

DIPLÔME UNIVERSITAIRE STÉRILISATION EN MILIEU HOSPITALIER ET INDUSTRIEL



Responsable pédagogique

Pr Gaël GRIMANDI

Doyen de l'UFR des Sciences
Pharmaceutiques et Biologiques de
Nantes, Professeur des Universités,
Pharmacien, Praticien Hospitalier,
CHU de Nantes

Intervenants-experts

Pharmaciens, médecins,
ingénieurs qualité



Cette formation vise à acquérir toutes les compétences nécessaires à la stérilisation des dispositifs médicaux.

■ PUBLIC

Pharmaciens, médecins, chirurgiens-dentistes, cadres de santé, ingénieurs de production, infirmiers

■ PRÉ-REQUIS

- > Être titulaire ou en cours d'obtention d'un Diplôme d'État de docteur en pharmacie, en médecine, en chirurgie dentaire
- > Être titulaire d'un Diplôme d'État d'infirmier
- > Être titulaire d'un titre d'ingénieur de niveau 7 (Bac+5)
- > Être titulaire d'un Master 2 dans le domaine de la Santé ou des Sciences

■ OBJECTIFS DE LA FORMATION

- > Définir le contexte réglementaire, normatif de la stérilisation en milieu hospitalier et industriel
- > Rappeler les étapes du nettoyage des dispositifs, les produits à stériliser et le conditionnement de dispositifs
- > Organiser et conduire un service de stérilisation en milieu hospitalier ou industriel au travers de méthodes et de processus de stérilisation adaptés au contexte réglementaire



■ CONTENU DE LA FORMATION

Dispositifs Médicaux Stériles (DMS) (31,5 h)

- > Présentation du processus de stérilisation des Dispositifs Médicaux Stériles
- > Réglementation sur la stérilisation - Données générales
- > Les risques infectieux en établissement de soins. Infections nosocomiales, agents infectieux conventionnels et non conventionnels (ATNC)
- > Présentation d'un service de stérilisation centrale
- > Préparation des Dispositifs Médicaux Stériles (DMS)
- > Réutilisation des Dispositifs Médicaux (DM)

Assurance qualité et gestion des risques (38,5 h)

- > Assurance qualité et gestion des risques
- > Conception des locaux de stérilisation
- > Modalités de pré-désinfection des DMR
- > Maintenance des équipements en stérilisation
- > Assurance qualité et gestion des risques
- > Expérience d'une certification ISO 900 en stérilisation
- > Processus ressources humaines en stérilisation
- > Processus hygiène et sécurité
- > Préparation DMS/Stérilisation
- > Présentation instrumentation de base et grandes catégories

Projet tutoré encadré (56 h)

Mise en situation

■ MOYENS PÉDAGOGIQUES

- > Apports théoriques
- > Mise à disposition de ressources pédagogiques sur la plateforme numérique de l'Université

■ VALIDATION

Un diplôme universitaire sera délivré après validation des épreuves suivantes :

- > Épreuve écrite
- > Épreuve orale

RYTHME

130 h

- > 70 h théoriques - de novembre à avril
 - 5 jours entre novembre et décembre
 - 8 jours entre mars et avril
- > 56 h de projet tutoré encadré
- > 4 h de validation - entre mai et juin

LIEU

Université de Nantes - Campus centre-ville
UFR des Sciences pharmaceutiques et biologiques

CAPACITÉ

30 places

TARIF DE LA FORMATION

1 600 €* Droits annexes inclus

*Tarif soumis à un abattement pour les étudiants > nous consulter

MODALITÉS D'INSCRIPTION

- > Sur dossier de candidature accompagné d'une lettre de motivation, d'un CV et de la copie des diplômes
- > Sur entretien si la commission de recrutement l'estime nécessaire
- > Candidature en ligne sur notre site <https://candidature.sante.univ-nantes.fr/fc/>

RENSEIGNEMENTS

Aurélie DANTAS

Tél : 02 53 48 41 07

du.sterilisation@univ-nantes.fr