

Formiso

05 rue du printemps 30000 –
NIMES

0777912325

formations.formiso@outlook.com

www.formiso.fr

SIRET : en cours d'attribution



Formation Bonnes Pratiques de Stérilisation

Maitriser les processus de stérilisation

Durée en heures : 14 heures(s)

Durée en jours : 2 jours(s)

Lieu de la formation : En Présentiel ou en
distanciel

Montant de la formation : Sur devis

Profil des stagiaires :

Agents de stérilisation, IBODES, PPH, Pharmaciens
hospitaliers

Objectifs généraux

- Comprendre les enjeux de la stérilisation dans la prévention des infections associées aux soins.
- Appliquer les bonnes pratiques à chaque étape du processus de stérilisation.
- Garantir la traçabilité, la qualité et la sécurité du processus.
- Participer activement à la démarche qualité et à l'amélioration continue.

Objectifs pédagogiques

À l'issue de cette session, vous serez capable :

1. Assurer la sécurité des patients et des professionnels

- Comprendre l'enjeu de la stérilisation dans la prévention des infections associées aux soins (IAS).
- Identifier les risques liés à une défaillance dans la chaîne de stérilisation.

2. Maîtriser le processus global de stérilisation

- Connaître les étapes successives du circuit du dispositif médical réutilisable (DMR) : pré-désinfection, lavage, conditionnement, stérilisation, stockage et distribution.
- Appliquer les bonnes pratiques à chaque étape selon les référentiels en vigueur (EN 285, EN 554, ISO 17665, circulaire DGS/5C/2001/138, etc.).

3. Garantir la qualité et la traçabilité du processus

- Comprendre les exigences documentaires et réglementaires liées à la traçabilité.
- Savoir renseigner correctement les enregistrements et identifier les non-conformités.
- Intégrer la démarche qualité et la validation des procédés dans le quotidien du service.

4. Adopter une attitude professionnelle et sécuritaire

- Appliquer les règles d'hygiène et de sécurité au travail (EPI, ergonomie, gestion des risques chimiques et thermiques).
- Travailler en équipe et communiquer efficacement entre services (bloc opératoire, pharmacie, biomédical, stérilisation).

5. Développer une culture de la qualité et de l'amélioration continue

- Identifier les indicateurs de performance et les axes d'amélioration.
- Contribuer à la mise à jour des protocoles et à la formation des nouveaux agents.
- Comprendre le rôle de l'audit interne et des contrôles périodiques dans la maîtrise du processus.

Contenu et déroulement de la formation

1. Introduction et cadre général

- La formation débute par un temps d'accueil et de présentation des participants afin d'identifier les attentes et les besoins de chacun.
- Une mise en contexte permet de rappeler les enjeux majeurs de la stérilisation dans la prévention des infections associées aux soins, ainsi que l'importance du respect des protocoles et du travail en équipe.
- Les bases réglementaires et normatives sont ensuite exposées : normes EN 285, EN 554, ISO 17665, circulaire DGS/5C/2001/138, et rôles des autorités de contrôle.

2. Le circuit du dispositif médical réutilisable

- **Pré-désinfection et lavage** : principes, compatibilités des matériaux, produits et procédés utilisés, points critiques à surveiller.
- **Contrôle et conditionnement** : inspection visuelle, choix des emballages, mise en sachet, intégration des indicateurs de stérilisation.
- **Chargement et cycle de stérilisation** : préparation des charges, placement des indicateurs, gestion des paramètres de cycle.
Cette partie met l'accent sur la rigueur, la communication entre services et la prévention des erreurs humaines.

3. Maîtrise du procédé de stérilisation

- Test de Bowie-Dick et équivalents Helix
- Tests de charge et indicateurs physico-chimiques
- Contrôles biologiques et interprétation des résultats
- Test de qualité du lavage
Un travail d'analyse de cycles et d'études de cas sera effectué

4. Traçabilité et gestion des non-conformités

- Enregistrer les paramètres critiques des cycles de stérilisation.
- Identifier et signaler une non-conformité.
- Archiver correctement les données selon les exigences réglementaires.
Des exercices sur fiches papier et sur logiciels de traçabilité simulés permettent de s'entraîner à la saisie et à l'analyse.

5. Hygiène, sécurité et conditions de travail

- Utilisation des équipements de protection individuelle (EPI).
- Prévention des risques thermiques, chimiques et biologiques.
- Ergonomie et gestes de manutention adaptés aux contraintes du service.
Des études de cas et un brainstorming collectif permettent d'identifier les situations à risque et les bonnes pratiques associées.

6. Démarche qualité et amélioration continue

- Le rôle des audits internes et des inspections externes.
- Les indicateurs de performance et la communication des résultats.
- La mise à jour des procédures et la formation continue du personnel.
Cette séquence se conclut sur l'élaboration d'un mini plan d'action collectif autour d'une situation réelle.

Évaluation et conclusion

En fin de session, un **QCM de validation des acquis** permet d'évaluer la progression des participants. Une **évaluation à chaud** mesure la satisfaction et l'adéquation entre objectifs et attentes. Un temps d'échange final favorise le partage d'expériences et la projection dans la mise en pratique immédiate au sein du service.

Équipe pédagogique, formateur référent

Franck BOURDAREL / Guillaume KERJEAN : Experts stérilisation

f.bourdarel@fzero.fr

g.kerjean@fzero.fr

Modalités et délais d'accès à la formation

Analyse de besoins

Devis puis signature convention

Entretien de positionnement avec les apprenants, nombre de places limité (12)

Dernière inscription 10 jours avant la session de formation.

Moyens pédagogiques et modalités techniques

Apports théoriques Power point

Travaux de groupe, ateliers collaboratifs

Études de cas issues de situations réelles

Jeux de rôle et mises en situation pratiques

Supports numériques et fiches pratiques

Conditions techniques et accessibilité pour le stagiaire

la formation est en présentiel

Le participant aura Support complet de formation (Clé USB, lien Drive) et aura à disposition un carnet +stylo.

Fiches méthodologiques

Modèles de documents

Accessibilité aux personnes en situation de handicap

Toutes nos formations sont accessibles aux personnes en situation d'handicap. Le référent handicap vous accompagne pour adapter le parcours si besoin.