

وزارت بهداشت درمان و آموزش پزشکی

معاونت درمان

دفتر مدیریت بیمارستانی و تعالی خدمات بالینی

دستورالعمل ضد عفونی سطح بالا / استریلیزاسیون دستگاه های آندوسکوپی با قابلیت انعطاف

ترجمه و تنظیم : فرماز مستوفیان ، کارشناس مسئول برنامه ایمنی بیمار

مهر ۱۳۹۶

برقراری سیستم کیفی برای فرآوری مجدد آندوسکوپ‌ها جهت به حداقل رسانیدن احتمال خطر سرایت عفونت از بیماری به بیمار دیگر الزامی است. به منظور رعایت مراحل و روش های اجرایی "فرآوری مجدد آندوسکوپ‌ها"، صلاحیت بالینی کارکنان ذیربسط الزامی می باشد که جهت دستیابی به آن آموزش و مهارت آموزی کارکنان، اندازه کیفی / ممیزی بالینی و مدیریت کیفیت از اجزاء پایه محسوب می شود.

دستورالعمل ذیل به منظور کمک به بیمارستان‌ها را استفاده کادر بالینی و تیم مدیریتی بیمارستانی جهت دستیابی به روشنی پایا و معنیر جهت فرآوری مجدد دستگاه‌های آندوسکوپ ، قو سط دفتر مدیریت بیمارستانی معاونت درمان با نقباس از تازه ترین منابع علمی (به روز شده در ۳۱ تیر ۱۴۰۰ میلادی) که در سایت ذیل قابل دستیابی است، ارائه می شود.

<https://www.cdc.gov/hicpac/recommendations/flexible-endoscope-reprocessing.html>

گام‌های ضروری برای فرآوری مجدد دستگاه‌های آندوسکوپی با قابلیت انعطاف^۱

اعیت منسجم و تبعیت کامل از " منتگاه های آندوسکوپی با قابلیت انعطاف" توسط تمامی کارکنان درگیر در فرآیند جهت تضمین اینکه بیماران در تمامی بخش‌ها و واحد‌های لرائه کننده خدمات اسکوپی و نیز در تمامی واحد‌های فرآوری الزامی است:

مرحله ۱ - قبل از تسبیز^۲:

از دستورالعمل شرکت سازنده جهت انجام مرحله قبل از تمیزی آندوسکوپ‌ها با قابلیت انعطاف و تجهیزات جانبی آن که دارای قابلیت استفاده مجدد می باشند، تبعیت نمایید. بلذاصله بعد از اتمام آندوسکوپی بیمار، به منظور

¹ Reprocessing

² Flexible Endoscope

³ Pre Cleaning

پوششگیری از شکل گیری و ایجاد بیوقلم اور سطوح داخلی و خارجی آندو-سکوب ، "مرحله قبل از تمیزی" را شروع نمایید.

مرحله ۲- آزمون بررسی نشستنی دستگاه^۴:

در صورتی که آزمون بررسی نشستنی دستگاه برای تایید سلامت کارکرد آن ضروری است، قبل از شروع مرحله تمیزی دستگاد، با تبعیت از دستورالعمل شرکت سازنده، بررسی نشستنی دستگاه را انجام دهید. این آزمون آسیب و مدمه به سطوح خارجی و کانال های داخلی دستگاه را که می تواند منجر به ضد عفونی نامناسب و آسیب پیشتر به دستگاه شود، را تعیین می نماید.

مرحله ۳- تمیز نمودن (شستشوی) دستگاه^۵:

با توجه به این که باقی مادن مواد آلی (ترشحات و خون) بر روی سطوح خارجی و کانال های داخلی دستگاه آندو-سکوب می توانند سبب کاهش اثر بخشی محلول های ضد عفونی سطح بالا شود، تمیزی دستگی دستگاه را به طور دقیق یا اجرای گام های ذیل قبل از ضد عفونی سطح بالا^۶ / استریلیزاسیون دستگاه و با رعایت چارچوب زمانی پیشنهادی شرکت سازنده درخصوص زمان "تمیزی دستگاه آندو-سکوب ها" ، انجام دهید.

▪ مراحل تمیزی (شستشوی) دستگی:

با تبعیت از دستورالعمل شرکت سازنده:

- ۱- تمامی سطوح دستگاه را بررسی نمایید.
- ۲- در داخل تمامی کانال ها، تیوب ها و اتصالات قابل شستشوی دستگاه آب پر فشار بگذارید.

مرحله ۴- بررسی بصری (بازرسی جسمی)^۷:

بعد از اتمام مرحله تمیزی دستگی، به صورت بصری (چشمی) دستگاه و تجهیزات جانبی آن را بررسی نمایید . با بازرسی بصری آندو-سکوب می توان از تمیزی و سلامت فیزیکی و عدم وجود آسیب به آندو-سکوب و تجهیزات جانبی آن اطمینان حاصل نمود. بازرسی بصری دستگاه های آندو-سکوب و بروخی دیگر از تجهیزات پیچیده ممکن است نیازمند استفاده از عدسی نوری و یا سایر روش ها جهت بزرگنمایی و دقت در بررسی بصری باشد

مرحله ۵- ضد عفونی یا استریلیزاسیون:

⁴Biofilm

⁵ Leak Testing

⁶ Manual Cleaning

⁷ High Level Disinfection

⁸ Visual Inspection

بعد ز اتمام مراحل تعییزی و بررسی بصری آندوسکوپ، ضد عفونی با محلول های ضد عفونی سطح بالا / استریلیزا سیون دستگاه را بر اساس دستورالعمل شرکت سازنده انجم دهید. تو صیه های شرکت سازنده را به صورت صحیح، کامل و دقیق در ارتباط با نوع و غلظت و مدت استفاده از محلول های ضد عفونی یا استریل کننده و یا به طور مثال بکار گیری دستگاه های خودکار آندوسکوپ شور، به سطور افزایش کارآیی و اثر بخشی فرآیند بکار بیندید.

موجله ۶- اثیارش^{*}:

بعد از اتمام مراحل شستشو و ضد عفونی / استریلیزا سیون آندوسکوپ و تجهیزات جانبی آن، اثیارش مناسب دستگاه می تواند مانع از آلوگی مجدد و صدمه به دستگاه و تجهیزات جانبی آن شود و روند خشک شدن دستگاه را ارتقاء بخشد.

دستگاه آندوسکوپ و تجهیزات جانبی آن را در کابینت در پسته با مشخصات ذیل به صورت عمودی قرار دهید:

۱. ارتفاع، عمق و عرض کابینت نگهداری آندوسکوپ ها متناسب با ابعاد دستگاه آندوسکوپ به نحوی باشد که از خم شدن و ماربیج قرار گرفتن دستگاه و یا تماس آن با کف کابینت پیشگیری شود.
۲. در صورتی که مطابق با دستورالعمل شرکت سازنده است، اثیارش افقی آندوسکوپ قابل انجام است.

موجله ۷- مستند سازی^{**}:

روشن استریلیزا سیون / ضد عفونی سطح بالای رعایت شده را در هر بار اجرا ثبت نمایید. برای تضمین کیفیت آندوسکوپی و یا در صورت ضرورت جهت گزارش در ارتباط با موارد درخواستی بیماران، ثبت و مستند سازی مراحل ضرورت دارد.

منابع:

- Essential Elements of a Reprocessing Program for Flexible Endoscopes – Recommendations of the Healthcare Infection Control Practices Advisory Committee. CDC. HICPAC , provide on: (<https://www.cdc.gov/hicpac/>).

*Storage

** Documentation