

FICHE DE POSTE (décembre 2017)

DENOMINATION DE L'EMPLOI

MEDECIN COORDONNATEUR REGIONAL D'HEMOVIGILANCE ET DE SECURITE TRANSFUSIONNELLE (CRHST) ARS Pays de la LOIRE

Poste vacant au :	Création de poste
Prise de fonction souhaitée au :	Dès que possible

Cadre Réglementaire

Article R.1221-35 du CSP :	Le CRHST est un médecin praticien hospitalier ou possédant des qualifications équivalentes, doté d'une expérience en matière de transfusion sanguine. Il est nommé pour une durée de 3 ans, renouvelable, par décision du directeur général de l'ARS prise après avis de l'Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des Produits de Santé (ANSM)
Type du contrat :	Recrutement effectué par un Etablissement Public de Santé pour une mise à disposition auprès de l'ARS des PAYS de la LOIRE. (Praticien Hospitalier ou à défaut PH contractuel en application de l'article R.6152-403 et de l'Arrêté du 25 octobre 2011 relatif aux missions spécifiques nécessitant une technicité et une responsabilité particulières mentionnées à l'article R. 6152-403 du code de la santé publique)

Caractéristiques de l'Emploi

Statut :	Fonction Publique Hospitalière
Catégorie :	Catégorie A
Grade :	Praticien Hospitalier
Quotité de temps de travail :	0,60 ETP (au sein de la Cellule d'Hémovigilance qui compte un poste de CRHST (temps plein) et un poste d'assistante administrative (temps plein))

Affectation

Structure :	ARS des PAYS de la LOIRE
Localisation géographique :	A définir : DT Mayenne, DT Sarthe

Liens hiérarchiques

Rattachement Service :	. Direction Prévention et Protection de la Santé (DPPS) . Département Veille et Sécurité Sanitaire (DVSS)
Personne encadrée :	Une Assistante administrative La Cellule Régionale d'Hémovigilance de l'ARS Pays de la Loire dispose d'un poste de Médecin (plein temps) et d'un poste d'Assistant administratif (plein temps)
Lien fonctionnel direct :	Il existe un lien fonctionnel direct entre les Coordinateurs Régionaux d'Hémovigilance et de Sécurité Transfusionnelle (CRHST) et l'Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé (ANSM).

Principaux interlocuteurs

Externes :	L'Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé (ANSM) ; . L'Établissement Français du Sang (EFS) ; . L'Institut National de Transfusion Sanguine (INTS) ; . Les différents acteurs Réseau Régional d'Hémovigilance ; . Les Etablissements de santé ; . Les Laboratoires d'analyse de biologie médicale (LABM) ; . Les membres du réseau des CRHST ;
Internes :	Les directions métiers de l'ARS concernées par les thématiques Sécurité, Qualité et Veille.

CADRE REGLEMENTAIRE Enjeux et Environnement

L'activité d'hémovigilance s'exerce dans le cadre réglementaire de l'article R. 1221-32 du Code de la Santé Publique qui prévoit dans chaque Région, un Coordonnateur d'Hémovigilance et de Sécurité Transfusionnelle (CRHST) placé auprès du directeur général de l'Agence Régionale de Santé (ARS).

Le CRHST exerce des missions spécifiques définies par les Articles R.1221-32 à R.1221-35 du CSP modifiés par les Décrets n°2010-344 du 31 mars 2010 (art.11) et n°2012-567 du 27 avril 2012 (art. 5).

Il est ainsi chargé sur la Région des Pays de la Loire :

- . de veiller au développement dispositif d'Hémovigilance et de Sécurité Transfusionnelle ;
- . d'en coordonner la mise en œuvre ;
- . d'apporter son soutien aux établissements de santé ;
- . d'animer le Réseau Régional d'Hémovigilance.

L'Hémovigilance a pour objectif de garantir la sécurité transfusionnelle (environnement et produits) sur la base d'une amélioration continue des pratiques à tous les niveaux de la Chaîne Transfusionnelle (du Donneur, au Receveur).

Médecin Référent en Hémovigilance et Sécurité Transfusionnelle, le CRHST apporte un accompagnement de fond au sein d'un réseau de correspondants institutionnellement bien identifiés.

La promotion de la « culture positive de l'erreur », la déclaration et l'analyse systématiques des incidents et effets indésirables de la chaîne transfusionnelle participent à l'amélioration continue de la qualité des soins.

Au sein de l'ARS, il travaille en lien avec les autres directions métiers, signale les Incidents ou Effets Indésirables repérés comme graves. Il peut avoir recours aux compétences techniques des Délégations Territoriales (DT).

MISSIONS GENERALES et REGLEMENTAIRES CSP : Article R.1221-32

1° Suivre la mise en œuvre par les établissements de santé et de transfusion sanguine de la région des dispositions de la section 4 du chapitre 1er du titre II du livre II du CSP ainsi que, le cas échéant, des décisions du directeur général de l'Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé et des actions entreprises par les comités de sécurité transfusionnelle et d'hémovigilance des établissements;

2° Entretenir des relations directes avec chacun des correspondants d'hémovigilance de la région, veiller avec eux à la qualité et à la fiabilité des informations recueillies notamment en matière de Traçabilité et de déclarations d'Incidents ou d'Effets Indésirables, et se tenir informé de toute difficulté que les correspondants rencontreraient dans l'exercice de leur mission ;

3° Informer le directeur général de l'Agence Régionale de Santé et le directeur général de l'Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé de son activité, notamment par un rapport annuel d'activité, dont il adresse copie à l'Établissement Français du Sang ;

4° Proposer, le cas échéant, à l'Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé sous couvert du directeur général de l'Agence Régionale de Santé, l'adoption de toute mesure susceptible d'améliorer la qualité, la fiabilité et la cohérence du dispositif d'hémovigilance ;

5° Saisir sans délai le directeur général de l'Agence Régionale de Santé et le directeur général de l'Agence Nationale de Sécurité du Médicament et des produits de santé de toute difficulté susceptible de compromettre la sécurité transfusionnelle et en informer simultanément l'Établissement Français du Sang ;

6° Proposer, le cas échéant, au directeur général de l'Agence Régionale de Santé les mesures à prendre au vu des fiches de déclarations d'Incidents ou d'Effets Indésirables.

ATTRIBUTIONS et CHAMP D'ACTIVITE

Le CRHST est notamment chargé :

- De suivre et valider les Déclarations d'Incidents Graves de la Chaîne Transfusionnelle (IG), les Effets Indésirables survenus sur les Receveurs de Produits Sanguins Labiles (EIR) et sur les Donneurs de Sang (EID) ;
- D'entretenir des relations directes avec chacun des Correspondants d'Hémovigilance d'Etablissements de Santé (CHv-ES) et Correspondants d'Hémovigilance d'Etablissements de Transfusion Sanguine (CHv-ETS) ;
- De suivre la mise en œuvre des dispositions réglementaires ;
- De se tenir informé de toute difficulté que les correspondants rencontreraient dans l'exercice de leur mission ;
- De veiller à la qualité et à la fiabilité des informations recueillies.

Le CRHST :

- Assiste de droit aux séances du Comité de Sécurité Transfusionnelle et d'Hémovigilance des Etablissements (CSTHE) des ES Privés des EPIC et des ES Publics ;
- Anime et informe les différents acteurs du Réseau Régional d'Hémovigilance (Correspondants d'Hémovigilance ES et ETS, membres des CSTHE, responsables et cadres des Dépôts de Sang), il peut les réunir et participer à leur formation ;
- Assiste les Cellules Assurance-Qualité / Gestion des Risques (en particulier au sein des ES) dans leur démarche d'Analyse Causes Racines (ACR) d'Incidents Graves de la Chaîne Transfusionnelle ;
- Initie et suit :
 - l'acquisition et le développement de Logiciels Médicaux Techniques Transfusionnels au sein des ES
 - la mise en œuvre de l'Informatisation de la Traçabilité des PSL entre ES et ETS ;
 - la mise en place des Echanges de Données Informatisées entre LABM, ES et ETS ;
- Participe à :
 - l'élaboration du Schéma d'Organisation de la Transfusion Sanguine (SOTS) et veille à sa cohérence avec le SROS ;
 - l'instruction des Dossiers de Demande d'Autorisation de Dépôt de Sang et du Suivi de ces Dépôts.
- A titre d'expert, il assiste le Corps des Inspecteurs lors des missions d'inspection ou de contrôle des Dépôts de Sang et des Laboratoires de Biologie Médicale dans leur activité transfusionnelle notamment d'Immuno-Hématologie Receveurs (IHR).

Les CRHST sont connectés au Réseau National d'Hémovigilance (RNHV) et à l'applicatif « e-FIT » pour la gestion des EI.

Ils disposent de l'outil "e-base" pour la gestion et le suivi des données régionales recueillies ;

Ils constituent la Conférence Nationale des CRHST (CN-CRH).

Ils participent : aux réunions nationales de l'ANSM et de la Conférence Nationale des CRHST ; aux Groupes de Travail de l'ANSM et de la Conférence Nationale des CRHST.

Des activités en suppléance d'autres CRHST sont possibles.

Ils peuvent être impliqués dans des Enseignements divers :

- à un niveau Locorégional : au sein des IFSI, des ETS et des ES (FMC) ;
- à un niveau National : INTS, Congrès etc.

Compétences

Formation d'adaptation à l'emploi :

- Connaissance de l'environnement institutionnel et des acteurs clés en hémovigilance et sécurité transfusionnelle ;
- Applicatifs spécifiques : national (e-FIT) et régional (e-Base).

Savoirs :

- o Compétences techniques et réglementaires à propos de la transfusion sanguine et de la chaîne transfusionnelle ;
- o Connaissances et aptitudes à l'utilisation des outils informatiques en général ;
- o Capacités rédactionnelles ;
- o Savoir communiquer.

Savoir-faire :

- o Capacités d'animation de réseaux et de conduite de projets ;
- o Sens de l'initiative et aptitudes à être force de propositions ;
- o Capacités d'analyse et de synthèse ;
- o Sens de l'organisation, rigueur, capacité à hiérarchiser ses tâches.

Savoir-être :

- o Autonomie, Responsabilité ;
- o Disponibilité, dynamisme ;
- o Réactivité, fiabilité ;
- o Capacités d'écoute et de dialogue technique avec des acteurs diversifiés ;
- o Capacité à prendre du recul ;
- o Diplomatie, tact, discrétion.

Un « plus » qui serait très apprécié :

- ❖ Compétences en Epidémiologie, Traitement des données, Gestion des risques.

Conditions particulières

- ✓ Déplacements fréquents au sein de la région et à Paris

ANNEXE

COMPOSITION DU DOSSIER DE CANDIDATURE CRHST des Pays de la Loire

Date Limite de Candidature : juin 2018

- ❖ Une lettre motivée de candidature aux fonctions de coordonnateur régional d'Hémovigilance et de Sécurité Transfusionnelle ;
- ❖ Un curriculum vitae signé et daté précisant :
 - Adresse et téléphone personnels et professionnels,
 - Situation professionnelle actuelle,
 - Titres universitaires, hospitaliers et scientifiques,
 - Fonctions exercées et services rendus,
 - Publications, travaux et congrès,

Les candidatures doivent être adressées à :

Monsieur le Directeur Général
Agence Régionale de Santé PAYS-de-la-LOIRE
Direction des Ressources Humaines et des Moyens (DRHM)
17 Boulevard Gaston Doumergue
CS 56233
44262 NANTES Cedex 2

et doivent être doublées d'un envoi électronique l'adresse suivante :
ars-pdl-recrutement-externe@ars.sante.fr

A l'attention de :

Mme le Dr Pascale GRIVAUX-CHATAIGNER
Service : Département Veille et Sécurité Sanitaire (DVSS)
Tél. : 02-49-10-43-05
Courriel : ars-pdl-hemovigilance@ars.sante.fr

Renseignements auprès de :

Dr Pascale GRIVAUX-CHATAIGNER
Coordonnateur Régional d'Hémovigilance et de Sécurité Transfusionnelle
Tél. : 02-49-10-43-05
Courriel : pascale.grivaux-chataigner@ars.sante.fr

Assistante : 02-49-10-42-33
Courriel : ars-pdl-hemovigilance@ars.sante.fr