

ÉLABORATION D'UNE PROCÉDURE STANDARDISÉE DE CERTIFICATION INTERÉTABLISSEMENTS DES PHARMACIENS DÉSIGNÉS AU SOUTIEN

Anabelle Tellier¹, candidate au Pharm. D., François E. Lalonde², B. Pharm., M. Sc., Hélène Boyer³, B. Pharm., M. Sc., Stéphanie Guénette⁴, B. Pharm., M. Sc., Denis Pelletier⁵, B. Pharm., M. Sc., Mélanie Richer⁶, B. Pharm., M. Sc., Josée Robillard⁷, B. Pharm., M. Sc. et Jean-Marc Forest⁸, B. Pharm., D.P.H., M. Sc.

¹Faculté de pharmacie, Université de Montréal, Montréal (Québec)

²Adjoint professionnel, A.P.E.S., Montréal (Québec)

³CISSS-MO, Châteauguay (Québec), ⁴CHUM, Montréal (Québec), ⁵CUSM, Montréal (Québec), ⁶CISSS de Laval, Laval (Québec), ⁷CISSS-ME, Longueuil (Québec), ⁸CHU Sainte-Justine, Montréal (Québec)

Introduction :

Selon les normes 2014.01 et 2014.02 publiées par l'OPQ, les pharmaciens désignés au soutien doivent être certifiés pour diriger un service de préparation de produits stériles minimalement tous les 3 ans, et ce, par un pair extérieur à son milieu. Le projet vise à créer un réseau de certification interétablissements standardisé dans lequel un pharmacien récemment certifié pourra en certifier un autre, et ainsi de suite.

Objectifs :

- Uniformiser la procédure de certification des pharmaciens désignés au soutien.
- Créer un guide adressé aux pharmaciens désignés au soutien, détaillant les différentes procédures et évaluations de la certification interétablissements.
- Proposer une coordination de la certification interétablissements avec le soutien de l'A.P.E.S.

Méthodologie :

- Sondage acheminé aux coordonnateurs des produits stériles et non stériles des établissements de santé du Québec, visant à déterminer leur intérêt et leurs opinions concernant l'élaboration du projet.
- Questionnaire acheminé aux membres du Groupe de travail sur les produits stériles de l'A.P.E.S. concernant la disponibilité du matériel dans les différents milieux.
- À la suite des réponses obtenues, élaboration de P&P uniformisées ainsi que d'un guide sur la certification interétablissements.

Résultats & discussion :

Le taux de réponse au sondage a été de 75,9 %. Quatre-vingt-quinze pour cent (95 %) des répondants se disent intéressés à collaborer au projet, et 100% d'entre eux sont prêts à libérer leurs pharmaciens désignés au soutien afin qu'ils puissent aller certifier un autre pharmacien. La demande pour la standardisation de la certification est présente pour la préparation de produits non dangereux à niveau de risque faible à élevé ainsi que pour les produits dangereux. Quatre-vingt-quinze pour cent (95 %) des répondants sont en accord avec la structure actuelle de certification, et la majorité (68,2 %) est en

faveur de l'ajout d'un test d'analyse critique des techniques de manipulation d'un assistant technique en pharmacie. Les répondants sont répartis de façon hétérogène concernant l'élaboration d'une liste de matériel et d'étapes à suivre « uniformisées » pour tous les milieux (59,1 %) versus une liste « adaptable » au milieu (40,9 %).

Conclusion :

En raison du nombre élevé de répondants ainsi que des résultats du sondage en faveur du projet, l'intérêt concernant l'élaboration d'un processus standardisé de certification interétablissements est réel au sein des coordonnateurs de produits stériles et non stériles.