

 Date sur demande

 1 jour (09h00-17h00)

Référence : LY03

Modalité d'intervention

 Intra Devis sur demande

 Blended learning

VOTRE SECTEUR D'ACTIVITÉ



Santé



VOUS ÊTES

Directeur(trice), DIM, personnel impliqué dans la démarche qualité gestion des risques, cadre administratif, cadre technique, cadre de santé.



PRÉREQUIS

Cette formation ne nécessite pas de prérequis.



OBJECTIFS PÉDAGOGIQUES

- ✓ **Améliorer** les conditions de délivrance de l'information et de recueil du consentement afin de minimiser les risques de contentieux,
- ✓ **Déterminer** les éléments constitutifs d'une bonne traçabilité.



LES PLUS

- ✓ **Le + digital : module e-learning inclus**
« Information et consentement éclairé »
- ✓ Alternance d'apports théoriques, retours d'expérience et mises en situation.



PROGRAMME

1 – Le respect du consentement du patient


- Valeur du consentement du patient : évolution de la législation
- Nature du consentement : libre et éclairé
- Gestion des situations de refus de soins : cas général, et cas particulier du patient en fin de vie

2 – Les conditions de délivrance de l'information

- Destinataire de l'information : cas particuliers des patients mineurs et majeurs sous tutelle, rôle de la personne de confiance, de la famille et des proches.
- Contenu de l'information (évaluation bénéfices/risques)
- Auteurs de l'information
- Exceptions à l'obligation d'informer
- La preuve de l'information et sa traçabilité

3 - L'indemnisation du défaut d'information

CONTACTEZ-NOUS

 +33 (0)4.72.75.58.03

 information.neeria@relyens.eu

 www.neeria.com