



Nr. 3

04.03.2008

Quick-Alert

CIRRNET



Plis dans les cathéters périduraux du type set CP „epi mini set 18G LL“ REF 21890-18 (Polymedic®)

Incident:

„Dans notre hôpital, nous utilisons depuis des années le set CP „epi mini set 18G LL“ REF 21890-18 du fabricant Polymedic®. Cependant, depuis 3 - 4 mois, nous remarquons de plus en plus de plis dans les CP lors du contrôle des cathéters et de leur enlèvement. Ceux-ci peuvent apparaître tout au long du CP, donc également sur le tronçon placé dans les patients.

Pour cette raison, nous avons eu à plusieurs reprises des problèmes avec l'effet antalgique (alarme de pression PCEA, perfusor) et des fuites au niveau des plis, ce qui a entraîné l'enlèvement précoce des cathéters.

En outre, nous craignons que le cathéter puisse se rompre au niveau du pli et qu'un reste de cathéter puisse demeurer dans le patient. Au cours des derniers mois, nous avons constaté que l'apparition de ces plis ne dépendent ni de l'anesthésiste qui a posé le CP ni de la durée pendant laquelle le CP est en place ni des problèmes de ponction. Il nous semblait évident que le problème était lié au matériau.

Pour cela, nous avons décidé de n'utiliser plus que les cathéters périduraux d'un autre fabricant jusqu'à ce que ce problème soit résolu.“

Risques potentiels:

Sur la base de ce rapport d'incident CIRRNET, il y a un risque que le fonctionnement du set CP „epi mini set 18G LL“ REF 21890-18 du fabricant Polymedic® soit perturbé par un pli ou des fuites, voire même que ce cathéter se rompe au niveau du pli et qu'un reste de cathéter demeure dans le patient, ce qui est une complication envisageable

Recommandation:

- Dans l'immédiat et jusqu'à la résolution du problème, nous déconseillons l'utilisation de ce type de cathéter.
- Nous recommandons de contrôler la gamme des CP de de votre hôpital. Si le set CP en question devrait s'y trouver, nous vous conseillons de contacter le fournisseur.
- Vérifier régulièrement si les CP utilisés présentent également ce risque de plis, comme le type de cathéter mentionné ci-dessus.
- Ce problème devrait être communiqué le plus largement possible en interne.
- Des hôpitaux ayant observé ce problème sont invités à faire une déclaration de matéiovigilance auprès de Swissmedic et d'informer la fondation pour la sécurité des patients (info@patientensicherheit.ch).

Commentaire:

La fondation pour la sécurité des patients et la SGAR a déjà contacté le fabricant. Le fournisseur Suisse ERMED AG a également été informé et a lui-même contacté tous les hôpitaux auxquels il a livré ce set CP. Le fournisseur suisse assure ne plus avoir de sets CP du type « epi mini set 18G LL » REF 21890-18 du fabricant Polymedic® en stock.

Ces recommandations visent à soutenir les professionnels des institutions de santé et les prestataires de soins dans le développement de directives internes. La mise en page spécifique et l'application en accord avec les obligations déontologiques (basées sur les conditions locales professionnelles, institutionnelles, légales, individuelles et selon les situations) se font sous la responsabilité exclusive des professionnels compétents.