

HEMOVIGILANCE



Typologie Action de formation

Professionnels concernés et pré requis

infirmier.e.s et sages femme en exercice
pas d'autres pré requis



Durée 2h ou 3h

Modalités de renseignements et d'inscription

Renseignements et inscriptions auprès du centre de formation professionnelle pour les professionnels hors CH de Versailles et de la référente en hémovigilance du CH de Versailles pour les professionnels du CH de Versailles, 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. tarif par session, nous consulter.

Tarif 150 euros par session

Modalités de la formation

Formation collective, Présentielle

Nombre stagiaires /session
8 stagiaires

Objectifs de formation

Cette formation s'adresse aux professionnels infirmiers et sages femmes. Elle est recommandée tous les deux 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 établissement 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 d'un receveur et de son suivi en passant par la traçabilité, la prévention et la gestion d'un Evènement Indésirable receveur (EIR).

Lieu au CH Versailles
salle de staff anesthésie 2eme étage
177 rue de Versailles
78150 le Chesnay Rocquencourt

session en 2024
nombre de session: 40

site CH Versailles

> Horaires en journée (2h)

9h30-11h30 ou 11h30-13h30 ou 14h-16h

10 janvier - 07 février

06 mars - 10 avril

22 mai - 05 juin

05

septembre - 16 octobre - 14

novembre - 09 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 de compatibilités ABO09/01/2024

Compétences à l'issue de la formation

Les apprenants seront capables d'assurer dans le strict respect des procédures, la réalisation des 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.

> Horaire en soirée (2h) 18h45-20h45

14 février

15 février

25 octobre

Programme

Savoir appliquer les règles de bonnes pratiques en sécurité transfusionnelle

Clarifier les connaissances des différentes étapes de l'acte transfusionnel
Connaitre les règles de compatibilité ABO des différents Produits Sanguins Labiles (CGR, plasmas, plaquettes)
Appliquer la réglementation en vigueur

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

Comprendre la réaction antigène-anticorps dans le contrôle ultime des compatibilités ABO
Accompagner la pratique individuelle de réalisation du test de compatibilités ABO des CGR

Utiliser les règles de compatibilités 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 Etablissement Français du Sang (EFS) et l'établissement de santé (ES).

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

Savoir qu'il est nécessaire de tracer un PSL transfusé, détruit ou retourné ou transféré avec le patient, en précisant la cause

Connaitre le circuit interne d'acheminement de la fiche de délivrance

Reconnaitre 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 et celui de l'établissement de santé

Utiliser la déclaration écrite d'un EIR de l'établissement de santé

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)

Délivrance d'une attestation de formation subordonnée à la validation de l'épreuve d'évaluation des connaissances.

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

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 intervenante
infirmière référente en hémovigilance, formatrice expérimentée

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

Livret de cours par unité



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 Centre Hospitalier de Versailles

01 39 63 89 06

fweiss@ght78sud.fr

Organisme de formation du Centre Hospitalier de Versailles

Enregistré sous le numéro de déclaration d'activité 11788174078

Contact pour les professionnels du Centre Hospitalier de Versailles

IDE référente hémovigilance

vfontaine@ght78sud.fr

action de formation dans le respect des recommandations sanitaires

version 13 aout 2024

Centre Hospitalier de Versailles 177 rue de Versailles 78157 LE CHESNAY ROCQUENCOURT

enregistré sous le n°11788174078 cet enregistrement ne vaut pas agrément de l'état article L.6352-12 du code du travail