

	Fiche de poste Interne en pharmacie CH Tourcoing	Version 4	
		Date mise à jour 02/2019	Page 1/2

Centre hospitalier de Tourcoing :

- Adresse : 155 rue du Président Coty 59208 TOURCOING
- Accès : voiture par l'A22 à environ 30 minutes de LILLE, métro ligne 2 accès direct
- Capacité : 964 lits (374 lits EHPAD, 456 lits MCO, 74 lits SSR, 60 lits USLD)
- Spécialités médicales : cardiologie, chirurgie générale, chirurgie vasculaire, gastrologie, diabétologie, médecine interne, médecine polyvalente, médecine gériatrique, neurologie, oncologie, ophtalmologie, ORL, pédiatrie, néonatalogie, maternité, traumatologie/orthopédie, urgences, réanimation, urologie, service hospitalo-universitaire de maladies infectieuses et du voyageur

Service d'accueil : PUI (Pôle de rééducation-médicotechnique)

Equipe :

- 6 pharmaciens (5 praticiens, 1 assistant)
- 11 préparateurs, 1 cadre de santé
- 4 magasiniers
- 3 agents administratifs
- 1 à 3 externes en pharmacie
- 2 postes internes en pharmacie
- Equipe dédiée à l'unité de stérilisation

Pharmaciens de secteurs :

- Médicaments : A. Danielou
- Dispositifs médicaux : S. Bouffart, J. Di Paolo
- Rétrocessions : V. Dubar
- Essais Cliniques : V. Dubar
- URCC : S. Hochart :
- Pharmacie Clinique : P. Berlemont
- Stérilisation : S. Bouffart

Contacts :

- Secrétariat : 03.20.69.44.50 / secretariatpharmacie@ch-tourcoing.fr
- Chef de service : Adeline Danielou achampagne@ch-tourcoing.fr

Projet/chantiers en cours :

- Informatisation du circuit matière de la pharmacie : gestion stock, traçabilité des dérivés sanguins, des DMI, des stupéfiants,... (logiciel métier) (démarrage avril 2018)
- Mise en place d'une activité de conciliation médicamenteuse d'entrée dans un service pilote (démarrage avril 2017)
- Mise en place d'une revue des interventions pharmaceutiques (septembre 2018)
- Mise en place du décommissionnement des médicaments sérialisés (février 2019)
- Déploiement dématérialisation des demandes de services (printemps 2019)
- Analyse médico-économique sur la modernisation de la dispensation des produits pharmaceutiques

Selon les disponibilités et le calendrier des dossiers en cours, l'interne en poste pourra participer et s'impliquer dans les différentes thématiques.

Horaires : du lundi au vendredi : 8h30 à 17h30, pas d'astreinte
Mise à disposition d'un bureau, PC, téléphone, messagerie

Activités proposées selon les agréments :

- *variations possibles selon calendrier et dossiers en cours*
- *soCLE commun d'activité : analyse pharmaceutique, participation revue IP, déclarations CRPV, contrôles préparations magistrales, production chimiothérapie en URCC*

Pharmacie clinique et dispensation (agrément ARS 108) :

- Analyse pharmaceutique des prescriptions informatisées (DPI : Hopital Manager et ICCA 100 % lits MCO informatisés)
- Participation à l'activité de conciliation médicamenteuse
- Préparation et participation à la revue interne des interventions pharmaceutiques
- Pharmacovigilance : déclarations des événements indésirables au CRPV, participation à la gestion des retraits de lots
- Participation au COMEDIMS : rédaction de fiches de référencement, intervention possible sur des sujets étudiés
- Recherche d'informations, de bibliographies suite à des demandes des services de soins ou de l'équipe pharmaceutique
- Mise à jour/ création de documents institutionnels sur le bon usage des médicaments
- Participation au CREX transversal Médicaments (erreurs médicamenteuses)
- essais cliniques : possibilité d'assister à la mise en place d'essais , participation à la dispensation et à la gestion des essais

Economie de la santé – vigilance (agrément ARS 109) :

- Déclarations des événements indésirables au CRPV, participation à la gestion des retraits de lots (médicaments, DMS)
- Participation au CREX transversal Médicaments (erreurs médicamenteuses)
- Gestion des défauts qualité (médicaments, DMS)
- Participation aux appels d'offre des médicaments et des dispositifs médicaux (périmètre : groupement régional, GHT ou local) : essais, évaluation des besoins
- Appels d'offre spécifiques des DMI
- Participation au COMEDIMS avec présentation des essais ou études pharmacoéconomiques
- Bon usage du médicament et des DMS
- Rédaction de documents qualités (procédures, fiches techniques)

Stérilisation et dispositifs médicaux (agrément ARS 111)

- Gestion et approvisionnement des DM.
- Participation aux appels d'offre et aux évaluations techniques des DM
- Mise en place et suivi des essais des DM
- Rédaction des fiches de référencement pour présentation au COMEDIMS
- Participation à la traçabilité des DMI.
- Accompagnement des préparateurs au bloc opératoire (suivi des stocks, péremption, inventaires, traçabilité).
- Gestion de la matériovigilance et des incidents qualité.
- Mise en oeuvre d'audits des pratiques (exemple : traçabilité de DMI dans le dossier patient, repérage des hors référentiels T2A).
- Rédaction de documents qualités (procédures, fiches techniques, bon usage).
- Participation à la mise à jour du livret des DMS.