

Nicolas DERIOT
Carrefour Pathologique
19 Novembre 2014

**RETOUR D'EXPÉRIENCE SUR
LA MISE EN PLACE D'UN
PROJET D'ACCRÉDITATION**

Rappel

- Ordonnance du 13 Janvier 2010 impose l'Accréditation selon la Norme ISO 15189 des LABM, ACP comprise pour 2016
- Modification des délais. 100% en 2020.
- 30 Mai 2013 : ACP retiré de la norme sauf pour les analyses de biologie moléculaire
- Depuis le 01/11/2014 : ACP soumis à l'Accréditation mais sans date butoir officielle (SH GTA 03)

Étape 1

- ◎ État des lieux de la situation :
 - Découpage du processus.
 - Processus de management.
 - Analyse des postes techniques.
 - Identification des différentes techniques et analyses.
 - Réactifs et consommables.

Étape 2

- Identification des postes techniques :
 - Rédaction des fiches de poste récapitulant les différentes tâches à accomplir (déroulement d'une journée type).
 - Identifier les techniciens de laboratoire référents de chaque poste.
 - Rédaction de la fiche d'habilitation de chaque poste technique, avec l'aide du technicien référent.
 - Mise en place d'un système de formation du personnel/

Étape 3

- ⦿ Analyse des réactifs et consommables :
 - Utilisation de colorants prêt à l'emploi.
 - Mise en place d'un suivi des numéros de lot et des dates de péremption.
 - Evaluation des fournisseurs

Étape 4

⦿ En cas d'automatisation :

- Connexion bidirectionnelle entre le SIL et l'automate.
- Préférence au système fermé.
- Possibilité d'extraction des données concernant les réactifs.

Étape 5

- ◎ Mise en place de contrôles :
 - Contrôles internes (CQI)
 - Contrôles externes (EEQ)
 - Pour les colorations
 - Pour l'immunohistochimie
 - => Pour toutes techniques

Merci pour votre attention

