

## چک لیست نظارت بر نحوه تبعیت مراکز آموزشی درمانی / بیمارستان ها از دستورالعمل " فرآوری مجدد ایمن

وسایل پزشکی " ( تاریخ ابلاغ دستورالعمل از وزارت متبوع به دانشگاه ها: شماره ۲۵۷۴۳/د ۴۰۰ مورخ ۱۳۹۶/۱۰/۲۰ )

۱. شماره و تاریخ نامه ابلاغی در خصوص دستورالعمل از دانشگاه به بیمارستان:

۲. آیا مسئولین (مدیر، مدیر خدمات پرستاری و رییس کمیته کنترل عفونت بیمارستانی) مرکز آموزشی درمانی / بیمارستان از مفاد دستورالعمل " فرآوری مجدد ایمن وسایل پزشکی " آگاهی دارند؟

بلی  خیر

۳. آیا زیر کمیته " فرآوری مجدد ایمن وسایل پزشکی " تحت لوای کمیته پیشگیری و کنترل عفونت بیمارستانی ایجاد شده است؟

بلی  خیر

۴. آیا بیمارستان دارای خط مشی و روش های اجرایی مکتوب در مورد استفاده مجدد از وسایل یک بار مصرف به تایید کمیته پیشگیری و کنترل عفونت بیمارستان می باشد؟

بلی  خیر

در صورتی که پاسخ مثبت است، آیا حداقل شامل موارد ذیل است؟

(a) تعریف دقیق وسایل پزشکی که می توانند فرآوری مجدد گردند.

بلی  خیر

در صورت مثبت بودن پاسخ کدامیک از وسایل ذیل مطابق با دستورالعمل فرآوری مجدد می شوند:

i. الکترودهای EPS

ii. حلقه اتصالات دیافراگم

iii. پروب های واژینال

iv. پروب های اولتراسوند

i. پروب های جراحی های کرایو

v. ERCP

vi. سیستم های بیهوشی تنفسی دستگاههای بیهوشی

vii. تونومتر

ii. لارنگوسکوپ ها

iii. آندوسکوپ های قابل انعطاف

iv. برونکوسکوپي فيبر اپتيک

v. لاپاراسکوپيک تروکار و تجهيزات جانبي

vi. وسايل پزشکی مورد استفاده در پروسيجر های تهاجمی اورولوژی

(b) روش شستشو/ ضد عفونی ( نوع ماده : متوسط الاثر ، قوی الاثر/ زمان غوطه وری ) متناسب با وسايل پزشکی که مقرر است فرآوری مجدد شوند.

بلی  خیر

(c) الصاق برچسب خاص (شماره سریال ، شماره زیر گروه) بر روی وسیله فرآوری مجدد شده به منظور لحاظ سقف تعداد فرآوری مجدد .

بلی  خیر

(d) نحوه الصاق و بایگانی برچسب شماره سریال و شماره زیر گروه هر وسیله پزشکی یکبار مصرف فرآوری شده در پرونده بیمار .

بلی  خیر

(e) نحوه اخذ رضایت آگاهانه در استفاده مجدد از وسايل پزشکی یک بار مصرف به لحاظ رعایت اخلاق پزشکی و ایمنی بیمار از بیماران .

بلی  خیر

(f) چگونگی نظارت بر فرآیند فرآوری مجدد وسايل پزشکی .

بلی  خیر

i. مسئول نظارت کیست؟

ii. به کدامیک از مسئولین / سمت های سازمان گزارش می دهد؟

iii. گزارش مکتوبی در این زمینه موجود است؟

(g) چگونگی پی گیری کیفیت کارکردی، اثر بخشی و ایمنی وسايل یک بار مصرف فرآوری شده از متخصصین بالینی

شاغل در بیمارستان و ارسال مکتوب گزارشات ناشی از افزایش ریسک عفونت و یا عدم کارآیی و ایمنی لازم وسايل پزشکی یک بار مصرف فرآوری شده .

بلی  خیر

۵. با توجه به خدمات مورد ارائه مرکز آموزشی درمانی / بیمارستان آیا وسايل پزشکی که می توانند فرآوری مجدد

گردند ، دقیقاً تعریف شده اند؟

بلی  خیر

۶. طبقه بندی وسایل پزشکی که فرآوری مجدد می شوند چیست؟

- (a) حیاتی بلی  خیر   
(b) نیمه حیاتی بلی  خیر

۷. آیا در فرآیند فرآوری مجدد وسایل پزشکی حداقل موارد ذیل تعریف شده است؟

(a) جدا نمودن قطعات وسیله پزشکی یکبار مصرف/ حیاتی از یکدیگر قبل از شستشوی وسیله (در صورت امکان):

- بلی  خیر

(b) شستشو وسیله به صورت دستی یا اتومات .

- بلی  خیر

i. ( آیا شکل وسیله پزشکی به گونه ای است که مانع از شستشوی مناسب وسیله گردد؟)

- بلی  خیر

(c) غوطه ور سازی وسیله پزشکی در مواد ضد عفونی متوسط الاثر مطابق با دستورالعمل شرکت تولید کننده ( به لحاظ زمانی و غلظت ماده).

- بلی  خیر

(d) آبکشی و خشک نمودن

- بلی  خیر

(e) اتصال قطعات به هم

- بلی  خیر

(f) بسته بندی برچسب گذاری طبق استانداردها- استفاده از اندیکاتورهای شیمیایی کلاس (۴)/(۶)

- بلی  خیر

(g) استریلیزاسیون وسیله با استفاده از :

i. دستگاه پلازما بلی  خیر

ii. اتیلن اکساید بلی  خیر

(h) خشک شدن - انبارش-

- بلی  خیر

(i) آیا صحت کارکرد وسیله پزشکی یکبار مصرف فرآوری شده قبل از استفاده مجدد توسط متخصصین بالینی ذیربط، بررسی و تضمین کیفیت می شود؟

بلی  خیر

۸. آیا بیمارستان شواهدی دال بر تغییر رویکرد استفاده از وسایل پزشکی با قابلیت استفاده مجدد (Reusable) به جایگزینی وسایل پزشکی یک بار مصرف دارد؟ (تغییر رویکرد در تدارک و تامین وسایل پزشکی مورد استفاده در انجام مداخلات تشخیصی، درمانی و مراقبتی در بیمارستان های تحت پوشش از یکبار مصرف به وسایل پزشکی با قابلیت استفاده مجدد).

بلی  خیر

۹. آیا بیمارستان شواهدی دال بر اندازه گیری میزان صرفه جویی مستقیم و غیر مستقیم ناشی از بکار بستن دستورالعمل یاد شده را دارد؟

بلی  خیر

۱۰. آیا بیمارستان چالش های موجود در زمینه اجرای دستورالعمل مزبور را به صورت مکتوب دارد؟

بلی  خیر

<http://treatment.tuzmed.ac.ir/>