

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

Version :
2025-08-21

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

Cette liste a été établie à partir de retours d'expériences des membres de la société savante ainsi que de données de la littérature. Limitée à 10 situations, elle 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 induites par un dispositif.
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 pourvu d'un dispositif non compatible ou compatible sous conditions.
5	Pose d'un dispositif implantable périmé ou faisant l'objet d'un retrait du marché.
6	Utilisation d'un dispositif dans une contre-indication absolue.
7	Évènement indésirable grave lié à une mauvaise utilisation d'un dispositif du fait d'une absence de formation adaptée.
8	Brûlure patient suite à mauvaise utilisation d'instrumentation.
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 des risques sont mises à disposition sous forme de fiches actions.