

# LA MAÎTRISE DU RISQUE AIR EN SECTEUR DE SOINS

## OBJECTIFS

- Acquérir les connaissances autour du fonctionnement d'un système de traitement d'air, ses objectifs, son efficacité ainsi que les bases fondamentales sur les normes ISO 14 644, EN 17 141 et NF S 90 351
- Maîtriser les niveaux de qualité de l'air attendu face au risque particulaire et microbien en salle propre.
- Savoir qualifier en salle opératoire et autres zones propres en secteur hospitalier selon les normes ISO en vigueur (ISO 14 644 et EN 17 141, NF S 90 351, BPPH, BPP, Eu GMP)
- Établir des actions curatives en cas de contamination

## CONTENUS

### L'agent infectieux : du réservoir à l'hôte réceptif

- La chaîne épidémiologique de l'infection nosocomiale en secteur hospitalier (aspergillus et aspergillose)
- La biocontamination en secteur propre
- Les moyens de prévention de l'infection nosocomiale

### La salle propre : ses objectifs et les moyens mis en œuvre

- Définition de la zone à maîtriser
- La composition de l'air : les particules viables et non viables
- Typologie d'installation en secteur propre
- La cascade de filtration et la classification des filtres
- La classification particulaire selon l'ISO 14 644 - 1
- La validation de l'efficacité d'un filtre absolu selon l'ISO 14 644 - 3
- La biocontamination en secteur propre selon l'EN 17 141

### La surveillance des performances de la salle propre

- Etablissement d'un plan de surveillance visant au suivi de la qualité en particules viables et non viables
- Les spécifications attendues selon la salle propre et le secteur

### Les actions correctives en cas de contamination

- Étude de cas : investigation et de conduite à tenir en cas de non conformités sur les classes particulières viable et non viable

## FORMATEUR



VIRGINIE GRIOTTO

Pharmacien Hygiéniste  
Expert près de la  
Cour d'appel de Nîmes  
Gérante HygiaCare Conseil

## PRÉ-REQUIS

Etre un professionnel de santé ou un agent technique. Avoir des connaissances sur le fonctionnement d'une installation de traitement d'air

## PUBLIC CONCERNÉ

- Infirmière Hygiéniste
- Ingénieur biomédical
- Qualiticien
- Pharmacien

## MODALITÉS - DÉLAIS D'ACCÈS

Inscription par mail :  
[contact@hygiacare-conseil.com](mailto:contact@hygiacare-conseil.com)

Délais d'accès : sous 30 jours post inscription



Intra entreprise  
Inter entreprise



Condition tarifaire fixée après  
étude de la demande



Communication auprès de l'organisateur  
pour toute demande de participation d'une  
personne en situation d'handicap afin  
d'adapter l'accessibilité à la formation

#### ■ MOYENS PÉDAGOGIQUES

Observation d'un XXX  
Retours d'expérience  
Documents de la formation remis à chaque participant,

#### ■ MODALITÉS D'ÉVALUATION

Attestation de présence  
Évaluation de la formation en fin de session  
Validation des acquis de la formation par QCM  
Attestation de fin de formation

#### ■ MOYENS TECHNIQUES

Vidéo projection - Paper board  
Tout matériel, équipement pour pratique