



NOTICE GRIMOIRES

Identification du document	V1 NOTICE GRIMOIRES 3.25
----------------------------	--------------------------

Maîtrise du document

	Date	Rédaction	Validation
Création initiale	13.02.2026	Laurine Huchet	Joëlle Heuberger
Modifications	17.04.2026	Laurine Huchet	Joëlle Heuberger

Historique document










Version	Date	Rédaction	Commentaire
V1	17.04.2026	Laurine Huchet	V1 Notices Grimoires 3.25

Tous droits réservés. Reproduction interdite sous quelque forme que ce soit, de tout ou partie de ce document sans la permission écrite de TERENUI.

Table des matières

1. Identification du fabricant	4
2. Introduction	4
2.1. A propos de ce manuel	4
2.2. Glossaire des symboles / Conventions	4
2.3. Etiquetage.....	4
3. Informations réglementaires relatives au dispositif médical	5
3.3.1. Usage conforme	5
3.3.2. Consignes de sécurité.....	5
3.3.3. Anomalies résiduelles.....	6
3.3.4. Dysfonctionnements	6
3.3.5. Vigilance	7
3.6. Profil utilisateur	7
3.7. Population cible	7
4. Installation – désinstallation.....	8
5. Utilisation d’accessoires	8
6. Démarrage.....	8
7. Fonctionnement	8
7.1. Accès à l’aide en ligne Grimoires.....	8
7.2. Se repérer dans le logiciel pour accéder au feuillet patient et saisir un soin.....	9
7.3. Restitution des dispositifs médicaux	9
7.4. Détrompeur	10
7.5. Notification de prescription	10
7.6. L’affichage ne fait pas foi	11
7.7. Connexion et inactivité.....	11
8. Maintenance.....	11
9. Mentions légales.....	11
9.1. Responsabilité.....	11
9.2. Droits d’auteur et marques.....	12
10. Accès document en ligne	12

Définition des logos de l'étiquette

	Indique le fabricant du dispositif médical : Nom et adresse postale
	Indique la date de mise en production : AAAA-MM-JJ
	Indique la version du dispositif
	Consulter les instructions d'utilisation électroniques
	Indique la conformité technique européenne : marquage CE
	Signale que l'article est un dispositif médical Grimoires est un dispositif médical classe IIa selon les exigences du règlement (UE) 2017/745
	Identifiant unique du dispositif
	Indique le représentant autorisé dans l'Union européenne (Suisse)
	Signale qu'une attention particulière est nécessaire lors de l'utilisation du dispositif

1. Identification du fabricant

Le fabricant du logiciel Grimoire est TERENUI :
TERENUI
142 rue des Morines
41250 Mont-près-Chambord, France

Page web: www.terenui.com

Contact : vigilancemdr@terenui.com / support@terenui.com

2. Introduction

2.1. A propos de ce manuel

Ce document est l'instruction d'utilisation du logiciel GRIMOIRES, dispositif médical.

Il est recommandé de lire attentivement ce manuel d'utilisation avant d'utiliser le produit.

GRIMOIRES est composé des fonctions d'aide à la prescription médicamenteuse, de saisie de l'administration, d'évaluation/réévaluation qui sont déployées lors de l'installation de GRIMOIRES interfacés avec des logiciels tiers.

Le chapitre « Consignes de sécurité » traite des instructions de sécurité et doit être lu en priorité. Lisez attentivement les AVERTISSEMENTS, pour vous assurer que GRIMOIRES est utilisé dans les meilleures conditions et en toute sécurité.

2.2. Glossaire des symboles / Conventions

Les instructions de sécurité sont signalées comme suit :

AVERTISSEMENT



Instruction de sécurité relative à une situation dangereuse pouvant causer des blessures graves/mortelles.

La signification des logos de l'étiquette figure en page 3 de cette notice.

- Remarque 1 : Les copies d'écran reproduites dans ce manuel utilisateur sont ici à titre d'exemple, ne sont pas exhaustives et peuvent légèrement différer des vues disponibles dans l'interface utilisateur.
- Remarque 2 : Les notifications et les informations documentées restituées par les fonctions de Grimoires sont dépendantes de la base de données locale utilisée. L'ensemble des informations décrites dans ce manuel ne sont donc pas nécessairement toutes disponibles ou peuvent être adaptées localement.

2.3. Etiquetage

Le produit contient un étiquetage contenant :

- Les noms et coordonnées du fabricant
- Le nom du produit : Grimoires, sa version, et le marquage CE

3. Informations réglementaires relatives au dispositif médical

Grimoires est un dispositif médical conçu pour aider les professionnels de santé à prévenir les erreurs de prescription et à renforcer la sécurité du circuit du médicament pour un patient donné.

Le dispositif Grimoires est utilisé dans le cadre du parcours patient au sein d'un service hospitalier de soins critiques (Grimoires réanimation) ou de son passage au bloc opératoire (Grimoires anesthésie).

Grimoires est une solution logicielle qui permet l'enregistrement, la planification et le suivi & traçabilité des administrations de médicaments et de soins par le médecin en remplacement de l'utilisation de papier.

Il se compose des modules dispositifs médicaux suivants :

- Prescription et administration de médicaments
- Prescription d'actes
- Bilan entrées / sorties
- Surveillances
- Récupération d'informations : workflow

Grimoires permet de prévenir les erreurs de prescription, de dosage, de concentration, les interactions médicamenteuses et d'informer des risques d'allergies.

Afin de collecter les données qui concernent les patients, Grimoires est interconnecté avec le système d'information de l'établissement d'une part, et avec les équipements biomédicaux branchés sur le patient (moniteur, respirateur, pousse-seringues, dialyse), d'autre part.

Le dispositif Grimoires est complètement paramétrable ce qui lui permet de s'adapter aux besoins des différents types d'utilisateurs et aux spécificités des différents établissements de soins.

3.3.1. Usage conforme

L'utilisateur final doit avoir validé une licence comportant un droit d'accès.

Dans le cas d'usage du progiciel GRIMOIRES, logiciel d'aide à la prescription édité par un tiers, à des fonctionnalités, informations de sécurisation de la prescription. Le produit GRIMOIRES doit être utilisé que par du personnel dûment qualifié et autorisé par l'utilisateur du produit à l'utiliser.

Toute utilisation inappropriée est interdite.

L'utilisateur doit vérifier la sécurité de fonctionnement et l'état du dispositif avant chaque utilisation. Vérifier que le produit est opérationnel en tout temps et le garder dans de bonnes conditions de fonctionnement.

Tout Usage de GRIMOIRES par une personne non qualifiée engage la responsabilité de l'acquéreur et potentiellement l'état de santé du patient. Seuls les techniciens de la société TERENUI sont autorisés à réparer le produit GRIMOIRES.

3.3.2. Consignes de sécurité



Grimoires est strictement destiné à des professionnels de santé, tout usage des informations issues du logiciel Grimoires par une personne non autorisée engage la sécurité du patient.



Tout usage de Grimoire par une personne non qualifiée engage la responsabilité de l'acquéreur et potentiellement l'état de santé du patient. Seuls les techniciens de la société TERENUI sont autorisés à réparer le produit Grimoires.



Les informations transmises par les fonctions de Grimoires n'ont pas pour but de se substituer aux décisions de l'utilisateur du logiciel.



Ce dernier, en sa qualité de professionnel de santé, reste responsable de l'usage et des interprétations qu'il fait des informations obtenues par le logiciel Grimoires et des actes et conseils qu'il en déduit ou émet.



Par ailleurs, seules les données d'origine font foi, comme celles issues des matériels biomédicaux, ou bien celles issues des applications du Système d'Information de l'établissement de santé (examen bio/labo).



Chaque prescription doit être vérifiée par le professionnel de santé avant validation.



Il est recommandé de renseigner avec soin / mettre à jour les informations du dossier patient ainsi que les données de la base médicament.



Il est fortement recommandé de suivre une formation à l'utilisation de Grimoires afin de réduire le risque d'utilisation.

3.3.3. Anomalies résiduelles

Dysfonctionnement lié à Grimoires ou la base de données de médicaments Vidal

Des anomalies peuvent survenir en lien avec Grimoires ou la base de données de médicaments (ou ses mises à jour). Il est recommandé de suivre les procédures de vérification et d'actualisation définies par le fabricant TERENUI afin de prévenir tout impact sur les fonctionnalités de dispositif médical de Grimoires et, par conséquent, sur la prise en charge des patients.

Il appartient à l'exploitant ou à l'utilisateur final de s'assurer que les mises à jour requises de la base de médicaments Vidal, dont il a été informé, sont correctement réalisées, ou de les effectuer si nécessaire.

Non-prise en compte des alertes issues de la base de données médicamenteuse Vidal

L'utilisateur ou l'utilisatrice doit veiller à consulter et prendre en compte les alertes générées par la base de données médicamenteuse lors de la prescription d'un traitement, notamment en ce qui concerne la posologie non adaptée, les interactions médicamenteuses et les risques d'allergies.

3.3.4. Dysfonctionnements

TERENUI apporte un soin tout particulier à la qualité de ses produits et services.

Néanmoins si vous rencontrez un dysfonctionnement ou une erreur dans l'information fournie, arrêtez immédiatement d'utiliser le dispositif.

Essayez d'identifier ou d'éliminer la cause en utilisant la description de ce document.

S'il n'est pas possible d'identifier ou d'éliminer la cause à l'aide de ce document, stoppez l'utilisation du produit et contactez le service support : support@terenui.com.

3.3.5. Vigilance

Tout incident grave survenu en lien avec l'utilisation de Grimoires devra faire l'objet d'une notification auprès de la société TERENUI et de l'Autorité Compétente concernée.

Contact TERENUI :

- Tél. : +33 02 54 46 43 43
- Courriel : vigilanceMDR@terenui.com

Les bénéfices cliniques indirects attendus de Grimoires sont ceux liés aux protocoles de suivi des patients :

- Réduction des erreurs de prescription (en particulier les erreurs de dosage, les erreurs de concentration, les erreurs de double prescription, les erreurs de compatibilité de médicaments, l'information des risques allergiques) et réduction des erreurs d'administration de médicaments
- Améliorer la prise en charge du patient : renforcement de la coordination entre médecins, pharmaciens et autres professionnels de santé, permettant une prise en charge harmonisée, sécurisée et ajustée à l'état clinique du patient.

Les indicateurs de performance ont été évalués et validés conformément aux normes professionnelles.

3.6. Profil utilisateur

Grimoires est destiné à être utilisé exclusivement par des professionnels de santé formés à son utilisation.

Les utilisateurs attendus de Grimoires sont :

- Médecins : saisie des prescriptions
- Pharmaciens : analyse pharmaceutique des prescriptions
- Aides soignant(e)s, infirmier(e)s, internes : consultation et administration des prescriptions

3.7. Population cible

Patients admis en soins critiques ou en anesthésie.

Tous les patients sont concernés sans condition d'âge, de sexe.

Le dispositif Grimoires ne présente pas de contre-indications.

4. Installation – désinstallation

GRIMOIRES est installé lors de l'application des procédures d'installation des produits TERENUI. Les documents d'installations sont mis à disposition dans le cadre de la souscription à GRIMORIES.

- DAT (dossier d'architecture technique)
- Exigences d'installation

Disponibles sur demande. Il appartient au client de prendre toutes mesures nécessaires pour s'assurer que les caractéristiques techniques de son installation informatique (ordinateur, réseau,...) permet l'accès et le fonctionnement du produit.

5. Utilisation d'accessoires

Grimoires peut être utilisé en combinaison avec des accessoires biomédicaux utilisant les normes ou formats suivants :

HL7 – HPRIM – XML – JSON – PN13

Les accessoires biomédicaux sont par exemples : dialyseur, moniteur, respirateur, pousse-seringue électrique...

6. Démarrage

Une fois l'installation réalisée, les opérations de démarrage, arrêt ou utilisation sont directement pilotées par Grimoires. Toutefois, dans le cadre d'un accès aux interfaces tiers au travers d'un intranet ou d'internet, des opérations de maintenance des serveurs supports peuvent entraîner des arrêts/relances.

Connexion à Grimoires :

Navigateurs recommandés : Chrome et Edge

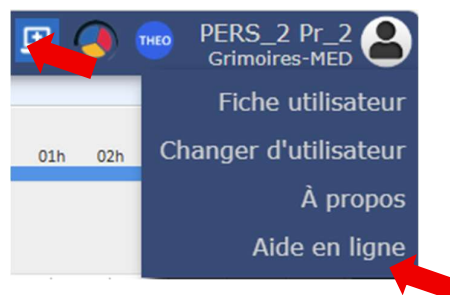
URL d'accès à Grimoires est structurée de la manière suivante :

https://nom_domaine:port/GrimoiresV2/fr/#/login

7. Fonctionnement

7.1. Accès à l'aide en ligne Grimoires

Depuis Grimoires, connecté en tant qu'utilisateur : cliquer sur le bouton « profil », puis le bouton « aide en ligne »



7.2. Se repérer dans le logiciel pour accéder au feuillet patient et saisir un soin

Après connexion, l'utilisateur arrive sur le plan du service (vue liste ou vue géographique)

The top screenshot shows the 'Plan du service' interface in list view. It includes a sidebar with navigation options, a date filter for '10/03/2026', and a table of patients. A red arrow points to the patient card for 'Pat_232409'. The bottom screenshot shows the same interface in a more detailed view, with three patient cards displayed. A red arrow points to the 'accès soins critiques' button on the card for 'Pat_232409'.

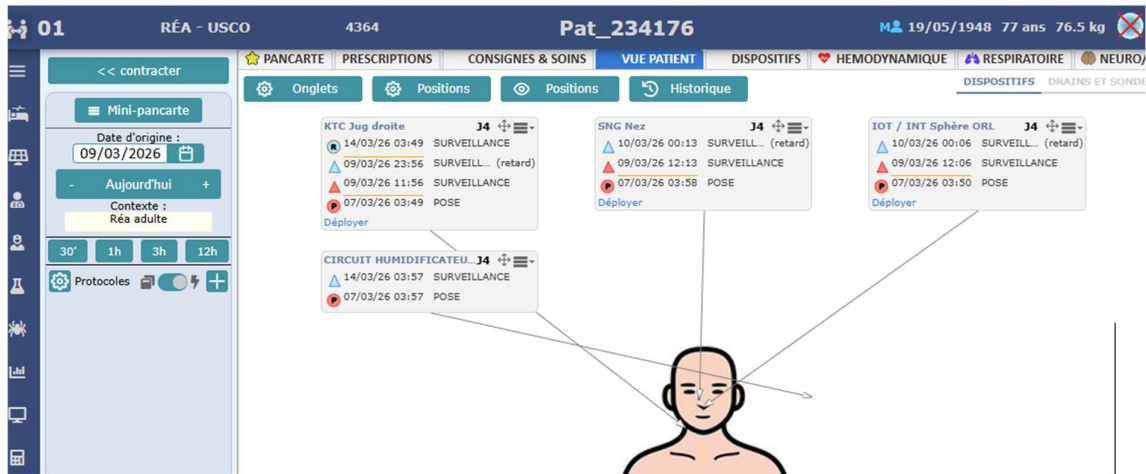
Pour accéder au plan de soin ou feuillet patient, il est nécessaire de cliquer sur le bouton « accès soins critiques »

La saisie de soin, de prescription se fait via le feuillet patient, configuré par les référents :

The screenshot shows the 'feuillet patient' interface for patient 'Pat_234176'. The interface is divided into several sections: 'PANCARTE' (patient details), 'PRESCRIPTIONS', 'CONSIGNES & SOINS', 'VUE PATIENT', 'DISPOSITIFS', 'HEMODYNAMIQUE', 'RESPIRATOIRE', 'NEURO/SEDATION', 'REIN et BILAN E/S', 'DIGESTIF / NUTRITION', and 'EVENEMENTS'. The 'PANCARTE' section is expanded, showing patient information such as 'Aucune allergie renseignée', '76.5 kg', and '180 cm'. Below this, there are tabs for 'FC/PA', 'T SpO2 FR', and 'Ventilateur', each with a corresponding timeline. The 'Surveillance générale' section is also visible, showing a list of monitoring parameters like 'Fréquence de surveillance', 'Poids', 'Glycémie', and 'Postures'.

7.3. Restitution des dispositifs médicaux

La restitution des dispositifs médicaux sur le patient se fait via l'onglet « vue patient » configuré par les référents.



7.4. Détrompeur

La fonction de détrompeur peut être activée par l'équipe de référents Grimoires, dans ce cas, la notification suivante apparaît en cas de différence entre les données affichées et la chambre dans laquelle le soignant se trouve.

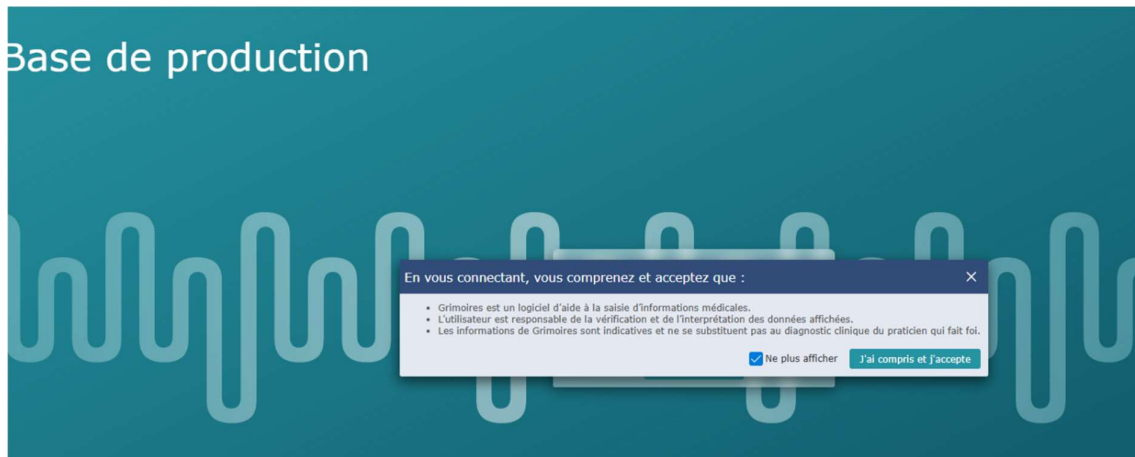


7.5. Notification de prescription

En cas de nouvelle prescription, de modification de celle-ci ou de reconduction une notification pour le soignant se connectant au patient est affichée.



7.6. L’affichage ne fait pas foi



Cet affichage apparaît tous les 90 jours, ou à chaque nouvelle version majeure de Grimoires afin de prévenir de l’usage de Grimoires.

7.7. Connexion et inactivité

Les administrateurs de Grimoires peuvent paramétrer/modifier le temps d’inactivité (en minutes) avant déconnexion automatique.

Paramètre base ↑↓	Valeur par défaut ↑↓
Déconnexion automatique globale	30

8. Maintenance

Seuls les techniciens de la société TERENUI sont autorisés à réparer les produits de la société.

Pour toute question concernant l’utilisation du logiciel, adressez-vous au support :

- support@terenui.com
- 02 34 45 06 49

Des mises jour peuvent être disponibles pour ce logiciel. La version de Grimoires est indiquée lors de l’installation du produit et dans le document étiquetage du produit.

9. Mentions légales

9.1. Responsabilité

L’Acquéreur et/ou le personnel utilisateur final, est responsable de la bonne adéquation du produit à ses exigences et besoins professionnels et, en sa qualité de professionnel de la santé, de l’usage et des interprétations qu’il fait des documents et informations obtenues via VIDAL et des actes et conseils qu’il en déduit ou émet. L’utilisation du produit et l’exploitation de ses données par l’Acquéreur et/ou utilisateur final se font donc sous sa seule responsabilité. L’utilisation du produit ne dispense pas l’utilisateur final de vérifier les informations disponibles auprès des autorités et toutes autres sources officielles. L’utilisation du produit ne saurait remplacer la décision du prescripteur, seul juge des thérapies à envisager.

Il appartient à chaque utilisateur de s'assurer que les données consultées sont à jour. La responsabilité de TERENUI ne pourra être engagée. Il appartient au client d'intégrer les mises à jour. Il sera seul responsable des conséquences liées à l'absence d'intégration des mises à jour. En cas d'interconnexion entre le Produit et un logiciel par un tiers, l'Editeur tiers est, et demeure, seul responsable de la parfaite et complète intégration des Produits VIDAL dans son Logiciel et de leur accès aux utilisateurs via le Logiciel. En conséquence, la responsabilité de VIDAL ne pourra être recherchée de ce fait si les données ne sont pas correctement restituées. Une utilisation incorrecte de ce logiciel ou à des fins autres que celles expressément prévues par le Fabricant pourrait décharger ce dernier (ou son représentant) de tout ou partie de sa responsabilité en cas de non-conformité, de dommage ou de préjudice corporel.

9.2. Droits d'auteur et marques

L'ensemble des fonds documentaires et des données mis à la disposition du client dans le cadre de l'utilisation du produit est protégé par le droit d'auteur, le droit sur les logiciels et le droit sur les bases de données, conformément aux dispositions du code de la propriété intellectuelle (se référer à votre contrat pour toute information complémentaire).

10. Accès document en ligne

Cette notice d'instruction est disponible en ligne au format pdf.

Date de dernière mise à jour : 17/04/2026

Version : V1