

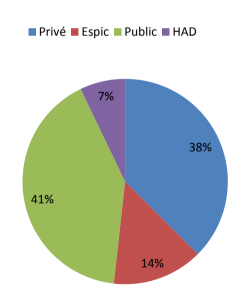
Bilan des événements indésirables déclarés en 2017 en HDF

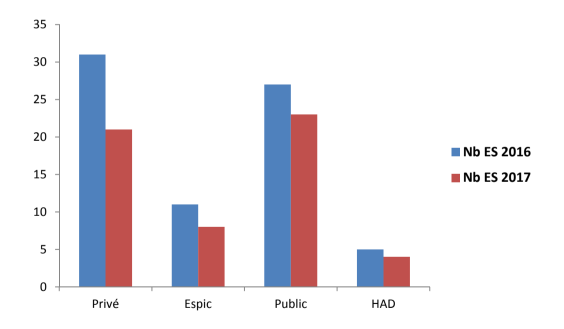
• 56 établissements de santé (ES) ont déclaré des EM en 2017



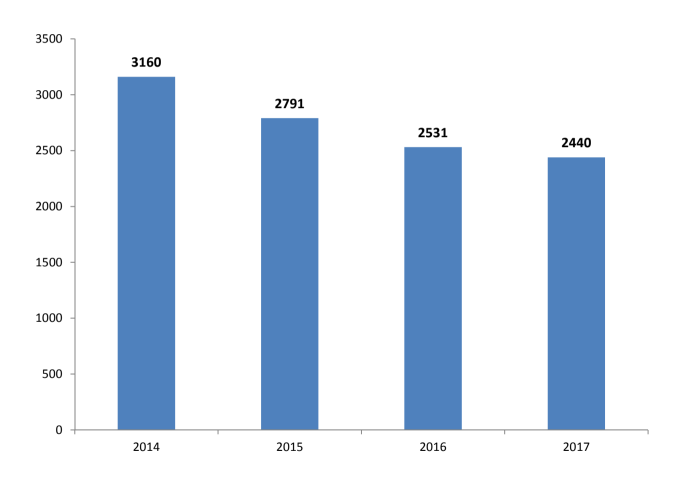
70% des ES participant à la démarche (56/81)

Statut ES 2017

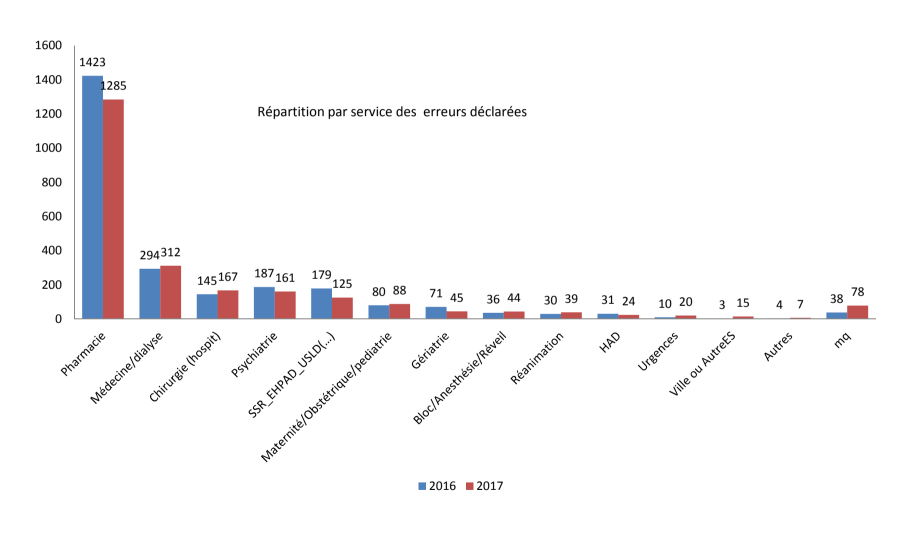




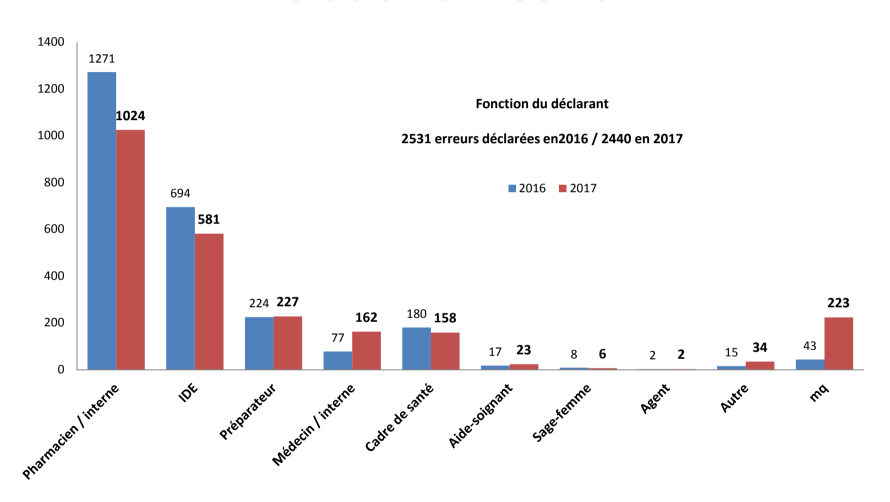
Evolution du nombre de déclarations d'erreurs médicamenteuses (EM) envoyées par les ES



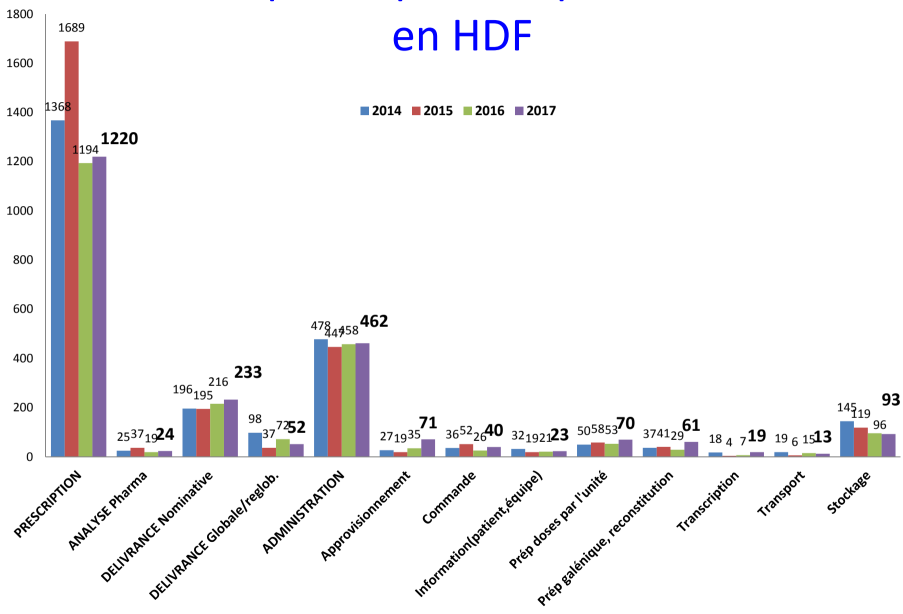
Qui déclare les EM – en HDF Evolution année 2017



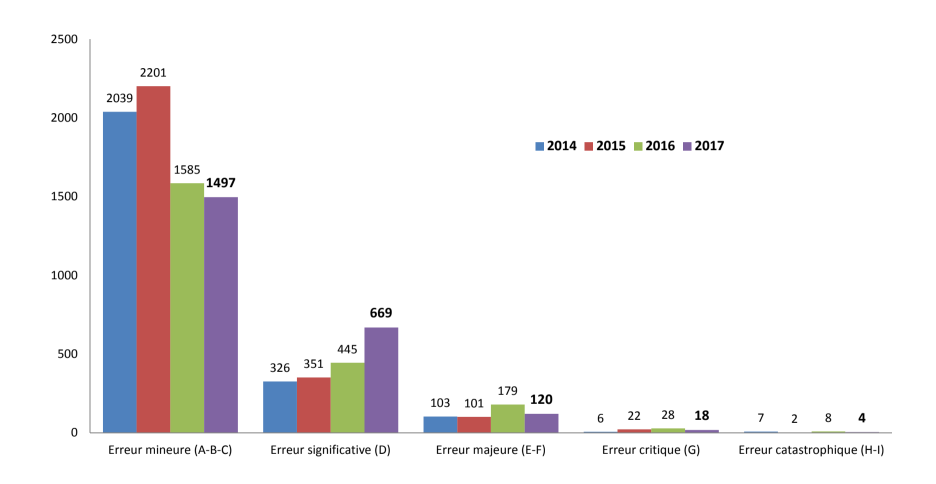
Fonction du déclarant – en HDF Evolution année 2017



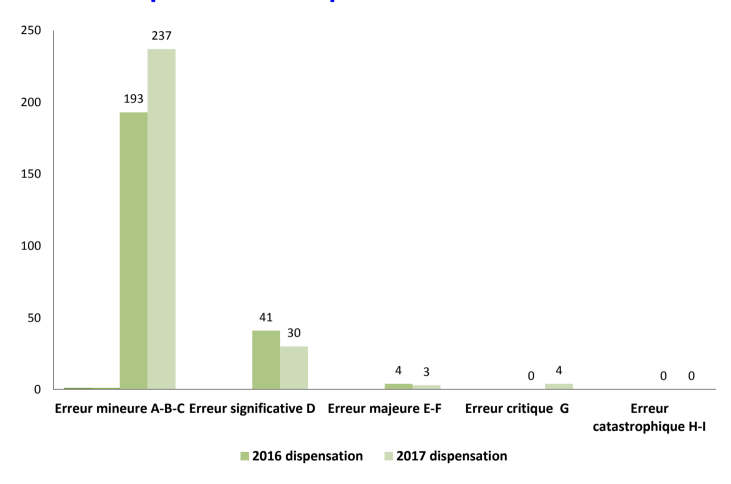
Etapes impactées par l'EM



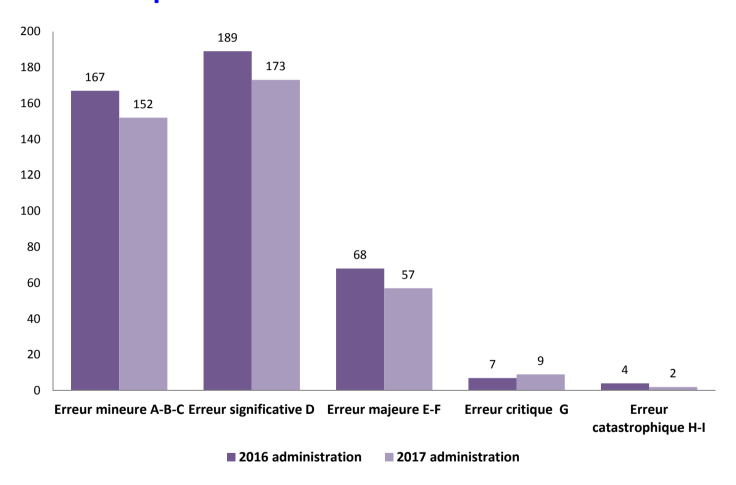
Gravité des EM en HDF



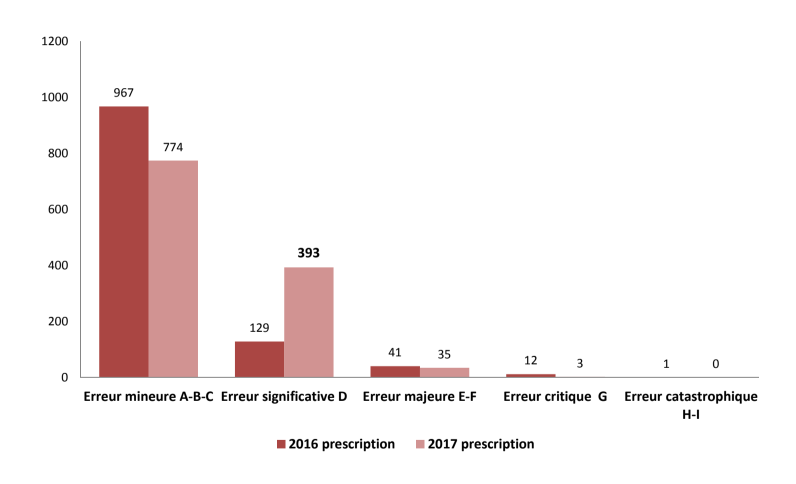
Gravité des EM à l'étape de Dispensation en HDF



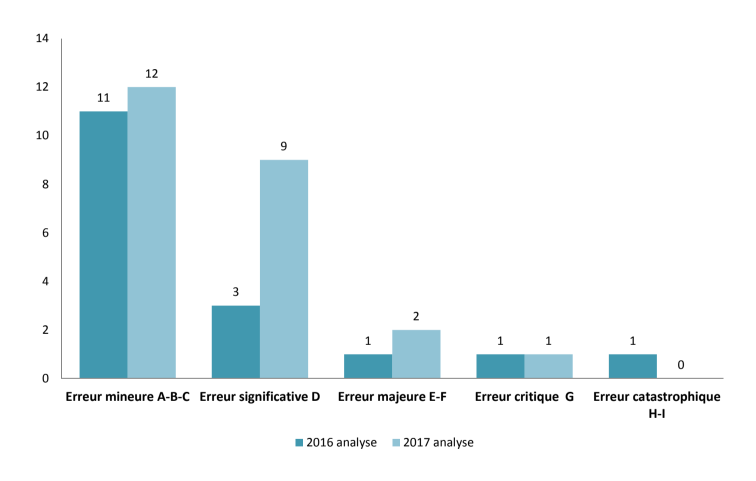
Gravité des EM à l'étape d'Administration en HDF



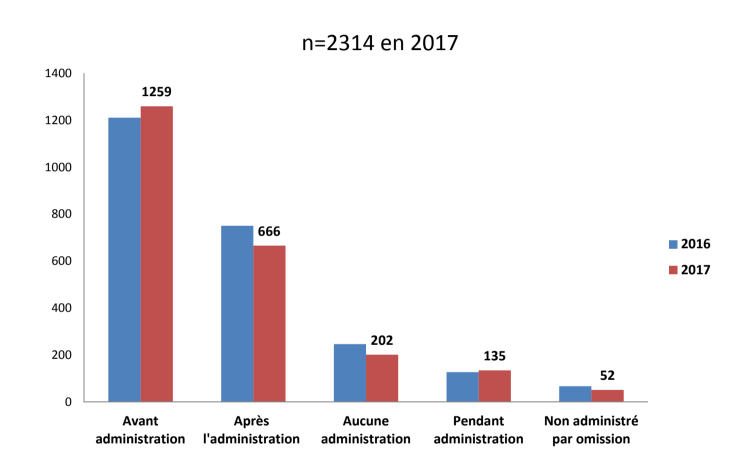
Gravité de l'EM à l'étape de Prescription en HDF



Gravité de l'EM à l'étape d'Analyse Pharmaceutique en HDF

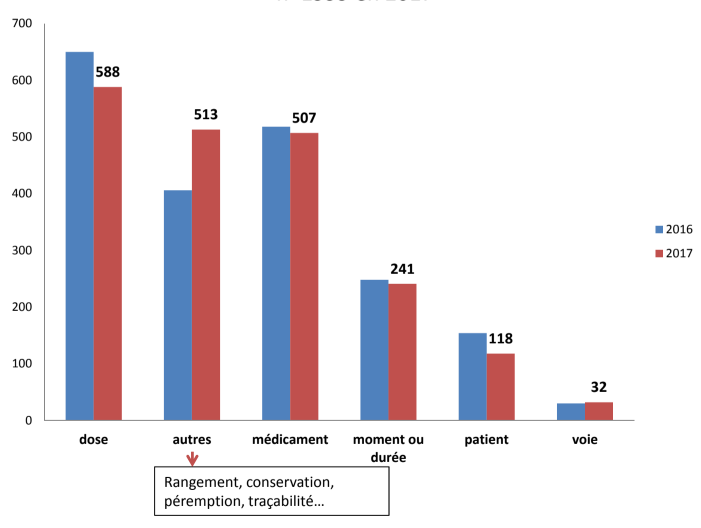


Moment de la détection de l'erreur



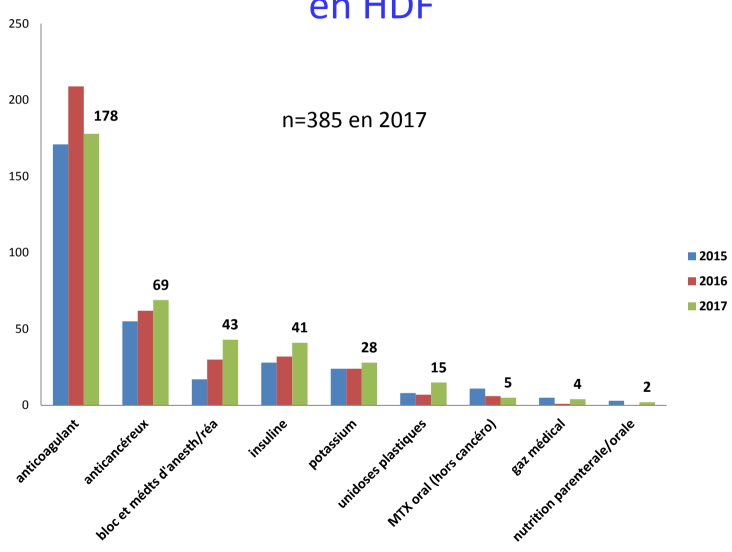
Type d'erreurs – en HDF

n=1999 en 2017



Sous commission Erreurs Médicamenteuses - 2018

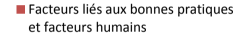
Médicaments à risque et type RETEX en HDF



Facteurs favorisants en HDF

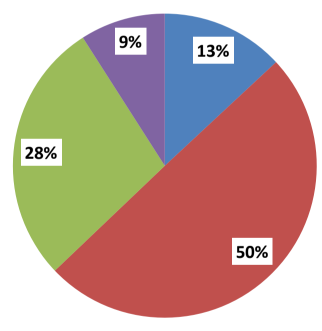
n=2836 en 2017

■ Facteurs liés à l'organisation du circuit

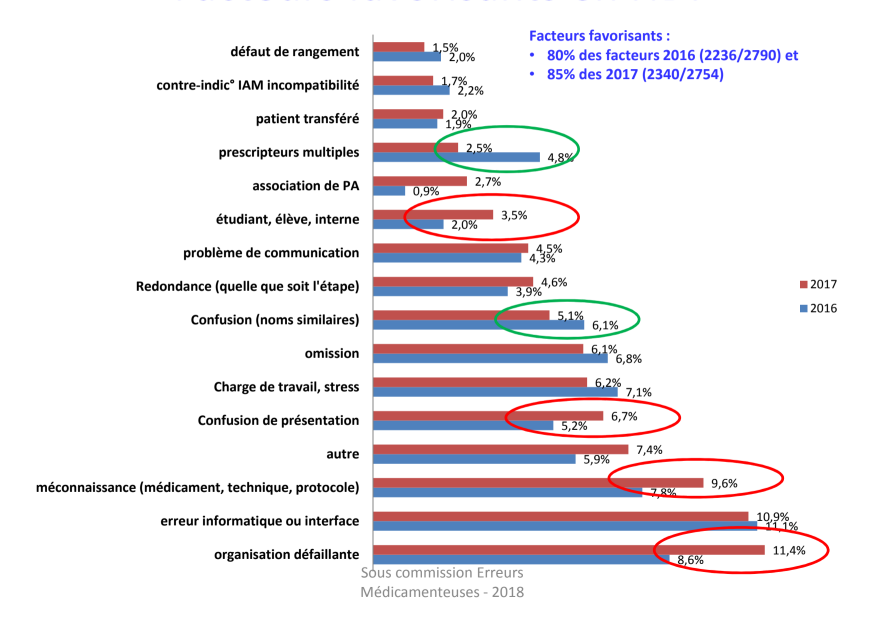


autres facteurs :

- -problème de communication
- -Confusion nom, présentation
- -défaut de rangement
- -medicament non référencé
- -prescripteurs multiples
- autres



Facteurs favorisants en HDF



Retour d'expérience / Présentation en réunion pluridisciplinaire en HDF

