

 <p>Академия Долголетия — С ЗАБОТОЙ О ВАШИХ БЛИЗКИХ —</p>	Стандартная операционная процедура		№ 053
	КОНТРОЛЬ КАЧЕСТВА ПРЕДСТЕРИЛИЗАЦИОННОЙ ОЧИСТКИ		
ДЕЙСТВУЕТ с “01.01.2025 г.”	Заменяет/ вводится впервые	ПРИЧИНА ПЕРЕСМОТРА:	ДАТА СЛЕДУЮЩЕГО ПЕРЕСМОТРА:
Утвердил:			
Генеральный директор _____ /А.В. Попов /			

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 подлечит 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 °С 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

№ п/п	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)

Дата проведен ия анализа	Способ обработ ки	Применяе мое средство	Результат выборочного химического контроля обработанных изделий				Фамилия лица, проводивш его контроль
			наименова ние изделия	количес т во штук	из них загрязненных		
					кровь ю	моющим и средства ми	

ЛИСТ СОГЛАСОВАНИЯ

Разработчики: заведующий ЦСО.

Дата направления на согласование:

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