

Préparez-vous à utiliser le nouveau raccord ENFit

Liste de contrôle de transition pour infirmières et cliniciens



Une nouvelle norme de conception en matière de raccords de sondes pour dispositifs médicaux se profile à l'horizon. En commençant par la nutrition par voie entérale, les normes spécifiques d'application permettront d'assurer que les raccords n'entrent pas dans des embouts différents de ceux auxquels ils sont destinés, réduisant ainsi l'incidence des problèmes de raccord.

Cette initiative internationale en matière de sécurité pour les patients a été lancée aux États-Unis, au Canada et à Porto Rico, et a pour objectif de parachever ces marchés avant 2016.

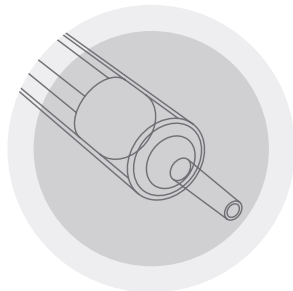
Plus que quiconque, ce sont les infirmières et des cliniciens qui manipuleront et utiliseront les nouveaux raccords ENFit. Votre niveau de préparation est donc essentiel. Cette liste ne se veut pas complète, mais veuillez utiliser les ÉTAPES ci-dessous pour commencer :

S	Communication avec les fournisseurs	<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Familiarisez-vous avec tous les changements spécifiques au produit <input type="checkbox"/> Utilisez les nouveaux raccords avec tous les produits y compris les dispositifs de nutrition, les seringues spécifiques et les sondes de nutrition par voie entérale <input type="checkbox"/> Tenez compte des délais nécessaires à la transition
T	Formation	<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Faire en sorte que les équipes d'infirmiers s'impliquent <input type="checkbox"/> Communiquer l'importance du changement de raccord pour améliorer la sécurité du patient <input type="checkbox"/> Expliquer ce que changeront les nouveaux dispositifs d'alimentation et montrer comment ils seront raccordés <input type="checkbox"/> Souligner la fonction de verrouillage et les avantages en matière de sécurité du nouveau raccord ENFit <input type="checkbox"/> Identifier un super utilisateur pour chaque session et pratiquer dès que l'occasion se présente
E	Éducation	<p>Patient/Personnel soignant</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Discuter des implications du changement de raccord, y compris du processus et des délais de la transition <input type="checkbox"/> Programmer des sessions afin que le personnel soignant/les patients qui rentrent chez eux avec un dispositif de nutrition entérale sachent : <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> La différence entre des dispositifs actuels et les nouveaux et comment ils fonctionnent <input type="checkbox"/> Administrer les formules et médicaments de nutrition entérale prescrits <input type="checkbox"/> Rincer correctement la sonde et vérifier qu'il n'y a pas de résidus <input type="checkbox"/> Fournir davantage d'hydratation <input type="checkbox"/> Donner la liste de contrôle au personnel soignant/patient sortant avec un dispositif de nutrition entérale <p>Personnel</p> <ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Adresser les questions spécifiques au produit au fabricant/fournisseur <input type="checkbox"/> Adresser les questions liées à la procédure à suivre à une équipe de transition pluridisciplinaire
P	Processus	<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Créer une équipe de transition pluridisciplinaire chargée de passer en revue les procédures et protocoles actuels et de les ajuster pour inclure les nouveaux raccords ENFit <input type="checkbox"/> Mettre à jour les bons de livraison des médicaments et des dispositifs entéraux afin de pouvoir utiliser de nouveaux produits <input type="checkbox"/> Passer en revue les procédés de livraison et de préparation des médicaments de la pharmacie afin d'y incorporer les nouvelles seringues de nutrition par voie entérale <input type="checkbox"/> Développer des mécanismes de communication entre les infirmiers et la pharmacie afin d'identifier les patients dont les médicaments doivent être administrés par sonde de nutrition <input type="checkbox"/> Informer les médecins et les pharmaciens que les ordonnances des médicaments doivent spécifier la voie – entérale (sonde) ou orale (bouche). À moins que la transition aux raccords ENFit ne soit terminée, l'ordonnance doit également préciser quel raccord le patient utilise
S	Gestion des approvisionnements	<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Vérifier et consolider toutes les zones de stockage destinées aux dispositifs entéraux (sets de nutrition, seringues spécifiques entérales, sondes de nutrition) en préparation de l'arrivée du nouveau stock <input type="checkbox"/> Réduire le stock excessif de dispositifs entéraux de raccords actuels <input type="checkbox"/> Conserver les produits dotés de raccords de transition ENFit et de sondes de nutrition ENFit dans le stock <input type="checkbox"/> Évitez d'avoir un stock excessif de n'importe quel produit de nutrition par voie entérale

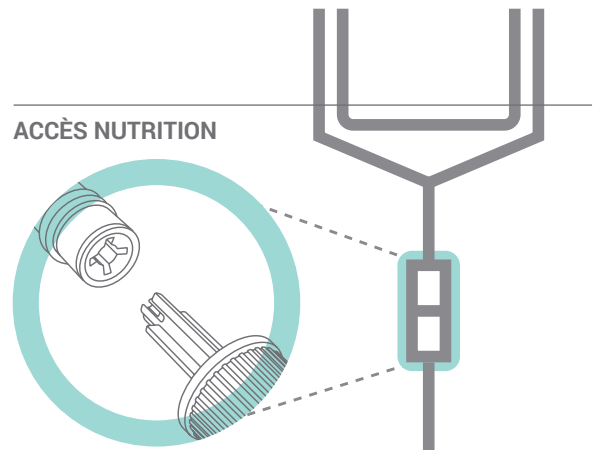
Changements des raccords du système entéral

La nouvelle norme de conception a un impact sur l'ensemble du système de nutrition par voie entérale

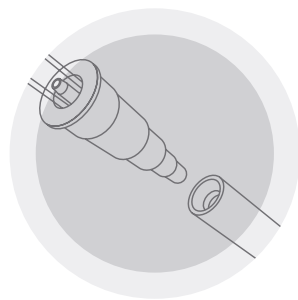
ACCÈS PATIENT



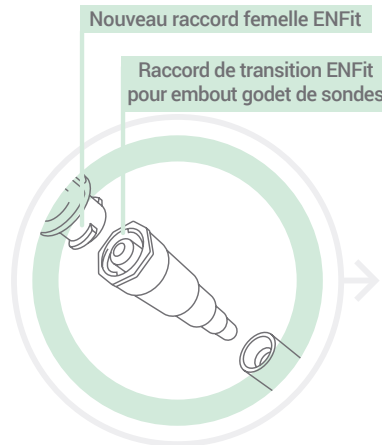
SERINGUE (ACTUELLE)



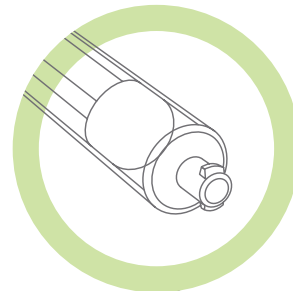
RACCORD (FINAL)
[En place depuis 2012]



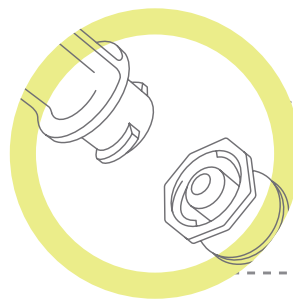
SONDE DE NUTRITION (ACTUELLE)



SET DE TRANSITION (TEMPORAIRE)
S'adapte à l'embout de nutrition actuel jusqu'à ce que les nouvelles sondes de nutrition entérale ENFit soient disponibles.



SERINGUE (FINALE)
Les seringues destinées à l'administration des médicaments, au rinçage, à l'hydratation ou à la nutrition par bolus par la voie entérale nécessiteront l'utilisation d'un raccord entéral spécifique.



SONDE DE NUTRITION (Raccord FINAL)
Changement de raccord mâle – raccord cranté – au nouveau raccord femelle ENFit. L'embout de la sonde de nutrition du dispositif d'administration changera de femelle à mâle.