



Risque biologique et confinement

Comprendre les enjeux du confinement microbiologique en labo et établissements de santé

🕒 1 jour - 7 heures

🕒 9H00 - 17H30

📍 Lyon - Rhône

🕒 Délais d'accessibilité : 11 jours ouvrés

🏠 Disponible en INTRA

👤 5 à 14 participants

Tarifs publics

🚫 Non adhérent : **800 € HT**

★ Adhérent : **600 € HT**

Formation éligible par votre OPCO, les modalités de paiement et les délais d'accès sont consultables dans les conditions générales de vente page 38.

Programme

Matin

- Introduction : définitions, enjeux, types et conditions d'utilisation de chambres d'isolement / confinées et d'un laboratoire de confinement. Classes de pathogénicité, évaluation des risques
- Réglementation : Législation, normes et recommandations applicables. Comparatif entre les laboratoires de confinements biologiques et les établissements de soins manipulant les mêmes pathogènes. Aperçu des textes OMS et à l'étranger. Textes normatifs et réglementaires applicables. Spécificité de la législation Française, organismes de contrôle et certification
- Principes de conception en **laboratoire** : description des différentes barrières de confinement, technologies spécifiques aux locaux confinés vs salles propres (CVC, enveloppe étanche, portes spéciales, autoclaves, gestion des interfaces (locaux connexes, CVC, enveloppe de confinement...), Points de vigilance
- Principes de conception en **centre hospitalier** : spécificités des chambres et locaux confinés vs chambres à risques infectieux patients (traitement de l'air, surfaces, portes spéciales, autoclaves, sas..., points de vigilance pour les établissements de santé et santé de référence.

Après-midi

- Principes de conception : fin de la première partie.
- Qualification : A réception, Périodique. Tests spécifiques.

- ✓ Temps d'échanges avec les participants
- ✓ Point normatif complet
- ✓ Intervenants experts dans leur domaine
- ✓ Ateliers pratiques

Compétences visées

- Savoir identifier les particularités des locaux dédiés ou susceptibles d'accueillir des agents pathogènes ou des patients présentant un risque épidémique et biologique
- Comprendre les niveaux de pathogénicité de virus, bactéries, toxines.
- Comprendre les bases de la décontamination de l'air et des surfaces

Objectifs pédagogiques

- Définir le niveau de confinement d'une infrastructure selon les pathogènes auxquels est exposé le personnel
- Appréhender les différences de qualification entre zones à atmosphère maîtrisée propre et confiné

Public concerné

Tout personnel médical susceptible d'intervenir sur agents pathogènes de groupe 2, 3 et 4 en laboratoire de confinement microbiologique ou avec des patients infectieux
Réalisation et/ou exploitation d'un laboratoire confiné ou d'établissements de soins exposés à un risque biologique et épidémique. Direction, RH, référent REB, Responsable de laboratoire. Maintenance, HSE.

Prérequis

Absence de prérequis

Moyens pédagogiques

- Démonstrations et ateliers pratiques
Exercices interactifs
- Exposés théoriques
- 2 exemplaires de la revue Salles Propres
Remise d'un cahier technique normatif

Évaluation

- En cours de formation : réveils pédagogiques, quizz, échanges avec le formateur
- En fin de formation : QCM

Formateur référent

Guillaume RIBOT et Jocelyn ROY

Accessibilité aux situations de handicap : Pour toutes nos formations, nous réalisons des études préalables à la formation pour adapter les locaux, les modalités pédagogiques et l'animation de la formation en fonction de la situation de handicap annoncée. De plus en fonction des demandes, nous mettrons tout en œuvre pour nous tourner vers les partenaires spécialisés

Modalité de règlement : 100% à l'issue de la formation et du questionnaire d'évaluation de fin de formation

INFO & RÉFÉRENT HANDICAP | PHILIPPE BOURBON - FORMATION@ASPEC.FR - 01 44 74 67 00

11

« Risque biologique et confinement »

1 jour

Formateur référent : Guillaume RIBOT / Philippe BOURBON
Lieu : Paris ou Lyon ou Bordeaux (Présentiel)
Formateurs / intervenants : Guillaume RIBOT / P.Bourbon / J.Roy

Compétences visées :

- Définir le niveau de confinement d'une infrastructure selon les pathogènes auxquels est exposé le personnel
- Appréhender les différences de qualification entre zones à atmosphère maîtrisée propre et confinée

Objectifs pédagogiques :

- Maîtriser les particularités des locaux dédiés ou susceptibles d'accueillir des agents pathogènes ou des patients présentant un risque épidémique et biologique
- Maîtriser les niveaux de pathogénicité de virus, bactéries, toxines.
- Maîtriser les bases de la décontamination de l'air et des surfaces

Public concerné :

- Tout personnel médical susceptible d'intervenir sur agents pathogènes de groupe 2, 3 et 4 en laboratoire de confinement microbiologique ou avec des patients infectieux, réalisant et/ou exploitant un laboratoire confiné ou d'établissements de soins exposés à un risque biologique et épidémique
- Direction, RH, référent REB, Responsable de laboratoire. Maintenance, HSE.
- 4 à 14 participants

Pré-requis : Aucun pré-requis

Horaires : 9h00-17h30

Délai d'accès : 11 jours ouvrés

Evaluations : Chaque participant devra être équipé d'un téléphone portable

Gestion du handicap :

Nos formations sont accessibles aux personnes à mobilité réduite selon notre politique d'accueil aux personnes en situation de handicap. Nous vous remercions de prendre contact avec nous pour adapter les modalités d'accueil et la pédagogie afin que nous puissions vous accueillir dans les meilleures conditions, et garantir l'efficacité des formations délivrées. Merci de contacter Philippe BOURBON, Référent Handicap, afin d'organiser votre accueil (Tel : 0670260102 ou philippe.bourbon@aspec.fr). Si toutefois nos moyens pédagogiques ne sont pas adaptés à la formation, nous nous rapprocherons de notre partenaire spécialisé AGEFIPH pour répondre favorablement à votre demande.

Version du 15/03/2024

Contact ASPEC : 01.44.74.67.00 formation@aspec.fr – durant la formation : 06.70.26.01.02 (Philippe Bourbon)

Programme (Jour 1)

Séquences	Contenu	Méthodes pédagogiques
9h00 à 9h30	1. Introduction <ul style="list-style-type: none"> - Présentation du formateur et des participants. - Attentes des participants - Présentation du programme et de ses objectifs 	<ul style="list-style-type: none"> - Exposés - Echanges en grand groupe - Tour de table
9h30 à 10h30	2. Contexte <ul style="list-style-type: none"> - Définitions, enjeux, types et conditions d'utilisation de chambres d'isolement / confinées et d'un laboratoire de confinement - Classes de pathogénicité, évaluation des risques 	<ul style="list-style-type: none"> - Exposés - Echanges en grand groupe
10h30-10h45 : Pause		
10h45 à 11h30	3. Réglementation <ul style="list-style-type: none"> - Législation, normes et recommandations applicables - Comparatif entre les laboratoires de confinements biologiques et les établissements de soins manipulant les mêmes pathogènes - Aperçu des textes OMS et à l'étranger - Textes normatifs et réglementaires applicables. Spécificité de la législation Française, organismes de contrôle et certification 	<ul style="list-style-type: none"> - Exposés - Echanges en grand groupe
11h30 à 12h30	4. Principes de conception en laboratoire <ul style="list-style-type: none"> - Description des différentes barrières de confinement, technologies spécifiques aux locaux confinés vs salles propres (CVC, enveloppe étanche, portes spéciales, autoclaves, gestion des interfaces (locaux connexes, CVC, enveloppe de confinement...)) - Points de vigilance 	<ul style="list-style-type: none"> - Exposés - Echanges en grand groupe
12h30 à 14h00 : PAUSE DEJEUNER		
14h00 à 15h15	5. Principes de conception en centre hospitalier <ul style="list-style-type: none"> - Spécificités des chambres et locaux confinés vs chambres à risques infectieux patients (traitement de l'air, surfaces, portes spéciales, autoclaves, sas..., points de vigilance pour les établissements de santé et santé de référence. 	<ul style="list-style-type: none"> - Echanges en grand groupe - Exposés
15h15-15h30 : Pause		
15h30 à 17h00	6. Qualifications <ul style="list-style-type: none"> - Qualifications - A réception, Périodique - Tests spécifiques 	<ul style="list-style-type: none"> - Echanges en grand groupe - Exposés
17h00 à 17h30	7. Conclusion de la journée <ul style="list-style-type: none"> - Evaluation des acquis (questionnaire) - Correction en salle - Bilan de la formation 	<ul style="list-style-type: none"> - Echanges en grand groupe - QCM - Tour de table