

## FICHE DE MISE EN PLACE DE LA CONNECTIQUE SECURISEE NR-FIT

|          |                                    |   |
|----------|------------------------------------|---|
| <b>E</b> | <b>ECHANGE AVEC LE FOURNISSEUR</b> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Identifier les fabricants du domaine</li> <li>- Questionner les fabricants sur le changement de ces DM en listant les DM concernés</li> <li>- Utilisez les nouveaux raccords NR-FIT avec tous les produits concernés</li> <li>- Tenez compte des délais nécessaires à la transition en fonction de votre stock</li> </ul>  |
| <b>T</b> | <b>TRANSMISSION de COMPETENCES</b> | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Former l'équipe de la pharmacie au changement de DM en communiquant sur l'importance du changement pour améliorer la sécurité du patient</li> <li>- Expliquer ce que changeront les nouveaux dispositifs et montrer comment ils seront raccordés (simulation)</li> <li>- Compléter, le cas échéant, par une formation assurée par le(s) fabricant(s)</li> </ul>  |
| <b>A</b> | <b>APPRENTISSAGE</b>               | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Assurer une formation spécifique destinée aux personnels de la pharmacotechnie</li> <li>- Assurer la formation du personnel assurant la continuité pharmaceutique</li> </ul>   |
| <b>P</b> | <b>PROCESSUS</b>                   | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Développer des mécanismes de communication entre les médecins, les infirmiers et la pharmacie afin d'identifier les patients concernés par les actes</li> <li>- Participer activement à l'équipe de transition pluridisciplinaire mise en place par la CoMédiMS afin d'inclure les nouveaux raccords dans les procédures et protocoles actuels</li> <li>- Évaluer et mettre à jour les procédés et les protocoles de livraison et de préparation des médicaments afin d'y incorporer les nouveaux dispositifs NR FIT</li> <li>- Identifier l'impact du changement en matière de stockage et séparer les gammes en s'assurant d'un étiquetage différencié</li> <li>- Évaluer l'espace de stockage et le flux de travail pour la gamme</li> <li>- Sécuriser les libellés des dispositifs concernés dans le livret thérapeutique</li> <li>- Etablir un support d'information à destination des utilisateurs et/ou des patients</li> </ul> |
| <b>E</b> | <b>EVALUATION</b>                  | <ul style="list-style-type: none"> <li>- Evaluation des différentes mesures mises en œuvre : la formation, la compréhension du support, la communication ...</li> </ul>   |

### Pré-requis :

- CoMédiMS : piloter l'opération de la mise en œuvre de la mesure de sécurité avec mise en place d'une commission pluridisciplinaire intégrant les PH prescripteurs\*, les IDE concernés, la pharmacie et le service biomédical,
- Assurer le suivi des actions.
- Débriefer quand le sujet est clos.