielle
	<input checked="" type="checkbox"/> Revue de Morbidité Mortalité	En cas d'évènements indésirables graves
	<input type="checkbox"/> Staff en établissement de santé	
	<input type="checkbox"/> Développement Professionnel Continu	
	<input checked="" type="checkbox"/> Autres – préciser ci-contre	enquête auprès des patients
<i>Quels sont les outils utilisés pour la démarche qualité dans le cadre du protocole de coopération ?</i>		
indicateurs de suivi au niveau des infections, des thromboses, etc.		
<i>Décrire les gains attendus eu égard à la mise en œuvre du protocole de coopération</i>		
<i>Pour le patient :</i>	Prise en charge globale du patient avant, pendant et après l'acte; Répondre aux appels téléphoniques des patients. Education du patient. Raccourci du délai de prise en charge	
<i>Pour le délégué :</i>	Evolution de carrière des professionnels paramédicaux (acquisition technique, evolution dans les responsabilités, évolution dans les contacts avec le patient, valorisation financière,...) Le protocole et la formation du délégué seront ajustés en fonction de l'évolution technique.	
<i>Pour le délégant :</i>	Gain de temps réinvesti dans un autre travail médical (developpement d'autres activités anesthésiques: radiologie interventionnelle sous AG, developpement d'autres actes chirurgicaux, diminution de l'externalisation, ...)	

V. – RÉFÉRENCES BIBLIOGRAPHIQUES ET RECOMMANDATIONS

<p>Quelles expertises ont été mobilisées pour la rédaction du protocole ?</p>	<p>MAR /IDE/DSI/ DRH / Juriste /</p>
<p>Existe-t-il des expériences équivalentes documentées ?</p>	<p><input checked="" type="checkbox"/> OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> Ne sais pas</p> <p>Si oui, citer la référence : IUS , Angleterre , Pays Bas , Suède , Italie , Espagne, australie.... il existe 2 sociétés savantes infirmières: l'AVA, Infusion Nurse Society) Bibliographie exhaustive impossible tant cette activité est infirmière dans les autres pays anglosaxons: pub med, google Dernier article en date: Nic YacopettiEvan Alexandrou, Tim R Spencer, Steven A Frost, Patricia M Davidson, Greg O'Sullivan and Ken M Hillman; critical care and resuscitation ; vol12:Number2: june 2010 Central venous catheter by a clinical nurse consultant or anaesthetic medical staff: a single-centre observational study. ANNEXE 17</p>
<p>Existe-t-il une réglementation sur ce sujet dans d'autre(s) pays ? Si oui : coordonnées éventuelles d'une personne contact dans ce(s) pays ?</p>	<p><input checked="" type="checkbox"/> OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> Ne sais pas</p> <p>Si oui, dans quel pays ? Angleterre Cambridge Coordonnées personne contact : Carmel Streater: carmel.streater@addenbrookes.nhs.uk Dr DA SOUZA: Steve.DSouza@lthtr.nhs.uk</p>

VI. – EXPÉRIENCES ACQUISES ET/OU FORMATIONS THÉORIQUES ET PRATIQUES SUIVIES PAR LES PROFESSIONNELS DE SANTÉ IMPLIQUÉS

Informations demandées dans le cadre du protocole de coopération :

Décrivez les compétences à acquérir par le délégué pour être capable de réaliser l'acte(s) de soins ou l'activité(s) dérogatoire(s) aux conditions légales d'exercice

Compétences théoriques (anatomie, matériel, physiologie veineuse, indication, contreindication, complications, prise en charge initiale, échographie, connaissance d'un bloc, tables opératoire, sutures ...)

Compétences techniques (repérage échographique, vérification de l'endroit de ponction, dextérité et savoir faire: manipuler l'appareil d'échographie en notre possession: Site rite 5, avoir manipulé le matériel par différentes séances sur mannequin et cuisse de dinde, savoir conseiller les patients pour la prévention de ces complications, savoir faire des pansements de ces VVC, sutures).

le protocole et la formation du délégué seront ajustés en fonction de l'évolution des techniques.

Le médecin formateur évalue l'acquisition des compétences nécessaires à la mise en oeuvre du protocole, selon une grille explicite, datée et signée par ce dernier. L'ensemble des compétences doivent être acquises (niv 3 pour chaque item) pour que l'infirmière puisse adhérer au protocole

Décrivez le contenu minimum de la formation théorique à acquérir pour être capable de réaliser l'acte(s) de soins ou l'activité(s) dérogatoire(s) aux conditions légales d'exercice

La formation minimum nécessaire. Ce protocole de coopération s'adresse aux infirmier(e)s quelque soit leur spécialité ; le métier socle étant infirmière.

La formation est donc la même quelque soit l'origine de la formation de l'infirmière déléguée.

Le délégué est infirmière de 5 ans d'ancienneté ayant une compétence technique et relationnelle avérée auprès des patients.

• La formation comprend un contenu théorique et pratique adapté à chaque voie d'abord.

Contenu théorique. (20h)

Il comprend :

Compétences 1 : Mise en œuvre d'action préventive

Connaître les risques infectieux

Connaissances + application des règles d'asepsie

Respect des bonnes pratiques de l'utilisation du matériel stérile

Connaître les contre-indications

Compétences 2 : Connaître, rechercher, traiter les données et normes scientifiques

Connaître et maîtriser l'anatomie vasculaire du membre supérieur et de la région cervicale

Connaître les normes numération, formule, plaquettes + hémostases

Compétence 3 :

Etre capable d'énoncer les signes cliniques

Conduite à tenir en cas de pneumothorax + détresse respiratoire + ponction artérielle

Compétences 4 : Analyser l'adéquation entre qualité du matériel et l'indication retenue

Pertinence de l'utilisation du matériel :

différents types de sutures, instrument, dispositifs

ceux retenus dans l'établissement

Compétences 5 : Maîtriser l'arbre décisionnel théorique des indications de pose de VVC

Connaître les indications générales, et celles retenues dans l'établissement

Compétences 6 : Mise en œuvre de la technique de l'échographe

Fiabilité et pertinence des principes fonctionnels de l'échographe

Compétences 7 : Connaître les limites de son champ de compétences

Savoir quand appeler le médecin délégué. Pertinence et justesse de l'appel

<p><i>Décrivez la formation pratique <u>minimale</u> suivie par le professionnel pour être capable de réaliser l'acte(s) de soins ou l'activité(s) dérogatoire(s) aux conditions légales d'exercice</i></p>	<p>Cette acquisition se fait par compagnonnage en 4 temps:</p> <ul style="list-style-type: none"> - Observation de la pratique médicale à distance du patient, (30 patients minimum) - Aide du médecin par l'IDE, (30 patients minimum) - Aide de l'IDE par le médecin (30 patients minimum) - Mise en pratique seule en présence du médecin dans la salle (30 patients minimum) <p>• 30 accès veineux dans chaque type de voie d'abord est donc le minimum retenu sous couvert d'un praticien expert et de ponctions réalisées sous échographie grâce à un guide aiguille. (Annexe X du document de coopération)</p> <p>La pose de 5 à 6 accès veineux centraux par semaine est le garant d'une compétence maintenue.(d'où l'intérêt d'un seuil d'activité minimal requis)</p> <p>Le tableau mensuel de suivi individuel pour chaque délégué et pour l'ensemble de l'unité déléguée garantit ce maintien de compétence. Annexe 13</p> <p>La participation à un congrès ou formation en rapport avec la pose et l'entretien de VVC, tous les 2 ans participe au maintien des compétences.</p> <p>La collaboration à des études de Recherche clinique, publications et l'analyse des pratiques professionnelles participe à ce maintien des compétences.</p>			
<p><i>Précisez le nombre d'heures <u>minimum</u> de formation théorique et pratique pour être capable de réaliser l'acte(s) de soins ou l'activité(s) dérogatoire(s) aux conditions légales d'exercice</i></p>	<p>140</p>			
<p><i>Précisez l'expérience professionnelle souhaitée pour être capable d'appliquer le protocole de coopération</i></p>	<p>Expérience du délégué, minimale nécessaire à la mise en oeuvre du protocole : 5 ans dans un établissement réalisant au moins 1000 poses de voie veineuse centrale Seuil minimal d'activité de l'établissement appliquant le protocole : réalisation d'au moins 1000 poses de voie veineuse centrale</p>			
<p>Nombre d'heures de formation théorique</p>	<p>Au moins 20</p>	<p>Nombre d'heures de formation pratique</p>	<p>Au moins 120 actes dont 30 pour chaque voie d'abord</p>	

VII. – INDICATEURS SELON LESQUELS L'EFFICACITÉ, LA SÉCURITÉ, L'UTILITÉ ET LE COÛT DE MISE EN ŒUVRE DU PROTOCOLE SERONT APPRÉCIÉS

A) Quels sont les résultats attendus au regard des objectifs annoncés ?

Un indicateur n'a de sens qu'au regard de l'objectif poursuivi. Il appartient aux professionnels de santé, en fonction de la nature de leur activité, de l'objectif(s) poursuivi(s), de définir leurs indicateurs dans les 5 champs ci-dessous et lorsque cela est possible, ils fixeront un seuil d'alerte c'est-à-dire la limite à partir de laquelle les professionnels de santé devront réagir. Dans certains cas, les seuils d'alerte ne pourront être fixés qu'au vu des résultats des indicateurs de suivi.

1) Indicateurs proposés pour mesurer les résultats médicaux attendus pour les patients

Nombre de VVC posées par infirmière

Nombre de complications en lien avec le transfert d'actes de soins ou d'activité ou la réorganisation des modes d'intervention des professionnels de santé auprès du patient: pneumothorax, hemothorax, ponction artérielle,

Nombre d'événements indésirables survenus chez les patients suivis dans le cadre du protocole de coopération par rapport au nombre total de patients pris en charge dans le cadre du protocole de coopération: EVA pendant le geste

Infections des VVC infirmière/ MAR

Thrombose des VVC/MAR

Zone info

- Pour vous aider, des exemples d'indicateurs sont proposés dans différents champs.
- Pour vous permettre d'élaborer vos propres indicateurs, vous trouverez dans le guide méthodologique et à la fin de ce document une fiche descriptive de présentation d'un indicateur*. La HAS pourra vous demander ces fiches.

Lien

* [Cliquer ici pour voir la fiche descriptive de présentation d'un indicateur.](#)

VII. – INDICATEURS... (SUITE)

A) Quels sont les résultats attendus au regard des objectifs annoncés ? (suite)

2) Indicateurs pour mesurer la satisfaction des acteurs qui mettront en œuvre le protocole de coopération.

Obligatoire : La formation théorique a-t-elle été réalisée conformément au programme prévu. Si non, pourquoi ?	Oui. La formation a permis de vérifier que le transfert théorique de compétence vers l'infirmière est possible.
Obligatoire : La formation pratique a-t-elle été réalisée conformément au programme prévu. Si non, pourquoi ?	Oui
Obligatoire : La durée prévue a-t-elle été modifiée. Si oui, pourquoi ?	Non
Obligatoire : L'expérience professionnelle prévue dans la spécialité concernée était-elle adaptée. Si non, pourquoi ?	oui, Entretien annuel d'évaluation
Obligatoire : Expliquer les modalités en œuvre pour le développement professionnel continu	Congrès spécialisés, EPP, RMM
Autre(s) indicateur(s) pour mesurer la satisfaction des acteurs :	Nombre d'interventions du MAR pendant les permanences Bilan du délégué exposé à son N+1 lors de l'entretien annuel d'évaluation (rencontre formalisée entre N et N+1 pour apprécier l'investissement personnel et l'acquisition de compétences)

3) Indicateurs pour mesurer la satisfaction des usagers qui seront pris en charge dans le cadre du protocole de coopération

Indicateur(s) pour mesurer la satisfaction des usagers :	- Evaluer la satisfaction des usagers par l'observatoire des cathéters sur: La qualité de l'information du geste La qualité de l'éducation pour le suivi La qualité de vie par suivi téléphonique: EVA immédiat et à distance du geste, toilette, image corporelle... Ces données peuvent être reprises dans l'observatoire des cathéters
---	---

Zone info

Dans le cadre de la mise en œuvre d'un protocole de coopération, l'évaluation de la formation reçue et l'évaluation de la satisfaction des usagers sont obligatoires. Vous devez élaborer, par ailleurs, les indicateurs qui rendent compte de la satisfaction des acteurs et des usagers.

VII. – INDICATEURS... (SUITE)

A) Quels sont les résultats attendus au regard des objectifs annoncés ? (suite)

4) Indicateurs proposés pour mesurer l'impact organisationnel lié à la mise en œuvre du protocole de coopération

Nombre de refus de participation des patients par rapport au nombre de patients informés de la mise en œuvre du protocole de coopération

Nombre de patients sortis du protocole de coopération pour une prise en charge par le délégant sur le nombre de patients pris en charge dans le cadre du protocole de coopération: refus+ impossibilité infirmière

Nombre de patients externalisés pour pose de VVC

VII. – INDICATEURS... (SUITE)

A) Quels sont les résultats attendus au regard des objectifs annoncés ? (suite)

5) Indicateurs pour mesurer l'impact économique lié à la mise en œuvre du protocole de coopération

l'impact économique représente la différence de salaire entre une infirmière et un MAR; nombre de VVC posées dans l'établissement mais également le délai d'attente avant la pose de VVC retardant la sortie de l'établissement, le nombre d'hospitalisation évitées.

6) Les professionnels élaborent eux-mêmes les critères à partir desquels la fin de l'application du protocole de coopération devrait être envisagée

Les évènements indésirables graves seront suivis d'une RMM.

La direction générale pourra décider de la suite à donner à ce protocole de coopération en fonction des conclusions de ces RMM.

7) Les professionnels expliquent ici les modalités prévues pour la prise en charge du patient s'il est mis fin à la mise en œuvre du protocole de coopération

Si le protocole de coopération doit se terminer, la prise en charge des patients sera assurée de nouveau par des médecins en interne ou en externe dans d'autres établissements

📍 Zone info

**Documents / outils /
instances pouvant être
utilisés ou consultés**

- Sociétés savantes.
- Conseils nationaux professionnels spécialisés.
- HAS.
- AFSSAPS.
- Comités régionaux des professions de santé (antennes régionales de l'ONDPS).
- Etc.

VII. – INDICATEURS... (SUITE)

B) Calendrier de mise en œuvre

<p><i>Étapes préalables au démarrage (décrire ces étapes : recrutement, formation, travaux d'aménagement, acquisitions de matériel d'équipement, ...)</i></p>	<p>Le recrutement s'adresse à une infirmière avec une ancienneté au centre Léon Bérard de 5 ans, correspondant à la validation des acquis de base en cancérologie: Celui-ci a été réalisé par cooptation.</p> <p>Une formation théorique de 20 h a été réalisée avec le MAR référent</p> <p>La formation pratique est en cours. L'infirmière regarde les différents gestes du MAR. Puis l'infirmière, en présence du MAR réalise certains gestes. Les compétences techniques ont été acquises, elle réalise aujourd'hui l'acte complètement</p>
<p><i>Date de démarrage effective prévue</i></p>	<p>Expérimentation en cours depuis 2010</p>
<p><i>Montée en charge éventuelle</i></p>	<p>Une vacation tous les jours, comme les MAR</p>
<p><i>Durée prévue de la mise en œuvre</i></p>	<p>4 mois</p>

VIII. – COMPÉTENCES COMPLÉMENTAIRES À INSCRIRE DANS LE PROGRAMME DE FORMATION INITIALE ET CONTINUE DES PROFESSIONNELS DE SANTÉ CONCERNÉS

Compétences complémentaires à inscrire en formation initiale

Anatomie veineuse,
Pansement des VVC
Anesthésiques locaux,
Sutures.

Compétences complémentaires à inscrire en formation continue (DPC)

Complications liées aux cathéters,
Prévention de ces complications: pansement des VVC

ESPACE À DISPOSITION POUR TOUTE(S) INFORMATION(S) COMPLÉMENTAIRE(S) SUR LE PROTOCOLE DE COOPÉRATION

Ce geste technique est réalisé dans de nombreux pays par les infirmières dont la formation initiale est moins technique que celle réalisée en France; Nos infirmières dont la formation technique de base est plus importante trouveront plus facilement leur place dans une organisation similaire pour peu qu'elles soient bien formées.

Dans ce protocole de coopération, l'accent est également mis sur la prise en charge globale du patient. Le relationnel a aussi beaucoup d'importance dans la réussite de ce protocole et le savoir être est un impératif qui sera évalué dans notre expérience par l'intermédiaire du vécu du patient.

ANNEXE I. – FICHE DESCRIPTIVE DE PRÉSENTATION D'UN INDICATEUR*

<i>Libellé de l'indicateur</i>	
<i>Nombre de patients pris en charge dans le cadre du protocole de coopération</i>	
<i>Population concernée par le protocole de coopération</i>	
<i>Objectif à atteindre</i>	
<i>Définition de l'indicateur</i>	
<i>Modalités de recueil des données</i>	
<i>Numérateur</i>	
<i>Dénominateur</i>	
<i>Périodicité</i>	
<i>Seuil d'alerte</i>	
<i>Recommandation professionnelle</i>	
<i>Remarque(s)</i>	

ACTIVITE

Taux d'adhésion des patients à leur prise en charge par les IDE dans le cadre du protocole de coopération suite à l'information donnée sur les modalités de cette prise en charge.

Population concernée par le protocole de coopération = nombre de patients proposé à la population infirmière

Objectif à atteindre : 95%

Définition du numérateur : Nombre de patients acceptant la pose par le délégué

Modalités du recueil de données : déclaration par l'équipe de poseurs + données de l'observatoire

Numérateur : Nombre de patients acceptant la pose par le délégué

Dénominateur : nombre de patients proposé à la population infirmière

Périodicité : annuelle

Seuil d'alerte :

Recommandation professionnelle

Remarques

****Part de l'activité liée au protocole de coopération.***

Nombre de patients pris en charge dans le cadre du protocole de coopération = nombre de patients ayant une VVC posées par le délégué(s)

Population concernée par le protocole de coopération = nombre de VVC posées dans l'établissement

Objectif à atteindre : 70%

Définition du numérateur : Nombre de VVC posée par le délégué

Modalités du recueil de données : Déclaration par la direction de l'établissement (DIM-UCTI)

Numérateur : Nombre de VVC posée par le délégué

Dénominateur : Nombre de VVC posées dans l'établissement

Périodicité : annuelle

Seuil d'alerte :

Recommandation professionnelle

Remarques

Nombre de patients pris en charge externalisés pour VVC

Population concernée par le protocole de coopération = nombre de patients pris en charge pour pose de VVC

Objectif à atteindre : tendre vers 0

Définition du numérateur : Nombre de patients pris en charge externalisés pour VVC

Modalités du recueil de données : Nombre de RDV donnés à l'extérieur par les assistantes d'anesthésie qui ont les demandes centralisées

Numérateur : Nombre de patients pris en charge externalisés pour VVC

Dénominateur : nombre de VVC total posées pour les patients pris en charge au sein de l'établissement (externalisées + posées au sein de l'établissement)

Périodicité : Annuelle

Seuil d'alerte : 10%

Recommandation professionnelle

Remarques : Dimensionnement de l'équipe dédiée à l'activité

QUALITE ET SECURITE DE LA PRISE EN CHARGE

Taux d'appel au délégant(s)

Nombre de patients pris en charge dans le cadre du protocole de coopération = nombre de patients ayant une VVC posées par une infirmière

Population concernée par le protocole de coopération = nombre de patients pris en charge au CLB

Objectif à atteindre : tendre vers 0

Définition du numérateur : somme de l'ensemble des interventions médicale où le médecin est à de prendre la main et faire le geste à la place de l'infirmière aboutissant à la mise en place d'une VVC bien placée

Modalités du recueil de données : déclaration par l'équipe de poseurs

Numérateur : Nombre d'appel du délégant(s) par le délégué(s)

Dénominateur : Nombre de VVC initiées par le(s) délégué(s)

Périodicité : mensuelle et cumulé e

Seuil d'alerte : 5%

Recommandation professionnelle

Remarques : Evaluer l'efficacité de l'application de la coopération. Analyse dans le cadre du groupe d'analyse des pratiques

Nombre de patients ayant bénéficié de pose de VVC avec complication traumatique ou hémorragique

Nombre de patients pris en charge dans le cadre du protocole de coopération = nombre de patients ayant une VVC posées par une infirmière

Population concernée par le protocole de coopération = nombre de VVC posée par le(s) délégué(s)

Objectif à atteindre : celui de la littérature : tendre vers 0

Définition du numérateur : somme de l'ensemble des complications potentielles (pneumothorax, ponction artérielle, hématome, perforation péricardique)

Modalités du recueil de données : déclaration par l'équipe de poseurs + déclaration des médecins de l'établissement concernant les complications des 24 premières heures

Numérateur : Nombre de pneumothorax + nombre de ponction artériel + nombre d'hématome + nombre de perforation péricardique

Dénominateur : nombre de VVC posées par les infirmières.

Périodicité : annuelle

Seuil d'alerte : 1%

Recommandation professionnelle

Remarques : indicateur comparé à celui de la littérature

Nombre de complications infectieuses à type de tunellite, suppuration au point de ponction, bactériémie sur KT

Nombre de patients pris en charge dans le cadre du protocole de coopération = nombre de patients ayant une VVC posées par une infirmière

Population concernée par le protocole de coopération = nombre de patients pris en charge au CLB

Objectif à atteindre : celui de la littérature : tendre vers 0

Définition du numérateur : somme de l'ensemble des complications infectieuses aigues (des 8 premiers jours) déclarées

Modalités du recueil de données : déclaration par l'équipe de poseurs + déclaration des médecins de l'établissement concernant les infections +

Numérateur : Nombre de patients avec VVC ayant connu un épisode d'infections sur KT (tunellite, suppuration au point de ponction, bactériémie sur KT) posées par infirmière

Dénominateur : nombre de VVC posées par les délégués

Périodicité : mensuelle et cumulée

Seuil d'alerte : 5%

Recommandation professionnelle

Remarques

Nombre d'évènements indésirables directement imputables au protocole de coopération

Nombre de patients pris en charge dans le cadre du protocole de coopération = nombre de patients ayant une VVC posées par le(s) délégué(s)

Objectif à atteindre : tendre vers 0

Définition du numérateur : Nombre d'évènements indésirables directement imputables au protocole de coopération

Modalités du recueil de données : déclaration par l'équipe de poseurs + déclaration des médecins de l'établissement les évènements indésirables.

Numérateur : Nombre d'évènements indésirables directement imputables au protocole de coopération

Dénominateur : Nombre d'évènements indésirables dans le cadre de l'application du protocole de coopération

Périodicité : Annuelle

Seuil d'alerte : 1%

Recommandation professionnelle

Remarques

Douleur : EVA pendant le geste > 40. VVC posée par les infirmières.

Nombre de patients pris en charge dans le cadre du protocole de coopération = nombre de patients ayant une VVC posées par une infirmière

Population concernée par le protocole de coopération = nombre de patients pris en charge au CLB

Objectif à atteindre : < 40 : tendre vers 0

Définition du numérateur : Nombre de patients ayant une EVA > 40

Modalités du recueil de données : déclaration par l'équipe de poseurs

Numérateur : somme des patients ayant une EVA > 40 en rapport avec les VVC posées par infirmière

Dénominateur : nombre de VVC posées par le(s) sélégué(s)

Périodicité : annuelle

Seuil d'alerte : 5%

Recommandation professionnelle

Remarques

IMPACT ORGANISATIONNEL

1/ Délai médian d'obtention de Rendez-Vous pour pose de VVC

Délai médian d'obtention de Rendez-Vous des patients selon leur statut hospitalisés ou externe

2/ Délai d'intervention entre l'appel au délégué (en cas de doute ...) et son intervention effective

SATISFACTION

Taux de satisfaction selon 4 dimensions (implication, organisation, activité, formation, relation délégué/délegant)

Pour le(s) délégués

Nombre d'infirmière ayant satisfait à la formation

Pour le médecin prescripteur

Objectif à atteindre : tendre vers 0

Définition du numérateur : fiche d'évènement indésirable imputé par l'instance qualité de l'établissement à l'activité de pose de VVC

Modalités du recueil de données : déclaration recueillies par l'équipe qualité

Numérateur : fiche d'évènement indésirable imputé par l'instance qualité de l'établissement à l'activité de pose de VVC

Dénominateur : Nombre global de fiche d'évènement indésirable imputé par l'instance qualité de l'établissement

Périodicité : annuelle

Seuil d'alerte : 30%

Recommandation professionnelle

Remarques

Pour le délégant :

Plainte d'un délégant vers un délégué sur un acte donné

Objectif à atteindre : tendre vers 0

Définition du numérateur : fiche d'évènement indésirable déclaré avec plainte d'un délégant vers un délégué

Modalités du recueil de données : déclaration recueillies par l'équipe qualité

Numérateur : fiche d'évènement indésirable imputé par l'instance qualité de l'établissement à l'activité de pose de VVC

Dénominateur : Nombre de VVC posées

Périodicité : annuelle

Seuil d'alerte : 30%

Recommandation professionnelle

Remarques

Pour le patient

Taux de satisfaction des patients ayant accepté de rentrer dans le cadre du protocole de coopération

Objectif à atteindre : tendre vers 0

Définition du numérateur : fiche de plainte de patient (CRU), EVA réalisées

Modalités du recueil de données : Déclaration recueillie par la CRU et Nombre de VVC par la Direction

Numérateur : fiche de plainte de patient (CRU), EVA réalisées

Dénominateur : Nombre de VVC posées par déléguée

Périodicité : annuelle

Seuil d'alerte : 5%

Recommandation professionnelle

Remarques

Type d'indicateur	Libellé de l'indicateur	Objectif quantifié	Numérateur	Dénominateur	Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	Commentaires
<i>Activité</i>						
<i>Qualité et sécurité de la prise en charge</i>						
<i>Impact organisationnel</i>						
<i>Satisfaction</i>						

* Fiche téléchargeable sur www.has-sante.fr.

📄 Zone info

Des exemples d'indicateurs formulés selon la fiche descriptive de présentation d'un indicateur sont disponibles sur le site Internet de la HAS.

ANNEXE II. – DÉFINITIONS*

Délégant :	<i>Professionnel de santé qui transfère un acte de soins ou une activité à un autre professionnel.</i>
Délégué :	<i>Professionnel qui accepte de réaliser l'acte de soins ou l'activité à la place du délégant.</i>
Astreinte :	<i>Le délégant doit être joignable en cas de besoin identifié par le délégué</i>
Supervision :	<i>Le délégant est informé à des moments clés du processus</i>
Validation :	<i>Le délégant contrôle l'acte ou l'activité du délégué</i>

* Source : « Concevoir un projet de coopération : Intégrer de nouvelles formes de coopération au sein d'une organisation existante » - HAS 2010.

Annexe III

Formulaire de demande d'accès veineux central

Prescriptions d'interventions - Windows Internet Explorer fourni par **** Centre Léon Bérard ****

http://clb9/Bloc/Pres_Frm.asp?nodos=8700977&Psw_User=ROSAY&acces=KT

Dossier 8700977 Nom SERVICE INFORMATIQUE Prénom PIERRE ALAIN MARCEL DENIS
 Né le 07/01/1950 Âge 61 ans et 5 mois Sexe M Situation ABS
 Médecin responsable MEDECIN HORS CLB Médecin en charge Dr ALEKSIC Yvan

Date 15/06/2011 Demandeur MAR031 Dr ROSAY Hervé Etablissement (Logo prescription) : CLB IHOP

Diagnostic LYMPHOME LYMPHOBLASTIQUE B - LEUCEMIE LYMPHOBLASTIQUE B

Date souhaitée de pose de KT Avant le 15/06/2011

Motif(s) de la pose dans un délai < 3 jours : Malade impiquable et traitement urgent

Date du début de traitement 15/06/2011 Nature du traitement proposé Nutrition, hydratation Durée du traitement Qq jours Qq semaines Qq mois

Type de système
 PAC KT cervical tunnelisé KT fémoral SHELDON
 KT double lumière KT cervical simple KT brachial (PICC)

Commentaires

Patient autonome Oui Non

Antécédant de cathétérisme central Oui Non Antivitamine K, héparine, HBPM, Plavix ou Ticlid Oui Non

Chimio, programmée 15 jours avant la pose, aplasie en cours ou possible. Oui Non Syndrome septique de - de 30 jours Oui Non (si oui, pas de PAC)

Anesthésie générale Oui Non (A limiter le plus possible, consultation d'anesthésie à programmer)

Antécédents de cervicotomie ou radiothérapie cervicale, pneumectomie, dérivation cérébrale, pacemaker, présence d'adénopathies cervicales. Oui Non

Gros médiastin Oui Non

Thrombopénie, CIVD Oui Non

Geste associé pendant IAG

En cas de traitement antivitamine K, héparinique, Plavix ou Ticlid : - arrêter ce traitement 5 jours avant la date.
 - proposer et prescrire un relais si besoin.

Applet RSAspxProxyApplet started Intranet local 100%

démarrer Boîte de réception - ... candidate au poste ia... dossier patient EPP p... http://clb9/menu/Acc... SERVICE INFORMATI... Prescriptions d'interv... FR 11:23

Annexe IV
Courrier de confirmation
Ordonnance de Biologie
Ordonnance Bétadine douche



Dépt ANESTHESIE-REANIMATION

Tél : 04.78.78.27.53

Lyon, le

Madame, Monsieur,

Nous vous confirmons votre rendez-vous pour :

Pose de voie veineuse centrale Ablation de voie veineuse centrale

Ce geste peut être réalisé par un Médecin ou une Infirmière dans le cadre d'un protocole de coopération.

Vous êtes attendu(e) le : _____ à _____ Service : _____

Après le geste, une surveillance d'environ une heure sera réalisée.

Veillez faire pratiquer un examen biologique dans un laboratoire d'analyses médicales (ordonnance ci-jointe) :

la semaine précédant l'intervention

le

En l'absence de ce bilan, nous ne pourrons pas réaliser le geste chirurgical.

Résultats à faxer **le plus rapidement possible** par le laboratoire au **04.78.78.27.09**.

Merci de rapporter également les résultats imprimés.

Après l'intervention, vous ne devez pas conduire, prévoyez un retour accompagné.

**Le secrétariat d'anesthésie peut être amené à changer la date ou l'heure de votre rendez-vous.
Aussi, nous vous demandons de rester joignable la veille de l'intervention pour confirmation de votre horaire.**

En cas de problème, vous pouvez contacter le secrétariat d'anesthésie au 04.78.78.27.53.

Dans l'attente, veuillez agréer, Madame, Monsieur, l'expression de nos salutations distinguées.

Dépt ANESTHESIE-REANIMATION

PS : En cas de refus de ce protocole de coopération, une prise en charge, selon les modalités habituelles par un Médecin, sera organisée.

FINES 690000880 CATEG 128
SIRET 77992413300019 STATUS 29
APR 8404 MFT 4

Dept ANESTHESIE-REANIMATION
Tel : 04.78.78.27.53

Coordonnateur : Docteur Hervé ROSAY

Docteur Patrick BACHMANN
Docteur Anne-Laure DAUNIZEAU
Docteur Jean-Edgard MAZERES
Docteur Fabienne MONTANGE
Docteur Véronique PERES-BACHELOT
Docteur Stéphanie POUDEIROUX
Docteur Henri SEBBAN
Docteur Hélène SENLIS
Docteur Aline STEGHENS

Faire pratiquer par un laboratoire d'analyses médicales :

- NFS Plaquettes.
- TP (INR) – TCA.

Merci de bien vouloir nous faxer les résultats au 04.78.78.27.09.

(Si d'autres examens biologiques vous sont prescrits, merci de les réaliser en même temps que ceux-ci, soit 3 jours avant votre rendez vous).

Nom du prescripteur :

Lyon, le

Prescription relative à une affection longue durée reconnue.

Docteur Catherine HAOND
Médecin hygiéniste
Tél : (04) 78 78 27 77
ADELI 69 11 06 298

EN RAPPORT AVEC L'AFFECTION A 100%

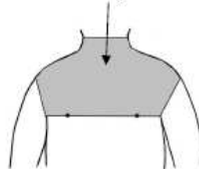
1) - **BETADINE SCRUB** Flacon de 125 ml.

Prenez la veille et le matin de l'intervention une double douche en suivant les recommandations prescrites au verso.

(Peut être utilisée même en cas d'intolérance à l'iode)

2) – **Seulement si vous présentez une pilosité très visible**

dans la zone grisée



Appliquez une crème dépilatoire hypoallergénique
(type **KLORANE**)

(vous n'avez pas à dépiler les aisselles)

Lyon, le 03/08/2011

Docteur Catherine HAOND
Médecin hygiéniste

AFFECTION SANS RAPPORT AVEC L'AFFECTION A 100%

Annexe V

Feuilles d'information patients

Douche bétadinée

Cathéter veineux central brachial : PICC

Cathéter veineux central

Accès veineux central avec chambre implantable PAC



Madame, Monsieur,

Vous allez être opéré(e) au Bloc Opérateur et nous vous demandons d'effectuer chez vous un soin préalablement indispensable :

UNE DOUCHE AVEC UN SAVON ANTISEPTIQUE

Savon à acheter (ordonnance jointe)

Nous insistons sur le fait qu'il s'agit d'une précaution très importante et spécifique, différente des soins d'hygiène habituels. Cette douche permet de réduire le risque d'infections post-opératoires.

COMMENT PROCEDER ?

1. 48 H avant votre admission à l'hôpital

Réaliser si besoin une dépilation cutanée de la zone d'intervention avec une crème dépilatoire hypoallergénique de type Klorane® (en pharmacie), en utilisant la spatule pour éliminer la crème.

2. La veille et le matin de l'admission

Prendre une douche avec le savon liquide antiseptique que vous aurez acheté en l'utilisant comme un shampoing douche.

• 1^{er} LAVAGE :

- Se mouiller le corps entier y compris les cheveux, et réaliser les étapes suivantes de 1 à 5 en utilisant le quart du flacon de savon antiseptique

- Laver le corps de haut en bas en insistant sur les zones de forte contamination (aisselle, nombril, aine, pli interfessier, régions génitale et anale).

- Rincer.

• 2^{ème} LAVAGE :

- Reconstruire le lavage avec un quart du flacon et le rinçage comme pour le 1^{er} lavage.

• **SECHAGE** soigneux avec un linge propre.

Mettre des vêtements propres après chaque douche.



NOUS VOUS RECOMMANDONS :

- de ne pas aller chez le coiffeur avant votre séjour à l'hôpital (sauf pour une coupe de cheveux éventuelle) puisque vous devez faire un shampoing.
- d'ôter le vernis à ongles (mains et pieds) la veille et de ne pas vous maquiller le matin de l'intervention.

Cette information est destinée aux patients devant bénéficier de la pose d'un Cathéter veineux central brachial ou PICC

Département d'anesthésie réanimation

Dr Hervé Rosay,
Coordonnateur du
Département

Secrétariat
Tél.: 04 78 78 27 53



Du fait de votre traitement, nous devons mettre en place un accès veineux central ou cathéter veineux central (aussi dénommé voie centrale ou voie veineuse profonde). Il s'agit d'un petit tuyau (cathéter) introduit dans votre cas dans une grosse veine du bras. Ce geste est couramment réalisé sous anesthésie locale par les médecins anesthésistes ou par des infirmières formées. Cet acte est systématiquement effectué dans une salle prévue à cet effet (au bloc opératoire) afin d'éviter les risques infectieux et de bien positionner le cathéter.

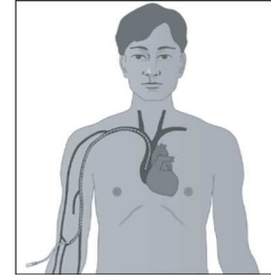
Un certain nombre de conditions sont nécessaires afin que ce geste se passe au mieux pour vous et afin que ce dispositif puisse servir aussi longtemps que possible pour votre traitement.

Vous voudrez donc bien signaler le plus tôt possible si vous présentez :

- Une allergie aux anesthésiques locaux, aux produits de contraste de radiologie,
- Un état infectieux, de la fièvre ou un traitement antibiotique,
- Des antécédents de chirurgie au niveau du cou, de l'épaule, ou au creux axillaire,
- Des traitements anticoagulants (HEPARINE, PREVISCAN®, SINTROM®...) ou anti-agrégants plaquettaires (par exemple PLAVIX),
- Des antécédents de saignement anormal (par exemple lors d'opérations ou dans votre famille),
- Des problèmes pulmonaires,
- Un système implanté (pacemaker, valve de dérivation du liquide céphalo-rachidien par exemple),
- Si vous pratiquez un sport ou une activité mettant à risque le système du fait de sa position,
- Si vous êtes en aplasie (globules blancs bas) ou risquez de l'être dans les 10 jours à venir du fait de vos traitements.

Il n'est pas utile d'être à jeun. Il sera nécessaire de rester allongé pendant 30 à 60 minutes pendant la pose et vous pourrez à tout moment discuter avec le médecin responsable.

Demandez dans le service, avant de descendre au bloc opératoire, un calmant pour votre angoisse, vos douleurs, vos nausées ou vomissements si vous croyez ne pas pouvoir supporter confortablement de rester dans cette position allongée.



La veine est ponctionnée sur le bras. Le cathéter est alors introduit dans la veine. Le cathéter est tenu par un pansement colloïde. Le bon fonctionnement du système est vérifié lors de la pose. Le système est utilisable pour les traitements immédiatement. Un pansement est laissé en place.

Les problèmes lors de la mise en place sont généralement très rares (moins de 1%) si les conditions requises dans le texte ci-dessus ont été satisfaites. Lors de la mise en place, il peut arriver exceptionnellement que la ponction veineuse atteigne des éléments de proximité.

En cas d'échec de cette voie d'abord, un autre site de ponction sera discuté avec vous, le plus souvent au niveau du cou. Le cathéter est cependant un corps étranger sur lequel une infection peut se fixer, ou une phlébite survenir. Vous devez donc signaler toute douleur locale intense, tout gonflement anormal, rougeur, écoulement au niveau du point de ponction, toute fièvre ou frisson, toute gêne respiratoire, tout gonflement d'un bras, du visage ou du cou.

Un carnet de suivi doit vous être remis. Vous devez le porter sur vous et le présenter à toute personne désirant utiliser ce système, ceci afin que les règles de bonne utilisation et d'entretien soient respectées. Toutes les manipulations doivent être consignées sur ce carnet de suivi. Un rinçage régulier, hebdomadaire, des pansements, peuvent être nécessaires et vous serez alors prescrits. Les traitements que vous recevez diminuent souvent les capacités de défense contre les infections.

Rappelez le service UGEI en cas de fièvre ou de frissons et pensez à signaler votre dispositif et présenter votre carnet à chaque fois. N'oubliez donc pas de récupérer votre carnet et de toujours l'avoir avec vous.

Ce système ne contre-indique pas le port de la ceinture de sécurité. Il convient cependant d'éviter les mouvements violents répétés (fendre du bois par exemple), d'éviter les chocs.

Du fait de votre traitement, nous devons mettre en place un accès veineux central ou cathéter veineux central (aussi dénommé voie centrale ou voie veineuse profonde). Il s'agit d'un petit tuyau (cathéter) introduit dans une veine jugulaire le plus souvent (sous-clavière ou autres veines parfois).

Ce geste est couramment réalisé sous anesthésie locale par les médecins anesthésistes ou des infirmières formées (plus de mille fois par an au Centre Léon Bérard).

Cet acte est systématiquement effectué dans une salle prévue à cet effet (au bloc opératoire) afin d'éviter les risques infectieux et de bien positionner le cathéter.

Un certain nombre de conditions sont nécessaires afin que la mise en place d'un cathéter veineux central se passe au mieux pour vous et afin que ce dispositif puisse servir aussi longtemps que possible pour votre traitement.

Département d'anesthésie
réanimation

Dr Hervé Rosay
coordonnateur du département

Secrétariat
Tél.: 04 78 78 27 53



Réalisation : Mai 2011 - Centre Léon Bérard Département d'anesthésie réanimation

Vous voudrez donc bien signaler le plus tôt possible si vous présentez :

- Une allergie aux anesthésiques locaux, à l'iode ou aux produits de contraste de radiologie.
- Un état infectieux, de la fièvre ou un traitement antibiotique,
- Des antécédents de chirurgie au niveau du cou ou au niveau du thorax,
- Des traitements anticoagulants (HEPARINE, PREVICAN®, SINROM®...) ou anti-agrégants plaquetaires (par exemple TICLID®, ASPIRINE à arrêter plus de 10 jours avant),
- Des antécédents de saignement anormal (par exemple lors d'opérations ou dans votre famille),
- Des problèmes pulmonaires,
- Un système implanté (pacemaker, valve de dérivation du liquide céphalo-rachidien par exemple).

→ Si vous pratiquez un sport ou une activité mettant à risque le système du fait de sa position (voir au dos : chasse par exemple)

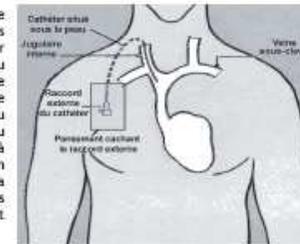
→ Si vous avez eu ou devez avoir une radiothérapie ou une chirurgie du cou ou du thorax.

→ Si vous êtes en aplasie (taux de globules blancs bas) ou risquez de l'être dans les 10 jours à venir du fait de vos traitements.

Pour l'intervention

Il n'est pas utile d'être à jeun. Il sera nécessaire de rester allongé pendant 30 à 60 minutes pendant la pose et vous pourrez à tout moment discuter avec le médecin responsable. Demandez dans le service, avant de descendre au bloc opératoire, un calmant pour votre angoisse, vos douleurs, vos nausées ou vomissements si vous croyez ne pas pouvoir supporter confortablement de rester dans cette position allongée.

La veine est ponctionnée à la base du cou. Le cathéter est alors introduit dans la veine, puis son extrémité est glissée sous la peau pour sortir quelques centimètres plus loin sur la paroi du thorax (raccord externe du cathéter). Le cathéter est tenu par des points qui doivent être remplacés s'ils viennent à céder (en général au bout de quelques semaines). Un fil au niveau du cou, à l'endroit de la ponction de la veine, est à enlever au bout d'une semaine. Le bon fonctionnement du système est vérifié lors de la pose. Le système est utilisable pour les traitements immédiatement. Un pansement est laissé en place.



Les problèmes lors de la mise en place sont généralement très rares (moins de 1%) si les conditions requises dans le texte ci-dessus ont été satisfaites. Lors de la mise en place, il peut arriver exceptionnellement que la ponction veineuse atteigne des éléments de proximité (plèvre par exemple pour la voie sous-clavière avec risque de pneumothorax, risque de saignement,...). Le cathéter est cependant un corps étranger sur lequel une infection peut se fixer, ou une phlébite survenir. Vous devez donc signaler toute douleur locale intense, tout gonflement anormal, rougeur, écoulement au niveau du point de ponction, toute fièvre ou frisson, toute gêne respiratoire, tout gonflement d'un bras, du visage ou du cou.

Carnet de suivi

Un carnet de suivi doit vous être remis. Vous devez le porter sur vous et le présenter à

toute personne désirant utiliser ce système, ceci afin que les règles de bonne utilisation et d'entretien soient respectées. Toutes les manipulations doivent être consignées sur ce carnet de suivi. Un rinçage régulier, des pansements, peuvent être nécessaires et vous seront alors prescrits. Les traitements que vous recevez diminuent souvent les capacités de défense contre les infections. Rappelez le service en cas de fièvre ou de frissons et pensez à signaler votre système et présenter votre carnet à chaque fois. N'oubliez donc pas de récupérer votre carnet et de toujours l'avoir avec vous.

Ce système ne contre-indique pas le port de la ceinture de sécurité. Il convient cependant d'éviter les mouvements violents répétés (fendre du bois par exemple), d'éviter les chocs (recul de fusil par exemple).

Accès veineux central avec chambre implantable (PAC)

Du fait de votre traitement, nous devons mettre en place un accès veineux central avec chambre implantable (PAC). Il s'agit d'un petit réservoir (chambre) placé sous la peau et raccordé à un tuyau (cathéter) introduit dans une veine jugulaire le plus souvent (sous-clavière ou autres veines parfois). Ce geste est couramment réalisé sous anesthésie locale par les médecins anesthésistes ou des infirmières formées (plus de mille fois par an au Centre L. Béard). Cet acte est systématiquement effectué dans une salle prévue à cet effet (au bloc opératoire) afin d'éviter les risques infectieux et de bien positionner le cathéter.

Un certain nombre de conditions sont nécessaires afin que ce geste se passe au mieux pour vous et afin que ce dispositif puisse servir aussi longtemps que possible pour votre traitement.

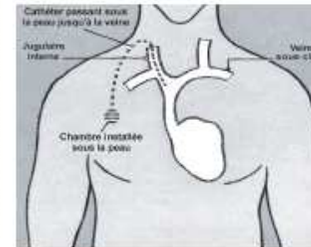
Vous voudrez donc bien signaler le plus tôt possible si vous présentez :

- Une allergie aux anesthésiques locaux, à l'iode ou aux produits de contraste de radiologie.
- Un état infectieux, de la fièvre ou un traitement antibiotique.
- Des antécédents de chirurgie au niveau du cou ou au niveau du thorax.
- Des traitements anticoagulants (HEPARINE, PREVISCAN®, SINTROM®...) ou anti-agrégants plaquettaires (par exemple TICLID®, ASPIRINE à arrêter plus de 10 jours avant),
- Des antécédents de saignement anormal (par exemple lors d'opérations ou dans votre famille).
- Des problèmes pulmonaires.
- Un système implanté (pacemaker, valve de dérivation du liquide céphalo-rachidien par exemple).
- Si vous pratiquez un sport ou une activité mettant à risque le système du fait de sa position (voir au des : chasse par exemple)
- Si vous avez eu ou devez avoir une radiothérapie ou une chirurgie du cou ou du thorax.
- Si vous êtes en aplasie (taux de globules blancs bas) ou risquez de l'être dans les 10 jours à venir du fait de vos traitements.

Pour l'intervention

Il n'est pas utile d'être à jeun. Il sera nécessaire de rester allongé pendant 30 à 60 minutes pendant la pose et vous pourrez à tout moment discuter avec le médecin responsable. Demandez dans le service, avant de descendre au bloc opératoire, un calmant pour votre angoisse, vos douleurs, vos nausées ou vomissements si vous croyez ne pas pouvoir supporter confortablement de rester dans cette position allongée.

La chambre sera donc située sous la peau du thorax au dessus du sein. La veine sera ponctionnée à la base du cou. La mise en place de la chambre nécessite une courte incision de 3 à 4 cm sous anesthésie locale. Des points seront à enlever après 7 à 10 jours. Le bon fonctionnement du système est vérifié lors de la pose. Le système est utilisable immédiatement pour les traitements. Un pansement est laissé en place jusqu'à l'ablation des points. Les problèmes lors de la mise en place sont généralement très rares (moins de 1%) si les conditions requises dans le texte ci-dessus ont été satisfaites.



Lors de la mise en place, il peut arriver exceptionnellement que la ponction veineuse atteigne des éléments de proximité (par exemple plèvre pour la voie sous-clavière avec risque de pneumothorax, risque de saignement, ...). Le PAC est cependant un corps étranger sur lequel une infection peut se fixer, ou une phlébite survenir. Vous devez donc signaler toute douleur locale intense, tout gonflement anormal, rougeur, écoulement au niveau du site, toute fièvre ou frisson, toute gêne respiratoire, tout gonflement d'un bras, du visage ou du cou.

Département d'anesthésie réanimation

Dr Hervé Rosay,
coordonnateur du département

Secrétariat
Tél.: 04 78 78 27 53



Annexe VI
Check list HAS KT

CHECK-LIST / POSE D'UN CATHETER VEINEUX CENTRAL (CVC) OU AUTRE DISPOSITIF VASCULAIRE (DV)

IDENTIFICATION DU PATIENT <i>Etiquette du patient ou Nom, Prénom Date de naissance</i>	DATE : LIEU DE MISE EN PLACE : URGENCE OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/>	OPERATEUR Nom Si junior, encadré par CHECK-LIST RENSEIGNEE PAR	TYPE DE MATERIEL CVC <input type="checkbox"/> CVC tunnelisé <input type="checkbox"/> CVC Dialyse <input type="checkbox"/> CVC bioactif <input type="checkbox"/> Chambre implantable <input type="checkbox"/> Autres (PICC...) <input type="checkbox"/>	VOIE D'ABORD VASCULAIRE <i>Autres renseignements utiles</i>
--	--	---	---	---

AVANT LA MISE EN PLACE	PENDANT LA MISE EN PLACE	APRES LA MISE EN PLACE
<ul style="list-style-type: none"> • Identité du patient vérifiée OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> • Patient / famille informé OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> • Evaluation des risques OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> <i>Risque hémorragique, allergie, contre-indications anatomique ou pathologique</i> • Choix argumenté du site d'insertion OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> • Choix concerté du matériel OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> • Préparation cutanée appropriée OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> • Monitoring approprié OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> • Vérification du matériel OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> <i>Date de péremption, intégrité de l'emballage</i> • Echographie OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> 	<ul style="list-style-type: none"> • Procédures d'hygiène <ul style="list-style-type: none"> - Détertion/désinfection OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> avec antiseptique alcoolique - Conditions d'asepsie chirurgicale OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> • Vérifications per opératoires des matériels <ul style="list-style-type: none"> - Mécanique <ul style="list-style-type: none"> - Solidité des connexions OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> - Etanchéité du système OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> - Positionnelle <ul style="list-style-type: none"> - Extrémité du cathéter OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> - Fonctionnelle <ul style="list-style-type: none"> - Reflux sanguin OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> - Système perméable OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> • Vérification de la fixation du dispositif OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> • Pose d'un pansement occlusif OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> • Si utilisation différée, fermeture du dispositif <ul style="list-style-type: none"> - en accord avec la procédure locale OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> 	<ul style="list-style-type: none"> • Contrôle CVC/DV <ul style="list-style-type: none"> - Position du CVC vérifiée OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> - Recherche de complication. OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> • Traçabilité / compte rendu OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> Matériel, technique, nombre de ponctions, incident. • Prescriptions pour le suivi après pose OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> • Documents remis au patient OUI <input type="checkbox"/> NON <input type="checkbox"/> <p>Commentaire (en cas de réponse négative)</p>

CETTE CHECK-LIST N'EST PAS EXHAUSTIVE (ET CE D'AUTANT QU'ELLE CONCERNE DIFFERENTES SPECIALITES ET MODES D'UTILISATION DES ABORDS VASCULAIRES CENTRAUX), C'EST POURQUOI TOUTES MODIFICATIONS SONT ENCOURAGEES POUR S'ADAPTER AUX PRATIQUES SPECIFIQUES DE VOTRE SPECIALITE OU DE VOTRE ETABLISSEMENT. NEANMOINS, SELON L'AVIS DU GROUPE DE TRAVAIL, TOUTE GRILLE COMPORTANT UNE REDUCTION OU UN ELARGISSEMENT DES CRITERES VERIFIES DEVRAIT COMPORTER TOUS LES ITEMS SURLIGNES EN JAUNE

GROUPE DE TRAVAIL : HAS ET REPRESENTATION DES SOCIETES SAVANTES ET ORGANISATIONS PROFESSIONNELLES D'ANESTHESIE, REANIMATION, CHIRURGIE VASCULAIRE, NEPHROLOGIE, HEMATOLOGIE, ONCOLOGIE, NUTRITION PARENTERALE, D'INFECTIOLOGIE ET D'HYGIENE HOSPITALIERE

Annexe VII
Compte-rendu type

Création d'un acte de chirurgie - Windows Internet Explorer fourni par **** Centre Léon Bérard ****

Dossier [8700977](#) Nom SERVICE INFORMATIQUE Prénom PIERRE ALAIN MARCEL DEMIS
 Né le 07/01/1950 Age 61 ans et 5 mois Sexe M Situation ABS
 Médecin responsable MEDECIN HORS CLB Médecin en charge Dr ALEKSIC Yvan

Intervention CH11503030 **Pose de KT brachial (PICC)** Prescription [FB11004007](#) le 15/06/2011 16:00:00
 CS Anesthésie *Pas de CS d'Anesthésie.*

Arrivée au bloc ✓ Accueil ✓ Intervention ✓ Acte Matériel SSPI **Compte-rendu ✓**

CR Type ...

Titre PICC

Opérateur: _____ Hervé
 Poids: kgs Taille: m;
 Antécédents de VVC :
 Indication :
 Diamètre de la veine : ----- mm.
 Opacification :
 Dose totale reçue (si radio) : ----- mGy/cm²

Texte
 Sous anesthésie -----, pose d'un cathéter brachial PICC de type ----- en veine -----.
 Repérage sous échographie de la veine.
 Ponction échoguidée. Dilatation de la veine. Montée du cathéter.
 Contrôle sous scopie de la bonne place de l'extrémité distale à l'entrée de l'oreillette droite.
 La longueur du cathéter insérée est de : ----- centimètres.
 Une longueur de cathéter de ----- centimètres est laissée libre à l'extérieur pour favoriser les soins infirmiers.
 Fixation du cathéter par un colloïde (Statlock).
 Bon retour veineux. Rinçage abondant par du sérum physiologique.
 Carnet de suivi rempli et donné au patient. Informations concernant l'entretien du cathéter et la douche fournies. Pas d'incident particulier au décours du geste.

Conclusion

Association d'un document PDF ... RAZ

Echap Suppression Enregistrement

démarrer Boîte de ré... candidate ... RE : rappel... http://cb9... SERVICE I... Création d... Prescriptio... Prescriptio... Document7... FR 11:40

Annexe VIII

Exemples d'ordonnances de pansement :

-Pansement PICC

-Feuille de pansement

Pansement KT cervical et thoracique

Pansement PAC



CENTRE RÉGIONAL
LÉON-BÉRARD

PICC – Cathéter de bras

FINES 690000880 CATE6 128
SIRET 77992413300019 STATUS 29
APR 8404 MFT 4

Dépt ANESTHÉSIE-REANIMATION
Tél : 04.78.78.27.53

Coordonnateur : Docteur Hervé ROSAY

Etiquette
du
patient

EN RAPPORT AVEC L'AFFECTION A 100%

Lyon, le

*Un dispositif « d'accès veineux central brachial » (PICC) vient de vous être posé pour permettre la réalisation de votre traitement dans les meilleures conditions.
Ce cathéter est fixé par un dispositif appelé « STATLOCK» ou FIXATION DE PICC.*

Faire pratiquer par IDE à domicile, l'entretien et la réfection du pansement (cf. Protocole) chaque semaine et en fonction de son état (décollé ou souillé) :

ASEPSIE cutanée en cinq temps avec : BETADINE SCRUB
BETADINE DERMIQUE

En cas d'intolérance à l'iode, utiliser la gamme : HIBISCRUB
HIBITANE

ENTRETIEN :

Eviter à tout moment une traction ou une plicature.
Vérifier le retour veineux.
Procéder à un rinçage pulsé (par petits à-coups) du PICC avec du SERUM PHYSIOLOGIQUE 20 ml une fois par semaine et après chaque manipulation.

Ordonnance à renouveler trois mois.

Docteur H. ROSAY



Désinfection des mains par friction avec PHA



Retirer le pansement transparent à mains nues (gants ou si souillé) par étirement latéral avec les 2 mains à l'horizontal de façon à décoller le centre du pansement.

Friction avec PHA



Vérifier le nombre de repères du zéro à la peau.
Ouvrir les fenêtres du Statlock®.



Déloger le cathéter, enlever le Statlock® présent.



Coller le strip® le plus loin possible du point de ponction.



Nettoyage, rinçage, séchage.
Du point de ponction jusqu'à l'extrémité du cathéter.
Mains nues ou pince.



Retirer le strip® par étirement latéral.

Friction avec PHA



Gants stériles ou autre pince.
 Désinfection avec antiseptique alcoolique.
 Attente de 30 secondes (séchage)

Ajuster le PICC dans le nouveau Statlock®.
Flèches orientées vers le point de ponction

Fermer les fenêtres du Statlock® en appui sur les
mains.

Boucle conseillée si possible.

Retirer le film de protection du Statlock® d'un côté
 puis de l'autre.

Placer le pansement transparent largement sur le
 cathéter et le Statlock® (sens brassard)
 Le nombre de repère reste le même qu'au départ.

Manipulation avec compresses imbibées de Bétadine
 Alcoolique.
Vérification du retour veineux.

Rincage pulsé avec 20 ml de sérum physiologique.
 Et après chaque manipulation.

VVC cervicale tunnélisée

FINES 690000880 CATEG 128
SIRET 77992413300019 STATUS 29
APR 8404 MFT 4

Dépt ANESTHÉSIE-REANIMATION
Tél : 04.78.78.27.53

Coordonnateur : Docteur Hervé ROSAY

Etiquette
du
patient

EN RAPPORT AVEC L'AFFECTION A 100%

Lyon, le

Un dispositif « d'accès veineux cervical tunnélisé » vient de vous être posé pour permettre la réalisation de votre traitement dans les meilleures conditions

Faire pratiquer par IDE à domicile, la réfection du pansement une fois par semaine et en fonction de son état (déchiré ou souillé).
Rinçage pulsé (par petits à-coups) du cathéter avec du SERUM PHYSIOLOGIQUE 20ml une fois par semaine et après chaque manipulation.

Ablation du fil au niveau du cou (si besoin), dix jours après la pose.

Fixation du cathéter par :

- Fil
 « STATLOCK »

Pansement stérile : (si « STATLOCK » cf. protocole)

- Asepsie cutanée en cinq temps avec : **BETADINE SCRUB**
BETADINE DERMIQUE

- En cas d'intolérance, utilisation de la gamme : **HIBISCRUB**
HIBITANE

Ordonnance à renouveler trois mois.

Docteur H. ROSAY

NB : Héparinisation selon prescription médicale



PAC

FINESS 690000680 CATE6 128
SIRET 77992413300019 STATUS 29
APR 8404 MFT 4

Dépt ANESTHÉSIE-REANIMATION
Tél : 04.78.78.27.83

Coordonnateur : Docteur Hervé ROSAY

Etiquette
du
patient

EN RAPPORT AVEC L'AFFECTION A 100%

Lyon, le

Un dispositif « d'accès veineux central implantable » (Port A Cath ou PAC) vient de vous être posé pour permettre la réalisation de votre traitement dans les meilleures conditions.

Faire pratiquer par IDE à domicile, la réfection du pansement dans trois et six jours et selon l'état (décollé ou souillé).

La peau a été refermée (saturée) par :

- Points séparés : à faire enlever dans dix jours.
- Surjet : couper éventuellement les extrémités des fils restants dans dix jours.
- Colle biologique : cf document joint.

Pansement stérile :

- Asepsie cutanée en cinq temps avec : **BETADINE SCRUB**
BETADINE DERMIQUE
- En cas d'intolérance, utilisation de la gamme : **HIBISCRUB**
HIBITANE

ENTRETIEN DU PAC :

- * PAC perfusé : pansement stérile hebdomadaire avec changement d'aiguille « gripper »
- * Après chaque manipulation : rinçage pulsé (par petits à-coups) avec du sérum physiologique 20 ml

Ordonnance à renouveler trois mois.

Docteur H. ROSAY

NB : Héparinisation selon prescription médicale

Annexe IX

Observatoire des KT : suivi voies veineuses centrales

SYNOPSIS – ETUDE Voies Veineuses Centrales

TITRE	Etude clinique observationnelle, prospective, monocentrique, de la survenue de complications postopératoires consécutives à la pose d'une voie veineuse centrale chez l'adulte par des médecins anesthésistes ou des infirmières anesthésistes formées.
INDICATION THERAPEUTIQUE	Patients allant bénéficier de la pose d'une voie veineuse centrale au Centre Léon Bérard par un médecin anesthésiste ou par une infirmière anesthésiste formée.
PROMOTEUR	Centre Léon Bérard, 28 rue Laennec, 69373 Lyon Cedex 08
INVESTIGATEUR-COORDONNATEUR	Dr Hervé ROSAY Département d'anesthésie-réanimation, Centre Léon Bérard
RATIONNEL	<p>La prise en charge des patients atteints de cancer revêt un caractère particulier du point de vue des traitements de la maladie et de ses symptômes. Il s'agit souvent de thérapies administrées par voie veineuse, à intervalles réguliers, pendant une durée importante. La qualité du traitement et le respect du schéma thérapeutique dépendent alors du capital veineux initial du patient et de sa dégradation progressive.</p> <p>Dans ce contexte, l'apport des voies veineuses centrales (VVC) est considérable. Elles permettent d'administrer tous types de traitements anticancéreux et/ou symptomatiques pendant une durée importante sans risque d'altération des accès veineux périphériques. Elles participent également au maintien de la qualité de vie des patients.</p> <p>Selon l'indication de la pose de VVC, la durée du traitement envisagé, ainsi que certains paramètres relatifs au patient, différents types de VVC sont installés (Port-A-Cath® (PAC), Cathéter Central Inséré en Périphérie (PICC), cathéter tunnelisé).</p> <p>Malgré un intérêt majeur, ce type de geste est invasif et n'est pas dénué de risques pour le patient.</p> <p>Les éventuelles complications apparaissent précocement ou à distance de l'intervention et différents facteurs peuvent expliquer leur survenue. Ceux-ci peuvent être liés au geste en lui-même (non utilisation de l'imagerie ou plusieurs tentatives de ponction) comme à d'autres facteurs (expérience de l'opérateur, latéralité ou antécédent de VVC du même côté) [1].</p> <p>Les complications potentiellement liées à l'intervention peuvent être la survenue d'un hémithorax ou d'un pneumothorax (dans le cas d'une insertion sous-claviculaire), d'hématomes, de douleurs liées à la pose ou à la position du patient sur la table d'opération... Les complications survenant ultérieurement sont d'ordre mécaniques, infectieuses ou thrombotiques [2] [3] [4].</p> <p>La gravité de ces divers événements est variable, de même que l'incidence moyenne qui se situe chez l'adulte aux alentours de 15%, toutes complications confondues. L'incidence des complications aigües se situe aux alentours de 7% [1]. Celles-ci constituent donc un important problème sanitaire et économique par les surcoûts médicaux qu'elles entraînent. [5]</p> <p>Récemment, Yacopetti et al. ont démontré que l'intervention consistant à poser une VVC pouvait être déléguée à des infirmières Anesthésistes préalablement formées. En effet, le taux de complications observé dans le groupe infirmières, n'était pas supérieur à celui du groupe anesthésistes [6]. Historiquement les VVC étaient posées au Centre Léon Bérard par les médecins anesthésistes. Mais devant le nombre croissant de demandes de poses de VVC et les problèmes de disponibilité de ces médecins, il a été envisagé de déléguer cette tâche à certaines infirmières de Anesthésistes Diplômées d'Etat, préalablement formées à ce geste.</p> <p>Ces infirmières, au nombre de trois, ont toutes reçu une formation théorique et pratique à la pose de VVC, réalisée par les médecins du service anesthésie-réanimation du Centre Léon Bérard. Cette formation a été ensuite validée par le responsable de service, le Dr Hervé ROSAY.</p> <p>Au Centre Léon Bérard, ce fonctionnement a été testé chez l'adulte dès le mois de février 2010. Depuis janvier 2011, trois infirmières dédiées aux poses de VVC sont en poste. Ces personnels ne sont donc plus seulement affectés à la surveillance et l'entretien des VVC mais également à leur installation.</p>

	Le but de cette étude observationnelle prospective est d'évaluer précisément sur un an la qualité des interventions réalisées chez l'adulte par les médecins anesthésistes ou les infirmières en termes de survenue de complications.
NOMBRE DE PATIENTS	estimé à 1200
NOMBRE DE CENTRES	Etude monocentrique
PLAN EXPERIMENTAL	Etude observationnelle, prospective, monocentrique, en ouvert, non randomisée.
SCHEMA DE L'ETUDE	<p>Bilan standard A partir de J-14 (plus précocement si nécessaire)</p> <p>Répartition au hasard</p> <p>Anesthésistes J-14 (E1) → J-7 (VVC) → J-1 (Appel téléphonique) → J+1 (Appel téléphonique) → J+6 (Suivi)</p> <p>Infirmières J-14 (E1) → J-7 (VVC) → J-1 (Appel téléphonique) → J+1 (Appel téléphonique) → J+6 (Suivi)</p> <p>* Répartition aléatoire entre anesthésistes et infirmières selon la date et l'heure du rendez-vous</p> <p>■ Dans un questionnaire de qualité de vie ■ EORTC IN-PATSAT32 ■ Questionnaire d'auto-évaluation de la douleur ■ Questionnaire de complications tardives</p> <p>** Voir page 6 des modalités à obtenir à jour, les clients doivent contacter avec le secrétariat d'admission</p>
OBJECTIFS	<p>Objectif principal</p> <p>Estimer avec précision le taux de complications aiguës liées à la pose d'une voie veineuse centrale par un médecin anesthésiste ou une IDE.</p> <p>Objectifs secondaires</p> <ul style="list-style-type: none"> • Identifier des facteurs pronostics de complications aiguës • Evaluer et comparer entre les deux bras de l'étude : <ul style="list-style-type: none"> ○ Le taux de complications aiguës ○ L'anxiété préopératoire du patient (inventaire d'anxiété de Beck) ○ Le degré de satisfaction du patient au décours de l'intervention (questionnaire EORTC IN-PATSAT32) et à J7 (questionnaire QASICC modifié) ○ Evaluer la douleur postopératoire à J1 (échelle visuelle analogique) et à J7 (échelle numérique) ○ Evaluer le taux de complications tardives
TRAITEMENT DE L'ETUDE	<p>L'étude ne modifie en rien l'intervention qui sera réalisée sur les patients.</p> <p>Les patients inclus pourront être des patients ambulatoires, hospitalisés ou en cours de soins à domicile. Aucune restriction n'est faite sur l'indication de la pose de voie veineuse centrale.</p> <p>L'intervention sera effectuée indifféremment par un anesthésiste ou une infirmière, soit au bloc Curieuthérapie, soit au bloc principal, soit aux soins intensifs.</p> <p>Selon l'indication, différents types de voies pourront être installés (PAC, PICC, cathéter tunnelisé) à l'exception des accès fémoraux.</p>

	<p>Les différents matériels utilisés sont :</p> <p>PAC</p> <ul style="list-style-type: none"> - BARD 8FR réf. 0606150 - BARD 8FR réf. 0602810 - PEROUSE 7FR Polysite 3000 <p>PICC</p> <ul style="list-style-type: none"> - BARD 5FR power PICC polyuréthane simple voie réf. 5175118 - BARD 5FR power PICC polyuréthane double voie réf. 5275118 - BARD 5FR Groshung double voie silicone réf. 7857505 - BARD 4FR Groshung simple voie silicone réf. 7617405 - BARD 3FR Groshung simple voie silicone réf. 7715305 - COOK 4FR polyuréthane réf. G49172 <p>Cathéter tunnelisé</p> <ul style="list-style-type: none"> - VIGON nutricath 5 - PLASTIMED 6FR réf. 6344520 <p>Le protocole opératoire est identique à la pratique courante de chaque médecin anesthésiste. Les infirmières suivent de manière stricte le protocole qui leur a été enseigné. Les différents sites d'insertion sont la veine jugulaire interne, la veine sous-clavière, la veine brachiale et la veine basilique (la veine fémorale n'a pas été retenue). Aucun protocole d'antibioprophylaxie n'est prévu.</p> <p>Tout patient présentant une complication fera l'objet d'une prise en charge selon les pratiques courantes, quelque soit la nature de cette complication.</p>
POPULATION DE L'ETUDE	<p>Critères d'inclusion</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. Patient âgé de 18 ans ou plus 2. Patient allant bénéficier de la pose d'une voie veineuse centrale de type Port-A-Cath (PAC), Cathéter Central Inséré en Périphérie (PICC) ou Cathéter tunnelisé 3. Patient capable de comprendre, lire et écrire le français 5. Affiliation obligatoire à un régime de sécurité sociale <p>Critères de non inclusion</p> <ol style="list-style-type: none"> E1. Présence d'une infection active au moment de la pose de la voie veineuse centrale E2. Patient ne pouvant être contacté par téléphone E3. Patient chez qui un accès par voie fémorale est envisagé
DEROULEMENT DE L'ESSAI	<p>La prise des rendez-vous pour la pose de voies veineuses centrales se déroule de la même manière qu'en routine. Les patients sont pris en charge aléatoirement soit par des anesthésistes soit par une des trois infirmières formées, selon les places disponibles au bloc.</p> <p>Un courrier de confirmation du rendez-vous sera adressé au patient ainsi que les ordonnances pour les examens à réaliser avant l'intervention, la notice d'information de l'étude et les questionnaires à remplir le jour de l'intervention et à J7. Ce questionnaire sera renvoyé au centre de coordination avec une enveloppe T préalablement fournie.</p> <p>A J1, il est demandé au patient de compléter avant le geste l'inventaire d'anxiété de Beck.</p> <p>La pose de la voie veineuse se déroule de manière standard. L'opérateur prendra soin de colliger les informations requises dans le cadre de l'étude (type de matériel utilisé, indication, site d'insertion, latéralité, complications per opératoires...), sur une fiche de recueil dont les données seront retranscrites dans une base de données spécifique sécurisée.</p> <p>A la suite du geste, la prise en charge standard continue de s'appliquer, c'est-à-dire que le patient ressort le jour même s'il est en ambulatoire, ou ultérieurement s'il est en hospitalisation. Le patient aura préalablement complété le questionnaire de satisfaction (EORTC N-PATSAT32) et évalué sa douleur au moment de l'intervention (échelle visuelle analogique).</p>

	<p>Un contact téléphonique sera réalisé par une des infirmières de l'étude au 7^e jour postopératoire (+/-24h) pour d'une part le recueil des signes et symptômes liés à d'éventuelles complications, d'autre part l'évaluation de la douleur (échelle numérique). L'infirmière s'assurera de la complétion et de l'envoi du questionnaire QASICC.</p> <p>L'infirmière qui réalisera cet appel téléphonique sera systématiquement différente de la personne qui aura effectué le geste.</p> <p>Un suivi d'éventuelles complications tardives sera effectué par le personnel du service d'anesthésie qui procédera à une veille passive de ces événements.</p> <p>L'alimentation de la base de données sera assurée par un Attaché de Recherche Clinique.</p>
<p>CONSIDERATIONS STATISTIQUES</p>	<p>L'étude n'étant pas randomisée, aucun calcul de nombre de sujets nécessaires n'est effectué. Cependant, la taille de la cohorte (1200 patients environ), permettra d'estimer le taux de complications de façon très précise.</p> <p>Le taux estimé par les données de la bibliographie est de 10% de complications aigües, toutes complications confondues.</p> <p>Ce taux sera présenté avec son intervalle de confiance à 95%, en situation bilatérale avec une précision de 1.7% (calcul effectué avec le logiciel nQuery Advisor®).</p> <p>Les facteurs pronostics explicatifs seront étudiés à l'aide d'un modèle logistique multivarié, dans lequel seront recherchées des variables explicatives telles que l'âge, le sexe, la nature de l'opérateur, l'état général du patient...).</p> <p>Les données qualitatives seront décrites par leur fréquence et leur pourcentage. Le nombre de données manquantes sera présenté si nécessaire. La comparaison entre les sous-groupes sera réalisée par un test du χ^2 ou un test exact de Fisher.</p> <p>Les données quantitatives seront décrites par le nombre de présents, la moyenne, l'écart-type, la médiane, le maximum, le minimum et le nombre de données manquantes si nécessaire. La comparaison entre les bras sera réalisée par un test T ou par un test non paramétrique des rangs de Wilcoxon.</p> <p>Seront considérées comme complications immédiates :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Echec des ponctions, caractérisé par 3 tentatives ou plus, - Pneumothorax (un pneumothorax révélé dans les jours suivants la pose sera considéré comme une complication immédiate), - Hémothorax, - Douleur liée au geste, caractérisée par un score supérieur ou égal à 3/10 à l'échelle visuelle analogique. <p>Les patients seront considérés soit comme indemnes de complications, soit comme ayant eu une ou plusieurs complications aigües.</p> <p>Au-delà de trois tentatives de ponctions, les infirmières feront appel à un médecin anesthésiste qui prendra le relais de l'intervention. Cette situation sera considérée comme un échec de la part de l'infirmière et l'intervention du médecin ne sera pas considérée comme une nouvelle intervention.</p> <p>La notion de complications tardives, définies en objectifs secondaires, concerne les différentes complications survenues à partir du lendemain de l'intervention. Elles sont recueillies lors de l'appel à J7 et sur déclaration du patient ensuite.</p> <p>Elles sont de natures variables (divers problèmes cutanés, suintement de la plaie, non résorption des fli, déplacement de la VVC, occlusion de la VVC, douleurs à l'injection, syndrome thrombotique, extravasation, infection, absence de reflux...). Ces complications ne sont pas utilisées dans l'évaluation du critère de jugement principal car elles ne sont pas directement liées à l'opérateur. En revanche, elles seront évaluées comme critère de jugement secondaire car elles peuvent en partie, résulter de la qualité du geste réalisé.</p>

CALENDRIER	<p>Soumissions administratives [CCTIRS, CPP] du protocole de l'étude : Mai 2011. Début des inclusions dans l'étude : juin 2011. Durée d'inclusion : 12 mois. Durée de suivi : 7 jours pour la survenue de complications retardées – Surveillance passive des complications de survenue tardive.</p>
INVESTIGATEURS PARTICIPANTS	<p>Centre Léon Bérard, 28 rue Laennec, 69373 Lyon Cedex 08, Service d'anesthésie-réanimation :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Dr Patrick Bachmann - Dr Anne-Laure Daumbeau-Walker - Dr Nicolas Mafje - Dr Jean-Edgard Mazères - Dr Anas Mezzour - Dr Fabienne Montange - Dr Véronique Peres-Bachelot - Dr Stéphanie Poudaroux-Martin - Dr Georges Romero - Dr Hervé Rosay - Dr Henri Sebban <p>L'arrivée d'un assistant anesthésiste-réanimateur est prévue pendant la durée de l'étude.</p>
PERSONNEL INFIRMIER IMPLUQUE	<p>Centre Léon Bérard, 28 rue Laennec, 69373 Lyon Cedex 08, Service d'anesthésie-réanimation :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Anne-Laure Boiza - Marie Cellupica - Camille Thoumazet
REFERENCES BIBLIOGRAPHIQUES	<p>[1] L.Gambatti, D.Perot, B.Frering et al. <i>Safety of percutaneous internal jugular catheterization in cancer patients: prospective observational study.</i> J Vasc Access. 2004. 5(4):161-167. [2] D.Maki, D.Klugerand and C.Crnich. <i>The risk of blood stream infection in adults with different intravascular devices: a systematic review of 200 published prospective studies.</i> Mayo Clin Proc. Sep 2006. 81(9): 1159-1171. [3] K.Burns and A.McLaren. <i>Catheter-related right atrial thrombus and pulmonary embolism: A case report and systematic review of the literature.</i> Can Respir J. Sep/Oct2009. 16(5): 163-165. [4] H.Kim, J.Yun, Hui Kim et al. <i>Safety and effectiveness of central venous catheterization in patients with cancer: prospective observational study.</i> J Korean Med Sci.2010. 25: 1748-1753. [6] A.Srinivasan, M.Wise, M.Bell et al. <i>Vital signs: Central line-associated blood stream infections – united States, 2001, 2008, 2009.</i> Morbidity and Mortality Weekly Report. March 4, 2011. 60(8): 243-248. [7] N.Yacopetti, E.Alexandrou, TR.Spencer et al. <i>Central venous catheter insertion by a clinical nurse consultant or anaesthetic medical staff: a single-centre observational study.</i> Critical Care and Resuscitation, 2010. 12(2):90-94.</p>

Annexe X
Grilles de compétence délégation VVC

Pré- requis : Diplôme d'infirmière

Formation théorique

Connaitre l'hygiène au bloc opératoire

Connaitre les tenues de bloc opératoire

Savoir réaliser un lavage chirurgical des mains

Savoir s'habiller chirurgicalement

Savoir enfiler des gants chirurgicaux

Savoir chamer la zone d'insertion

Connaitre les antiseptiques et la préparation cutanée

Connaitre les sutures et ligatures chirurgicales

Connaitre l'anatomie et la physiologie veineuse du membre supérieur, du membre inférieur, du thorax, de la région cervicale.

Connaitre les rapports anatomiques avec les structures adjacentes(nerfs, artères...)

Connaitre l'anatomie radiologique (RP, tomodensitométrie)

Connaitre le matériel, les dispositifs

Connaitre les bases de l'échographie, l'échographe, les principes physiques, les images à voir, les variantes....

Connaitre les indications des VVC

Savoir réaliser l'examen clinique en vue de la pose de VVC

Connaitre les algorithmes de la littérature et de son établissement

Connaitre les contre- indications des VVC

Connaitre les normes biologiques, hémostase, leucopénie...

Connaitre les complications des VVC et leur sémiologie :

- Aigues : hématome, ponctions artérielles, pneumothorax...
- Tardives : infectieuses, thrombotiques, mécaniques...

Connaitre la pharmacologie des anesthésiques locaux (lidocaïne) complication

Connaitre la Gestion informatique de son établissement

Posséder les notions des caractéristiques des traitements intraveineux

Grille d'évaluation des compétences des postulants à la délégation de pose des accès veineux centraux.

Examiner le dossier des patients pour connaitre :	0	1	2	3	Commentaires
Le médecin en charge du patient, les caractéristiques du traitement programmé					
Les intolérances du patient : allergie, incapacité, compréhension					
Le bilan de coagulation du patient					
Les contre- indications de placement d'accès vasculaire					
Les antécédents					
Expliquer au patient :					
Le geste					
La gestion du cathéter après la pose					
Avant la pose, être capable de					
Identifier la veine appropriée					
Evaluer la zone d'insertion appropriée					
Repérer l'emplacement de l'artère					
Déterminer la longueur approximative du cathéter et sa taille en gauge					
Vérifier la position adéquate du patient					
La pose de VVC . Etre capable de :					
Installer le patient					
Réaliser le repérage échographique					
Se laver les mains chirurgicalement					
S'habiller avant le geste					
enfiler les gants stériles					
Réaliser (si besoin) la seconde préparation cutanée (polyvidone iodée alcoolisée)					
Réaliser la préparation et vérification du matériel					
Réaliser l'anesthésie locale					
Réaliser les gestes opératoires et vérifier la position du cathéter (ponction écho guidée)					
Vérifier la position adéquate du cathéter					
Pour le pansement (discuter une boucle de sécurité)					
Expliquer au patient le matériel mis en place					
Informer le patient des difficultés et des complications immédiates					
Réaliser les premiers gestes en cas de complications					
Gérer son stress pendant l'acte					

Fin de la pose. Tracer dans le dossier du patient						
Informé le patient sur le carnet de suivi						
Remettre au patient le carnet de suivi						
Le lendemain de la pose						
Appel du patient pour évaluer les douleurs résiduelles, la présence d'un hématome, d'un saignement...						

Les évaluations sont notées de 0 à 3 : 0 non acquis, 3 Parfaitement acquis.
Le seuil nécessaire pour valider la compétence est de 3 pour chaque item.

ANNEXE 11 :
Préambule : historique du projet

ANNEXE 11 : Préambule : historique du projet

Le Centre Léon Bérard est un centre de lutte contre le cancer. L'accès veineux central fait parti de son cœur de métier pour l'administration des chimiothérapies mais aussi pour les soins de support avec les hydratations, la nutrition parentérale, les antibiothérapies prolongées, les produits hyperosmolaires, les prélèvements fréquents et les transfusions itératives. Les patients au capital veineux altéré, parfois d'âge élevé sont les premiers bénéficiaires de ces dispositifs.

Le projet de délégation de pose des voies veineuses centrales (VVC) est parti du constat que le besoin de ces dispositifs était croissant avec l'activité, que le nombre des poseurs médecins était un facteur limitant, que l'externalisation dans les établissements voisins moins spécialistes amenait plus de complications et de mécontentements auprès des patients que des prescripteurs. Les délais de pose étaient trop longs pour certains patients. L'hospitalisation était parfois prolongée pour obtenir cette VVC avant le retour à domicile en Soins à Domicile ou en Hospitalisation à Domicile (HAD). Certains maintiens à domicile ne pouvaient être réalisés faute d'accès veineux sécurisés.

Une des particularités du centre est qu'il est un gros poseur français de VVC, que la demande est particulièrement bien organisée et centralisée sur un département unique.

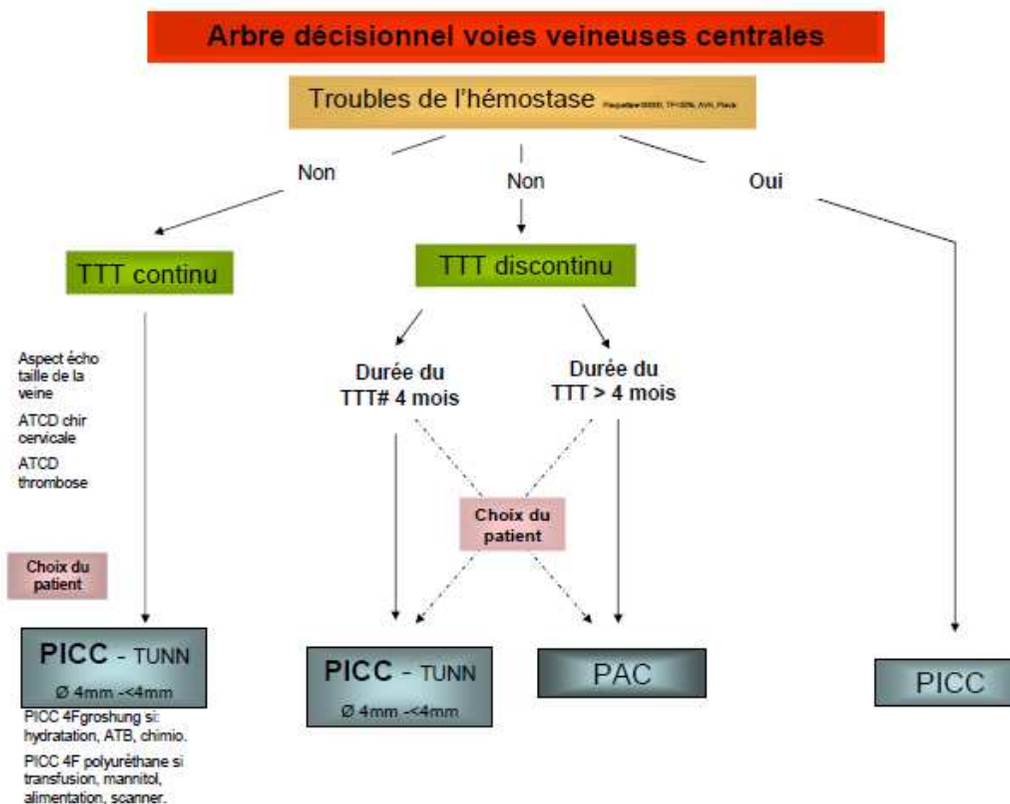
La maîtrise de la Trajectoire patient est l'objectif clé de ce projet avec la composante sécuritaire qui en découle.

En 2008, le projet a été proposé à la Direction générale et à la direction des soins infirmiers. L'engagement de celles-ci a été rapide en regard des expériences étrangères et des enjeux pour les patients de notre établissement. Le projet est inscrit dans le projet d'établissement 2009-2014 et présenté à l'ARS.

En 2010, ce sont 3 infirmières volontaires pour participer à cette coopération médico infirmière qui auront bénéficiée d'une formation déclinée ci après. Une évaluation « expérimentale » est débutée dès 2010 afin d'étudier les capacités de la structure à ce type de coopération.

ANNEXE 12 :
Arbre décisionnel Choix VVC

ANNEXE 12 : Arbre décisionnel Choix VVC



ANNEXE 13
Tableau de bord individuel et d'unité

ANNEXE 13

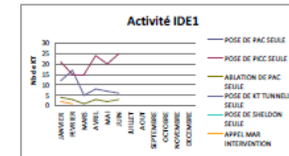
Tableau de bord individuel

IDE1	JANVIER	FEVRIER	MARS	AVRIL	MAI	JUIN	JUILLET	AOUT	SEPTEMBRE	OCTOBRE	NOVEMBRE	DECEMBRE	TOTAL
POSE DE PAC SEULE	12	17	5	8	7	6							55
POSE DE PICC SEULE	21	15	15	24	20	25							120
ABLATION DE PAC SEULE	4	3	1	3	2	3							16
POSE DE KT TUNNELISE SEULE	3			1									4
POSE DE SHELTON SEULE						1							1
APPEL MAR INTERVENTION	2	1		1									4

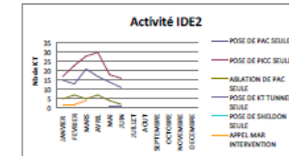
IDE2	JANVIER	FEVRIER	MARS	AVRIL	MAI	JUIN	JUILLET	AOUT	SEPTEMBRE	OCTOBRE	NOVEMBRE	DECEMBRE	TOTAL
POSE DE PAC SEULE	15	13	21	17	14	11							91
POSE DE PICC SEULE	17	23	26	30	18	16							130
ABLATION DE PAC SEULE	5	7	5	7	4	2							30
POSE DE KT TUNNELISE SEULE	2		1		1	1							5
POSE DE SHELTON SEULE													0
APPEL MAR INTERVENTION	2	2	4										8

IDE3	JANVIER	FEVRIER	MARS	AVRIL	MAI	JUIN	JUILLET	AOUT	SEPTEMBRE	OCTOBRE	NOVEMBRE	DECEMBRE	TOTAL
POSE DE PAC SEULE	12	10	13	10	7	7							59
POSE DE PICC SEULE	11	18	20	14	16	29							108
ABLATION DE PAC SEULE	2	7	3	4	2	4							22
POSE DE KT TUNNELISE SEULE		3		1	2	2							8
POSE DE SHELTON SEULE													0
APPEL MAR INTERVENTION				1	1								2

2%



3%



1%

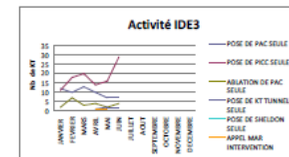
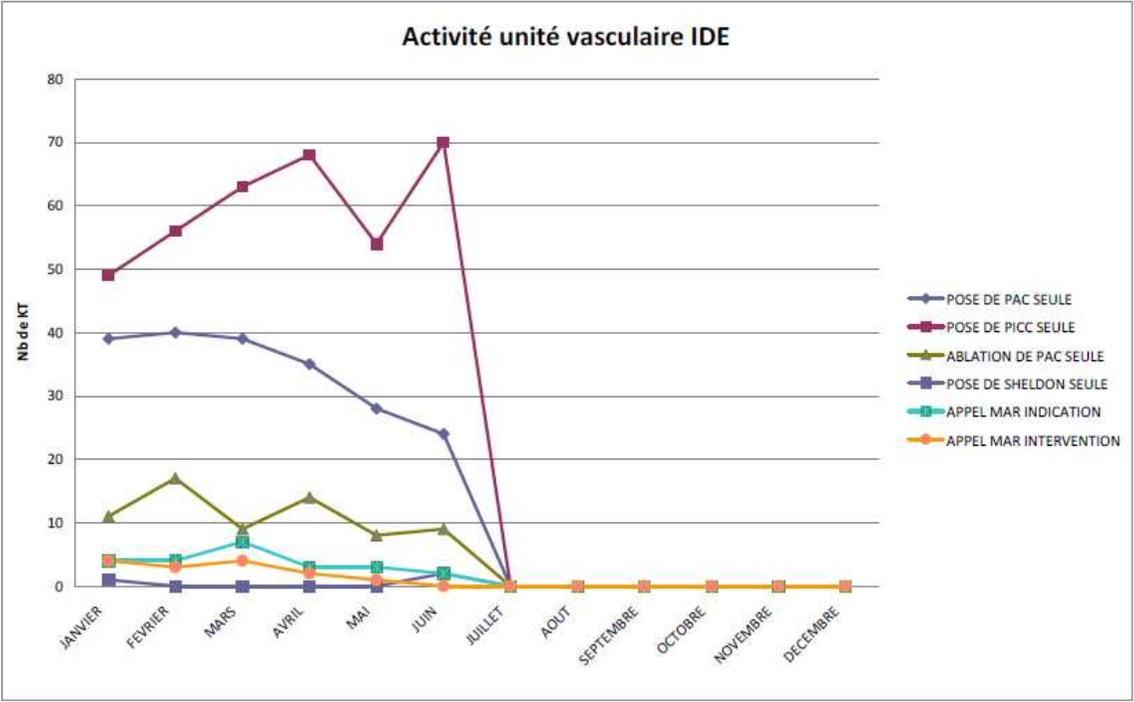


Tableau de bord unité



ANNEXE 14: Retour d'expérience

ANNEXE 14: Retour d'expérience

Les infirmières posent les voies veineuses centrales. Un exemple de délégation médico-infirmière.

M Cellupica, C Thoumazet, AL Boiza; Unité d'Accès Vasculaire et E. Aubert¹, A. Daunizeau¹, G. Romero¹, S. Pouderoux¹, J. Mazeret¹, H. Sebban¹, P. Bachmann¹, F. Montange¹, H. Clement¹, V. Peres-bachelot¹, N. Malige¹, A. Talon², H. Rosay¹.
¹Centre Léon Bérard, DAR, ²Centre Léon Bérard, DSI, Lyon, France

Introduction: En France, la pose des cathéters veineux centraux (CVC) est un acte exclusivement médical. Dans d'autres pays, les infirmières (IDE) sont autorisées à placer ces dispositifs [1]. En collaboration avec les médecins, elles participent à la surveillance et établissent des recommandations. L'objectif de notre travail a été d'évaluer la capacité des IDE et des IADE à poser les cathéters centraux dans une démarche de coopération médico-infirmière au sein d'un Département d'Anesthésie posant plus de 2200 CVC/an.

Matériel et Méthodes: Pendant l'année 2010, trois IDE mi-temps volontaires ont été formées à la ponction sous échographie des veines brachiales, basiliques, jugulaires internes et fémorales chez des adultes. Une formation complémentaire aux indications médicales, aux repères anatomiques et radiologiques, au champage chirurgical, à l'habillage et au pansement a également été réalisée. Les patients sont informés par le prescripteur oncologue de la possibilité de pose par une IDE; le site internet de l'établissement et les documents d'information concernant le cathéter choisi rappellent cette possibilité. Les bilans biologiques préopératoires sont validés par un médecin. Avant la pose, l'opérateur se présente et recueille le consentement du patient. Pendant l'année 2011, les IDE ont assuré la pose des CVC dans une salle dédiée, un médecin anesthésiste à proximité répondant sur appel devant toutes difficultés et après trois tentatives de ponctions. La pose est effectuée sous échoguidage (Bard Site Rite 5, guide aiguille). Entre le 01/01/2011 et le 31/12/2011 et de manière prospective, le nombre de ponctions, la survenue d'une ponction artérielle, d'un pneumothorax, la bonne place du cathéter, le nombre d'appel ont été recueillis.

Résultats: Au cours de l'année 2011, les trois IDE mi-temps ont effectué 155 journées de poses sur les 265. 155 journées médicales ont donc été économisées.. Elles ont posé 1113 CVC sur les 2074: 642 Picclines (Bard PICC Groshung 4F, PowerPICC5F), 463 jugulaires internes (Plastimed 5F, BARD Port 8F), 8 fémorales (gamcath GAMBRO 6.5F. 8F).

Aucun pneumothorax ou hémithorax n'ont été répertoriés. Deux ponctions carotidiennes ont été rapportées (0,36%). Le dispositif a été placé à la jonction atriocave dans 100%.

Les médecins anesthésistes ont été appelés dans 3,60% des cas pour modifier la nature du dispositif demandé par les oncologues, dans 3,59% des cas pour des difficultés de mise en place du guide. Dans 50% de ces derniers cas, le médecin renonce à la pose de CVC et demande un bilan vasculaire pour proposer un autre site.

Les externalisations pour pose de CVC sont passées de 880 à 250 entre 2010 et 2011.

Tableau: Activité de l'unité vasculaire infirmière

Type de CVC	Nombre	% de ponction artérielle	% de ponction unique
PICCs	642	0	90,5
Jugulaire interne	463	0,36	88,4

Discussion: Les infirmières, sous couvert d'une formation complémentaire rigoureuse, dans une organisation structurée, sont capables de placer les dispositifs veineux centraux, longue durée avec efficacité et sans complication.

Our nurses are able to place CVC , PICC and Port. An example of cooperation between nurses and physicians.

E. Aubert^{1*}, A. Daunizeau¹, G. Romero¹, S. Pouderoux¹, J. Mazeret¹, H. Sebban¹, P. Bachmann¹, F. Montange¹, H. Clement¹, V. Peres-bachelot¹, N. Malige¹, A. Talon², H. Rosay¹ et M Cellupica, C Thoumazet, AL Boiza; Unité d'Accès Vasculaire

¹Centre Léon Bérard, DAR, ²Centre Léon Bérard, DSI, Lyon, France

Introduction: In France, the placement of CVC is exclusively a medical act whilst in other countries, nurses are authorized to place these devices. The objective of our study: to estimate the nurses and anaesthesiologist nurses' capacity to place catheters to be able to implement a medical nursing cooperation in the Anesthesia Department of the Center Léon Bérard LYON.

Methods: during the year 2010, 3 part-time nurses were trained to puncture the veins under echography. The patients were informed about the possibility of placement by a nurse. Before the insertion, the operator came and collected the patient's consent. During the year 2011, the nurses placed central venous accesses in a dedicated room, with an anaesthesiologist nearby to answer on call after 3 attempts of punctures and in case of difficulties. The puncture was made under echo (Bard Site Rite 5, guide needle).

Results: between 01/01/2011 and 31/12/2011, the nurses made 155 operating days on 265. 1113 VVC were placed by these nurses out of 2074. The CVC details are as follows : **642 Picclines** (Bard PICC Groshong 4F, PowerPICC5F), **463 ports in internal jugular vein** (Plastimed 5F, BARD port 8F), 8 in femoral vein. There was **no pneumothorax, nor hemothorax** The device was placed in central position in the atriocave junction in 100 % of the cases. The doctors were called in 3.60 % of the cases to modify the nature of planned devices, in 3.59 % of the cases for difficulties of placement. For 50% of these, an impossibility to place the CVC was concluded and the insertion postponed to get a vascular evaluation: scanner, doppler, and to propose another site. **No suture dehiscence has been reported.**

Tableau: Activity of nurse vascular access unit.

Type of CVC	Number	% of arterial puncture	% of single puncture
PICCs	642	0	90,5
Internal Jugular (Port)	463	0,36	88,4

Discussion and conclusion: With a specific training, in a structured organization, french nurses are able to place CVC (**PICC and Ports**) with efficiency and without complication

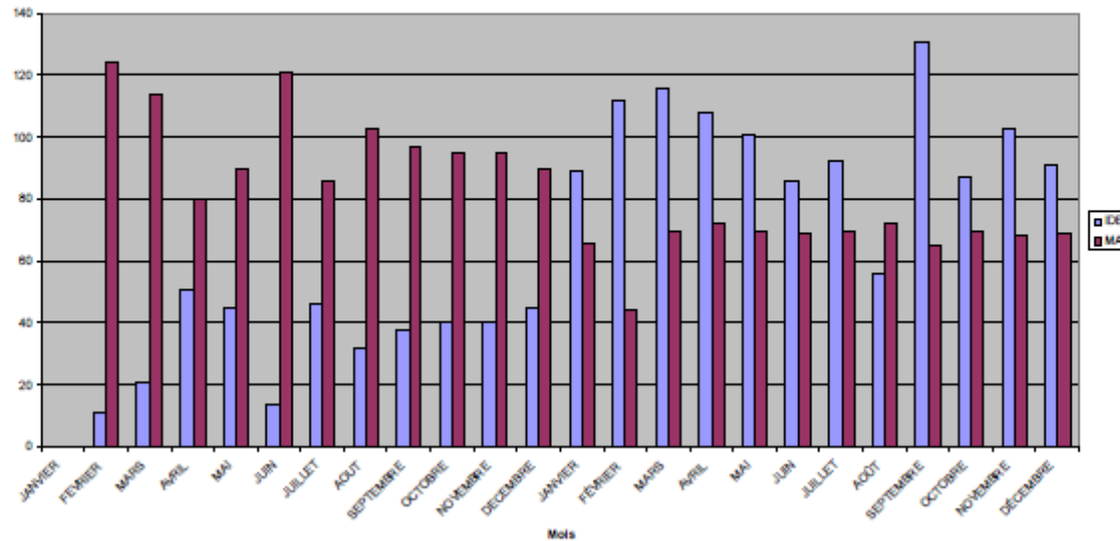
Références: [1] *Critical care and resuscitation 2010; 12:90-95*:Yacopetti:Central venous catheter insertion by a clinical nurse consultant ou anaesthetic medical staff: a single centre observational study.

ANNEXE 15:
Montée en puissance de l'IV Team

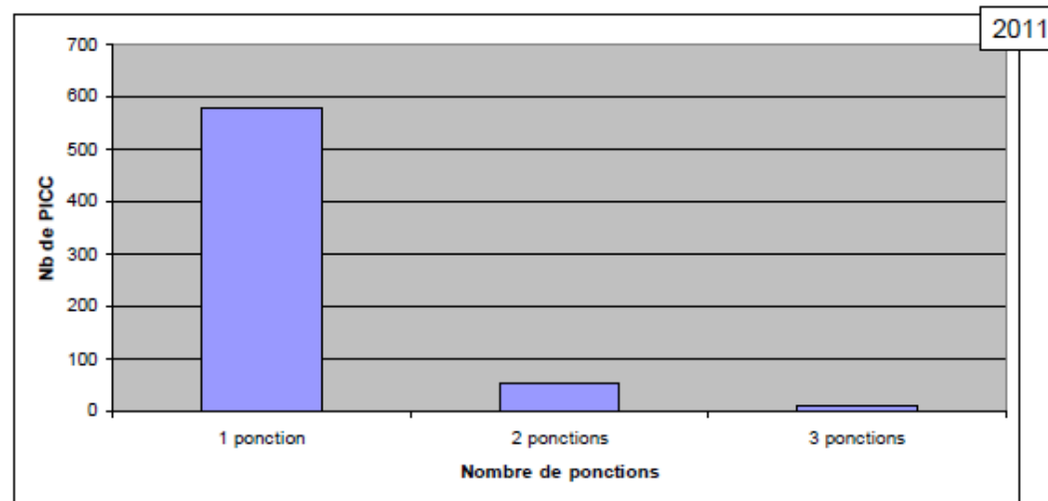
ANNEXE 15 : Montée en puissance de l'IV Team

Répartition mensuelle des activités de poses. 2010-2011

1190
VVC
en
2011

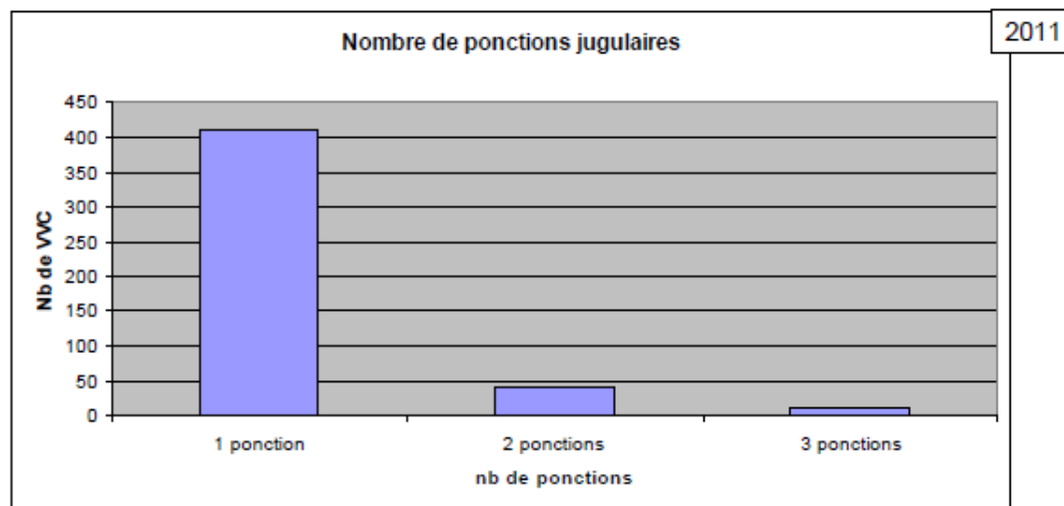


Répartition du nombre de ponctions lors des poses de PICC



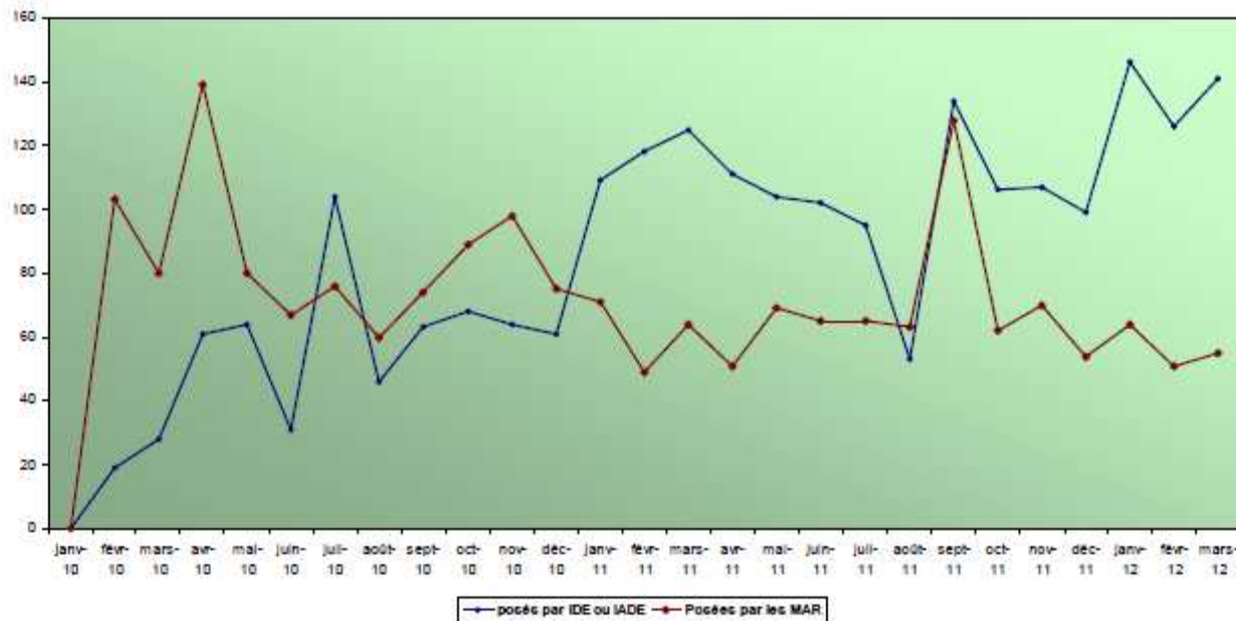
**90.5% des 642 PICCs
réussis dès la première
ponction**

Répartition du nombre de ponctions en jugulaire interne



88% des 463 jugulaires internes réussies dès la première ponction

Evolution des poses de VVC entre Janvier 2010 et Mars 2012



ANNEXE 16 :

Les éléments permettant d'évaluer l'absence de risques supplémentaires encourus par le patient.

ANNEXE 16 :

1. Les éléments permettant d'évaluer l'absence de risques supplémentaires encourus par le patient.

Pour rappel les objectifs fondateurs de la démarche sont :

- *Garantir l'accès aux soins des patients en termes de délais*
- *Optimiser le temps médical*
- *Garantir une prise en charge du patient sécurisée et adaptée dans le cadre de perfusion de traitements veino toxiques*

L'analyse fine du processus de pose d'une VVC a permis de mettre en place un dispositif de maîtrise des risques à tous les niveaux de la prise en charge du patient. Aussi, depuis le début de sa mise en œuvre, il fait l'objet d'une évaluation continue.

- **Maitrise du risque technique**

Les risques encourus par le patient lors de la pose de voies veineuses centrales (VVC) sont : le pneumothorax, la ponction artérielle, l'échec.

Ces risques sont directement proportionnels à la compétence de l'opérateur, c'est-à-dire à sa formation initiale, et à son expérience c'est à dire au nombre de VVC posées pendant une période déterminée. Si l'utilisation de l'échographie est fortement recommandée dans cette activité, afin de diminuer les complications [1-2], elle est systématique dans notre cas. L'avènement d'équipes d'accès vasculaire formées et dédiées devrait permettre cette pratique peu utilisée en France [3].

Une étude préliminaire réalisée dans notre centre [4] retrouve des taux de complications les plus bas, toute littérature confondue, et toute qualification de poseurs confondus. Ce taux de complications est un indicateur suivi en continu (tableau de bord). **Ce Tableau de bord individuel de suivi d'activité des délégués est réalisé depuis le début de notre expérimentation (annexe 12)**

De plus, les pneumothorax après pose de VVC sont très fréquemment de révélation secondaire notamment chez des patients en ventilation spontanée. Il apparaît que leurs diagnostics ne sont pas influencés par la nature du poseur.

Après une formation adaptée, avec une équipe dédiée et entraînée, ces risques pour le patient sont donc identiques voir inférieurs aux risques encourus par le patient qu'avec une équipe moins formée, moins expérimentée.

A distance de la pose, l'infection et la thrombose pourraient être influencées par la qualité de la pose. Les équipes infirmières seraient meilleures dans cet indicateur [5].

- **Maitrise du risque infectieux**

La formation longue et ciblée, l'établissement et la pratique de mesures préventives lors des poses avec un matériel adapté, associée à la surveillance des infections précoces sont les garants d'un taux d'infection lié au geste, minimal.

L'éducation thérapeutique du patient notamment vis-à-vis du maintien des conditions d'hygiène (douches, bains, précaution de la vie courante), consultation précoce devant des signes potentiels de complications apporte une plus value. Un numéro de téléphone hotline (9h-16h) est à disposition des patients et des soignants hospitaliers et libéraux pour répondre à leurs questions.

- **Maitrise du processus de formation infirmière**

L'établissement de grilles de validation des acquis pendant et à la fin de la formation certifie l'expertise du délégué.

Tableau de bord individuel de suivi d'activité des délégués (annexe 2) participe à la surveillance du maintien de cet acquis.

Formation d'infirmières libérales et salariées d'établissements régionaux.

Participation à la formation la pose pour des médecins nationaux.

- **Maitrise du dispositif de suivi des patients**

Un appel téléphonique au domicile du patient à J8 permet de s'assurer de la bonne compréhension par le patient de la surveillance de la VVC et donc de prévenir tout risque de complications.

Les critères d'inclusion et d'exclusion des différentes voies d'abord

La voie sous clavière est exclue de la délégation en regard du risque de pneumothorax accru, du risque de ponction artérielle sans compression possible.

La voie jugulaire interne et la voie brachiale sont les seuls sites retenus.

Pour la pose de KT, le Peripherally Inserted Central Catheter (PICC) est proposé en première intention. Il donne lieu à moins de complications immédiates et à distance.

Pour les PAC, la voie jugulaire interne (controlatérale à la tumeur si tumeur du sein) est retenue. Lorsqu'un KT cervical est inséré, il est systématiquement tunellisé.

Un arbre décisionnel, en accord avec la littérature et les utilisateurs, facilite les décisions ; une place est faite à la décision des patients après informations éclairées (Annexe 11) [6, 7, 8, 9, 11, 12, 13, 14, 15,16].

Le délégant choisit le site et le dispositif. Le délégué pose. Les décisions sont tracées et argumentée dans le CR.

ANNEXE 17 Bibliographie :

1. John G. Agouties, Mahmoud Elbarbary, Thierry Pirotte, Dimitrios Karakitsos, Jack LeDonne, Stephanie Doniger, Giancarlo Scoppettuolo, David Feller-Kopman, Wolfram Schummer, Roberto Biffi, Eric Desruennes, Lawrence A. Melniker, Susan T. Verghese
2. National Institute for Health and Clinical Excellence (September 2002). "Technology appraisal: the clinical effectiveness and cost effectiveness of ultrasonic locating devices for the placement of central venous lines". <http://www.nice.nhs.uk/guidance/index.jsp?action=byID&o=11474>. Retrieved 2008-06-01.
3. Ann Fr anesth Reanim 2010;29(2):104-12; Mimmoz O Moreira R, Frasca D, Boisson M, Dahyot-Fizelier C. Evaluation des pratiques de gestion des cathéters veineux centraux dans les réanimations chirurgicales universitaires françaises.
4. 2012 Wocova : Prix du meilleur Poster et communication orale. Our nurses are able to place CVC , PICC and Port. An example of cooperation between nurses and physicians. E Aubert, A Daunizeau, G Romero, S Poudroux, J Mazeret, H Sebban, P Bachmann, F Montange, H Clement, V Peres-bachelot, N Malige, A Talon, H Rosay et M Cellupica, C Thoumazet, AL Boiza; Unité d'Accès Vasculaire Centre Léon Bérard, DAR, Centre Léon Bérard, DSI, Lyon, France
5. Critical care and resuscitation 2010; 12:90-95. Yacopetti: Central venous catheter insertion by a clinical nurse consultant ou anaesthetic medical staff: a single centre observational study.
6. Camp-Sorrell, D. E. (1996). Access device guidelines: Recommendations for nursing practice and education. Pittsburgh, PA.: Oncology Nursing Press, Inc.
7. Canadian Intravenous Nurses Association (1999). Intravenous therapy guidelines. (2nd ed.) Toronto, ON: Canadian Intravenous Nurses Association.
8. Centers for Disease Control and Prevention (2002). Guidelines for the prevention of intravascular catheter-related infections. Morbidity and Mortality Weekly Report, 51(RR-10), 1-29.

9. Centers for Disease Control and Prevention (2011). Guidelines for the prevention of intravascular catheter-related infections.
10. EPIC (2001a). National evidence-based guidelines for preventing hospital-acquired infections associated with the use of central venous catheters. Technical Report Part A. [Online]. Available: <http://www.epic.tvu.ac.uk/epicphase/epic1.html>
11. EPIC (2001b). National evidence-based guidelines for preventing hospital-acquired infections associated with the use of central venous catheters. Technical Report Part B. [Online]. Available: <http://www.epic.tvu.ac.uk/epicphase/epic1.html>
12. EPIC (2001c). The epic Project: Developing national evidence-based guidelines for preventing hospital-acquired infections. Guidelines for preventing infections associated with the insertion and maintenance of central venous catheters. *Journal of Hospital Infection*, 47(Suppl.)S1-S82.
13. Health Canada Population and Public Health Branch (1997). Preventing infections associated with indwelling intravascular access devices. *Canada Communicable Disease Report* [Online].
14. Available: http://hc-sc.gc.ca/pphb-dgspsp/publicat/ecdr-rmtc/97vol23/23s8/iiadb_e.html
15. Intravenous Nurses Society (2000). Infusion nursing: Standards of practice. *Journal of Intravenous Nursing*, 23(6S), S1-S88.
16. Nursing best practice guideline. Assessment and device selection for vascular access. Available: <http://www.rnao.org/bestpractices>.

ANNEXE 17:
Procédure et Feuille de signalement d'événements indésirables

Reference : GQR/PR/0001	Pagination : 1/16	Indice de révision : 6	Date d'approbation : 20/06/2013
		SIGNALEMENT ET GESTION DES RISQUES	

1-Objet

1.1- Cette procédure décrit la gestion des événements indésirables de la déclaration à leur traitement par la Direction Qualité et les différents groupes d'analyse

La Direction qualité assure au quotidien la gestion des incidents au Centre Léon-Bérard via le logiciel Blue Medi®. Elle s'appuie sur les personnes ressources du CLB (voir annexe en fin de procédure), et assure la coordination avec les vigilants de l'établissement, les CREX, les RMM, les membres du Comité Environnemental et du COVIRISQ.

La «gestion des risques» en établissement de santé est règlementée par

- La loi n° 2009-879 du 21 juillet 2009 portant réforme de l'hôpital et relative aux patients, à la santé et aux territoires (dite loi HPST)
- le Décret n° 2010-1325 du 5 novembre 2010 relatif à la conférence médicale d'établissement des établissements de santé privés et à diverses modifications du code de la santé publique, qui établit l'implication de la Commission Médicale dans la gestion des risques liés aux soins.
- Le décret 2010-1408 relatif à la lutte contre les événements indésirables associés aux soins et la circulaire d'application du 18 novembre 2011

Le signalement des incidents, accidents ou événements indésirables permet :

- de les identifier,
- de les caractériser
- d'en analyser les causes immédiates et profondes,
- de mettre en place des actions préventives ou correctives et d'assurer leur suivi
- d'assurer l'information des patients en cas de dommage lié aux soins et d'éventuellement organiser le rappel des patients, il s'avère que plusieurs sont concernés.
- de surveiller les événements porteurs de risques appelés « sentinelles » ,
- de permettre leur suivi par des indicateurs d'amélioration de la qualité,
- de mettre à jour le système documentaire qualité du CLB ?

1.2- Les circuits de signalement :

1. Les événements indésirables sont déclarés à la Direction Qualité de préférence via Blue Medi® ou sur support papier si ce n'est pas possible.
(http://intra1.lyon.fnolcc.fr/Formulaires/Fichiers/qualite/fiche_incident.pdf)
2. les plaintes ou réclamations sont transmises à la CRU (cf. Procédure Gestion d'une plainte ou réclamation)
3. Les événements soumis à une veille sanitaire :
 - les alertes montantes : l'établissement informe une autorité (ANSM, ASN, EFS, InVS, ARS, Préfet, HAS) d'un événement indésirable ou porteur de risque appelé aussi « presque-accidents »
 - les alertes descendantes : une autorité (principalement l'ANSM mais aussi IRNS, EFS, InVS) informe l'établissement des décisions, arrêts de suspension, d'interdiction, de retrait ou d'incidents publics.

2-Révision de la procédure

Fréquence : tous les 2 ans

Responsable : A. Achache

Rédacteur (s) :	Vérificateur (s) :	Approbateur :	Destinataires :
A. ACHACHE Ingénieur Qualité Visa :	Dr I. PHILIP Directeur qualité Visa :	Ph.ZROUNBA Président CME Visa :	Ensemble du personnel du CLB et de l'IHOP
V. ALDY Technicienne qualité Visa :	J.R. GRESLIN Directeur Général Adjoint Visa :	Pr.S.NEGRIER Directeur Général du CLB Visa :	
	Dr G. ROMERO Coordonnateur gestion des risques associés aux soins Visa :	Dr C. BERGERON Administrateur de l'IHOP Visa :	

Référence :	Pagination :	Indice de révision :	Date d'approbation :
GQR/PR/0001	2/16	6	20/06/2013
 		SIGNALEMENT ET GESTION DES RISQUES	

3-Définitions, lexique

ANSM : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé

Comité des vigilants Risques Sécurité & Qualité COVIRISQ : Le comité a un rôle d'expertise pour l'ensemble du personnel et pour la Cellule qualité en matière de vigilances réglementaires. Il est composé d'experts et de référents sollicités lorsque l'incident déclaré concerne une vigilance réglementaire.

CCRIME : Commission de Revue des Incidents Médicaux

DMA : Directeur Médical Adjoint

Déclarant : Toute personne exerçant au CLB y compris les personnes bénévoles, enseignant, représentants des oultes, etc.) qui a constaté un risque ou a été victime d'un incident.

EFS : Etablissement Français du Sang

Incident ou événement indésirable : accident, dysfonctionnement, événement indésirable, problème, non conformité. « Tout événement survenant au sein de l'établissement de santé qui peut avoir des conséquences sur le patient, les professionnels, les visiteurs ou les biens de l'établissement de santé. Ces événements indésirables s'échelonnent d'un événement porteur de risque à un événement indésirable grave ».

EIG : Evénement Indésirable Grave

EPR : Evénement porteur de risques ou « événement sentinelle »

ASN : Autorité de Sécurité Nucléaire

InVS : Institut de Veille Sanitaire

PCR : Personne compétente en radioprotection

4-Annexes, documents associés, textes de références

4. a - Documents liés à la procédure		Où trouver ces documents ?
MO-327	Déclaration électronique d'incident dans Blue médi®	Blue Medi®
MO-336	Consultation a posteriori des déclarations électroniques d'incident dans le logiciel Blue médi®	Blue Medi®
MO-148	Modalités de signalement aux instances des événements graves survenus au CLB	Blue Medi®
DG/UC/PR/003	Gestion d'une orise au Centre Léon-Bérard	Blue Medi®
MO-352	Constitution et mise à jour de l'annuaire des membres de la cellule gestion de orise	Blue Medi®
MO-337	Alimentation du plan d'action	Blue Medi®
SHH/UHH/PR/0005	Gestion d'un risque épidémique au CLB	Blue-Medi
QPR/PR/0002	Gestion des réclamations	Blue Medi®
SHH/UHH/PR/004	Signalement des infections nosocomiales et information des patients	Blue Medi®
MO-781	Organisation de la réunion des incidents médicaux (CRIME)	Blue Medi
	Règlement intérieur du Comité vigilances gestion des risques sécurité qualité du CLB (COVIRISQ)	Blue Medi®
A636D	Aide à la mise en place des revues de morbi mortalités	Blue Medi®

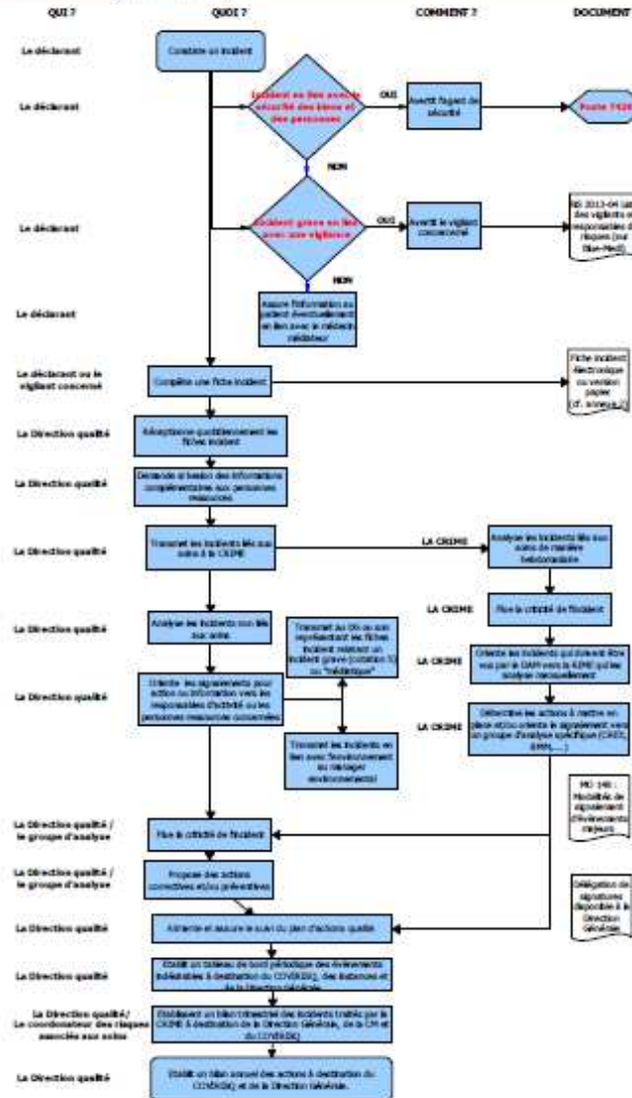
Reference :	Pagination :	Indice de révision :	Date d'approbation :
GQR/PR/0001	3/16	6	20/06/2013
 		SIGNALEMENT ET GESTION DES RISQUES	

4. b - Annexes

		Où trouver ces documents ?
Annexe 1 :	Fiche unique de signalement V3	Fin de la procédure & Intranet
Annexe 2 :	N5 : 2011-03 Vigilances : Qui contacter au CLB ?	Blue Medi
Annexe 3 :	Consignes de diffusion des fiches incidents	Repertoire réseau Z-GQR/GQR/Fiches incidents

4. b - Textes de références

		Où trouver ces documents ?
Texte 1	Loi n° 2009-879 du 21 juillet 2009 portant réforme de l'hôpital et relative aux patients, à la santé et aux territoires (dite loi HPST)	
Texte 2	Décret 2010-1408 du 12 novembre 2010 relatif à la lutte contre les événements indésirables associés aux soins dans les établissements de santé	Internet
Texte 3	CIRCULAIRE N° DGOS/PF2/2011/416 du 18 novembre 2011 en vue de l'application du décret 2010-1408 du 12 novembre 2010 relatif à la lutte contre les événements indésirables associés aux soins dans les établissements de santé	Internet
Texte 4	Guide de l'HAS Mettre en œuvre la gestion des risques associés aux soins en établissement de santé	Site HAS
Texte 5 Radiothérapie	Cirulaire n° DHOS/E4/2007/230 du 11 juin 2007 relative à la sécurisation de la pratique de la radiothérapie oncologique Arrêté du 22 janvier 2009 portant homologation de la décision n° 2008-DC-0103 de l'Autorité de sûreté nucléaire du 1 ^{er} juillet 2008 fixant les obligations d'assurance de la qualité en radiothérapie définies à l'article R. 1333-59 du code de la santé publique	Internet
Texte 6 Accréditation	Décret no 2006-909 du 21 juillet 2006 relatif à l'accréditation de la qualité de la pratique professionnelle des médecins et des équipes médicales exerçant en établissements de santé modifié Décret no 2006-1559 du 7 décembre 2006	Internet
Texte 7	Art. L 1142-4 du Code de la Santé Publique. L'information du patient en cas de dommage lié aux soins	Internet
Texte 8	Décret n° 2010-1325 du 5 novembre 2010 relatif à la conférence médicale d'établissement des établissements de santé privés et à diverses modifications du code de la santé publique, qui établit l'implication de la CM dans la gestion des risques liés aux soins.	Internet



Reference : GQR/PR/0001	Pagination : 6/16	Indice de révision : 6	Date d'approbation : 20/06/2013
 		SIGNALEMENT ET GESTION DES RISQUES	

6-Description des tâches

6.a Circuit général

Responsable	Tâches	References Documents Equipement
Le déclarant	<ul style="list-style-type: none"> • Constate un incident ou risque d'incident • Prend toutes les mesures immédiates nécessaires et adaptées • Complète une "fiche d'incident" en précisant : <ul style="list-style-type: none"> ➢ Le lieu, date, ➢ Le service concerné ➢ La / les personne(s), concernée(s) ➢ Les faits ➢ Et éventuellement les suites prévisibles (contingents potentiels) et des suggestions pour le prévenir 	Fiche incident électronique Blue Medi® ou Fiche incident papier (reprographie) (annexe 1) MO-327 Déclaration électronique d'incident dans le logiciel Blue Medi®
En plus de la Fiche Incident si l'incident concerne : <ul style="list-style-type: none"> ① un danger immédiat en lien avec la sécurité des biens et des personnes : <ul style="list-style-type: none"> ☞ avertir l'agent de sécurité Poste : 7426 ② une vigilance réglementée (hémovigilance, matériovigilance, pharmacovigilance, radioprotection, reactivovigilance, infectiovigilance, AES, accident du travail ...) <ul style="list-style-type: none"> ☞ informer le vigilant concerné le plus rapidement possible. Cf. NS 2013-04 liste des vigilants 		
<ul style="list-style-type: none"> ③ l'anonymat des fiches incidents : Les fiches sont anonymisées avant envoi aux experts concernés. <u>L'anonymat n'est levé que pour les vigilances (matériovigilance, pharmacovigilance, hémovigilance, médecin du travail...).</u> 		
La Direction Qualité	<ul style="list-style-type: none"> • Réceptionne quotidiennement les fiches de signalement • Assure la gestion de chaque incident déclaré • Analyse l'incident • Demande si besoin des informations complémentaires au déclarant ou aux personnes ressources concernées • Oriente la fiche incident vers : <ul style="list-style-type: none"> - la CRIME s'il s'agit d'un incident lié aux soins - un CREX ou un groupe d'analyse spécifique - la/les personne(s) ressource(s) concernée(s) pour action ou information en fonction de l'incident 	Echelle de notation (annexe 4) Liste des rôles consignés de diffusion des fiches incidents (annexe 5)
LA CRIME/Le CREX ou groupe d'analyse/ La direction qualité	<ul style="list-style-type: none"> • Analyse l'incident • Détermine la typologie et la criticité • Propose les actions correctives et/ou préventives à mettre en place 	
LA CRIME	<ul style="list-style-type: none"> • transmet si besoin les incidents vers un groupe d'analyse spécifique. Cf. 5.6.b • Demande si nécessaire la mise en place d'une RMM au responsable du secteur concerné ou d'une cellule de crise 	

Reference :	Pagination :	Indice de révision :	Date d'approbation :
GQR/PR/0001	7/16	6	20/06/2013
 		SIGNALEMENT ET GESTION DES RISQUES	

Responsable	Tâches	Références Documents Equipement
La Direction Qualité	<ul style="list-style-type: none"> Transmet systématiquement au Directeur Général ou à son représentant les incidents : <ul style="list-style-type: none"> - de gravité 5 (décès inattendu, suicide, feu...) - Acte de violence sur les biens et/ou sur des personnes - à « risque médiatique » - d'origine médicamenteuse, graves ou mortels 	MO 148 Modalités de signalement aux instances des événements graves survenus au CLB Délégation de signature (annexe 6)
La Direction Générale	<ul style="list-style-type: none"> Peut déclencher une cellule de crise pour mise en œuvre de mesures adéquates : information, rappel de patient, etc. 	DG/UC/PR/0003
La Direction Qualité	<ul style="list-style-type: none"> Etablit : <ul style="list-style-type: none"> > Un tableau de bord qualité semestriel à destination de la Direction Générale, des membres du COVIRISQ, cadres, > Un bilan annuel des incidents à destination des instances du CLB, Conseil de Direction, CE, CHSCT, COVIRISQ, CM. > Un programme qualité annuel soumis à l'approbation du COVIRISQ 	Info qualité
La Direction qualité et le coordonnateur des risques liés aux soins	<ul style="list-style-type: none"> Font une synthèse trimestrielle des incidents traités par la CRIME à destination de la Direction Générale, du COVIRISQ et de la CME 	

6.b Gestion et suivi des incidents médicaux et paramédicaux

- Les incidents médicaux sont analysés en réunion hebdomadaire par la CRIME
- En fonction de leur gravité ou de leur risque potentiel, les incidents sont orientés vers le CREX ou la RMM concerné(e) :
 - RMM : Cf. charte des RMM au CLB.
 - CREX : Cf MO-555 et MO 439

Les incidents qui doivent être vus par le Directeur Médical Adjoint(DMA) sont orientés vers la CRIME élargie qui se réunit mensuellement.

Reference :	Pagination :	Indice de révision :	Date d'approbation :
GQR/PR/0001	8/16	6	20/06/2013
 		SIGNALEMENT ET GESTION DES RISQUES	

6c-Mise en place et suivi des actions correctives et/ou préventives

Les actions correctives et/ou préventives sont renseignées par la Direction Qualité sur proposition de cette dernière ou des instances (CREX, RMM, CRIME).

Responsable	Tâches	Références Documents Equipement
La Direction Qualité	<ul style="list-style-type: none"> Assure le suivi des actions décidées par la CRIME et les groupes d'analyse (CREX, RMM,...) Complète la rubrique « Action » dans l'onglet « Analyse » de la fiche incident (ex : Rappel des consignes, vigilance...). <p>Pour les actions plus complexes nécessitant un suivi (modification d'une organisation, mise en place d'une RMM, d'un audit...) :</p> <ul style="list-style-type: none"> crée une fiche action dans Blue Med® en lien avec la fiche d'incident correspondante précise le responsable de l'action et la date prévisionnelle de réalisation 	MO 337 Alimentation du plan d'action
Le responsable de l'action	<ul style="list-style-type: none"> Reçoit une alerte automatique l'informant de l'action à réaliser. Lorsque l'action a été réalisée, en informe le groupe demandeur (CREX, CRIME,...) ou la Direction qualité 	
La Direction qualité	<ul style="list-style-type: none"> Clôture la fiche action 	

6.d Orientation des incidents nécessitant un signalement et un suivi spécifiques.

Gestion et suivi des incidents en coordination avec les vigilances (réglementées ou non)
<p>La Direction Qualité oriente les signalements en lien avec une vigilance réglementée vers la personne ressource qui en assure :</p> <ul style="list-style-type: none"> - l'analyse, - l'enquête, - le suivi - la déclaration si nécessaire : alerte montante auprès des autorités compétentes : ANSM, EFS, IRSN, ASN... <p>Le vigilant informe la Direction et le service Qualité des actions mises en place dès que possible afin de clôturer la fiche incident.</p>

Référence :	Pageination :	Indice de révision :	Date d'approbation :
GQR/PR/0001	9/16	6	20/06/2013
 		SIGNALEMENT ET GESTION DES RISQUES	

→ Incident de matériovigilance	Matérovigilance : gestion des incidents et suivi des alertes descendantes Voir Mode opératoire 476	
→ Incident de pharmacovigilance	Pharmacovigilance : gestion des incidents et suivi des alertes descendantes Voir Mode opératoire 472	
→ Incident de réactovigilance	Réactovigilance : gestion des incidents et suivi des alertes descendantes Voir Mode opératoire 473	
→ Incident transfusionnel	Déclaration d'incident transfusionnel désormais appelés "événements indésirables receveurs" (de produits sanguins) et suivi des alertes descendantes Voir Mode opératoire 402	
→ Incident d'infectiovigilance (Infectiovigilance : gestion des incidents et suivi des alertes descendantes Voir Mode opératoire 475	
→ Incident de biovigilance	Biovigilance : Voir Mode opératoire 474	
Vigilances non réglementées		
→ Incident en lien avec l'environnement	Le responsable management environnemental en est systématiquement le destinataire pour action. Voir Manuel Qualité Environnemental	
→ Erreurs d'identité	Les incidents d'identitovigilance (vigilance non réglementée) sont gérés au titre selon leur gravité, mais font l'objet d'une transmission systématique au président de la commission d'identitovigilance.	

Autres incidents		
Incident grave	Modalités de signalement d'événements majeurs aux autorités Voir mode opératoire 148	Blue Medis®
Accident d'exposition au sang	Conduite à tenir en cas d'accident avec exposition au sang ou produit biologique Voir mode opératoire 145	
Accident du travail	Comment déclarer un accident du travail ? Voir mode opératoire 163	
Incident de radioprotection (patient ou personnel).	Déclaration à l'ASN cf. Procédure	

Reference :	Pagination :	Indice de révision :	Date d'approbation :
GQR/PR/0001	10/16	6	20/06/2013
 		SIGNALEMENT ET GESTION DES RISQUES	

6e-Le suivi - veille des alertes descendantes

On entend par alertes descendantes les alertes émises par des organismes institutionnels comme l'ANSM ou bien encore par les fabricants ou distributeurs de DM à destination des établissements ou des professionnels de santé.

Responsable	Tâches	Références Documents Equipement
Chaque vigilant : Hémovigilance Matérovigilant Pharmacovigilant Infectiovigilant, Reactovigilant Biovigilant PCR, Vigilant suppléant Membre de la Direction Qualité	<ul style="list-style-type: none"> Le responsable ou son remplaçant reçoit et gère l'applicabilité des alertes. → Pour plus d'information, voir les modes opératoires détaillés de chaque vigilance, listes page 6 	Principalement : <ul style="list-style-type: none"> - ANSM - IRNS - EFS - InVS -Fournisseurs
Les alertes descendantes peuvent parvenir selon trois voies (qui peuvent être redondantes) : <ul style="list-style-type: none"> Par fax : <ul style="list-style-type: none"> au PC sécurité 04.78.78.51.04 (permanence 24h/24h) et/ou au secrétariat de la Direction Générale 04 78 78 27 40 Par messagerie électronique : <ul style="list-style-type: none"> messagerie de chaque vigilant abonné à l'ANSM messagerie générale du CLB sur la boîte qualité (redirection par un vigilant). Par courrier qui émane généralement d'un fournisseur (en général recommandé avec AR ou sans AR), adresse : <ul style="list-style-type: none"> Au Directeur Général, Et/ou A un vigilant. A un biologiste. Au service achats ou matériel A noter que l'on peut également à tout moment retrouver toutes les alertes sur le site de l'ANSM : http://ansm.sante.fr/		
Le chef d'équipe du pool équipier	<ul style="list-style-type: none"> Réalise tous les 15 jours un test de fonctionnement sur le fax dédié aux alertes sanitaires afin de prévenir tout risque de dysfonctionnement de ce fax. Envoie un document « test » Met à jour le tableau de relevé de test. Conserve les fax envoyés/réceptionnés sur les 6 derniers mois. Signale les dysfonctionnements à la Direction Qualité 	Fax : 04.78.78.51.04 localisé au local sécurité

Référence :	Pagination :	Indice de révision :	Date d'approbation :
GQR/PR/0001	11/16	6	20/06/2013
 		SIGNALEMENT ET GESTION DES RISQUES	

7-Information du patient en cas de dommage lié aux soins

Une information est due à tout patient en cas de dommage lié à des actes de prévention, de diagnostic ou de soins (conformément à l'article L. 1142-4 du code de la santé publique et dans le respect du code de déontologie) et selon les modalités définies par la HAS dans le « guide destiné aux professionnels de santé exerçant en établissement de santé ou en ville de Mars 2011 »

7.a-Définition, lexique

Un dommage est défini par « une blessure physique ou atteinte de la santé des personnes, ou atteinte aux biens ou à l'environnement (ISO/CEI 51, 1999) ».

7.b Cas 1 : le dommage concerne un seul patient

Rôle du praticien (en lien si possible) avec le référent du patient : identification du dommage

Responsable	Tâches	Références Documents Equipement
Le médecin référent du patient	<ul style="list-style-type: none"> • Informe la direction • Assure l'information du patient en lien si possible avec le médecin médiateur et éventuellement un témoin 	
L'information doit : <ul style="list-style-type: none"> - porter sur l'origine des causes du dommage, si possible - être donnée en des termes clairs et compréhensibles. - faire la part de ce qui pouvait être prévisible. - être donnée dans les plus brefs délais après la connaissance du dommage, et au plus tard dans les quinze jours suivant sa découverte. 		
Le médecin référent du patient	<ul style="list-style-type: none"> • Renseigne le dossier médical avec <ul style="list-style-type: none"> - le déroulement des faits, - la nature de l'information donnée - les modalités de sa délivrance Avant sa validation dans le DPI, le mot doit être relu par le chef de service ou le DMA et le service juridique. Il n'est en aucun cas habilité à engager la responsabilité du CLB.	

7.c Cas 2 : le dommage concerne plusieurs patients

Lorsque plusieurs personnes ont été exposées au même risque, une information rétrospective est nécessaire ; elle peut concerner les patients encore hospitalisés ou ayant quitté l'établissement qui devront être rappelés.

Responsable	Tâches	Références Documents Equipement
Les praticiens concernés	<ul style="list-style-type: none"> • Déterminent, en lien avec la direction et les instances concernées les modalités d'information, les moyens nécessaires à la mise en œuvre et, le cas échéant, au suivi des patients. 	
Le DMA	<ul style="list-style-type: none"> • Organise un groupe de travail interne avec les personnes et le responsable du département implique et si possible la Direction qualité (Cf. procédure Cellule de crise). 	

Reference :	Pagination :	Indice de révision :	Date d'approbation :
GQR/PR/0001	12/16	6	20/06/2013
		SIGNALEMENT ET GESTION DES RISQUES	

Responsable	Tâches	Références Documents Equipement
La cellule de crise / le DMA et le groupe de travail constitué	<ul style="list-style-type: none"> • Initie une enquête pour retrouver l'ensemble des patients soumis au même risque (mesures de traçabilité). • La liste est établie au plus près. • Prévoit une communication sur l'évènement de manière anticipée pour permettre une information concertée en cas de médiatisation. • Etablit un rapport afin d'assurer la traçabilité de la mise en oeuvre des actions définies. • Il peut être institué que chaque patient soit revu par son médecin référent 	
La direction qualité	<ul style="list-style-type: none"> • Assure le suivi des actions mises en oeuvre 	
Le médecin référent de chaque patient	<ul style="list-style-type: none"> • Mentionne pour chaque patient concerné l'information donnée dans le dossier médical 	

7.d Dans les 2 cas ; suites données

Responsable	Tâches	Références Documents Equipement
Le médecin référent	<ul style="list-style-type: none"> • Prévoit dès que possible l'analyse du dossier en réunion RNM ou CREX avec les médecins et les professionnels impliqués dans la prise en charge. 	
La Direction générale / Direction qualité	<ul style="list-style-type: none"> • Informe le service juridique pour mise en place du suivi adapté. • Décide avec le service juridique de l'opportunité d'effectuer une déclaration de sinistre et du suivi à mettre en place. 	

Reference : GQR/FR/0001	Pagination : 13/16	Indice de révision : 6	Date d'approbation : 20/06/2013
 		SIGNALEMENT ET GESTION DES RISQUES	

Annexe 1 - Fiche unique de signalement V3 Blue Medi® ou -



FICHE INCIDENT

À retourner à la Cellule Qualité

1- PERSONNE DECLARANTE Nom : Service : Fonction :	2- PERSONNE CONCERNEE Patient <input type="checkbox"/> Consultant <input type="checkbox"/> Personnel <input type="checkbox"/> Visiteur <input type="checkbox"/> Autre <input type="checkbox"/> CUB <input type="checkbox"/> Nom : Prénom : Service : N° du dossier :															
3- DATE, HEURE, LIEU DE L'INCIDENT Date : Heure : <input type="checkbox"/> Jour (9h30-23h00) <input type="checkbox"/> Nuit (21h00-9h00)																
4- TYPE D'INCIDENT Sélectionner la case qui décrit le mieux l'incident :																
<table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 33%; border: none; vertical-align: top;"> <input type="checkbox"/> Droits du patient (Non respect du secret professionnel, défaut de consentement, ...) <input type="checkbox"/> Dossier patient (perte de dossier, de prescription, ...) <input type="checkbox"/> Procédures médicale-technique (incident lié à un acte ou examen, dysfonctionnement matériel médical, ...) Décrivez brièvement les faits : </td> <td style="width: 33%; border: none; vertical-align: top;"> <input type="checkbox"/> Procédures thérapeutiques (complication traitement, erreur d'administration traitement, ...) <input type="checkbox"/> Hygiène/Risques infectieux (AMI, risque lié ou non à l'environnement) <input type="checkbox"/> Comportements et relations humaines (problème relationnel, agression, violence, ...) <input type="checkbox"/> Organisation du travail et trajectoire du patient (Absence non déclarée, gestion des lits, conditions de travail, ...) </td> <td style="width: 33%; border: none; vertical-align: top;"> <input type="checkbox"/> Hôtellerie/logistique (restauration, logement, ménage, déchets, ...) <input type="checkbox"/> Dysfonctionnement/ dommage matériel non médical <input type="checkbox"/> Domage physique (hors procédure de soins) </td> </tr> </table>		<input type="checkbox"/> Droits du patient (Non respect du secret professionnel, défaut de consentement, ...) <input type="checkbox"/> Dossier patient (perte de dossier, de prescription, ...) <input type="checkbox"/> Procédures médicale-technique (incident lié à un acte ou examen, dysfonctionnement matériel médical, ...) Décrivez brièvement les faits : 	<input type="checkbox"/> Procédures thérapeutiques (complication traitement, erreur d'administration traitement, ...) <input type="checkbox"/> Hygiène/Risques infectieux (AMI, risque lié ou non à l'environnement) <input type="checkbox"/> Comportements et relations humaines (problème relationnel, agression, violence, ...) <input type="checkbox"/> Organisation du travail et trajectoire du patient (Absence non déclarée, gestion des lits, conditions de travail, ...) 	<input type="checkbox"/> Hôtellerie/logistique (restauration, logement, ménage, déchets, ...) <input type="checkbox"/> Dysfonctionnement/ dommage matériel non médical <input type="checkbox"/> Domage physique (hors procédure de soins)												
<input type="checkbox"/> Droits du patient (Non respect du secret professionnel, défaut de consentement, ...) <input type="checkbox"/> Dossier patient (perte de dossier, de prescription, ...) <input type="checkbox"/> Procédures médicale-technique (incident lié à un acte ou examen, dysfonctionnement matériel médical, ...) Décrivez brièvement les faits : 	<input type="checkbox"/> Procédures thérapeutiques (complication traitement, erreur d'administration traitement, ...) <input type="checkbox"/> Hygiène/Risques infectieux (AMI, risque lié ou non à l'environnement) <input type="checkbox"/> Comportements et relations humaines (problème relationnel, agression, violence, ...) <input type="checkbox"/> Organisation du travail et trajectoire du patient (Absence non déclarée, gestion des lits, conditions de travail, ...) 	<input type="checkbox"/> Hôtellerie/logistique (restauration, logement, ménage, déchets, ...) <input type="checkbox"/> Dysfonctionnement/ dommage matériel non médical <input type="checkbox"/> Domage physique (hors procédure de soins)														
<table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 33%; border: none;">5- FREQUENCE</td> <td style="width: 33%; border: none;">CONSEQUENCES</td> <td style="width: 33%; border: none;">GRAVITE</td> </tr> <tr> <td style="border: none;"> Selon vous, cet incident ou ce risque d'incident est : <input type="checkbox"/> Exceptionnel <input type="checkbox"/> Rare <input type="checkbox"/> Fréquent <input type="checkbox"/> Permanent </td> <td style="border: none;"> Selon vous, sa gravité est : <input type="checkbox"/> Mineure <input type="checkbox"/> Modérée <input type="checkbox"/> Importante </td> <td style="border: none;"></td> </tr> <tr> <td colspan="3" style="border: none;"> Décrivez, selon vous, les conséquences pour le patient, le personnel ou l'établissement : </td> </tr> <tr> <td colspan="3" style="border: none;"> Suite prévisible : <input type="checkbox"/> Aucune <input type="checkbox"/> Risque de plainte du patient <input type="checkbox"/> Autre (décrivez brièvement) : </td> </tr> <tr> <td colspan="3" style="border: none;"> 6- SUGGESTIONS POUR EVITER QUE CET INCIDENT NE SE REPRODUISE </td> </tr> </table>		5- FREQUENCE	CONSEQUENCES	GRAVITE	Selon vous, cet incident ou ce risque d'incident est : <input type="checkbox"/> Exceptionnel <input type="checkbox"/> Rare <input type="checkbox"/> Fréquent <input type="checkbox"/> Permanent	Selon vous, sa gravité est : <input type="checkbox"/> Mineure <input type="checkbox"/> Modérée <input type="checkbox"/> Importante		Décrivez, selon vous, les conséquences pour le patient, le personnel ou l'établissement : 			Suite prévisible : <input type="checkbox"/> Aucune <input type="checkbox"/> Risque de plainte du patient <input type="checkbox"/> Autre (décrivez brièvement) :			6- SUGGESTIONS POUR EVITER QUE CET INCIDENT NE SE REPRODUISE 		
5- FREQUENCE	CONSEQUENCES	GRAVITE														
Selon vous, cet incident ou ce risque d'incident est : <input type="checkbox"/> Exceptionnel <input type="checkbox"/> Rare <input type="checkbox"/> Fréquent <input type="checkbox"/> Permanent	Selon vous, sa gravité est : <input type="checkbox"/> Mineure <input type="checkbox"/> Modérée <input type="checkbox"/> Importante															
Décrivez, selon vous, les conséquences pour le patient, le personnel ou l'établissement : 																
Suite prévisible : <input type="checkbox"/> Aucune <input type="checkbox"/> Risque de plainte du patient <input type="checkbox"/> Autre (décrivez brièvement) :																
6- SUGGESTIONS POUR EVITER QUE CET INCIDENT NE SE REPRODUISE 																

Pour toute question, vous pouvez vous adresser au responsable de votre service ou à un membre de la Cellule Qualité @ JC (# 2866-3969-3158-3989)

v.3 - Mars 2007

Reference :	Pagination :	Indice de révision :	Date d'approbation :
GQR/PR/0001	14/16	6	20/06/2013
		SIGNALEMENT ET GESTION DES RISQUES	

Annexe 3 : Consignes de diffusion des fiches incidents

Secteur concerné par l'incident ou type d'incident	Référents
Accident du travail	<ul style="list-style-type: none"> Responsable médecine du travail Personne chargée de l'évaluation des risques professionnels CHSCT (secrétaire)
Accueil	<ul style="list-style-type: none"> Responsable de l'accueil-reception Chef d'équipe
AES	<ul style="list-style-type: none"> Médecin du travail Médecin référent des AES
Anatomie et cytologie pathologiques	<ul style="list-style-type: none"> Responsable du département Cadre biologiste
Anesthésie-Réanimation	<ul style="list-style-type: none"> Responsable du département
Approvisionnement/Achats	<ul style="list-style-type: none"> Responsable achats
Biovigilance	<ul style="list-style-type: none"> Biovigilant Biovigilant suppléant
Bloc opératoire	<ul style="list-style-type: none"> Responsable chirurgie Responsable département anesthésie-réanimation Cadre infirmier du bloc opératoire
Bouteille d'oxygène ou gaz médicaux	<ul style="list-style-type: none"> Commission des gaz médicaux Pharmacien
Chariots d'urgences	<ul style="list-style-type: none"> Directrice des soins infirmiers Cadre infirmier référent
Chirurgie	<ul style="list-style-type: none"> Responsable chirurgie
Chute de patient	<ul style="list-style-type: none"> Cadre du service Médecin
Communication	<ul style="list-style-type: none"> Chargée communication
Conditions de travail	<ul style="list-style-type: none"> CHSCT (secrétariat) Directeur des ressources humaines
Coordination des soins (HAD-SAD)	<ul style="list-style-type: none"> Médecin responsable du département Cadre infirmier
Dechets	<ul style="list-style-type: none"> Responsable des services économiques et logistiques Chef d'équipe logistique
Département Santé publique	<ul style="list-style-type: none"> Responsable département
Douleur	<ul style="list-style-type: none"> Infirmière référente douleur Médecin référent douleur
Essais thérapeutiques/Essais cliniques	<ul style="list-style-type: none"> Médecin responsable de la recherche clinique Responsable du BEC
Entretien des secteurs cliniques	<ul style="list-style-type: none"> Responsable Bio nettoyage EOHH
Entretien général	<ul style="list-style-type: none"> Responsable Entretien Entreprise sous-traitante Chargée de relation prestations hôtelières
Environnement	<ul style="list-style-type: none"> Responsable management environnemental
Gestion des lits	<ul style="list-style-type: none"> Cadre infirmier en charge
Hémovigilance	<ul style="list-style-type: none"> Hémovigilant Hémovigilant suppléant
Hygiène	<ul style="list-style-type: none"> Médecin EOHH Cadre en hygiène hospitalière EOHH
Identivigilance	<ul style="list-style-type: none"> Identivigilant
Risque infectieux	<ul style="list-style-type: none"> Président du CLIN Médecin référent en infectiologie Médecin EOHH Cadre en hygiène hospitalière
Incident grade 4	<ul style="list-style-type: none"> Directeur général ou son représentant

Référence :	Pagination :	Indice de révision :	Date d'approbation :
GQR/PR/0001	15/16	6	20/06/2013
 		SIGNALEMENT ET GESTION DES RISQUES	

Secteur concerné par l'incident ou type d'incident	Référents
	<ul style="list-style-type: none"> • Chef du département impliqué
Informatique Maintenance DPI	<ul style="list-style-type: none"> • Directeur du système d'information hospitalière • Responsable de l'unité informatique • Chef de projets informatiques
Information médicale	<ul style="list-style-type: none"> • Responsable DIM
Kinésithérapie	<ul style="list-style-type: none"> • Responsable Kinésithérapeute
Laboratoire de biologie et bactériologie	<ul style="list-style-type: none"> • Médecin correspondant CLB • Responsable laboratoire • Référente qualité
Linge hôtelier et professionnel	<ul style="list-style-type: none"> • Société sous-traitante • Responsables des services économiques et logistiques
Maintenance 1 ^{er} niveau matériel unités de soins	<ul style="list-style-type: none"> • Chef d'équipe magasin • Responsable des services économiques et logistiques
Maintenance équipements	<ul style="list-style-type: none"> • Responsable maintenance • Responsable des services économiques et logistiques
Matériovigilance	<ul style="list-style-type: none"> • Matériovigilant • Matériovigilant suppléant
Medical (problème)	<ul style="list-style-type: none"> • N-1 pour action • Responsable de département pour information
Médecine nucléaire	<ul style="list-style-type: none"> • Responsable département
Nutrition (CLAN)	<ul style="list-style-type: none"> • Président du CLAN • Diététicienne
Pédiatrie/IHOP	<ul style="list-style-type: none"> • Directeur IHOP • Responsable département • Cadres infirmiers
Pharmacie	<ul style="list-style-type: none"> • Responsable département • Responsable chimio • Responsable pharmacien recherche clinique • Radiopharmacien
Pharmacovigilance	<ul style="list-style-type: none"> • Pharmacovigilant • Pharmacien
Pool équipier transport de patient	<ul style="list-style-type: none"> • Responsable du Pool • Responsable des services économiques et logistiques
Pool logistique	<ul style="list-style-type: none"> • Responsable du magasin • Responsable des services économiques et logistiques
Prescriptions informatisées et SRI	<ul style="list-style-type: none"> • Service informatique • Référent médecin CristalNet • Référent IDE CristalNet
Problème relationnel patient / personnel	<ul style="list-style-type: none"> • CRU • Médecin psychiatre (DISSPO)
Problème relationnel patient / US	<ul style="list-style-type: none"> • Directrice des soins infirmiers • Médiateur médecin
Problème relationnel personnel / personnel	<ul style="list-style-type: none"> • Directeur des Ressources Humaines
Radiologie	<ul style="list-style-type: none"> • Responsable département
Radioprotection : secteur médical	<ul style="list-style-type: none"> • Personne compétente en radioprotection secteur médical (principale) • Personne compétente en radioprotection secteur médical (suppléants)
Radioprotection : laboratoires	<ul style="list-style-type: none"> • Personne compétente en radioprotection laboratoires (principale) • Personne compétente en radioprotection laboratoires (suppléant)
Radioprotection : patients	<ul style="list-style-type: none"> • Référent radiologie • Référent médecine nucléaire • Référent radiothérapie

Reference :	Pagination :	Indice de révision :	Date d'approbation :
GQR/PR/0001	16/16	6	20/06/2013
 		SIGNALEMENT ET GESTION DES RISQUES	

Secteur concerné par l'Incident ou type d'incident	Reférents
	<ul style="list-style-type: none"> - Référent curietherapie
Radiothérapie	<ul style="list-style-type: none"> - Responsable departement radiotherapie - Surveillant radiotherapie - Responsable CREX
Reactivigilance	<ul style="list-style-type: none"> - Reactivigilant
Recherche en biologie fondamentale	<ul style="list-style-type: none"> - Directeur du centre de recherche - Secrétaire generale de la recherche
Recherche clinique et appliquée	<ul style="list-style-type: none"> - Directeur du pôle des sciences cliniques - BEC
Restauration (cuisine & distribution)	<ul style="list-style-type: none"> - Responsable restauration entreprise sous traitante - Commission restauration - Chargé de relation prestations hôtelières
Secrétariat	<ul style="list-style-type: none"> - Direction des relations humaines - Coordinatrice radiotherapie - Coordinatrice medecine - Coordinatrice imagerie medecine nucléaire- radiologie - Coordinatrice anapath/ohirurgie - Coordinatrice IHQP
Sécurité, intrusion	<ul style="list-style-type: none"> - Directeur general adjoint - Coordonnateur sécurité
Soins infirmiers et paramédicaux	<ul style="list-style-type: none"> - Directrice des soins infirmiers
Soins infirmiers et paramédicaux	<ul style="list-style-type: none"> - Directrice des soins infirmiers - N+1 du service concerné
Maintenance Travaux neufs	<ul style="list-style-type: none"> - Responsable services techniques - Responsable travaux neufs
Vol dans les unités de soins	<ul style="list-style-type: none"> - Directeur general adjoint en charge des affaires administratives - Coordonnateur sécurité - Directrice des soins infirmiers
Vol	<ul style="list-style-type: none"> - Directeur general adjoint en charge des affaires administratives - Coordonnateur sécurité

Feuille d'incident informatisée.

Blue Medi Santé - Windows Internet Explorer fourni par **** Centre Léon Bérard ****
https://secure.medisysteme.com/BMS_V6_8/Module_FORMULAIRES/FRM_tabFrame.php?FRM_onglet=0&FRM_id=17&visu=GED&dd_entete=0&dd_pied=0&dd_doc=4736

FICHE D'INCIDENT/SIGNALEMENT

Saisie Enregistrements Workflow

FICHE D'INCIDENT/SIGNALEMENT (déclaration)	FICHE NAVETTE	ANALYSE CQ&3C
<p>1- PERSONNE DECLARANTE</p> <p>Nom/Prénom du déclarant si il n'est pas l'utilisateur connecté (*): <input type="text"/></p> <p>Service du déclarant (*): choisir une option</p> <p>Fonction ou métier (champ anonymisé) (*): choisir une option</p> <p>Vos nom et prénom sont anonymisés dès l'envoi de votre fiche</p> <p>(*) = Champ obligatoire</p> <p>L'incident est-il en lien avec un essai clinique/recherche clinique: <input checked="" type="radio"/> Non <input type="radio"/> Oui</p>	<p>2- PERSONNE CONCERNEE</p> <p>Nom/Prénom (obligatoire si patient): <input type="text"/></p> <p>N° de dossier patient: <input type="text"/></p> <p>3- Date, heure, lieu de l'incident</p> <p>Date de l'incident (*): 01/07/2013 (jj/mm/aaaa)</p> <p>Période: <input checked="" type="radio"/> Jour (8h30/21h30) <input type="radio"/> Nuit (21h30/6h30)</p> <p>Lieu de l'incident (*): choisir une option</p>	
<p>Ne pas mettre de nom de patient ou de personne dans ce champ</p> <p>4. Décrivez les faits:</p> <div style="background-color: #ff00ff; height: 40px;"></div>		

Terminé Internet | Mode protégé : désactivé 18:55 01/07/2013

FICHES DESCRIPTIVES DES INDICATEURS EN VUE DE L'ÉVALUATION DU PROTOCOLE DE COOPERATION TOUS LES 12 MOIS

Rappel :

Cf - Avis N° 2013.0050AC/SEVAM du 5 juin 2013 du collège de la Haute Autorité de Santé relatif au protocole de coopération n°032 « Transfert de compétence : pose de voie veineuse centrale par l'IDE » est favorable à l'autorisation du protocole de coopération sous réserve que :

- **la mise en œuvre du protocole soit limitée à un établissement posant au moins 1000 voies veineuses centrales/an dont au moins 5 par professionnel et par semaine et 20% par les médecins délégués.**

FICHE N°1

TYPE D'INDICATEUR : ACTIVITE

Libellé de l'indicateur	Taux d'adhésion des patients à leur prise en charge par les IDE dans le cadre du protocole de coopération suite à l'information donnée sur les modalités de cette prise en charge.
Objectif à atteindre	95%
Numérateur	Nombre de patients acceptant la pose par le délégué
Dénominateur	Nombre de patients proposé à la vacation infirmière
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	
Remarque(s)	Evaluer l'acceptabilité des patients de leur prise en charge par les IDE dans le cadre du protocole de coopération. 1 seul refus sur une patiente connaissant l'opérateur délégué début 2010

FICHE N°2

TYPE D'INDICATEUR : ACTIVITE

Libellé de l'indicateur	Part de l'activité liée au protocole de coopération = Nombre d'actes de VVC posée par le(s) délégué(s)
Objectif à atteindre	70%
Numérateur	Nombre de VVC posées par le(s) délégué(s)
Dénominateur	Nombre de VVC posées par le(s) délégant(s) et délégué(s)
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	
Remarque(s)	Exemple : Périodicité mensuelle et cumulée VVC posées : 1200/an en 2011 Nombre d'externalisations évitées 400 en 2011 Il en reste encore 400

FICHE N°3

TYPE D'INDICATEUR : ACTIVITE

Libellé de l'indicateur	Nombre de patients pris en charge externalisée pour pose de VVC
Objectif à atteindre	Tendre vers 0
Numérateur	Nombre de patients pris en charge externalisée pour pose de VVC
Dénominateur	Nombre total de VVC posées pour les patients hospitalisés au sein de l'établissement (externalisées + posées au sein de l'établissement)
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	>10%
Remarque(s)	Dimensionnement de l'équipe dédiée à l'activité

FICHE N°4

TYPE D'INDICATEUR : QUALITE ET SECURITE DE LA PRISE EN CHARGE

Libellé de l'indicateur	Taux d'appel
Objectif à atteindre	
Numérateur	Nombre d'appel du délégant(s) par le(s) délégué(s)
Dénominateur	Nombre de poses de VVC initiées par le(s) délégué(s)
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	
Remarque(s)	Evaluer l'efficacité de l'application de la coopération. Analyse dans le cadre du groupe d'analyse des pratiques

FICHE N°5

TYPE D'INDICATEUR : QUALITE ET SECURITE DE LA PRISE EN CHARGE

Libellé de l'indicateur	Taux d'appels non pertinents
Objectif à atteindre	
Numérateur	Nombre d'appels non pertinents du délégant(s) par le délégué(s) = plainte du délégant
Dénominateur	Nombre total d'appels par le(s) délégué(s)
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	
Remarque(s)	Optimiser le protocole utilisé pour chaque type d'actes. Analyse dans le cadre du groupe d'analyse des pratiques (0 à ce jour)

FICHE N°6

TYPE D'INDICATEUR : QUALITE ET SECURITE DE LA PRISE EN CHARGE

Libellé de l'indicateur	Taux d'appel par le(s) délégrant(s)
Objectif à atteindre	Tendre vers 0%
Numérateur	Nombre de poses de VVC réalisées en totalité ou partiellement par le(s) délégants(s) après intervention du(es) délégué(s)
Dénominateur	Nombre total de poses de WC réalisées par le(s) délégué(s)
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	>10%
Remarque(s)	Exemple : 3.5% en 2011. Evaluer l'efficacité du protocole de coopération dans l'optimisation des ressources médicales en tenant compte de situations complexes (particularité des pathologies, complexité des voies d'abord...) Peut être mesuré par délégué

FICHE N°7

TYPE D'INDICATEUR : QUALITE ET SECURITE DE LA PRISE EN CHARGE

Libellé de l'indicateur	Nombre de patients ayant bénéficié de pose de VVC, avec complication aigue à type de pneumothorax + nombre de ponction artérielle + nombre d'hématome + nombre de perforation péricardique
Objectif à atteindre	Tendre vers 0
Numérateur	Nombre de patients avec VVC posé ayant connu un accident aigu : pneumothorax + nombre de ponction artériel + nombre d'hématome + nombre de perforation péricardique
Dénominateur	Nombre de VVC posées par le(s) délégué(s)
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	1%
Remarque(s)	Indicateur mesuré et comparé pour les délégués et médecins anesthésistes

FICHE N°8

TYPE D'INDICATEUR : QUALITE ET SECURITE DE LA PRISE EN CHARGE

Libellé de l'indicateur	Nombre de patients ayant bénéficié de pose de VVC, avec complication infectieuse à type de tunellite, suppuration au point de ponction, bactériémie sur KT
Objectif à atteindre	Tendre vers 0
Numérateur	Nombre de patients avec VVC ayant connu un épisode infectieux : tunellite, suppuration au point de ponction, bactériémie sur KT
Dénominateur	Nombre de VVC posées par le(s) délégué(s)
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	5%
Remarque(s)	Indicateur mesuré et comparé pour les délégués et médecins anesthésistes

FICHE N°9

TYPE D'INDICATEUR : QUALITE ET SECURITE DE LA PRISE EN CHARGE

Libellé de l'indicateur	Nombre de patients ayant bénéficié de pose de VVC, avec complication thrombotique
Objectif à atteindre	Tendre vers 0
Numérateur	Nombre de patients avec VVC, ayant connu une complication thrombotique
Dénominateur	Nombre de VVC posées par le(s) délégué(s)
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	5%
Remarque(s)	Indicateur mesuré et comparé pour les délégués et médecins anesthésistes

FICHE N°10

TYPE D'INDICATEUR : QUALITE ET SECURITE DE LA PRISE EN CHARGE

Libellé de l'indicateur	Nombre d'événements indésirables directement imputables au protocole de coopération ayant permis d'améliorer les pratiques
Objectif à atteindre	Tendre vers 0
Numérateur	Nombre d'événements indésirables directement imputables au protocole de coopération
Dénominateur	Nombre d'événements indésirables déclarés dans le cadre de l'application du protocole
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	
Remarque(s)	Exemple : 0 en 2010 0 en 2011 0 en 2012

FICHE N°11

TYPE D'INDICATEUR : QUALITE ET SECURITE DE LA PRISE EN CHARGE

Libellé de l'indicateur	Nombre de patients ayant une pose de VVC avec EVA > 40
Objectif à atteindre	Tendre vers 0
Numérateur	Nombre de patients ayant une EVA > 40
Dénominateur	Nombre de VVC posées par le(s) délégué(s)
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	>5%
Remarque(s)	Indicateur mesuré et comparé pour les délégués et médecins anesthésistes

FICHE N°12

TYPE D'INDICATEUR : IMPACT ORGANISATIONNEL

Libellé de l'indicateur	Délai médian d'obtention d'un rendez-vous pour une pose de VVC
Objectif à atteindre	
Numérateur	Délai médian de rendez-vous des patients selon leur statut (hospitalisé ou externe)
Dénominateur	
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	
Remarque(s)	Améliorer l'accès aux soins des patients en terme de délais de rendez vous. Inchangé mais augmentation d'activité en pose programmée. Prise en charge des urgences non programmées médiane du temps entre la décision de prise en charge et la date de rendez-vous avec le délégué.

FICHE N°13

TYPE D'INDICATEUR : IMPACT ORGANISATIONNEL

Libellé de l'indicateur	Délais d'intervention entre l'appel du délégant (en cas de doute ...) et son intervention effective
Objectif à atteindre	Sécuriser la prise en charge des patients
Numérateur	Délai médian de rendez-vous des patients selon leur statut (hospitalisé ou externe)
Dénominateur	
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	<5 mn
Remarque(s)	Améliorer l'accès aux soins des patients en terme de délais de rendez vous. Inchangé mais augmentation d'activité en pose programmée. Prise en charge des urgences non programmées médiane du temps entre la décision de prise en charge et la date de rendez-vous avec le délégué.

FICHE N°14

TYPE D'INDICATEUR : IMPACT ORGANISATIONNEL

Libellé de l'indicateur	Taux d'adhésion des patients au protocole de coopération
Objectif à atteindre	Tendre vers 100%
Numérateur	Nombre de patients ayant donné leur accord pour bénéficier du protocole
Dénominateur	Nombre de patients éligibles et informés
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	>95%
Remarque(s)	

FICHE N°15

TYPE D'INDICATEUR : SATISFACTION

Libellé de l'indicateur	Taux de satisfaction selon 4 dimensions (implication, organisation, activité, formation, relation délégué/délégant) pour le(s)délégué(s)
Objectif à atteindre	Tendre vers 100%
Numérateur	Nombre d'IDE ayant satisfait à la formation
Dénominateur	
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	
Remarque(s)	Après validation des acquis théoriques et pratiques (cf grille d'acquisition des compétences). Suivi individuel d'activité de poses de VVC garant de l'entraînement de chaque déléguée réalisé en routine

FICHE N°16

TYPE D'INDICATEUR : SATISFACTION

Libellé de l'indicateur	Taux de satisfaction selon 4 dimensions (implication, organisation, activité, formation, relation délégué/délégant) pour le(s) médecin(s) prescripteur(s)
Objectif à atteindre	Tendre vers 100%
Numérateur	Fiche d'événement indésirable imputé par l'instance qualité de l'établissement VVC
Dénominateur	Fiche d'événement indésirable réalisé
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	<1%
Remarque(s)	

FICHE N°17

TYPE D'INDICATEUR : SATISFACTION

Libellé de l'indicateur	Taux de satisfaction selon 4 dimensions (implication, organisation, activité, formation, relation délégué/délégant) pour le(s) délégant(s)
Objectif à atteindre	Tendre vers 100%
Numérateur	Plainte d'un délégant vers un délégué sur un acte donné
Dénominateur	Nombre de VVC posées
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	<1%
Remarque(s)	

FICHE N°18

TYPE D'INDICATEUR : SATISFACTION

Libellé de l'indicateur	Taux de satisfaction des patients ayant accepté de rentrer dans le cadre du protocole de coopération
Objectif à atteindre	Tendre vers 100%
Numérateur	Fiche de plainte de patient (CRU) EVA réalisées
Dénominateur	Nombre de VVC posées/ délégué
Seuil d'alerte (si différent de l'objectif)	<1%
Remarque(s)	Fiche CRU en lien avec le taux de retour des questionnaires – la moyenne des notes de chaque questionnaire de l'ensemble des personnes ayant répondu est rapportée au nombre de personnes ayant répondu (enquête par échantillonnage) selon 4 dimensions (contenu et compréhension de l'information donnée avant le recueil du consentement, réalisation de la pose de VVC par l'IDE, avis sur la démarche de coopération et son suivi, avis sur le rôle du médecin déléguant et du délégué).