

Risque biologique et confinement

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

1 jour - 7 heures

9H00 - 17H30Lyon - Rhône

Délais d'accessibilité : 11 jours ouvrés

n Disponible en INTRA 4 à 14 participants

Tarifs publics

Non adhérent : 900 € HT

★ Adhérent : 700 € HT

Formation éligible par votre OPCO, les modalités de paiement et les délais d'accès sont consultables dans les conditions générales de vente page 46.

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

Après-midi

- 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.
- 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 maitrisé 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

Philippe BOURBON (bio p6)

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



« Risque biologique et confinement »1 jour

Formateur référent : Guillaume RIBOT / Philippe BOURBON
Lieu : Paris ou Lyon ou Bordeaux (<u>Présentiel</u>)
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 maitrisé propre et confiné

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

<u>Pré-requis</u>: Aucun pré-requis

Horaires: 9h00-17h30

<u>Délai d'accès</u>: 11 jours ouvrés

<u>Evaluations</u>: 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



Programme (Jour 1)

	Séquences	Contenu	Méthodes pédagogiques
9h00 à 9h30	1. Introduction	 Présentation du formateur et des participants. Attentes des participants Présentation du programme et de ses objectifs 	ExposésEchanges en grand groupeTour de table
9h30 à 10h30	2. Contexte	 Définitions, enjeux, types et conditions d'utilisation de chambres d'isolement / confinées et d'un laboratoire de confinement Classes de pathogénicité, évaluation des risques 	ExposésEchanges en grand groupe
	10h30-10h45 : Pause		
10h45 à 11h30	3. 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 	 Exposés Echanges en grand groupe
11h30 à 12h30	4. 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 	 Exposés Echanges en grand groupe
	12h30 à 14h00 : PAUS	SE DEJEUNER	
14h00 à 15h15	5. 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. 	 Echanges en grand groupe Exposés
	15h15-15h30 : Pause		
15h30 à 17h00	6. Qualifications	QualificationsA réception, PériodiqueTests spécifiques	Echanges en grand groupeExposés
17h00 à 17h30	7. Conclusion de la journée	Evaluation des acquis (questionnaire)Correction en salleBilan de la formation	Echanges en grand groupeQCMTour de table