



PROJET

RETRAITEMENT DES DISPOSITIFS MÉDICAUX DEP 5380

FICHES DESCRIPTIVES

Auto évaluation

Reconnaissance des acquis
et des compétences

Nom du candidat : _____

Date de l'entrevue : _____

Signature du spécialiste de contenu : _____

FICHE DE RENSEIGNEMENTS PERSONNELS**Nom :** _____**Prénom :** _____**Date de naissance :** _____
(année) (mois) (jour)**Téléphone : - à domicile :** _____**- au travail :** _____**- cellulaire :** _____**Courriel :** _____ @ _____**Adresse :** _____
numéro rue appartement_____
ville province code postal

TABLE DES MATIÈRES

RENSEIGNEMENTS ET CONSIGNES.....	5
Qu'est-ce qu'une condition de reconnaissance?.....	6
Remarque concernant la condition de reconnaissance « Preuve d'une formation scolaire reconnue et réussie »	6
252-582 Considérer l'étendue de la pratique du métier au regard des aspects législatifs, normatifs et éthiques.....	7
252-594 Prendre des précautions de base destinées à prévenir et à contrôler la contamination.....	9
252-605 Effectuer le classement et le démontage de dispositifs médicaux selon leur type...	12
252-615 Effectuer le classement de dispositifs médicaux selon leur utilisation et leur catégorie de risques.....	14
252-623 Prévenir les risques liés aux méthodes de prénettoyage de dispositifs médicaux...	16
252-632 Procéder au prénettoyage de dispositifs médicaux.....	20
252-644 Prévenir les risques liés aux méthodes de nettoyage et de désinfection de dispositifs médicaux.....	22
252-653 Procéder au nettoyage de dispositifs médicaux.....	26
252-662 Procéder à la désinfection de dispositifs médicaux.....	28
252-672 Établir des relations de collaboration au travail.....	30
252-684 Procéder à l'assemblage de dispositifs médicaux.....	32
252-692 Procéder à l'emballage de dispositifs médicaux	34
252-705 Prévenir les risques liés aux méthodes de stérilisation de dispositifs médicaux	36
252-714 Procéder à la stérilisation de dispositifs médicaux.....	40
252-723 Procéder à l'entreposage, à la tenue de l'inventaire et à la distribution de dispositifs médicaux.....	43
252-733 Prévenir les risques liés aux méthodes de retraitement de dispositifs endoscopiques flexibles.....	46

252-745 Procéder au retraitement de dispositifs endoscopiques flexibles.....	49
252-756 Procéder au retraitement de dispositifs médicaux en milieu de travail dans la zone souillée.....	52
252-766 Procéder au retraitement de dispositifs médicaux en milieu de travail dans les zones propre et stérile.....	54

RENSEIGNEMENTS ET CONSIGNES

La fiche descriptive est un outil d'autoévaluation qui vous permet de faire l'inventaire de vos acquis au regard des compétences d'un programme d'études donné et d'entreprendre une démarche de reconnaissance.

Ainsi, en parcourant les diverses fiches descriptives de ce programme d'études, vous aurez la possibilité de choisir les compétences que vous voulez vous faire reconnaître.

La fiche descriptive vous permet :

- de vous autoévaluer en fonction de la description de la compétence;
- d'avoir de l'information sur les aspects qui seront évalués;
- de vous situer par rapport aux exigences de la compétence et de vous préparer à l'évaluation;
- de reconnaître les éléments manquants jugés essentiels pour que soit reconnue la compétence;
- de vous préparer à l'entrevue de validation.

De plus, elle permet à la personne responsable du service de la reconnaissance des acquis et aux personnes responsables de l'évaluation de préparer l'entrevue de validation prévue dans la démarche de reconnaissance.

1. Lisez attentivement l'information sur la compétence.

2. Cochez la case qui correspond le mieux à votre réponse pour chaque phrase de la description de la compétence :

Je suis capable			J'ai besoin de précisions
Oui	En partie	Non	
☐	☐	☐	☐

☐ **Oui** Si vous êtes capable d'accomplir ce qui est décrit.

☐ **En partie** Si vous êtes capable d'accomplir une partie de ce qui est décrit.

☐ **Non** Si vous n'êtes pas capable d'accomplir ce qui est décrit.

☐ **J'ai besoin de précisions** : Si vous hésitez à répondre parce que la phrase vous semble ambiguë; des termes vous sont inconnus ou peu familiers, vous avez besoin d'information supplémentaire. Si vous cochez « J'ai besoin de précisions », vous pourrez en discuter pendant l'entrevue de validation.

3. Pour chaque compétence, des conditions de reconnaissance sont décrites dans la fiche descriptive. Les conditions de reconnaissance sont divers moyens utilisés pour évaluer la compétence choisie.

Lire attentivement chacune de ces conditions ainsi que leur description et choisir celle qui vous semble la plus appropriée. Le choix définitif se fera au cours de la rencontre de validation.

RENSEIGNEMENTS ET CONSIGNES (Suite)

Qu'est-ce qu'une condition de reconnaissance? Des conditions de reconnaissance (CR) sont décrites à la suite de la fiche descriptive pour chaque compétence présentée.

Une condition de reconnaissance correspond à un moyen (ou une façon de procéder) qui vous est proposé pour faire la preuve de vos acquis au regard d'une compétence donnée. Si vous pouvez satisfaire à l'une ou l'autre des conditions qui vous sont proposées, vous pourrez obtenir une reconnaissance pour cette compétence.

Il existe plusieurs conditions de reconnaissance des acquis et des compétences. En voici quelques-unes :

- Preuve d'une formation scolaire reconnue et réussie
- Certification délivrée par un ministère ou un organisme reconnu
- Document délivré par un employeur
- Production personnelle
- Entretien
- Tâche en présence d'une évaluatrice ou d'un évaluateur (en milieu de travail, en établissement de formation ou enregistrée sur vidéo).

Remarque concernant la condition de reconnaissance « Preuve d'une formation scolaire reconnue et réussie »

Cette première condition de reconnaissance est commune à toutes les compétences et peut être choisie si vous pouvez présenter un document officiel établi à votre nom et comprenant les éléments suivants :

- *le nom de l'organisme ou de l'établissement d'enseignement;*
- *le titre de la formation et la date; • le nombre d'heures de la formation;*
- *une preuve de réussite de la formation;*
- *la signature d'une personne autorisée.*

Si le document présenté ne permet pas d'établir la correspondance entre la formation réussie et la compétence, nous vous demanderons de présenter la description du contenu de la formation suivie. Si, après étude, le document présenté ne permet pas de reconnaître la compétence, nous discuterons avec vous de la pertinence de vous proposer une autre condition de reconnaissance

Le choix de la condition de reconnaissance se fera au moment de l'entrevue de validation ou ultérieurement en collaboration avec les spécialistes de contenu et la personne conseillère en reconnaissance des acquis et des compétences (RAC).

252582

Distinguer et discerner les aspects législatifs, normatifs et éthiques, les droits et responsabilités du métier.

Fiches descriptives, 2023-10-05

CONDITIONS DE RECONNAISSANCES

CR-1 PREUVE D'UNE FORMATION SCOLAIRE RECONNUE ET RÉUSSIE

Voir les détails à la page 6

CR-2 ENTRETIEN portant sur :

- les aspects législatifs et normatifs qui concernent la pratique du métier;
- les droits et les responsabilités liés au métier;
- les aspects éthiques liés au métier;
- les situations éthiques problématiques dans la pratique du métier.

252594

Information sur la compétence

Éléments à vérifier	Je suis capable		J'ai besoin de précision
	Oui	Non	
1- Reconnaître l'incidence des microorganismes et des modes de transmission sur la contamination. • Caractérisation juste des types de microorganismes. • Distinction juste des réservoirs de microorganismes en lien avec le retraitement. • Différenciation juste des modes de transmission. • Reconnaissance juste des facteurs témoignant de la contamination. • Mise en relation pertinente des modes de transmission avec la contamination.	☐ ☐ ☐ ☐ ☐	☐ ☐ ☐ ☐ ☐	☐ ☐ ☐ ☐ ☐
2- Repérer les situations professionnelles comportant des risques pour la santé et la sécurité. • Reconnaissance juste, dans son environnement de travail, des situations comportant : – des risques de contamination; – des risques chimiques; – des risques ergonomiques. • Mise en relation pertinente des risques et leurs effets sur la santé et la sécurité pour soi, pour la clientèle et pour les collègues.	 ☐ ☐	 ☐ ☐	 ☐ ☐
3- Appliquer des techniques d'hygiène personnelle et professionnelle. • Reconnaissance juste des règles et des normes en vigueur liées à l'hygiène personnelle et professionnelle requises. • Respect des règles et des normes en vigueur relatives : – à la tenue vestimentaire requise; – à l'absence de bijoux; – au signalement de lésions cutanées, selon le cas. • Mesures d'hygiène appropriées aux lieux et aux activités de travail.	 ☐ ☐ ☐	 ☐ ☐ ☐	 ☐ ☐ ☐
4- Appliquer des techniques d'hygiène des mains. • Choix judicieux des produits d'hygiène des mains. • Respect des techniques d'hygiène des mains.	 ☐ ☐	 ☐ ☐	 ☐ ☐

252594

Fiches descriptives, 2023-10-05

– Description juste et complète de la situation dans le formulaire approprié.	☐	☐	☐
---	--------------------------	--------------------------	--------------------------

CONDITIONS DE RECONNAISSANCES**CR-1 PREUVE D'UNE FORMATION SCOLAIRE RECONNUE ET RÉUSSIE***Voir les détails à la page 6***CR-2 ENTRETIEN** portant sur :

- l'incidence des microorganismes et des modes de transmission sur la contamination;
- les situations professionnelles comportant des risques pour la santé et la sécurité.
- des techniques d'hygiène personnelle et professionnelle;
- des techniques d'hygiène des mains;
- des techniques liées au port de l'équipement de protection individuelle;
- des techniques destinées à prévenir la contamination croisée;
- des techniques destinées à prévenir la contamination de l'environnement;
- l'intervention en cas d'incident ou d'accident.

252605

Classer et démonter les dispositifs médicaux en appliquant les techniques de manipulation préventive et sécuritaire.

Fiches descriptives, 2023-10-05

252605

CONDITIONS DE RECONNAISSANCES

Voir les détails à la page 6

- les principaux dispositifs médicaux;
- le repérage des DM;
- les techniques de manipulation préventive et sécuritaire des dispositifs médicaux;
- l'intervention en cas de blessures accidentelles lors de la manipulation;
- le classement des dispositifs médicaux selon leur catégorie;
- le démontage des dispositifs médicaux multipièces.

Classement selon les catégories de risques**252615****Information
sur la
compétence**

Distinguer les dispositifs médicaux et les différents risques associés au retraitement.

Éléments à vérifier	Je suis capable		J'ai besoin de précision
	Oui	Non	
1- Reconnaître les conséquences de la transmission de microorganismes pathogènes et d'infections sur la clientèle. • Distinction juste des microorganismes pathogènes et des infections transmissibles par l'intermédiaire du retraitement. • Caractérisation juste des microorganismes pathogènes et des infections transmissibles par l'intermédiaire du retraitement. • Mise en relation pertinente de la transmission de microorganismes pathogènes et d'infections nosocomiales avec ses conséquences sur la personne dans sa globalité.	☐	☐	☐
2- Distinguer les principaux dispositifs médicaux selon leur utilisation. • Reconnaissance juste des moyens d'exploration médicale et des interventions chirurgicales. • Mise en relation pertinente des risques pour la clientèle avec l'utilisation ou la fonction des DM.	☐	☐	☐
3- Distinguer les catégories de risques associées au retraitement des dispositifs médicaux. • Reconnaissance juste de chacune des catégories de risques et de leurs caractéristiques. • Mise en relation pertinente de chacune des catégories de risques avec : – le type de contact; – le risque d'infection; – le niveau de retraitement exigé; – les agents de retraitement utilisés.	☐	☐	☐
4- Classer des dispositifs médicaux selon leur utilisation. • Regroupement juste des DM selon des moyens d'exploration médicale ou des types de chirurgies. • Respect des techniques de manipulation préventive et sécuritaire. • Interprétation juste des instructions des fabricants.	☐	☐	☐

Classement selon les catégories de risques (suite)**252615**

Éléments à vérifier	Je suis capable		J'ai besoin de précision
	Oui	Non	
5- Classer des dispositifs médicaux selon leur catégorie de risques.			
• Regroupement juste des DM selon chacune des catégories de risques.	☐	☐	☐
• Respect des techniques de manipulation préventive et sécuritaire.	☐	☐	☐
• Interprétation juste des instructions des fabricants.	☐	☐	☐

CONDITIONS DE RECONNAISSANCES**CR-1 PREUVE D'UNE FORMATION SCOLAIRE RECONNUE ET RÉUSSIE***Voir les détails à la page 6***CR-2 TÂCHE EN PRÉSENCE D'UNE ÉVALUATRICE OU D'UN ÉVALUATEUR EN MILIEU DE TRAVAIL OU EN ÉTABLISSEMENT DE FORMATION portant sur :**

- les conséquences de la transmission de microorganismes pathogènes et d'infections sur la clientèle;
- les principaux dispositifs médicaux selon leur utilisation;
- les catégories de risques associées au retraitement des dispositifs médicaux.
- les dispositifs médicaux selon leur utilisation.

252623

Prévenir les risques de transmission liés à la santé et à la sécurité lors du prénettoyage en utilisant les méthodes, les produits, l'équipement, le matériel et l'outillage adaptés.

Fiches descriptives, 2023-10-05

Prévention des risques et méthodes de prénettoyage (suite)**252623**

Éléments à vérifier	Je suis capable		J'ai besoin de précision
	Oui	Non	
- Mise en relation juste des catégories de matières dangereuses contrôlées avec leur définition et leur pictogramme respectifs. - Association juste des matières dangereuses contrôlées à leur catégorie. - Reconnaissance juste des méthodes sécuritaires et écologiques pour éliminer des matières dangereuses. - Interprétation juste des fiches signalétiques des matières dangereuses.	☐	☐	☐
4- Utiliser des produits de façon sécuritaire et écologique au regard des méthodes de prénettoyage. - Mise en relation juste des produits avec : – leurs types et leurs catégories; – leurs caractéristiques; – leurs indications et leurs contre-indications; – leurs effets sur les DM. - Mise en relation juste des produits et des niveaux de désinfection avec leurs effets sur les types de microorganismes. - Respect des précautions et des règles en lien avec la manipulation, la dilution, l'utilisation et l'entreposage des produits. - Production conforme d'étiquettes selon les produits. - Respect des méthodes visant à éliminer des matières dangereuses de façon sécuritaire et écologique.	☐	☐	☐
5- Prévenir les risques liés à la santé et à la sécurité au regard des méthodes de prénettoyage. - Utilisation des méthodes appropriées visant à prévenir : – les éclaboussures; – les déversements. - Manipulation préventive et sécuritaire de l'équipement, de l'appareillage, de l'outillage, du matériel et des DM.	☐	☐	☐
6- Utiliser l'équipement, le matériel et l'outillage liés aux méthodes de prénettoyage. Reconnaissance juste des types d'équipement, de matériel et d'outillage ainsi que de leur nomenclature.	☐	☐	☐

Prévention des risques et méthodes de prénettoyage (suite)**252623**

Éléments à vérifier	Je suis capable		J'ai besoin de précision
	Oui	Non	
• Mise en relation juste de l'équipement, du matériel et de l'outillage avec : – leurs caractéristiques; – leurs compositions; – leurs utilisations. • Respect des précautions et des règles en lien avec la manipulation et l'utilisation de l'équipement, du matériel et de l'outillage.	☐	☐	☐
7- Utiliser l'appareillage lié aux méthodes de prénettoyage. • Reconnaissance juste des types d'appareils et de leur nomenclature. • Mise en relation juste des appareils avec : – leurs caractéristiques; – leurs utilisations. • Respect des précautions et des règles en lien avec l'utilisation de l'appareillage.	☐	☐	☐
8- Utiliser des méthodes de prénettoyage. • Choix approprié du type d'eau, des produits et de la méthode de prénettoyage selon les DM. • Respect des procédés et des normes en vigueur relativement à la vérification, à l'utilisation et à l'entreposage des produits. • Respect des étapes et de la technique de prénettoyage. • Respect des méthodes de travail ergonomiques et sécuritaires.	☐	☐	☐
9- Assurer le contrôle de la qualité en lien avec les méthodes de prénettoyage. • Vérification juste et complète de la conformité : – des produits; – de l'eau, selon la qualité et le type requis; – de l'équipement, de l'appareillage, du matériel et de l'outillage. • Respect des normes de qualité : – absence de souillures visibles; – temps de contact recommandé; – temps de trempage approprié.	☐	☐	☐

Prévention des risques et méthodes de prénettoyage (suite)**252623**

Éléments à vérifier	Je suis capable		J'ai besoin de précision
	Oui	Non	
• Respect des méthodes de traçabilité, y compris la consignation juste et complète des données. • Nettoyage, désinfection et rangement appropriés de l'équipement, de l'appareillage, de l'outillage et de l'aire de travail.	☐	☐	☐
10- Intervenir en cas d'incident ou d'accident en lien avec les méthodes de prénettoyage. • Reconnaissance juste des incidents ou des accidents à signaler. • Respect du protocole en cas d'incident ou d'accident. • Communication verbale appropriée de la situation à la personne en autorité. • Situation clairement décrite dans le formulaire approprié.	☐	☐	☐
	☐	☐	☐
	☐	☐	☐
	☐	☐	☐
	☐	☐	☐

CONDITIONS DE RECONNAISSANCES**CR-1 PREUVE D'UNE FORMATION SCOLAIRE RECONNUE ET RÉUSSIE***Voir les détails à la page 6***CR-2 TACHE INTÉGRÉE À LA COMPÉTENCE 252632****CR-3 TACHE EN PRÉSENCE D'UNE ÉVALUATRICE OU D'UN ÉVALUATEUR EN MILIEU DE TRAVAIL OU EN ÉTABLISSEMENT DE FORMATION portant sur**

- les risques de transmission d'agents pathogènes et d'infections en lien avec les méthodes de prénettoyage;
- les risques liés à la santé et à la sécurité lors du triage de dispositifs médicaux souillés et contaminés;
- les risques en lien avec l'utilisation de matières dangereuses au regard des méthodes de prénettoyage;
- l'utilisation des produits de façon sécuritaire et écologique au regard des méthodes de prénettoyage;
- les risques liés à la santé et à la sécurité au regard des méthodes de prénettoyage.
- l'utilisation de : l'équipement, le matériel et l'outillage liés aux méthodes de prénettoyage;
- l'utilisation de l'appareillage lié aux méthodes de prénettoyage;
- l'utilisation des méthodes de prénettoyage;
- le contrôle de la qualité en lien avec les méthodes de prénettoyage.
- l'intervention en cas d'incident ou d'accident en lien avec les méthodes de prénettoyage.

252632

Prénettoyer les dispositifs médicaux réutilisables et préparer les dispositifs médicaux jetables à leur transport.

Fiches descriptives, 2023-10-05

Prénettoyage de dispositifs médicaux (suite)**252632****CONDITIONS DE RECONNAISSANCES****CR-1 PREUVE D'UNE FORMATION SCOLAIRE RECONNUE ET RÉUSSIE***Voir les détails à la page 6***CR-2 TACHE EN PRÉSENCE D'UNE ÉVALUATRICE OU D'UN ÉVALUATEUR EN MILIEU DE TRAVAIL OU EN ÉTABLISSEMENT DE FORMATION** portant sur

- la collecte et le tri du matériel et des dispositifs médicaux jetables et réutilisables.
- les dispositifs médicaux variés.
- les dispositifs médicaux contaminés en vue de leur transport.

Prévention et méthodes de nettoyage et de désinfection**252644**

Information sur la compétence	Utiliser les produits, l'équipement, le matériel et l'outillage pour le nettoyage et la désinfection manuels et automatisés avec méthodologie et de façon sécuritaire pour soi et pour l'entourage.
--------------------------------------	---

Éléments à vérifier	Je suis capable		J'ai besoin de précision
	Oui	Non	
1- Distinguer les risques liés à la santé et à la sécurité relatifs aux méthodes de nettoyage et de désinfection. - Reconnaissance juste des risques pour soi, pour ses collègues et pour la clientèle : risques d'ordre biologique, chimique, ergonomique, physique et psychosocial, ainsi que les risques liés à la sécurité. - Distinction juste des conséquences de la non-conformité au regard : - des produits et de l'eau; - des paramètres de programmation et du cycle des appareils automatiques; - des paramètres environnementaux; - d'une méthode de nettoyage et de désinfection inadéquate. - Mise en relation juste de la présence d'un biofilm avec son impact sur : - la qualité du nettoyage et de la désinfection; - les étapes ultérieures de retraitement.	☐	☐	☐
2- Repérer les risques en lien avec l'utilisation de matières dangereuses au regard des méthodes de nettoyage et de désinfection. - Mise en relation juste des catégories de matières dangereuses contrôlées avec leur définition et leur pictogramme respectifs. - Association juste des matières dangereuses contrôlées à leur catégorie. - Interprétation juste des fiches signalétiques des matières dangereuses. - Reconnaissance juste des méthodes sécuritaires et écologiques pour éliminer des matières dangereuses.	☐	☐	☐
3- Utiliser des produits de façon sécuritaire et écologique au regard des méthodes de nettoyage et de désinfection. - Mise en relation juste des produits avec : - leurs types et leurs catégories; - leurs caractéristiques; - leurs indications et leurs contre-indications; - leurs effets sur les DM.	☐	☐	☐

Prévention et méthodes de nettoyage et de désinfection (suite)**252644**

Éléments à vérifier	Je suis capable		J'ai besoin de précision
	Oui	Non	
- Mise en relation juste des produits et des niveaux de désinfection avec leurs effets sur les types de microorganismes. - Respect des précautions et des règles en lien avec la manipulation et l'utilisation des produits. - Production conforme d'étiquettes selon les produits. - Respect des méthodes visant à éliminer des matières dangereuses de façon sécuritaire et écologique.	☐	☐	☐
4- Utiliser l'équipement, le matériel et l'outillage liés aux méthodes de nettoyage et de désinfection. - Reconnaissance juste des types d'équipement, de matériel et d'outillage ainsi que de leur nomenclature. - Mise en relation juste de l'équipement, du matériel et de l'outillage avec : - leurs caractéristiques; - leurs compositions; - leurs utilisations. - Respect des précautions et des règles en lien avec la manipulation et l'utilisation de l'équipement, du matériel et de l'outillage.	☐	☐	☐
5- Utiliser les appareils liés aux méthodes de nettoyage et de désinfection. - Reconnaissance juste des types d'appareils et de leur nomenclature. - Mise en relation juste des appareils avec : - leurs caractéristiques; - leurs utilisations. - Chargement approprié de l'appareil. - Programmation et mise en marche correctes de l'appareil. - Respect des précautions et des règles en lien avec l'utilisation des appareils.	☐	☐	☐
6- Utiliser des méthodes de nettoyage et de désinfection manuelles. Prise en compte du niveau de désinfection requis.	☐	☐	☐

Prévention et méthodes de nettoyage et de désinfection (suite)**252644**

Éléments à vérifier	Je suis capable		J'ai besoin de précision
	Oui	Non	
• Choix approprié du type d'eau, des produits, de la méthode de nettoyage et de désinfection, selon les DM. • Respect des procédés et des normes en vigueur relativement à la vérification, à l'utilisation et à l'entreposage des produits. • Respect des étapes et de la technique de nettoyage et de désinfection. • Respect des méthodes de travail ergonomiques et sécuritaires.	☐	☐	☐
7- Utiliser des méthodes de nettoyage et de désinfection automatisées. • Prise en compte du niveau de désinfection requis. • Choix approprié du type d'eau, des produits, de la méthode de nettoyage et de désinfection, selon les DM. • Respect des procédés et des normes en vigueur relativement à la vérification, à l'utilisation et à l'entreposage des produits. • Respect des étapes et de la technique de nettoyage et de désinfection. • Respect des méthodes de travail ergonomiques et sécuritaires.	☐	☐	☐
8- Assurer le contrôle de la qualité en lien avec les méthodes de nettoyage et de désinfection. • Vérification juste et complète de la conformité : – des produits; – de l'eau, selon la qualité et le type requis; – de l'équipement, de l'appareillage, du matériel et de l'outillage. • Respect des normes de qualité : – conformité des résultats des étapes antérieures du retraitement; – temps de contact recommandé; – temps de trempage approprié.	☐	☐	☐

Prévention et méthodes de nettoyage et de désinfection (suite)**252644**

Éléments à vérifier	Je suis capable		J'ai besoin de précision
	Oui	Non	
• Interventions appropriées en cas de non-conformité. • Respect des méthodes servant à la traçabilité, y compris la consignation juste et complète des données. • Nettoyage, désinfection et rangement appropriés de l'équipement, de l'appareillage, de l'outillage et de l'aire de travail.	☐ ☐ ☐	☐ ☐ ☐	☐ ☐ ☐
9- Intervenir en cas d'incident ou d'accident en lien avec les méthodes de nettoyage et de désinfection. • Reconnaissance juste des incidents ou des accidents à signaler. • Respect du protocole en cas d'incident ou d'accident. • Communication verbale appropriée de la situation à la personne en autorité. • Situation clairement décrite dans le formulaire approprié.	☐ ☐ ☐ ☐	☐ ☐ ☐ ☐	☐ ☐ ☐ ☐

CONDITIONS DE RECONNAISSANCES**CR-1 PREUVE D'UNE FORMATION SCOLAIRE RECONNUE ET RÉUSSIE***Voir les détails à la page 6***CR-2 TACHE INTÉGRÉE À LA COMPÉTENCE 252662****CR-3 TACHE EN PRÉSENCE D'UNE ÉVALUATRICE OU D'UN ÉVALUATEUR EN MILIEU DE TRAVAIL OU EN ÉTABLISSEMENT DE FORMATION** portant sur

- les risques liés à la santé et à la sécurité relatifs aux méthodes de nettoyage et de désinfection;
- les risques en lien avec l'utilisation de matières dangereuses au regard des méthodes de nettoyage et de désinfection;
- l'utilisation des produits de façon sécuritaire et écologique au regard des méthodes de nettoyage et de désinfection;
- l'utilisation de : l'équipement, le matériel et l'outillage liés aux méthodes de nettoyage et de désinfection;
- l'utilisation des appareils liés aux méthodes de nettoyage et de désinfection;
- l'utilisation des méthodes de nettoyage et de désinfection manuelles;
- l'utilisation des méthodes de nettoyage et de désinfection automatisées;
- le contrôle de la qualité en lien avec les méthodes de nettoyage et de désinfection;
- l'intervention en cas d'incident ou d'accident en lien avec les méthodes de nettoyage et de désinfection.

252653

Effectuer les étapes de prénettoyage, de nettoyage manuel et automatisé de dispositifs médicaux.

Fiches descriptives, 2023-10-05

Nettoyage de dispositifs médicaux (suite)**252653****CONDITIONS DE RECONNAISSANCES****CR-1 PREUVE D'UNE FORMATION SCOLAIRE RECONNUE ET RÉUSSIE***Voir les détails à la page 6***CR-2 TACHE INTÉGRÉE AVEC LA COMPÉTENCE 252662****CR-3 TACHE EN PRÉSENCE D'UNE ÉVALUATRICE OU D'UN ÉVALUATEUR EN MILIEU DE TRAVAIL OU EN ÉTABLISSEMENT DE FORMATION** portant sur

- les étapes préalables au nettoyage;
- le nettoyage manuel de dispositifs médicaux;
- le nettoyage automatisé de dispositifs médicaux;

252662

Effectuer les étapes préalables à la désinfection ainsi que la désinfection manuelle et automatisée de dispositifs médicaux.

Fiches descriptives, 2023-10-05

Désinfection de dispositifs médicaux (suite)**252662****CONDITIONS DE RECONNAISSANCES****CR-1 PREUVE D'UNE FORMATION SCOLAIRE RECONNUE ET RÉUSSIE***Voir les détails à la page 6***CR-2 TACHE EN PRÉSENCE D'UNE ÉVALUATRICE OU D'UN ÉVALUATEUR EN MILIEU DE TRAVAIL OU EN ÉTABLISSEMENT DE FORMATION** portant sur

- les étapes préalables à la désinfection;
- la désinfection manuelle de dispositifs médicaux;
- la désinfection automatisée de dispositifs médicaux.

252672

Établir et entretenir des relations interpersonnelles; communiquer, interagir et collaborer avec les personnes de l'entourage.

Fiches descriptives, 2023-10-05

Collaboration au travail (suite)**252672**

Éléments à vérifier	Je suis capable		J'ai besoin de précision
	Oui	Non	
• Application appropriée des techniques de désamorçage de situations difficiles.	☐	☐	☐
4- Travailler en collaboration au sein d'une équipe. Distinction juste du rôle et des responsabilités des membres de l'équipe.	☐	☐	☐
• Contribution active au sein de l'équipe.	☐	☐	☐
• Manifestation d'attitudes appropriées favorisant le travail en équipe.	☐	☐	☐
• Respect du processus de travail établi par les membres de l'équipe et les personnes en autorité.	☐	☐	☐
• Coordination efficace de ses activités avec celles des autres membres de l'équipe.	☐	☐	☐
5- Gérer le stress lié à l'exercice du métier.			
• Détermination de moyens appropriés afin de composer avec le stress et de le prévenir.	☐	☐	☐
• Utilisation de moyens susceptibles : – de diminuer le stress; – d'accroître sa capacité à gérer le stress en situation professionnelle.	☐	☐	☐
• Manifestation de calme.	☐	☐	☐

CONDITIONS DE RECONNAISSANCES**CR-1 PREUVE D'UNE FORMATION SCOLAIRE RECONNUE ET RÉUSSIE***Voir les détails à la page 6***CR-2 ENTRETIEN** portant sur :

- les relations interpersonnelles professionnelles;
- la communication avec les personnes concernées dans le cadre du travail;
- l'interaction dans des situations de travail conflictuelles ou problématiques;
- la collaboration au sein d'une équipe;
- La gestion du stress lié à l'exercice du métier.

252684

Démonter, remonter et inspecter les dispositifs médicaux et assurer le séchage et le transport.

Fiches descriptives, 2023-10-05

Assemblage de dispositifs médicaux (suite)**252684**

Éléments à vérifier	Je suis capable		J'ai besoin de précision
	Oui	Non	
5- Assembler les ensembles d'instruments de chirurgie et de dispositifs médicaux.			
Utilisation correcte du système informatisé pour le montage des plateaux ou des caissons.	☐	☐	☐
Respect des procédés liés au montage des plateaux et des caissons, y compris l'apposition de ses initiales.	☐	☐	☐
Disposition correcte des indicateurs chimiques en fonction du procédé de stérilisation requis.	☐	☐	☐
Vérification de la conformité des plateaux ou des caissons et repérage juste du matériel manquant.	☐	☐	☐
Interventions appropriées en cas de non-conformité.	☐	☐	☐
Nettoyage, désinfection et rangement appropriés du matériel, de l'outillage, de l'équipement ainsi que de l'aire de travail.	☐	☐	☐

CONDITIONS DE RECONNAISSANCES**CR-1 PREUVE D'UNE FORMATION SCOLAIRE RECONNUE ET RÉUSSIE***Voir les détails à la page 6***CR-2 TACHE ÉVALUÉE SIMULTANÉMENT AVEC LA COMPÉTENCE 252692 EN PRÉSENCE D'UNE ÉVALUATRICE OU D'UN ÉVALUATEUR EN MILIEU DE TRAVAIL OU EN ÉTABLISSEMENT DE FORMATION portant sur :**

- le déchargement de l'appareil de retraitement;
- le séchage et le transport des dispositifs médicaux;
- l'inspection des dispositifs médicaux;
- le remontage des dispositifs médicaux multipièces;
- l'assemblage des ensembles d'instruments de chirurgie et de dispositifs médicaux.

252692

Information sur la compétence

Éléments à vérifier	Oui	Non	J'ai besoin de précision
1- Effectuer les étapes préalables à l'emballage des plateaux. • Reconnaissance juste des types d'emballages et de leurs caractéristiques. • Choix approprié du type d'emballage et de sa grandeur selon : - les DM à stériliser; - le procédé de stérilisation requis. • Vérification de la conformité du matériel ou du système utilisé pour emballer.	 	 	
2- Mettre en place les indicateurs chimiques. • Reconnaissance juste des types d'indicateurs chimiques internes et externes et de leurs caractéristiques. • Respect des précautions relatives à l'utilisation des indicateurs chimiques internes et externes. • Sélection juste des indicateurs en fonction du procédé de stérilisation. • Mise en place correcte de tous les indicateurs requis en fonction de la charge à stériliser et du procédé de stérilisation.	 	 	
3- Emballer les plateaux de dispositifs médicaux avec des enveloppes d'emballage. • Disposition correcte du matériel d'emballage sur une surface de travail propre et sèche. • Application correcte des techniques d'emballage selon le plateau de DM à stériliser : - méthode d'emballage en carré; - méthode d'emballage en diagonale. • Vérification de la conformité de l'emballage. • Placement approprié du sceau d'intégrité. • Placement approprié de la fiche d'identification dûment remplie, y compris l'apposition de ses initiales.	 	 	

Emballage de dispositifs médicaux (suite)**252692**

Éléments à vérifier	Oui	Non	J'ai besoin de précision
4-Emballer les dispositifs médicaux avec des pochettes de stérilisation. - Disposition appropriée du plateau de DM sur une surface propre et sèche. - Insertion correcte du plateau dans la pochette de stérilisation, y compris la disposition correcte du dispositif dans le plateau. - Scellage correct et étanche de la pochette de stérilisation, incluant le placement approprié du sceau d'intégrité. - Étiquetage et consignation conforme du contenu de la charge à stériliser, y compris l'apposition de ses initiales.	☐ ☐ ☐ ☐ 	☐ ☐ ☐ ☐ 	☐ ☐ ☐ ☐
5- Emballer les dispositifs médicaux avec des contenants rigides. - Vérification de la conformité de la disposition des DM, des indicateurs et du filtre de stérilité dans le contenant rigide. - Respect des procédés liés à la fermeture correcte et étanche du contenant rigide, y compris la disposition correcte du cadenas et des fléchettes (sceau d'intégrité). - Étiquetage et consignation conformes du contenu de la charge à stériliser, y compris l'apposition de ses initiales. - Inspection conforme du contenant rigide.	☐ ☐ ☐ ☐ 	☐ ☐ ☐ ☐ 	☐ ☐ ☐ ☐

CONDITIONS DE RECONNAISSANCES**CR-1 PREUVE D'UNE FORMATION SCOLAIRE RECONNUE ET RÉUSSIE***Voir les détails à la page 6***CR-2 TACHE ÉVALUÉE SIMULTANÉMENT AVEC LA COMPÉTENCE 252684 EN PRÉSENCE D'UNE ÉVALUATRICE OU D'UN ÉVALUATEUR EN MILIEU DE TRAVAIL OU EN ÉTABLISSEMENT DE FORMATION portant sur :**

- les étapes préalables à l'emballage des plateaux;
- la mise en place des indicateurs chimiques;
- l'emballage des plateaux de dispositifs médicaux avec des enveloppes d'emballage;
- l'emballage des dispositifs médicaux avec des pochettes de stérilisation;
- l'emballage des dispositifs médicaux avec des contenants rigides.

252705

Repérer les risques en lien avec l'utilisation de matières dangereuses. Utiliser les produits, l'équipement, le matériel, l'outillage et les appareils adéquatement et de façon sécuritaire afin d'exécuter les méthodes appropriées de stérilisation.

Fiches descriptives, 2023-10-05

Prévention et méthodes de stérilisation (suite)**252705**

Éléments à vérifier	Oui	Non	J'ai besoin de précision
- Mise en relation juste des produits et du type de stérilisation (à basse et à haute température) avec leurs effets sur les types de microorganismes. - Respect des précautions et des règles en lien avec la manipulation et l'utilisation des produits. - Respect des méthodes visant à éliminer des matières dangereuses de façon sécuritaire et écologique.	☐	☐	☐
4- Utiliser l'équipement, le matériel et l'outillage liés aux méthodes de stérilisation. - Reconnaissance juste des types d'équipement, de matériel et d'outillage et de leur nomenclature. - Mise en relation juste de l'équipement, du matériel et de l'outillage avec : - leurs caractéristiques; - leurs compositions; - leurs utilisations. - Respect des précautions et des règles en lien avec la manipulation et l'utilisation de l'équipement, du matériel et de l'outillage.	☐	☐	☐
5- Utiliser les appareils liés aux méthodes de stérilisation. - Reconnaissance juste des types d'appareils et de leur nomenclature : à basse et à haute température. - Mise en relation juste des appareils avec : - leurs caractéristiques; - la façon de les charger; - leurs utilisations. - Chargement approprié de l'appareil. - Programmation et mise en marche correctes de l'appareil. - Respect des précautions et des règles en lien avec l'utilisation des appareils.	☐	☐	☐
6- Utiliser des méthodes de stérilisation. - Choix approprié du type d'eau, des stérilisants et de la méthode de stérilisation selon les DM. - Respect des procédés et des normes en vigueur relativement à la vérification, à l'utilisation et à l'entreposage de produits.	☐	☐	☐

Prévention et méthodes de stérilisation (suite)**252705**

Éléments à vérifier	Oui	Non	J'ai besoin de précision
• Respect des étapes et des techniques de stérilisation : – à basse température; – à haute température. • Respect des méthodes de travail ergonomiques et sécuritaires.	☐ ☐	☐ ☐	☐ ☐
7- Assurer la traçabilité et le contrôle de la qualité en lien avec les méthodes de stérilisation. • Vérification juste et complète de la conformité : – des résultats des étapes antérieures du retraitement; – des stérilisants; – de l'eau, selon la qualité et le type requis; – de l'équipement, de l'appareillage, du matériel et de l'outillage. • Interventions appropriées en cas de non-conformité. • Respect des méthodes de traçabilité et de contrôle de la qualité, y compris la consignation juste et complète des données. • Réalisation appropriée des tests de contrôle de la qualité sur les stériliseurs : – test de fuite et test de vacuum; – contrôles de la stérilité : mécaniques, physiques, chimiques, biologiques et administratifs. • Nettoyage, désinfection et rangement appropriés de l'équipement, de l'appareillage, de l'outillage et de l'aire de travail.	☐ ☐ ☐ ☐	☐ ☐ ☐ ☐	☐ ☐ ☐ ☐
8- Intervenir en cas d'incident ou d'accident en lien avec les méthodes de stérilisation.			
• Reconnaissance juste des incidents ou des accidents à signaler. • Respect du protocole en cas d'incident ou d'accident. • Communication verbale appropriée de la situation à la personne en autorité. • Situation clairement décrite dans le formulaire approprié.	☐ ☐ ☐ ☐	☐ ☐ ☐ ☐	☐ ☐ ☐ ☐

CONDITIONS DE RECONNAISSANCES**CR-1 PREUVE D'UNE FORMATION SCOLAIRE RECONNUE ET RÉUSSIE***Voir les détails à la page 6***CR-2 TACHE INTÉGRÉE AVEC LA COMPÉTENCE 252714****CR-3 TACHE EN PRÉSENCE D'UNE ÉVALUATRICE OU D'UN ÉVALUATEUR EN MILIEU DE TRAVAIL OU EN ÉTABLISSEMENT DE FORMATION** portant sur :

- les risques liés à la santé et à la sécurité relatifs aux méthodes de stérilisation;
- les risques en lien avec l'utilisation de matières dangereuses au regard des méthodes de stérilisation;
- l'utilisation des produits de façon sécuritaire et écologique au regard des méthodes de stérilisation;
- l'utilisation de l'équipement, le matériel et l'outillage liés aux méthodes de stérilisation;
- l'utilisation des appareils liés aux méthodes de stérilisation;
- l'utilisation des méthodes de stérilisation;
- la traçabilité et le contrôle de la qualité en lien avec les méthodes de stérilisation;
- l'intervention en cas d'incident ou d'accident en lien avec les méthodes de stérilisation.

Stérilisation de dispositifs médicaux

252714

Information sur la compétence

Procéder à la stérilisation de dispositifs médicaux en respectant les étapes et en vérifiant les préalables : avant, pendant et après le chargement et le déchargement de l'appareil selon les normes. Effectuer un contrôle durant la stérilisation. À la fin, effectuer et valider les tests de réactions biologiques.

Éléments à vérifier	Oui	Non	J'ai besoin de précision
1- Effectuer les étapes préalables à la stérilisation de dispositifs médicaux. • Respect du procédé lié à l'entretien quotidien des stérilisateurs. • Préchauffage conforme de l'appareil automatique. • Remplacement conforme des rouleaux de papier de l'appareil de stérilisation. • Préparation et positionnement conformes des dispositifs de procédés d'essais. • Respect des procédures d'essais d'indice microbiologique, y compris l'utilisation conforme des dispositifs de procédés d'essais. • Respect des mesures de confinement et de quarantaine.	☐ ☐	☐ ☐	☐ ☐
2- Effectuer les vérifications préalables à la stérilisation. • Vérification de la conformité de l'étiquetage et de la consignation du contenu des charges en vue de la traçabilité. • Consignation conforme des données dans le registre approprié (manuel ou électronique). • Vérification de la conformité et de l'intégrité des indicateurs chimiques externes, du filtre selon le cas et de l'emballage. • Choix approprié du procédé de stérilisation selon la charge à stériliser et la catégorie de risques.	☐ ☐	☐ ☐	☐ ☐
3- Charger l'appareil. • Utilisation conforme des chariots de chargement, de l'équipement, de l'appareillage, du matériel et de l'outillage. • Disposition correcte de la pochette, du plateau ou du caisson dans le stérilisateur. • Respect de la procédure pour les DM implantables (implants).	☐ ☐	☐ ☐	☐ ☐

252714

Fiches descriptives, 2023-10-05

Stérilisation de dispositifs médicaux**252714****CONDITIONS DE RECONNAISSANCES****CR-1 PREUVE D'UNE FORMATION SCOLAIRE RECONNUE ET RÉUSSIE***Voir les détails à la page 6***CR-2 TACHE EN PRÉSENCE D'UNE ÉVALUATRICE OU D'UN ÉVALUATEUR EN MILIEU DE TRAVAIL OU EN ÉTABLISSEMENT DE FORMATION portant sur :**

- les étapes préalables à la stérilisation de dispositifs médicaux;
- les vérifications préalables à la stérilisation;
- le chargement de l'appareil;
- la préparation et la mise en marche du stérilisateur;
- les vérifications de contrôle de qualité requises pendant le cycle de stérilisation;
- le déchargement de l'appareil de stérilisation;
- les tests de réactions biologiques.

252723

Effectuer l'entreposage et la distribution de dispositifs médicaux selon les méthodes et indications demandés et recommandés et tenir à jour l'inventaire.

Fiches descriptives, 2023-10-05

Entreposage et distribution de dispositifs médicaux (suite)**252723**

Éléments à vérifier	Oui	Non	J'ai besoin de précision
Transmission claire et complète de l'information pour le transport.	☐	☐	☐
4- Préparer le matériel en vue de la distribution. - Vérification juste et complète et préparation correcte du matériel stérilisé pour les points de service internes ou externes. - Maintien de la stérilité, y compris la vérification des dates d'expiration.	☐ ☐	☐ ☐	☐ ☐
5- Effectuer la tenue de l'inventaire. - Tenue conforme des registres, manuels ou informatiques, d'entrée et de sortie du matériel stérilisé. - Vérifications conformes de l'inventaire. - Transmission claire et complète de l'information à la personne responsable en cas d'absence de matériel ou de quantités insuffisantes de fournitures ou de matériel stérilisé.	☐ ☐ ☐	☐ ☐ ☐	☐ ☐ ☐
6- Effectuer la distribution de dispositifs médicaux stérilisés aux points de service. - Préparation conforme du matériel stérilisé, des bacs et des chariots de transport. - Étiquetage juste et complet du matériel stérilisé, des bacs et des chariots de transport. - Utilisation d'équipement, d'appareillage, de matériel et d'outillage réservés au matériel propre et stérile. - Respect des voies de circulation réservées au matériel propre et stérile. - Respect des délais de distribution du matériel stérile, en fonction des priorités. - Respect des délais de distribution du matériel stérile, en fonction des priorités. - Transmission claire et complète de l'information liée à la distribution.	☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐	☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐	☐ ☐ ☐ ☐ ☐ ☐

CONDITIONS DE RECONNAISSANCES**CR-1 PREUVE D'UNE FORMATION SCOLAIRE RECONNUE ET RÉUSSIE***Voir les détails à la page 6***CR-2 TACHE EN PRÉSENCE D'UNE ÉVALUATRICE OU D'UN ÉVALUATEUR EN MILIEU DE TRAVAIL OU EN ÉTABLISSEMENT DE FORMATION** portant sur :

- la conformité de la stérilisation des charges;
- les activités liées à l'entreposage de dispositifs médicaux stérilisés;
- le montage des chariots de cas de base pour des chirurgies simples;
- la préparation le matériel en vue de la distribution;
- la tenue de l'inventaire;
- la distribution de dispositifs médicaux stérilisés aux points de service.

252733

Utiliser adéquatement des méthodes de retraitement de dispositifs endoscopiques flexibles à l'aide de l'appareillage, de l'équipement, du matériel, de l'outillage et des produits de façon sécuritaire.

Fiches descriptives, 2023-10-05

Prévention et méthodes de retraitement des endoscopes flexibles (suite)**252733**

Éléments à vérifier	Oui	Non	J'ai besoin de précision
- Mise en relation juste de l'équipement, du matériel et de l'outillage avec : – leurs caractéristiques; – leurs compositions; – leurs utilisations. - Respect des précautions et des règles en lien avec la manipulation ainsi que l'utilisation de l'équipement, du matériel et de l'outillage.	☐	☐	☐
4- Utiliser l'appareillage lié aux méthodes de retraitement de dispositifs endoscopiques flexibles. - Reconnaissance juste des types d'appareils et de leur nomenclature. - Mise en relation juste des appareils avec : – leurs caractéristiques; – leurs utilisations. - Respect des précautions et des règles en lien avec l'utilisation de l'appareillage.	☐	☐	☐
5- Utiliser des méthodes de retraitement de dispositifs endoscopiques flexibles. - Vérification juste et complète de la conformité : – des agents de retraitement; – de l'eau, selon la qualité, la température et le type requis; – de l'équipement, de l'appareillage, du matériel et de l'outillage. - Respect des procédés et des normes en vigueur relativement à la vérification, à l'utilisation et à l'entreposage des produits. - Respect des étapes et de la technique de retraitement de DE flexibles, incluant le choix approprié des agents et de la méthode de retraitement, selon les normes en vigueur et les instructions des fabricants. - Respect des méthodes de travail ergonomiques et sécuritaires.	☐	☐	☐
6- Assurer la traçabilité et le contrôle de la qualité en lien avec les méthodes de retraitement de dispositifs endoscopiques flexibles. - Respect des normes de qualité : – absence de souillures visibles; – temps de contact recommandé; – temps de trempage approprié.	☐	☐	☐

Prévention et méthodes de retraitement des endoscopes flexibles (suite)**252733**

Éléments à vérifier	Oui	Non	J'ai besoin de précision
• Respect des méthodes de traçabilité et de contrôle de la qualité.	☐	☐	☐
• Nettoyage, désinfection et rangement appropriés de l'équipement, de l'appareillage, de l'outillage et de l'aire de travail.	☐	☐	☐
• Communication verbale appropriée de la situation à la personne en autorité.	☐	☐	☐
• Situation clairement décrite dans le formulaire approprié.	☐	☐	☐
7- Intervenir en cas d'incident ou d'accident en lien avec l'application de méthodes de retraitement de dispositifs endoscopiques flexibles.			
• Reconnaissance juste des incidents ou des accidents à signaler.	☐	☐	☐
• Respect du protocole en cas d'incident ou d'accident.	☐	☐	☐

CONDITIONS DE RECONNAISSANCES**CR-1 PREUVE D'UNE FORMATION SCOLAIRE RECONNUE ET RÉUSSIE***Voir les détails à la page 61***CR-2 CR-2 TACHE INTÉGRÉE AVEC LA COMPÉTENCE 252745****CR-3 TACHE EN PRÉSENCE D'UNE ÉVALUATRICE OU D'UN ÉVALUATEUR EN MILIEU DE TRAVAIL OU EN ÉTABLISSEMENT DE FORMATION** portant sur :

- les risques liés à la santé et à la sécurité au regard des méthodes de retraitement de dispositifs endoscopiques flexibles;
- l'utilisation des produits de façon sécuritaire et écologique au regard des méthodes de retraitement de dispositifs endoscopiques flexibles;
- l'utilisation de l'équipement, le matériel et l'outillage liés aux méthodes de retraitement de dispositifs endoscopiques flexibles;
- l'utilisation de l'appareillage lié aux méthodes de retraitement de dispositifs endoscopiques flexibles;
- l'utilisation des méthodes de retraitement de dispositifs endoscopiques flexibles.
- la traçabilité et le contrôle de la qualité en lien avec les méthodes de retraitement de dispositifs;
- l'intervention en cas d'incident ou d'accident en lien avec l'application de méthodes de retraitement de dispositifs endoscopiques flexibles.

Retraitement des endoscopes flexibles**252745**

Information sur la compétence	Effectuer le prénettoyage, le nettoyage, le test d'étanchéité, le retraitement, les activités de séchage et l'entreposage de dispositifs endoscopiques flexibles selon les règles et les normes en vigueur.
--------------------------------------	---

Éléments à vérifier	Oui	Non	J'ai besoin de précision
1- Effectuer le prénettoyage de dispositifs endoscopiques flexibles. • Essuyage conforme de la gaine du tube d'insertion, selon les règles et les normes en vigueur. • Irrigation correcte de tous les canaux. • Choix approprié du type de détergent et du type d'eau ainsi que de sa température. • Inspection de la conformité du DE flexible. • Retrait correct des parties amovibles du DE flexible. • Mise en place correcte du bouchon d'étanchéité sur le DE flexible. • Respect du procédé lié au prénettoyage du DE flexible, incluant l'utilisation correcte du système informatisé pour la traçabilité et le contrôle de la qualité. • Confinement approprié et respect des règles et des normes liées au transport des DE flexibles. • Signalement approprié de toute suspicion de bris ou d'anormalités.	☐ 	☐ 	☐
2- Effectuer le test d'étanchéité sur les dispositifs endoscopiques flexibles. • Respect du procédé lié au test d'étanchéité. • Détermination juste de tout bris physique à l'intérieur et à l'extérieur du DE flexible. • Détection juste de fuite. • Application juste de la pression d'air à l'intérieur du DE flexible. • Immersion conforme du DE flexible et surveillance rigoureuse de la présence de bulles d'air. • Signalement approprié de toute suspicion de bris ou d'anormalités.	☐ 	☐ 	☐
3- Effectuer le nettoyage de dispositifs endoscopiques flexibles. • Vérification de la conformité du retrait des parties amovibles.	☐	☐	☐

Retraitement des endoscopes flexibles (suite)**252745**

Éléments à vérifier	Oui	Non	J'ai besoin de précision
• Immersion complète, dans la solution fraîchement préparée appropriée, du DE flexible, selon les instructions des fabricants. • Nettoyage conforme des parties amovibles et de toutes les surfaces externes. • Brossage conforme, à la fréquence recommandée, de tous les canaux internes. • Respect du procédé de nettoyage avec l'appareil automatique. • Respect du procédé de nettoyage manuel : – irrigation, rinçage et séchage conformes de tous les canaux.	☐	☐	☐
4- Effectuer le retraitement de dispositifs endoscopiques flexibles selon le niveau requis. • Choix et utilisation appropriés des produits de retraitement. • Choix approprié du type d'eau et de sa température selon le niveau de retraitement requis. • Respect des procédés de retraitement du DE flexible, y compris le rinçage. • Chargement approprié de l'appareil automatique. • Respect des procédés de retraitement avec l'appareil automatique, y compris le rinçage.	☐	☐	☐
5- Effectuer les activités liées au séchage de dispositifs endoscopiques flexibles. • Inspection de la conformité du DE flexible. • Respect du procédé d'injection d'alcool. • Transport sécuritaire et conforme du dispositif vers les armoires de séchage. • Disposition correcte du DE dans les armoires de séchage. • Respect des procédés de séchage manuel et automatisé. • Vérification de la conformité du séchage du dispositif.	☐	☐	☐
6- Effectuer l'entreposage et la distribution de dispositifs endoscopiques flexibles retraités. • Déroulement complet du dispositif, en position correcte, dans l'armoire d'entreposage appropriée et réservée à cet effet.	☐	☐	☐

Retraitement des endoscopes flexibles (suite)**252745**

• Éléments à vérifier	Oui	Non	J'ai besoin de précision
• Entreposage à part, à l'endroit approprié, des parties amovibles.	☐	☐	☐
• Utilisation de contenants réservés au transport et à la distribution des dispositifs.	☐	☐	☐
• Respect des procédés et des délais liés à la distribution de DE flexibles.	☐	☐	☐

CONDITIONS DE RECONNAISSANCES**CR-1 PREUVE D'UNE FORMATION SCOLAIRE RECONNUE ET RÉUSSIE***Voir les détails à la page 6***CR-2 TACHE EN PRÉSENCE D'UNE ÉVALUATRICE OU D'UN ÉVALUATEUR EN MILIEU DE TRAVAIL OU EN ÉTABLISSEMENT DE FORMATION** portant sur :

- le prénettoyage de dispositifs endoscopiques flexibles;
- le test d'étanchéité sur les dispositifs endoscopiques flexibles;
- le nettoyage de dispositifs endoscopiques flexibles;
- le retraitement de dispositifs endoscopiques flexibles selon le niveau requis;
- les activités liées au séchage de dispositifs endoscopiques flexibles;
- l'entreposage et la distribution de dispositifs endoscopiques flexibles retraités.

252756

Dans la zone souillée, effectuer les activités liées au contrôle de la qualité et à la traçabilité. Effectuer le nettoyage, la désinfection et le rangement de l'aire de travail de la zone souillée.

Fiches descriptives, 2023-10-05

252756

CONDITIONS DE RECONNAISSANCES

Voir les détails à la page 6

- les activités liées au contrôle de la qualité dans la zone souillée;
- les activités liées à la traçabilité dans la zone souillée;
- les tâches en lien avec le prénettoyage, le nettoyage et la désinfection de dispositifs médicaux contaminés;
- le nettoyage, la désinfection et le rangement de l'aire de travail de la zone souillée.

252766

Dans les zones propre et stérile, effectuer les activités liées au contrôle de la qualité, à la traçabilité. Exécuter les étapes préalables, les tâches et le maintien à la stérilisation. Effectuer les activités liées à l'entreposage, à la tenue de l'inventaire et à la distribution. Effectuer le nettoyage, la désinfection et le rangement de l'aire de travail des zones propre et stérile.

Éléments à vérifier

Oui

Non

**J'ai
besoin
de
précision**

1- Effectuer les activités liées au contrôle de la qualité dans les zones propre et stérile.

- Application juste de la totalité :
 - des procédures liées au contrôle de la qualité, y compris la surveillance rigoureuse du cycle et des paramètres des appareils de désinfection et du stérilisateur;
 - des étapes de retraitement requises selon les DM.
- Interprétation juste des résultats des tests de qualité du rendement.
- Interventions appropriées en cas de non-conformité des DM, de l'équipement, de l'appareillage, du matériel et de l'outillage.

5

☐☐

5

☐☐☐

5

☐

2- Effectuer les activités liées à la traçabilité dans les zones propre et stérile.

- Respect des procédures liées à la traçabilité, manuelle ou électronique, des DM, des plateaux et des paramètres de retraitement.
- Consignation juste et appropriée de l'information liée :
 - aux paramètres des appareils automatiques;
 - au contenu des charges.

5

5

☐

5

5

☐

3- Effectuer les activités liées au maintien de la stérilité.

- Vérification juste et complète de la conformité des sachets, des plateaux et des caissons stérilisés relativement :
 - à l'intégrité de l'emballage;
 - aux dates de stérilisation et de péremption.
- Interprétation juste et consignation appropriée des résultats des tests de qualité du rendement.
- Interprétation juste des résultats liés aux indicateurs physiques, chimiques et biologiques.

1

5

☐☐☐☐

□

5

9

Tâches multiples dans les zones propre et stérile (suite)**252766**

Éléments à vérifier	Oui	Non	J'ai besoin de précision
• Intervention appropriée en cas : – d'échec lié aux résultats des indicateurs mécaniques, chimiques et biologiques; – de non-conformité des sachets, des plateaux et des caissons stérilisés; – de non-conformité des résultats des tests de qualité du rendement.	☐	☐	☐
4- Exécuter les étapes préalables à la stérilisation. • Déchargement conforme des appareils automatiques de nettoyage et de désinfection.	☐	☐	☐
• Assemblage des DM conforme aux règles, aux normes, aux politiques et aux procédures	☐	☐	☐
• Respect des règles, des normes, des politiques et des procédures liées : – à l'emballage des sachets, des plateaux et des caissons; – à la mise en place et à la vérification des indicateurs chimiques, physiques et biologiques.	☐	☐	☐
5- Réaliser des tâches en lien avec la stérilisation. • Choix approprié des produits et du type d'eau requis selon : – le type de stérilisation; – les DM à retraiter; – leur catégorie de risques. • Utilisation conforme de l'équipement, de l'outillage, du matériel et de l'aire de travail. • Chargement approprié des DM dans l'appareil de stérilisation. • Respect des règles, des normes, des politiques et des procédures liées aux procédés de stérilisation. • Programmation et mise en marche appropriées de l'appareil selon les DM et leur catégorie de risques.	☐	☐	☐
• Utilisation conforme de l'équipement, de l'outillage, du matériel et de l'aire de travail.	☐	☐	☐
• Chargement approprié des DM dans l'appareil de stérilisation.	☐	☐	☐
• Respect des règles, des normes, des politiques et des procédures liées aux procédés de stérilisation.	☐	☐	☐
• Programmation et mise en marche appropriées de l'appareil selon les DM et leur catégorie de risques.	☐	☐	☐
6- Effectuer les activités liées à l'entreposage, à la tenue de l'inventaire et à la distribution. • Respect des règles, des normes, des politiques et des procédures liées à l'entreposage. • Respect des règles, des normes, des politiques et des procédures liées à la tenue de l'inventaire. • Respect des règles, des normes, des politiques et des procédures liées à la distribution des DM.	☐	☐	☐
• Respect des règles, des normes, des politiques et des procédures liées à l'entreposage.	☐	☐	☐
• Respect des règles, des normes, des politiques et des procédures liées à la tenue de l'inventaire.	☐	☐	☐
• Respect des règles, des normes, des politiques et des procédures liées à la distribution des DM.	☐	☐	☐

252766

CONDITIONS DE RECONNAISSANCES

CR-2

TACHE EN PRÉSENCE D'UNE ÉVALUATRICE OU D'U ÉVALUATEUR EN MILIEU DE TRAVAIL OU EN ÉTABLISSEMENT DE FORMATION portant sur :

- les activités liées au contrôle de la qualité dans les zones propre et stérile;
- les activités liées à la traçabilité dans les zones propre et stérile;
- les activités liées au maintien de la stérilité;
- les étapes préalables à la stérilisation;
- les tâches en lien avec la stérilisation;
- les activités liées à l'entreposage, à la tenue de l'inventaire et à la distribution;
- le nettoyage, la désinfection et le rangement de l'aire de travail des zones propre et stérile.