



ÉVÈNEMENTS  
QUI NE DEVRAIENT PAS ÊTRE RENCONTRÉS  
LORS DE L'**UTILISATION DE**  
DISPOSITIFS MÉDICAUX STERILES  
*NEVER EVENTS*

*Version :  
2021-06-01*

EURO-PHARMAT a dressé une liste des évènements évitables, qu'on ne devrait plus rencontrer, lors de soins prodigués au patient à l'aide de dispositifs médicaux.

Elle a été établie à partir de retours d'expérience des membres de la commission technique d'EURO-PHARMAT ainsi que de données de la littérature.

Cette liste, limitée à 10 situations, a pour objectif de permettre à chaque structure de soins, à chaque professionnel dans le cadre de ses responsabilités, de prendre en compte le niveau de risque auquel il expose potentiellement le patient.

1	Escarres ou ulcères de pression dus à la pose d'un dispositif médical.
2	Utilisation de dispositif à connectique non sécurisée quand la sécurisation existe.
3	Gonflage d'un ballonnet d'un dispositif avec un fluide inapproprié.
4	Examen IRM d'un patient porteur d'un dispositif implanté non compatible.
5	Pose d'un dispositif implantable périmé ou faisant l'objet d'un retrait du marché
6	Utilisation d'un DM dans une contre-indication absolue.
7	Evènement indésirable grave liée à une mauvaise utilisation d'un dispositif du fait d'une absence de formation adaptée.
8	Relargage de l'extrémité d'un dispositif lors de sa mise en place du fait d'une erreur d'utilisation.
9	Réalisation d'un verrou sur cathéter veineux à l'aide d'un volume supérieur à 2 fois le volume résiduel du cathéter.
10	Utilisation d'un dispositif non référencé dans l'établissement de santé.

Toutes ces situations mettent en cause des facteurs humains et organisationnels.

Des mesures de réduction ou d'élimination seront préconisées sous forme de fiches actions dans les semaines à venir.