

Table des matières

Introduction.....	1
Manuel de retraitement des dispositifs médicaux.....	1
Fonction et structure de SRDM	5
Procédés normalisés du flux des tâches	5
Structure organisationnelle.....	8
Appendices.....	10
Chapitre 1 : Système de Qualité.....	19
Création d'une cellule de Qualité.....	19
Documents et registres.....	34
Lignes directrices et modes opératoires	36
Instruction du fabricant.....	37
Responsabilité de la haute direction.....	37
Ressources humaines.....	40
Qualité dans le RDM.....	41
Gestion de la qualité totale et sigma	43
Appendices : 1, 11, 111, 1V, V, V1, V111	44
Chapitre 2 : Terminologie médicales.....	75
Évolution de la terminologie Médicale.....	75
Éléments des mots de la terminologie Médicale.....	76
Chapitre 3 : Notion fondamentales d'anatomie et de physiologie.....	81
Vue d'ensemble.....	81
Systèmes organiques.....	83
Chapitre : 4 Microbiologie.....	107
Vue d'ensemble de la microbiologie.....	107
Cellule.....	110
Condition requise pour la vie cellulaire.....	112
Classification des microorganismes.....	113
Chapitre : 5 Transmission des infections.....	123
Comment les microorganismes causent des infections ou des maladies infectieuses.....	124
Chaîne de transmission.....	124
Agents infectieux.....	124
Modes de transmission.....	129
Pratique de base.....	131
Précautions additionnelles.....	139
Chapitre : 6 Décontamination.....	145
Notion fondamentales relatives à l'aire de décontamination.....	145
Manipulation au point d'utilisation et transport.....	150
Récupération et transport.....	154
Aménagement de l'air de décontamination.....	156
Aire de décontamination.....	157
Décontamination des instruments dans le SRDM.....	172
Appareils mécaniques pour l'air de décontamination	199
Chapitre 7 : Assemblage et classification des instruments.....	235
Vue d'ensemble et but.....	236
Aire de préparation et d'emballage.....	236
Lubrification.....	237
Tri.....	239
Inspection.....	242

Classification des instruments.....	254
Assemblage des jeux d'instruments.....	262
Système de gestion des instruments.....	263
Chapitre : 8 Endoscopie rigides et souples.....	271
Vue d'ensemble.....	271
Instruments endoscopiques rigides.....	272
Directives générales de retraitement des instruments endoscopiques de chirurgie minimalement invasive.....	284
Instruments endoscopiques souples.....	292
Unité de retraitement automatique d'endoscopes (URAE).....	314
Chapitre 9 : Emballage pour stérilisation.....	325
Vue d'ensemble.....	325
Matériaux d'emballage de protection (feuilles d'emballage pour la stérilisation).....	329
Matériaux d'emballage non tissés a usage unique.....	340
Matériaux/textiles d'emballage réutilisables	350
Contenants.....	366
Chapitre : 10 Dispositifs empruntés.....	381
Vue d'ensemble et objet.....	381
Rôles et responsabilités de l'établissement de soins de santé.....	389
Rôles des fabricants, des distributeurs et des vendeurs.....	390
Appendices.....	391
Chapitre 11 : Stérilisation.....	403
Vue d'ensemble et introduction.....	403
Principaux facteurs de la stérilisation.....	406
Types de stérilisation.....	409
Autres méthodes de stérilisation.....	441
Surveillance de l'assurance de la qualité.....	442
Appendices.....	455
Chapitre 12 : Entreposage et distribution.....	461
Vue d'ensemble.....	461
Entreposage et « niveaux »	463
Distribution.....	473
Transport.....	475
Personnel.....	477
Chapitre 13 : Responsabilité di SRDM.....	479
Services axés sur le client.....	479
Aspects juridiques et gestion des risques.....	487
Santé en milieu de travail.....	492
Appendices.....	499
Chapitre 14 : Retraitement en milieux de soins de santé communautaire.....	511
Vue d'ensemble.....	511
Système qualité.....	514
Contrôle de l'environnement.....	518
Retraitement des dispositifs médicaux.....	522
Interventions chirurgicales/invasives.....	529
Mesures administratives.....	532
Appendices : 1, 11, 111, 1V, V.....	534
Glossaire.....	547
Index.....	578