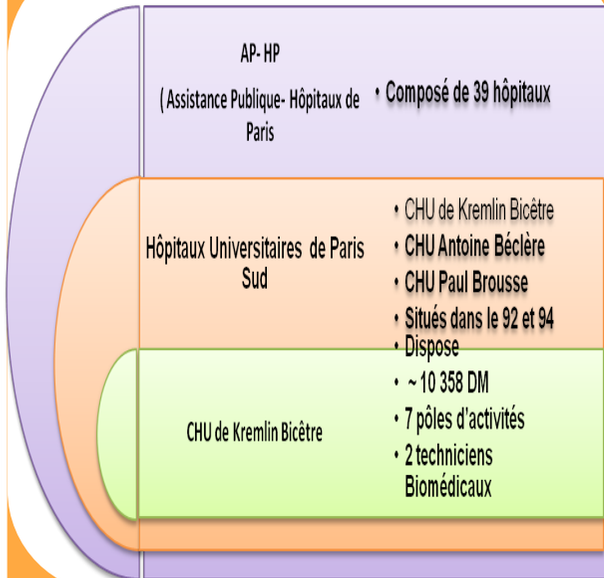
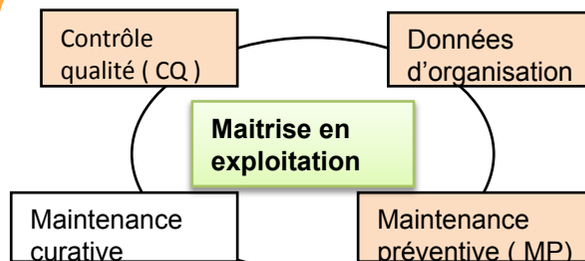


Présentation du Site et contexte



Objectif: Maitriser l'exploitation des DM [1]



Problématique: Comment organiser la MP externe et mettre en place un protocole de contrôle qualité

Identification Acteurs

- Communauté biomédicale
- Utilisateurs
- prestataires

Données d'organisation

- Se conformer aux:
- Textes réglementaires (décret 1154)
 - Documents techniques des DM
 - Guide de bonnes pratiques(GBPIB)

Etapes e de la mise en place du protocole de CQ d'un DM de marques Différentes

- Acquisitions des propositions des fournisseurs
- Vérification en fonction des règles et documents Techniques
- Synthèse des acquis
- Validation des Ingénieurs ou fournisseurs
- Protocole de contrôle fiable

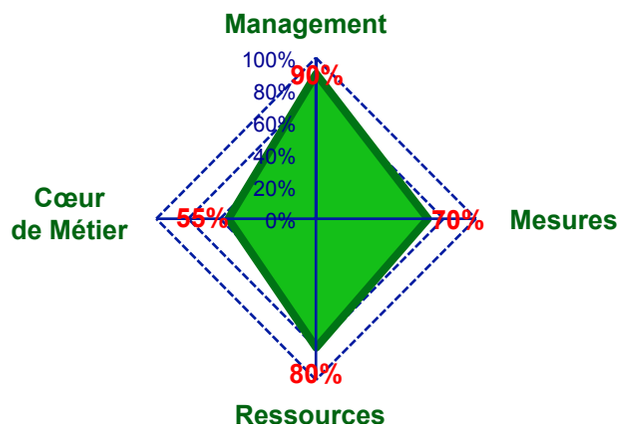
Fiche suivi: Etiquetage des DM en fonction des services

Champ de mesure	Prévenir à retrouver les DM dans le service qui les exploite.
Objectif mesurable	Etiqueter l'ensemble des DM en fonction des services : 100% en 2014
Critère	Un étiquetage par rapport à un service effectué
Paramètres	Nf= nombre de DM ayant reçu une étiquette Nt : nombre total de DM prévus
Indicateur	Taux d'étiquetage effectué % = Nf / Nt.

Conclusion

La gestion de la co traitante et la mise en place d'un protocole de contrôle qualité sont des actions contribuant à la maitrise en exploitation des DM. Ces activités doivent être faites en tenant compte de la réglementation, les données techniques afférentes

Auto-évaluation Basée sur l'ISO 15189



Propositions d'amélioration:

- Renforcer le système de communication (Bio – cadres)
- Intégrer les cadres de santé dans la gestion des DM
- Faire l'étiquetage des DM en fonction des services

Etapes de l'organisation de MP externe

- Inventaire des appareils
- Négociation ou réactivation du contrat
- Analyse et Adoption des propositions des prestataires
- Préparation du site d'intervention
- Suivi des interventions
- Traçabilité des actions

Bibliographique:[1]: processus de maitrise en exploitation du DM(Guide de bonnes pratiques Biomédicales V2002)

[2]: rapport de stage (<http://www.utc.fr/tsibh/> [3]: réglementation relative à la MP et contrôle

<http://www.hosmat.eu/décrets/>

ABIH: 2011