هو المستقاعة	Стандартная опера	№ 053		
Академия Долголетия — с заботой о ваших близких—	КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ПРЕДСТЕРИЛИЗАЦИОННОЙ ОЧИСТКИ			
ДЕЙСТВУЕТ с "01.01.2025 г."	Заменяет/вводится впервые	ПРИЧИНА ПЕРЕСМОТРА:	ДАТА СЛЕДУЮЩЕГО ПЕРЕСМОТРА:	
			Утвердил:	
Генеральный директор/А.В. Попон				

КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ПРЕДСТЕРИЛИЗАЦИОННОЙ ОЧИСТКИ

Для контроля качества предстерилизационной очистки проводится азопирамовая проба.

Азопирамовая проба должна быть проведена на каждую партию ИМН, прошедшую дезинфекцию и предстерилизационную очистку. Если ПСО проводится в стерилизационном отделении, азопирамовая проба ставится медицинскими сестрами ЦСО; если ПСО проводится в операционном блоке стационара, то азопирамовая проба ставится операционными сестрами оперблока; при предстерилизационной обработке медицинских изделий в родильном блоке и операционном блоке родильного дома азопирамовую пробу ставят акушерки родильного блока и операционные медсестры родильного блока.

Контролю в стерилизационной подлежит 1,0% от каждого наименования изделий, но не менее 3–5 единиц, обработанных за смену.

1. Состав набора для постановки азопирамовой пробы

- амидопирин, стабилизатор (раствор в изопропиловом спирте) 90 мл;
- анилин солянокислый, стабилизатор (раствор в изопропиловом спирте) 10 мл.

Дополнительные реактивы: аптечный раствор перекиси водорода 3,0%.

2. Приготовление раствора азопирама

Во флакон с амидопирином перенести раствор анилина со стабилизатором и перемешать. Раствор азопирама должен храниться в плотно закрытом флаконе в темном месте при температуре +4 °C не более двух месяцев, при комнатной температуре – не более одного месяца. Дата приготовления раствора должна быть указана на флаконе.

3. Приготовление рабочего раствора реактива

Непосредственно перед работой смешать равные объемные количества раствора азопирама и раствора перекиси водорода 3,0%. Рабочий раствор азопирама используется сразу же после приготовления.

4. Проведение контроля

Рабочим раствором реактива обработать исследуемые изделия: протереть тампонами, смоченными реактивом, или нанести несколько капель реактива на исследуемые изделия с помощью пипетки.

При проверке медицинских инструментов они должны быть комнатной температуры. Горячие изделия нельзя подвергать проверке, также нельзя использовать раствор вблизи нагревательных приборов.

В присутствии следов крови или других загрязнений не позднее чем через 1 минуту после контакта реактива с загрязненным участком появляется фиолетовое, переходящее в розово- сиреневое, или буроватое окрашивание.

Окрашивание, наступившее позже чем через 1 минуту после обработки исследуемых предметов, не учитывается.

После проверки, независимо от ее результатов, следует удалить остатки реагента с исследованных изделий, обильно обмыв их водой или протерев тампоном, а затем повторить предстерилизационную очистку этих изделий.

Результаты контроля регистрируют в журнале (приложение № 1).

5. Управление несоответствиями

№ π/π	Идентификация несоответствий	Регламентируемые действия	Ответственный за выполнение действия
1	После контакта реактива с загрязненным участком появилось фиолетовое окрашивание	Отправить инструменты на повторную ПСО	Старшая медсестра ЦСО, медсестры ЦСО

6. Ответственность

- 6.1. Контроль выполнения качественной предстерилизационной очистки осуществляет старшая медсестра/старшая акушерка соответствующего структурного подразделения.
- 6.2. Выборочный контроль осуществляет заведующий ЦСО, врач-эпидемиолог.

7. Нормативные ссылки

Инструкция по применению набора реагентов для контроля качества предстерилизационной очистки изделий медицинского назначения, утвержденная приказом Росздравнадзора от 31.03.2011 № 1652-Пр/11, РУ от 31.03.2011 № ФСР 2011/10386.

8. Сокращения

ЦСО – централизованное стерилизационное отделение.

ПСО – предстерилизационная обработка.

ИМН – изделия медицинского назначения.

9. Приложение

ПРИЛОЖЕНИЕ № 1

Журнал учета качества предстерилизационной обработки

(указать подразделение

			Результат выборочного химического контроля обработанных изделий				
проведен обработ м		Применяе мое			из них загрязненных		Фамилия лица, проводивш его контроль
	средство	наименова ние изделия	количест во штук	кровь	моющим и средства ми		

ЛИСТ СОГЛАСОВАНИЯ

Разработчики: заведующий ЦСО.

Дата направления на согласование:

№ п/п	Должность, Ф. И. О.	Замечания	Дата, подпись
1			
2			