

HEMOVIGILANCE



100 %



Typologie	action de formation
Durée	2 heures de 14h15 à 16h15
Nombre de personnes admises	12 stagiaires
Tarif par apprenant	50 euros
Lieu	CH de Versailles 177 rue de Versailles 78157 Le Chesnay Rocquencourt lieu CH Plaisir: 30 avenue Marc Laurent 78370 Plaisir

Professionnels concernés et pré requis

infirmier.e.s et sage femmes en exercice
pas d'autres pré requis

Modalités de renseignements et d'inscription

Renseignements et Inscriptions auprès du Centre de formation continue au plus tard 2 jours avant le début de la session et dans la limite des places disponibles. Session sur votre établissement et adaptée à vos besoins sur demande, dans ce cas prévoir un délai d'un mois.

Modalités de la formation

formation collective, Présentiel

Objectifs de la formation

Cette formation s'adresse aux professionnels infirmiers et sages femme. Elle est recommandée tous les 2 ans. Elle propose une actualisation et développement des savoirs et savoir-faire professionnels en matière de sécurité transfusionnelle. Elle aborde les points clés de l'acte transfusionnel en établissements de soins, dans le strict respect des étapes d'un processus allant de la prescription des examens pré transfusionnels à la fin de la transfusion d'un Produit Sanguin Labile (PSL) auprès du receveur et de son suivi en passant par la traçabilité, la prévention et la gestion d'un Evènement Indésirable Receveur (IER).

sessions en 2022

jeudi 13 et 27 janvier 2022
jeudi 03 et 10 février 2022
jeudi 10 et 24 mars 2022
jeudi 7 et 21 avril 2022
jeudi 12 mai 2022
jeudi 9 juin et 23 juin 2022
jeudi 15 et 22 et 29 septembre
jeudi 06 et 20 octobre
jeudi 17 novembre
jeudi 01 et 15 décembre

Points forts de la formation

Infirmière référente en hémovigilance depuis de nombreuses années, en immersion permanente avec les dernières actualités en hémovigilance. Une supervision individuelle de chaque apprenant lors de la réalisation d'un contrôle ultime.

Compétences à l'issue de la formation

Les apprenants seront capables de réaliser dans le strict respect des procédures, les examens pré et post-transfusionnels, de respecter les différents verrous de sécurité tout au long de l'acte transfusionnel en passant par la prévention et la gestion d'un Evènement Indésirable Receveur.

Programme

Savoir appliquer les règles de bonnes pratiques en sécurité transfusionnelles

Clarifier les connaissances des différentes étapes de l'acte transfusionnel
Connaître les règles de compatibilité ABO des différents PSL (CGR, plasmas, plaquettes)
Utiliser la Circulaire DGS / DHOS / AFSSAPS N°03/582 du 15 décembre 2003 appliquée aux procédures institutionnelles

Savoir réaliser le contrôle ultime des compatibilité ABO des Concentrés de Globules Rouges (CGR)

Identifier où se trouvent les Antigènes et où se situent les Anticorps
Accompagner la pratique individuelle de réalisation du test de compatibilité ABO des CGR
Réalisation pratique conforme au déroulé des étapes et aux verrous de sécurité du test
Utiliser les règles de compatibilité ABO des CGR pour l'interprétation du test et sa conclusion
Interprétation et conclusion du test de compatibilité ABO exacte

Effectuer la traçabilité des Produits Sanguins Labiles (PSL)

Clarifier les éléments d'exhaustivité et de Conformité de la Fiche de Délivrance (traçabilité des PSL nationale entre l'EFS et l'ES)

Identification des Non-Conformités (NC) et discordances sur le cas concret de formation

Savoir qu'il est autant nécessaire de tracer un PSL transfusé, détruit ou retourné en précisant la cause

Connaître le circuit interne d'acheminement de la Fiche de Délivrance (FD)

Reconnaître et prendre en charge un Evènement Indésirable Receveur (EIR)

Identifier les signes cliniques d'un EIR
Savoir alerter le médecin responsable de la transfusion, le Correspondant d'Hémovigilance de l'EFS, voire celui de l'ES

Utiliser la déclaration écrite d'un EIR de l'ES

Modalités d'évaluation de la formation

Evaluation des connaissances et recueil des attentes des participants lors du lancement de la formation et confrontées aux objectifs de formation

Evaluation des acquis tout au long de la formation (études de cas, mise en situation professionnelle, débriefing)

Evaluation de la satisfaction des stagiaires : à l'issue de la formation, un questionnaire "à chaud" portant sur l'atteinte des objectifs, le programme de formation, les méthodes d'animation, la transférabilité des acquis

Délivrance d'une attestation de réussite et d'une **attestation de formation** subordonnées à la validation à l'épreuve d'évaluation des compétences

Evaluation de l'impact du programme réalisé à distance de la formation, par l'employeur lors des entretiens annuels et des évaluations des pratiques professionnelles

Qualification du formateur

Infirmière référente en hémovigilance,
formateur interne

Méthodes pédagogiques

Apports théoriques, Questionnaires, travaux de groupe, vidéo: réalisation pratique du test de compatibilité ABO des CGR, études de cas, mise en situation, simulation, analyses de pratiques, partage d'expérience

Livrables

Dépliant aide mémoire
Document de compatibilité ABO
Check-list du test de compatibilité ABO



Les personnes en situation de handicap sont invitées à prendre contact avec l'organisme de formation afin de construire des conditions de formation adaptées

Contact pour les professionnels hors CH Versailles

au 01 39 63 89 06 ou par mail fw Weiss@ch-versailles.fr

Contact pour les professionnels du CH Versailles

Service formation au 01 39 63 80 83 ou sformationcontinue@ch-versailles.fr

Centre Hospitalier de Versailles, 177 rue de Versailles 78157 LECHESNAY-ROCCUENCOURT



Organisme de Formation du Centre Hospitalier de Versailles
enregistré sous le numéro de déclaration d'activité 11 78 8174078
data dock n° 00 41 521
certifié QUALIOPI action de formation 2021: 502936
ODPC n° 2531



Le certification qualité a été délivrée au titre de la catégorie d'action suivante
ACTIONS DE FORMATION



Action de formation dans le respect des recommandations sanitaires

version du 10 janvier 2022