

NOTA TÉCNICA GVIMS/GGTES/DIRE3/ANVISA nº 01/2023

Orientações para vigilância das Infecções Relacionadas à assistência à Saúde (IRAS) e resistência microbiana (RM) em serviços de saúde.

Gerência de Vigilância e Monitoramento em Serviços de Saúde Gerência Geral de Tecnologia em Serviços de Saúde Terceira Diretoria Agência Nacional de Vigilância Sanitária

Brasília, 02 de janeiro de 2023



Diretor-Presidente

Antônio Barra Torres

Chefe de Gabinete Substituta

Karin Schuck Hemesath Mendes

Diretores

Alex Machado Campos Antônio Barra Torres Daniel Meirelles Fernandes Pereira Meiruze Sousa Freitas Romison Rodrigues Mota

Terceira Diretoria - DIRE3

Alex Machado Campos

Gerente Geral de Tecnologia em Serviços de Saúde – GGTES

Giselle Silva Pereira Calais

Gerente de Vigilância e Monitoramento em Serviços de Saúde - GVIMS/GGTES

Magda Machado de Miranda Costa

Equipe Técnica GVIMS/GGTES

Ana Clara Ribeiro Bello dos Santos
André Anderson Carvalho
Andressa Honorato Miranda de Amorim
Cleide Felicia de Mesquita Ribeiro
Daniela Pina Marques Tomazini
Heiko Thereza Santana
Humberto Luiz Couto Amaral de Moura
Lilian de Souza Barros
Luciana Silva da Cruz de Oliveira
Mara Rubia Santos Gonçalves
Maria Dolores Santos da Purificação Nogueira

Elaboração

Equipe Técnica GVIMS/GGTES/DIRE3/Anvisa

Revisão

Comissão Nacional de Prevenção e Controle de Infecção Relacionada à Assistência à Saúde (CNCIRAS/Anvisa)

Câmara Técnica de Resistência Microbiana em serviços de saúde (CATREM/Anvisa) Coordenações Estaduais/Distrital de Controle de Infecção Hospitalar (CECIH/CDCIH)

AGÊNCIA NACIONAL DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA - ANVISA

É permitida a reprodução parcial ou total deste documento, desde que citada a fonte e que não seja para venda ou qualquer fim comercial. A responsabilidade pelos direitos autorais de textos e imagens desta Nota Técnica é da Agência Nacional de Vigilância Sanitária – Anvisa.

Sumário

1.	Objetivo	4
2.	Escopo	4
3.	Vigilância das IRAS e RM em serviços de saúde	5
3.1. O qu	e é vigilância das IRAS?	5
3.2. Por q	ue fazer vigilância das IRAS e RM?	5
3.3. Com	o realizar a vigilância das IRAS?	6
3.4. Defin	ição dos eventos a serem vigiados e monitorados	7
a.	Definição dos tipos e métodos de vigilância	8
b.	Coleta sistemática dos dados	10
C.	Consolidação, tabulação e análise dos dados.	12
3.5. Notifi	cação dos dados	21
Po	r que notificar?	21
0 (que deve ser notificado para a Anvisa?	22
Qu	em e quando se deve notificar?	32
On	de notificar?	32
3.6. Divul	gação dos dadosgação	34
4.	Recomendações finais	34
5.	REFERÊNCIAS	36
Anexo	1 <u>-</u> Orientações para a vigilância e notificação dos dados do checklist de verificação das práticas de inserção segura de cateter central	39
	Modelo de Checklist de verificação das práticas de inserção segura de cateter central (VPIS-CC) para aplicação na UTI adulto	41
Anexo 2	2 <u>-</u> Orientações para a notificação do consumo de antimicrobianos	42
Lista dos	antimicrobianos prioritários que devem ser monitorados nos hospitais com leitos de UTI	44

1. Objetivo

O objetivo deste documento é apresentar orientações gerais para a realização da vigilância e da notificação obrigatória dos indicadores de infecções relacionadas à assistência à saúde (IRAS), da resistência microbiana (RM), do consumo de antimicrobianos, sabonete líquido e preparações alcoólicas aos profissionais responsáveis pelas ações de prevenção e controle de infeçções nos serviços de saúde brasileiros.

2. Escopo

As orientações contidas nesta Nota Técnica destinam-se a todos os serviços de saúde do país, especialmente aos serviços de diálise que prestam assistência aos pacientes crônicos e aos hospitais que possuem:

- Unidade de Terapia Intensiva (UTI) adulto, pediátrica ou neonatal;
- Centro-obstétrico ou Centro Cirúrgico que realiza cirurgia cesariana;
- Centro Cirúrgico que realiza alguma das seguintes cirurgias: mamoplastia com implante de prótese mamária, artroplastia total primária de joelho ou de quadril, revascularização do miocárdio e implante de derivações internas neurológicas.

Atenção: Os serviços supracitados devem realizar a notificação mensal obrigatória dos dados de IRAS e RM para a Anvisa, porém a vigilância das IRAS e resistência microbiana deve ser realizada por TODOS os serviços de saúde do país e deve ser apresentada à autoridade sanitária local ou federal, sempre que solicitado.

3. Vigilância das IRAS e RM em serviços de saúde

3.1. O que é vigilância das IRAS?

De acordo com a Portaria GM/MS nº. 2.616/1998¹, a vigilância epidemiológica das infecções hospitalares, também denominadas infecções relacionadas à assistência à saúde (IRAS), pois podem ser identificadas em todos os locais onde há assistência à saúde, é a observação ativa, sistemática e contínua de sua ocorrência e de sua distribuição entre pacientes, hospitalizados ou não, e dos eventos e condições que afetam o risco de sua ocorrência, com vistas à execução oportuna das ações de prevenção e controle.

A vigilância da IRAS é considerada um dos componentes essenciais dos Programas de prevenção e controle das IRAS em todo mundo, segundo a Organização Mundial de Saúde (OMS).

Apesar de ser um importante pilar do Programa de prevenção e controle de IRAS, a vigilância desses agravos não tem o seu objetivo final em si, mas serve como uma ferramenta fundamental para direcionar a tomada de decisão e a definição de ações a serem estabelecidas pelo Programa dentro do serviço de saúde e pelas políticas públicas locais e federais.

Desta forma, a vigilância e a notificação mensal das IRAS utilizando os critérios diagnósticos nacionais (definidos pela Anvisa em 2010 e que são atualizados regularmente) e as ferramentas de notificação definidos pela Anvisa são obrigatórias e devem ser executadas pelos serviços de saúde brasileiros.

3.2. Por que fazer vigilância das IRAS e RM?

As evidências demonstram reduções significativas nas taxas de IRAS após a implementação de programas de vigilância de IRAS, incluindo mecanismos para feedback oportuno para profissionais e gestores. Portanto, a vigilância é um dos pontos centrais de atuação da Comissão de Controle de Infecção Hospitalar (CCIH) e das equipes de prevenção e controle de IRAS, e tem o objetivo de:

Obter taxas que permitam conhecer a realidade do serviço e a

determinação de parâmetros aceitáveis.

- Possibilitar benchmarking e avaliar tendências ao longo do tempo;
- Orientar estratégias e prioridades de prevenção e controle de infecções,
 bem como avaliar a efetividade e o impacto das intervenções;
- Detectar surtos em tempo oportuno;
- Determinar áreas ou situações que requeiram atuação especial da equipe de controle de infecção, da gestão ou de outros profissionais do serviço avaliaros fatores que possam estar associados ao aumento ou diminuição da ocorrência das infecções;
- Avaliar se as medidas de prevenção e melhorias adotadas estão sendo efetivas;
- Identificar prioridades e desenvolver normas e políticas públicas direcionadas a partir dos dados obtidos.

Além disso, a vigilância possibilita a determinação de setores e situações que requeiram atuação especial da equipe de controle de infecções, da gestão ou de outros profissionais do serviço, bem como avaliar os fatores que possam estar associados ao aumento ou diminuição da ocorrência das infecções.

3.3. Como realizar a vigilância das IRAS?

A vigilância das IRAS é realizada por meio da obtenção de dados dos pacientes assistidos pelo serviço de saúde, a fim de elaborar indicadores que cumpram os objetivos descritos acima. Dessa forma, para realizar a vigilância das IRAS, é necessário considerar os seus principais elementos, quais sejam:

- a) Definição dos eventos a serem vigiados e monitorados.
- b) Definição dos tipos e métodos de vigilância.
- c) Coleta sistemática dos dados.

ı

d) Consolidação, tabulação e análise dos dados.

- e) Notificação dos dados.
- f) Divulgação dos dados.

3.4. Definição dos eventos a serem vigiados e monitorados

É necessário que na estruturação da vigilância das IRAS sejam claramente definidos os eventos a serem vigiados e monitorados. É importante destacar que a vigilância e o monitoramento não deve se limitar aos indicadores de notificação obrigatória definidos pelos Programas Nacional/Estadual/Municipal de Prevenção e Controle de IRAS.

O serviço de saúde deve definir os outros eventos a serem vigiados e monitorados, considerando suas características, procedimentos realizados, pacientes atendidos e suas necessidades.

Dessa forma, para a definição dos eventos a serem vigiados e monitorados é necessário que a equipe/profissional responsável pela vigilância conheça bem o serviço de saúde e tenha o máximo possível de informações sobre as características da instituição e de suas unidades, entre as quais destacam-se:

- procedimentos mais comuns/ mais frequentes;
- eventos de maior risco de infecção;
- procedimentos novos;
- procedimentos com muitos relatos de eventos adversos;
- procedimentos cirúrgicos realizados (tipos, classificação quanto a grau de contaminação, complexidade, frequência, procedimentos com implante de prótese etc.);
- pacientes mais vulneráveis;
- setores com maior risco de IRAS e que necessitam de uma vigilância mais rigorosa;
- estruturação e características do laboratório de microbiologia, da farmácia hospitalar e da central de material esterilizado etc.

Além disso, é fundamental ouvir os profissionais das unidades do serviço de saúde, buscar referências na literatura, conhecer as normas e legislações

referentes ao assunto, bem como conhecer os indicadores previstos no Programa Nacional, Estadual/Distrital e Municipal de Prevenção e Controle de IRAS.

Também é necessário fazer parcerias com outras estruturas do serviço como o Núcleo de Segurança do Paciente, a Comissão de análise de Óbitos, o Núcleo de Epidemiologia Hospitalar, o Núcleo de Qualidade, etc. Outro ponto fundamental, é considerar a disponibilidade de tempo e de recursos humanos disponíveis para executar as ações de vigilância das IRAS.

a. Definição dos tipos e métodos de vigilância

ı

Para realizar a vigilância das IRAS é necessário definir os tipos e métodos de vigilância a serem empregados. Entre os tipos de vigilância, destacam-se: a por objetivo, por setores ou direcionada, pós alta e a microbiológica. Já o método de vigilância pode ser prospectivo, transversal ou retrospectivo.

De acordo com o anexo III da Portaria GM/MS no. 2.616/1998, a CCIH deve escolher o método de vigilância epidemiológica mais adequado às características do hospital, à estrutura de pessoal e à natureza do risco da assistência, com base em critérios de magnitude, gravidade, redutibilidade das taxas ou custo.

Tipos de Vigilância

Vigilância por	Vigilância por	Vigilância	Vigilância pós-alta
objetivos	setores ou	microbiológica	
	direcionada		
Aborda situações	É aquela realizada	É aquela que avalia	Busca informações obtidas do
de risco	em áreas prioritárias	dados	paciente ou do médico, pela
específicas,	ou de maior risco de	microbiológicos,	notificação voluntária, contato
independente da	IRAS, onde a	permitindo a	telefônico ou correspondência
unidade ou	infecção tem grande	detecção de	Recomendada para a avaliação
especialidade	importância, em	microrganismos	de procedimentos cujo período
onde ocorrem.	virtude da sua	multirresistentes.	de internação pós-operatório é
	frequência,		curto.
	gravidade ou		
	consequências.		

Métodos de Vigilância

Método Prospectivo

 Consiste em monitorar a ocorrência de infecção enquanto o paciente estiver internado ou e tratamento

Método Retrospectivo

 Consiste na revisão dos prontuários após a alta dos pacientes

Método Transversal

 Consiste nos estudos de prevalência, em que são avaliados os pacientes de um serviço ou unidade em um determinado período. **Exemplos:** A vigilância das Infecções primárias de corrente sanguínea associadas a cateter central (IPCSL-CC) e das Infecções do trato urinário (ITU) associadas à sonda vesical de demora, assim como do perfil fenotípico dos microrganismos causadores dessas infecções nas UTIs é classificada como vigilância por objetivo, direcionada por setor e microbiológica. É realizada por método prospectivo. Já a vigilância de infecção de sítio cirúrgico associada à cesariana deve englobar a vigilância por objetivo e pós-alta e deve ser realizada por método prospectivo.

b. Coleta sistemática dos dados

ı

A coleta dos dados para elaboração dos indicadores de IRAS deve ser feita de forma sistemática, ou seja, deve haver um método e regras, a fim de que seja organizada e replicável. Dessa forma, a equipe responsável pela vigilância das IRAS deve definir como será realizada essa coleta sistemática dos dados de maneira adaptada à sua realidade e de forma fidedigna.

De acordo com o anexo III da Portaria GM/MS nº. 2.616/1998, são recomendados os métodos de busca mista (passiva e ativa) de coleta de dados para vigilância, incluindo a busca ativa de casos por parte do grupo executor do Serviço de Controle de Infecção Hospitalar (SCIH) e passiva por parte dos serviços parceiros (ambulatórios de egressos, serviços de Pronto Atendimento etc.).

O método de coleta ativa ocorre quando há busca intencional de casos do evento sujeito à vigilância (busca ativa), por meio de visita às unidades do serviço, verificação de anotações, prontuários e outros registros. Já o método de coleta passiva ocorre quando os dados sobre as infecções são enviados pelos profissionais que atenderam o paciente, de forma espontânea, para os profissionais responsáveis pelas ações de controle de infecções dentro do serviço de saúde.

A vigilância das IRAS deve ser realizada constantemente, enquanto houver funcionamento do serviço ou realização de procedimentos alvos da vigilância.

Considerando que a coleta dos dados deve ser realizada de forma

sistemática, a equipe responsável pela vigilância das IRAS deve:

- Elaborar/definir os instrumentos de coleta de dados, que devem ser simples, de fácil preenchimento e objetivos, ou seja, sem informações desnecessárias. Os instrumentos de coleta de dados devem contemplar informações para que se obtenham dados que sejam suficientes para o fechamento dos critérios diagnósticos de IRAS e que comporão o numerador e o denominador dos indicadores a serem monitorados.
- Para facilitar a coleta de dados do numerador, sugere-se abrir uma ficha de coleta de dados para cada paciente da unidade, ou, pelo menos, para os aqueles que apresentem indícios ou com maior risco de infecção.
- Definir como se dará a busca ativa dos dados do numerador, quais as principais estratégias a serem utilizadas como, por exemplo: visitas nas unidades; avaliação do paciente a beira leito; busca nos prontuários e outros registros do serviço; parcerias com unidades como laboratório de microbiologia, para que informe diretamente à equipe de controle de infecção sobre os resultados das culturas, com a farmácia hospitalar para que também informem quando houver prescrição de antimicrobianos para pacientes das unidades sob vigilância, e com os profissionais dos setores que estão sob vigilância, que poderão fornecer informações detalhadas e atualizadas sobre os pacientes. Além disso, é importante que o responsável pela vigilância das IRAS. participe das visitas multidisciplinares, pois nesse momento poderá obter informações que certamente serão úteis para essa atividade, além de ser fundamental para ajudar no planejamento das ações de prevenção.
- Definir a periodicidade e o horário da coleta de dados do denominador (paciente-dia, paciente com dispositivo-dia, etc) e como ela será realizada (diretamente no setor, por meio dos registros eletrônicos, ou de ambos).
- No caso de infecção de sítio cirúrgico, é importante que a vigilância seja realizada até 30 (trinta) dias após o procedimento cirúrgico sem implante e até 90 (noventa) dias quando houver implante.
- o Definir critérios para vigilância pós-alta, quando esta for necessária. E

Ī

como será feita a coleta de dados.

Com os dados em mãos, a equipe responsável pela vigilância deverá avaliar se esses dados são suficientes e se possibilitam a definição da ocorrência da infecção, do ponto de vista epidemiológico. Para isso, deverá, obrigatoriamente, utilizar os critérios diagnósticos nacionais de IRAS que estão detalhados nos

Manuais e Notas Técnicas publicados pela Anvisa.

c. Consolidação, tabulação e análise dos dados.

Essa etapa consiste em utilizar os dados coletados para calcular os indicadores de IRAS, a fim de analisá-los e propor ações baseadas nos resultados

desses indicadores e nas análises realizadas.

Dessa forma, finalizado o período de vigilância e de posse do conjunto de informações obtidas durante a coleta de dados, a equipe que realiza a vigilância das IRAS irá primeiramente analisar os dados individuais de cada paciente, para definir e computar aqueles que possuem o diagnóstico de IRAS, conforme os critérios diagnósticos publicados pela Anvisa. Com isso é possível definir a

quantidade de IRAS ocorridas naquele mês/período, e que será utilizada como

numerador de alguns indicadores.

Os indicadores são medidas quantitativas que medem a importância de um agravo, dimensionam seu impacto na instituição, apontam os riscos dos expostos e sua exposição, fornecem informações para tomada de decisões, apontam se uma medida de prevenção ou intervenção implantada alcançou o resultado esperado, entre outras funções. Em geral, são representados por uma variável numérica, que pode ser um número absoluto ou uma relação entre dois eventos. Os indicadores utilizados para avaliação da qualidade de serviços de saúde, de acordo com Donabedian (1988), são classificados em indicadores de

estrutura, de processo e de resultado.

Os indicadores de resultado avaliam os efeitos dos cuidados prestados na saúde do paciente ou da população apontando potenciais problemas. Os indicadores de processo avaliam a implementação de ações relacionadas ao cuidado do paciente e que são geralmente referenciadas em diretrizes, normas ou padrões de boas práticas. Já os indicadores de estrutura, avaliam os atributos dos locais nos quais o serviço é prestado, são aqueles que apontam para os recursos (humanos, físicos, financeiros e organizacionais) como por exemplo: quantidade e adequação das instalações e equipamentos, quantidade e qualificação dos profissionais que atuam em um serviço, existência de fluxos e protocolos relacionados à assistência à saúde, etc.

Em geral, a vigilância das IRAS gera indicadores de resultado. No entanto, indicadores de estrutura e processo também podem ser obtidos durante a vigilância, podendo indicar os possíveis fatores causais ou contribuintes para os resultados apontados pelos indicadores de resultado. Nesse sentido, é importante que as três categorais de indicadores sejam avaliadas de forma complementar, para que seja possível, por meio dessa avaliação, definir a situação do serviço do ponto de vista da ocorrência das IRAS e propor medidas de prevenção e controle.

As medidas de frequência mais utilizadas para o cálculo e análise dos indicadores de resultado de IRAS são prevalência, incidência e densidade de incidência.

A **prevalência** é a medida que expressa o número de casos (novos e antigos) que existem em uma determinada população, em um determinado período.

Prevalência = n° de casos de um evento em uma população exposta X100 n° de indivíduos expostos

ı

Exemplo 1:

Indicador: Prevalência de pacientes da UTI adulto com PAV no dia 26 de dezembro de 2022

Numerador: Número de pacientes da UTI adulto que estavam com PAV no dia 26 de dezembro de 2022

= 8

Denominador: Número de pacientes internados na UTI adulto no dia 26 de dezembro = 32

$$\frac{8 \times 100}{32} = 25\%$$

Neste caso, a prevalência de PAV nos pacientes da UTI adulto no dia 26 foi de 25%.

A **incidência** é a medida que expressa o número de ocorrências de casos novos de um evento em uma população exposta, em um determinado período de tempo:

Incidência = n° de casos novos de um evento em uma população exposta X 100 n° de indivíduos expostos

Exemplo 2:

Indicador: Incidência de pacientes da UTI adulto com PAV em dezembro de 2022

Numerador: Número de pacientes da UTI adulto com PAV em dezembro de 2022 = 4

Denominador: Número de pacientes internados na UTI adulto em dezembro= 60

$$\frac{4 \times 100}{60} = 6,6\%$$

Neste caso, a incidência de PAV nos pacientes da UTI adulto no dia 26 de dezembro foi de 6,6%.

Exemplo 3:

Indicador: Incidência de infecção de sítio cirúrgico (ISC) relacionada à cirurgia cesariana.

Numerador: Número total de ISC relacionada às cirurgias cesarianas realizadas no mês de vigilância

= 8

Denominador: Número total de cirurgias cesarianas realizadas no mês de vigilância = 160

8 x100= 5% 160

Neste caso, a incidência de ISC relacionada a cirurgia cesariana no mês de vigilância foi de 5%

A densidade de incidência (DI) reflete uma probabilidade relativa ao tempo de exposição, ou seja, reflete melhor o risco, visto que considera o tempo de exposição do paciente submetido a um procedimento/dispositivo de risco.

A densidade de incidência (DI) de IRAS expressa a razão entre o número de casos novos de pacientes com IRAS no mês de vigilância (numerador) em relação ao número de pacientes em risco de adquirir IRAS (com o fator de risco) a cada dia no mês de vigilância (denominador).

DI = <u>n°de casos novos de um evento em uma população exposta X 1000</u> Total de pacientes-dia expostos ao fator de risco

Exemplo:

Indicador: Densidade de incidência pneumonia associada à ventilação mecânica (VM) **Numerador:** Número de pacientes com pneumonia associada à ventilação mecânica no mês de vigilância = 10

Denominador: Unidade de medida que representa a intensidade da exposição dos pacientes a determinado risco (uso de ventilador mecânico). Neste caso, este nº é obtido por meio da soma de pacientes em ventilação mecânica, a cada dia, no mês selecionado para a vigilância. Portanto, para obter dado do denominador é preciso realizar coleta de dados diária.

ĺ

Dia do Mês	N° de pacientes em uso de Ventilador Mecânico
1	15
2	14
3	13
30	8
31	9
Total:	200

Neste caso, o denominador será 15+14+13...+8+9= 200. Ou seja, no mês de vigilância 200 pacientes estavam em ventilação mecânica-dia. Portanto, a DI de pneumonia associada a ventilação mecânica será:

$$n^{\circ}$$
 de pacientes com pneumonia associada a VM X 1000 = $10 \times 1000 = 50$
 n° de pacientes em ventilação mecânica-dia 200

Portanto, o serviço teve 50 pneumonias associada a VM por mil pacientes em ventilação mecânica-dia no mês de vigilância.

Obs: outra forma de cálculo do número de pacientes com o dispositivo-dia no mês de vigilância é calculando a soma da quantidade de dias que cada paciente usou o dispositivo. No caso do exemplo do uso de ventilador mecânico seria:

Pacientes em ventilação	Número de dias em
mecânica	ventilação mecânica
Paciente A	13
Paciente B	15
Paciente C	20
Total	200

Além dos indicadores citados acima, um indicador muito utilizado pelos profissionais de controle de infecção é a **Taxa de Utilização (TU)**, que traduz o quanto um fator de risco está presente na população analisada.

A TU de IRAS expressa a razão entre o número pacientes expostos ao fator de risco (numerador) em relação ao número de pacientes-dia (denominador), na unidade no período de vigilância:

$TU = n^{\circ}de$ pacientes expostos ao fator de risco-dia X 100

Total de pacientes-dia na unidade

Exemplo:

Indicador: Taxa de utilização de ventilador mecânico

Numerador: Número de pacientes em uso de ventilador mecânico, no mês de vigilância

Denominador: Número total de pacientes-dia

Para obter os dados do numerador e do denominador no mês de vigilância em uma unidade específica é preciso realizar a coleta de dados diária.

Dia do mês	N° de pacientes em uso de ventilador mecânico	Número de pacientes na unidade
1	15	20
2	14	20
3	13	19
30	8	15
31	9	15
Total:	200	360

Neste caso, o **numerador** será 15+14+13+13+14+15+...+8+9 = 200 e o **denominador** será 20+20+19+18+19+20+...15+15=360.

Ou seja, no mês de vigilância existiam na unidade: 200 pacientes em ventilação mecânicadia e 360 pacientes-dia. Dessa forma a TU:

 $\underline{\text{n}}$ °de pacientes exposto ao fator de risco-dia X 1000 = $\underline{\text{200 X 100}}$ = 56,6% Total de pacientes-dia na unidade 360 Neste caso, a taxa de utilização do ventilador mecânico foi de 56,6%, o que significa que este fator de risco (ventilador mecânico) esteve presente em 56,6% nos pacientes internados na unidade, no mês de vigilância.

Obs 1: Outra forma de cálculo do número de pacientes com o dispositivo-dia no mês de vigilância é pela soma da quantidade de dias que cada paciente usou o dispositivo. No caso do exemplo do uso de ventilador mecânico seria:

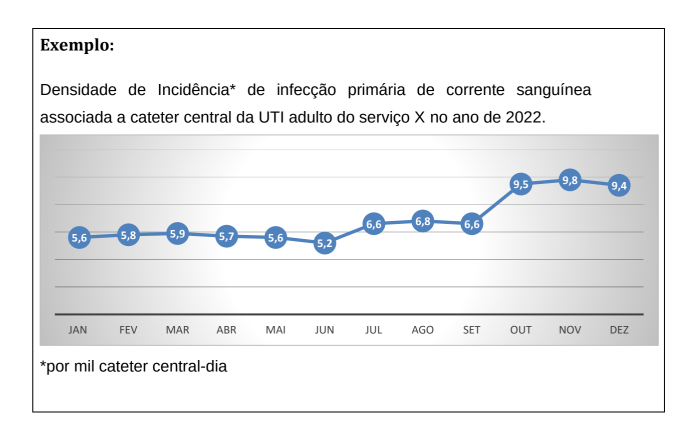
Pacientes em ventilação mecânica	Número de dias em ventilação mecânica
Paciente A	13
Paciente B	15
Paciente C	20
Total	200

Obs 2: Outra forma para identificar o número de pacientes-dia no mês de vigilância é calculando a soma da quantidade de dias que cada paciente ficou internado na unidade. No caso do exemplo do uso de ventilador mecânico seria:

Pacientes	Número de dias de
	internação na unidade
Paciente A	16
Paciente B	22
Paciente C	38
Total	360

Com os indicadores de IRAS calculados, a equipe responsável pelo controle de infecções deve analisá-los e compará-los com: os indicadores anteriores do prórprio serviço, os indicadores de outros serviços com características semelhantes, o conjunto de serviços do seu município, do seu estado ou nacional e a literatura científica sobre o tema.

Primeiramente o serviço de saúde deve comparar indicadores do período de vigilância que analisou com os indicadores calculados em períodos anteriores, ou seja, é importante que se faça uma série histórica dos seus indicadores para avaliar se, ao longo do tempo, está havendo aumento, diminuição ou estabilização das suas taxas.



Diante de situações como a apresentada no gráfico, em que há o aumento de um indicador de IRAS, é necessário investigar os possíveis motivos para tal situação e avaliar esse indicador juntamente com outros indicadores de resultados, de processo e de estrutura, como por exemplo: taxa de utilização, taxa de adesão ao protocolo de IPCSL, taxa de utilização de preparação alcoólica para higiene das mãos, adesão ao checklist de inserção de cateter central, número de hemoculturas realizadas na unidade (acesso ao laboratório de microbiologia), etc.

Exemplos de possíveis causas do aumento dos indicadores

- Exemplos de possíveis causas da redução dos indicadores
- Alteração nos processos de trabalhos (mudança nos protocolos).
- Baixa adesão às medidas de prevenção e controle.
- Mudança do perfil dos pacientes.
- Quebra de barreiras (ex.: falta de insumos ou má prática dos profissionais).
- Contratação de novo funcionário sem a devida capacitação.
- Aumento da sensibilidade da vigilância.
- Alteração na técnica laboratorial.

- Melhoria dos processos de trabalho e da implementação de ações de prevenção e controle de IRAS.
- Mudança do perfil dos pacientes.
- Diminuição da sensibilidade da vigilância.
- Falhas nos métodos de vigilância.
- Subnotificação de casos de IRAS.
- Aspectos relacionados ao laboratório de microbiologia.

Um dos objetivos da vigilância das IRAS, conforme apontado acima, é conhecer a realidade do serviço, propor medidas de prevenção e avaliar se essas medidas foram efetivas. Assim, com os dados da vigilância computados e os indicadores construídos e analisados é possível à equipe de controle de infecções propor medidas de prevenção e controle e posteriormente avaliar a eficácia dessas medidas, pois essa é a finalidade máxima da vigilância em qualquer serviço de saúde e, tanto a vigilância quanto as ações de prevenção e controle indicadas devem estar previstas no Programa de Prevenção e Controle de IRAS do serviço de saúde.

Os indicadores do serviço de saúde também podem ser comparados (benchmarking), com os indicadores de outros serviços com características semelhantes com indicadores locais, nacionais e com a literatura, para que o serviço possa saber a sua posição em relação ao conjunto dos demais serviços, a fim de propor medidas para melhoria contínua.

Exemplo:

Um serviço com DI de IPCSL de 9,6 infecções por mil cateter-dia, comparando-se com os dados nacionais (Boletim de IRAS da Anvisa de 2021), poderá verificar que está com uma DI acima do percentil 75, ou seja, está entre os 25% dos serviços com as piores DI.

Tabela: Distribuição por percentil da DI de IPCSL associada a cateter central dos hospitais que notificaram para a Anvisa no ano de 2021.

Ano	N.Hosp	Dens. Incid.	Pct. 10	Pct. 25	Pct. 50	Pct. 75	Pct. 90	Tx Utilização
2021	1967	5,2	0,0	1,6	4,1	8,0	14,1	67,9
2020	1720	4,3	0,0	1,0	3,3	6,6	11,2	60,0
2019	1636	3,9	0,0	1,0	2,8	5,7	10,0	55,1
2018	1598	4,1	0,0	1,1	3,2	6,3	11,4	55,9
2017	1518	4,4	0,0	1,1	3,2	6,7	10,9	56,0
2016	1429	4,7	0,0	1,0	3,3	6,6	12,0	58,6
2015	1349	4,8	0,0	1,0	3,3	6,9	11,1	56,7
2014	1206	5,1	0,0	1,1	3,6	7,0	11,8	58,6
2013	1130	5,5	0,0	1,4	3,9	8,2	13,6	59,1
2012	1017	5,7	0,0	1,5	4,3	8,6	14,8	61,3
Fonte: G	/IMS/GGTES/A	nvisa, 2022.						

3.5. Notificação dos dados

Por que notificar?

A notificação dos dados obtidos com a vigilância dos indicadores nacionais de IRAS e RM em serviços de saúde permite que a Anvisa, estados/DF e municípios traçem o cenário nacional, regional, estadual, municipal e até por serviço notificante da ocorrência de cada tipo de IRAS (por exemplo: IPCSL, PAV, ITU, ISC, em diálise), bem como, permite que conheçam a distribuição e o perfil de resistência aos antimicrobianos dos principais microrganismos causadores de algumas dessas IRAS, verificar as tendências geográficas e identificar infecções, microrganismos e mecanismos de resistência emergentes.

Essas informações são usadas para subsidiar as discussões e a construção dos objetivos, metas, ações estratégicas e atividades previstas no

Programa Nacional de Prevenção e Controle de Infecções Relacionadas a Assistência à Saúde – PNPCIRAS e também são consideradas no planejamento das ações da Gerência de Vigilância e Monitoramento em Serviços de Saúde da Gerência Geral de Tecnologia em Serviços de Saúde da Anvisa (GVIMS/GGTES/Anvisa) para a alocação de recursos da Agência para demandas como capacitações, visitas técnicas, ações educativas e intervenções com vistas ao controle das IRAS e dos patógenos de importância epidemiológica nos serviços de saúde.

Sob o ponto de vista da legislação, a Portaria GM/MS nº 2.616/98, que expediu diretrizes e normas para prevenção e o controle das infecções hospitalares, determina o envio, pela CCIH, de informações decorrentes da vigilância das IRAS para as Coordenações Nacional, Estaduais/ Distrital e Municipais Controle de IRAS níveis municipal, estadual/distrital, conforme as normas específicas das referidas Coordenações".

Além disso, a RDC nº 36, de 25 de julho de 2013, que institui ações para a segurança do paciente em serviços de saúde, determina que todos os serviços de saúde abrangidos por essa norma devem notificar mensalmente ao Sistema Nacional de Vigilância Sanitária os eventos adversos decorrentes da prestação da assistência, incluindo as IRAS. Portanto, todos os serviços são obrigados a realizar a vigilância de todos os incidentes que ocorrem no mês e são obrigados à notificar nas ferramentas disponibilizadas pela Anvisa todos os eventos adversos (incidentes que causaram danos aos pacientes) que ocorreram no mês de vigilância.

O que deve ser notificado para a Anvisa?

Os indicadores de IRAS a serem monitorados em âmbito nacional são definidos anualmente pela GVIMS/GGTES/Anvisa em colaboração com a Comissão Nacional de Prevenção e Controle de Infecções Relacionadas à Assistência à Saúde (CNCIRAS) e a Câmara Técnica de Resistência Microbiana e validados pelas Coordenações Estaduais/distrital de Controle de Infecção

Hospitalar (CECIH). Tais indicadores foram definidos considerando sua importância epidemiológica, sua prevalência e o seu potencial de prevenção.

Dessa forma, atualmente, considerando o PNPCIRAS 2021-2025, os dados (numerador e denominador) dos seguintes indicadores deverão obrigatoriamente ser notificados mensalmente pelos serviços de saúde brasileiros:

HOSPITAIS COM LEITOS DE UTI ADULTO, PEDIÁTRICA OU NEONATAL:

TIPO DE INFECÇÃO	INDICADOR	NUMERADOR (a ser notificado)*	DENOMINADOR (a ser notificado)*
Infecção Primária	Densidade de Incidência de	Número total de pacientes	Número total de
de Corrente	IPCSL	com IPCSL na UTI**	pacientes com cateter
Sanguínea			central-dia na UTI**
Laboratorial -	Taxa de Utilização de	Número total de pacientes	Número total de
IPCSL associada a	cateter central	com cateter central-dia na	pacientes-dia na
cateter central		UTI**	UTI**
	Número absoluto de cada	Número absoluto do	
	um dos microrganismos	Microrganismo X isolado em	
	notificados como agente	paciente com IPCSL	
	etiológico da IPCSL.		
	Exemplo: número de		
	Klebsiella pneumoniae		
	Percentual de resistência	Número total do	Número total do
	microbiana em cada um	microrganismo X*** causador	microrganismo X***
	dos microrganismos	da IPCSL com perfil de	causador da IPCSL
	notificados como agentes	resistência aos	com teste de
	etiológicos da IPCSL. Ex:	antimicrobianos testados.	resistência aos
	Klebsiella pneumoniae com		antimicrobianos.
	resistência a algum dos		
	antimicrobrianos testados.		
	Percentual de	Número de microrganismo	Número total do
	resistência de cada	X*** causador da IPCSL com	microrganismos X***
	um dos	perfil de resistência ao	causador da IPCSL
	microrganismos	antimicrobiano ou grupo de	submetido a teste de

ı

	d-nd-10001	auticionaliana (C.	a a sa a thaitti al a shi a sa
	causadores da IPCSL	antimicrobianos específicos	sensibilidade ao
	a um grupo /ou tipo de	Υ****.	antimicrobiano ou
	antimicrobiano testado		grupo de
	(Perfil fenotípico		antimicrobianos
). Ex: Klebsiella		específicos Y****.
	pneumoniae resistente		
	aos carbapenêmicos.		
	Percentual de adesão	Número total de <i>checklist</i> de	Número total de
	ao Checklist de	VPIS-CC aplicados durante	inserções de cateter
	verificação das	as inserções de cateter	central na UTI no
	práticas de inserção	central na UTI, no período de	período de vigilância
	segura de cateter	vigilância	
	central (VPIS-CC)		
	Percentual de adesão	Número total de cateter	Número total de
	às práticas de	central inserido na UTI, no	checklist de VPIS-CC
	inserção segura de	período de vigilância,	aplicados durante as
	cateter central	seguindo todas as	inserções de cateter
		recomendações do checklist	central na UTI, no
		de VPIS-CC	período de vigilância
Pneumonia	Densidade de Incidência de	Número total de pacientes	Número total de
Pneumonia Associada à	Densidade de Incidência de PAV		
		Número total de pacientes	Número total de
Associada à		Número total de pacientes	Número total de pacientes em
Associada à Ventilação		Número total de pacientes	Número total de pacientes em ventilação mecânica-
Associada à Ventilação Mecânica -	PAV	Número total de pacientes com PAV na UTI**	Número total de pacientes em ventilação mecânicadia na UTI**
Associada à Ventilação Mecânica -	PAV Taxa de Utilização de	Número total de pacientes com PAV na UTI**	Número total de pacientes em ventilação mecânicadia na UTI**
Associada à Ventilação Mecânica -	PAV Taxa de Utilização de Ventilação	Número total de pacientes com PAV na UTI** Número total de pacientes em ventilação mecânica-dia, na	Número total de pacientes em ventilação mecânicadia na UTI** Número total de pacientes-dia na
Associada à Ventilação Mecânica -	PAV Taxa de Utilização de Ventilação	Número total de pacientes com PAV na UTI** Número total de pacientes em ventilação mecânica-dia, na	Número total de pacientes em ventilação mecânicadia na UTI** Número total de pacientes-dia na
Associada à Ventilação Mecânica - PAV	Taxa de Utilização de Ventilação Mecânica	Número total de pacientes com PAV na UTI** Número total de pacientes em ventilação mecânica-dia, na UTI**	Número total de pacientes em ventilação mecânicadia na UTI** Número total de pacientes-dia na UTI**
Associada à Ventilação Mecânica - PAV Infecção do Trato	PAV Taxa de Utilização de Ventilação Mecânica Densidade de Incidência	Número total de pacientes com PAV na UTI** Número total de pacientes em ventilação mecânica-dia, na UTI** Número total de pacientes	Número total de pacientes em ventilação mecânicadia na UTI** Número total de pacientes-dia na UTI**
Associada à Ventilação Mecânica - PAV Infecção do Trato Urinário	PAV Taxa de Utilização de Ventilação Mecânica Densidade de Incidência	Número total de pacientes com PAV na UTI** Número total de pacientes em ventilação mecânica-dia, na UTI** Número total de pacientes	Número total de pacientes em ventilação mecânicadia na UTI** Número total de pacientes-dia na UTI** Número de pacientes com cateter vesical
Associada à Ventilação Mecânica - PAV Infecção do Trato Urinário Associada à	PAV Taxa de Utilização de Ventilação Mecânica Densidade de Incidência	Número total de pacientes com PAV na UTI** Número total de pacientes em ventilação mecânica-dia, na UTI** Número total de pacientes	Número total de pacientes em ventilação mecânicadia na UTI** Número total de pacientes-dia na UTI** Número de pacientes com cateter vesical de demora-dia na
Associada à Ventilação Mecânica - PAV Infecção do Trato Urinário Associada à Cateter Vesical de	Taxa de Utilização de Ventilação Mecânica Densidade de Incidência de ITU-AC	Número total de pacientes com PAV na UTI** Número total de pacientes em ventilação mecânica-dia, na UTI** Número total de pacientes com ITU-AC na UTI**	Número total de pacientes em ventilação mecânicadia na UTI** Número total de pacientes-dia na UTI** Número de pacientes com cateter vesical de demora-dia na UTI**
Associada à Ventilação Mecânica - PAV Infecção do Trato Urinário Associada à Cateter Vesical de	Taxa de Utilização de Ventilação Mecânica Densidade de Incidência de ITU-AC Taxa de Utilização de	Número total de pacientes com PAV na UTI** Número total de pacientes em ventilação mecânica-dia, na UTI** Número total de pacientes com ITU-AC na UTI**	Número total de pacientes em ventilação mecânicadia na UTI** Número total de pacientes-dia na UTI** Número de pacientes com cateter vesical de demora-dia na UTI** Número total de
Associada à Ventilação Mecânica - PAV Infecção do Trato Urinário Associada à Cateter Vesical de	Taxa de Utilização de Ventilação Mecânica Densidade de Incidência de ITU-AC Taxa de Utilização de Cateter Vesical de	Número total de pacientes com PAV na UTI** Número total de pacientes em ventilação mecânica-dia, na UTI** Número total de pacientes com ITU-AC na UTI**	Número total de pacientes em ventilação mecânicadia na UTI** Número total de pacientes-dia na UTI** Número de pacientes com cateter vesical de demora-dia na UTI** Número total de pacientes com cateter vesical de demora-dia na UTI**
Associada à Ventilação Mecânica - PAV Infecção do Trato Urinário Associada à Cateter Vesical de	Taxa de Utilização de Ventilação Mecânica Densidade de Incidência de ITU-AC Taxa de Utilização de Cateter Vesical de	Número total de pacientes com PAV na UTI** Número total de pacientes em ventilação mecânica-dia, na UTI** Número total de pacientes com ITU-AC na UTI**	Número total de pacientes em ventilação mecânicadia na UTI** Número total de pacientes-dia na UTI** Número de pacientes com cateter vesical de demora-dia na UTI** Número total de pacientes com cateter vesical de demora-dia na UTI**

	Niúmoro chachite de seile	Número obselute de	
	Número absoluto de cada	Número absoluto do	
	um dos microrganismos	Microrganismo X isolado em	
	notificados como agente	paciente com ITU-AC	
	etiológico da ITU-AC		
	Exemplo número de <i>E.</i>		
	Coli identificado no		
	período		
	Percentagem de	Número total do	Número total do
	resistência microbiana de	microrganismo X*** causador	microrganismo X***
	cada um dos	da ITU-AC com perfil de	causador da ITU-AC
	microrganismos	resistência aos	com teste de
	notificados como agentes	antimicrobianos testados.	resistência aos
	etiológicos da ITU-AC.		antimicrobianos.
	Ex: <i>E. coli</i> com		
	resistência a algum dos		
	antimicrobrianos		
	testados.		
	Percentual de	Número de microrganismo	Número total do
	resistência de cada	X*** causador da ITU-AC	microrganismos X***
	um dos microrganismo	com perfil de resistência ao	causador da ITU-AC
	causadores de ITU-AC	antimicrobiano ou grupo de	submetido a teste de
	a um grupo /ou tipo de	antimicrobianos específicos	sensibilidade ao
	antimicrobiano testado	Y****	antimicrobiano ou
	(Perfil fenotípico		grupo de
). Ex: <i>E.coli</i> resistente a		antimicrobianos
	cefalosporinas de 3ª		específicos Y****
	e/ou 4ª geração.		
Todas infecções		Total do antimicrobiano	Número total de
		3 (3)	pacientes-dia, na UTI adulto
		o i i addito	auuilu
Todas infecções	Consumo de sabonete	Quantidade total de	Número total de
	líquido e preparação	consumo de sabonete	pacientes-dia na
	alcoólica para higiene	líquido e preparação	UTI**
	das mãos	alcoólica líquida ou	
		gel (mL) na UTI**	

^{*} Dados coletados no período de vigilância (mensal)

**Dados separados por tipo de UTI (adulto, pediátrica e neonatal)

*** Microrganismo X, são aqueles listados no formulário de notificação Limesurvey

*****Antimicrobianos/grupos de antimicrobianos, estão listados no formulário de notificação

Limesurvey

*****O numerador do cálculo do DDD é o total do antimicrobiano consumido em gramas (g), na UTI adulto, dividido pela dose diária padrão do antimicrobiano calculado em gramas para adulto de 70kg, sem Insuficiência Renal, publicado pela OMS*

Observação:

ı

Paciente-dia: é a soma do número total de pacientes internados por dia, na UTI, no período de vigilância.

Cateter central - dia: é a soma do número de pacientes com cateter central por dia, na UTI, no período de vigilância. Mesmo que o paciente tenha mais de um cateter central, para fins de cálculo do denominador, ele deve ser contado apenas uma vez.

Ventilação mecânica-dia: soma do número total de pacientes em uso de ventilação mecânica, por dia, na UTI, no período de vigilância.

Cateter vesical de demora – dia (CVD): soma do número total de pacientes com cateter vesical de demora por dia, na UTI, no período de vigilância.

HOSPITAIS COM CENTRO CIRÚRGICO OU OBSTÉTRICO

TIPO DE INFECÇÃO	INDICADOR	NUMERADOR (a ser notificado)*	DENOMINADOR (a ser notificado)*
		,	,
	Incidência de ISC relacionada à artroplastia primária de joelho	Número de ISC relacionadas à artroplastia primária de joelho	Número de cirurgias de artroplastia primária de joelho
Infecção de Sítio Cirúrgico - (ISC)	Incidência de ISC relacionada à artroplastia total de quadril primária	Número de ISC relacionadas à artroplastia total de quadril primária	Número de cirurgias de artroplastia total de quadril primária realizadas no período de vigilância
	Incidência de ISC relacionada a cirurgia de implante mamário	Número de ISC relacionadas à cirurgia de implante	Número de cirurgias de implante mamário realizadas no período de

	mamário	vigilância
Incidência de ISC	Número de ISC	Número de cirurgias
relacionada a cirurgia	relacionadas	cesarianas realizadas no
cesariana	à cirurgia cesariana	período de vigilância
Incidência de ISC	Número de ISC	Número de cirurgias
relacionada a cirurgia de	relacionada a cirurgia de	cardíacas para
revascularização	revascularização	revascularização do
do miocárdio	do miocárdio	miocárdio
		realizadas no período de
		vigilância
Incidência de ISC	Número de ISC	Número de cirurgias de
relacionada a cirurgia de	relacionada a cirurgia de	implante de derivações
implante de derivações	implante de derivações	internas neurológicas
internas neurológicas	internas neurológicas	realizadas no período de
		vigilância

SERVIÇOS DE DIÁLISE

Indicadores nacionais de notificação obrigatória - diálise

INDICADOR	NUMERADOR	DENOMINADOR
	(a ser notificado pelo serviço)*	(a ser notificado pelo serviço)*
Taxa de hospitalização de	Nº de internações hospitalares	Nº de pacientes submetidos a HD
pacientes em hemodiálise	depacientes submetidos a HD no	no mês
(HD)	mês	
Taxa de utilização de cateter	Nº de pacientes submetidos a HD	Nº de pacientes submetidos a HD
temporário/ não tunelizado	com cateter temporário/não	de vigilância
por mais de 3 meses	tunelizado por mais de 3 meses no	
	mês de vigilância	
Taxa de soroconversão para	Nº de pacientes submetidos a HD	Nº de pacientes submetidos a HD
hepatite C em hemodiálise	com soroconversão para hepatite	com anti-HCV negativo
	C no mês de vigilância	
Taxa de mortalidade de	Nº de óbitos de pacientes	Nº de pacientes submetidos a HD
pacientes em hemodiálise	submetidos a HD no mês de	no mês
pacientes em nemocianse	vigilância	no mes
Taxa de infecção do acesso	Nº de pacientes submetidos a HD	Nº de pacientes submetidos a HD
vascular (IAV) associada ao	com IAV associada a cateter	com catetertemporário/não tunelizado
cateter temporário/não	temporário/não tunelizado no mês	no mês de vigilância
tunelizado	de vigilância	no mes de vigilancia
	-	
Taxa de IAV associada a	Nº de pacientes submetidos a HD	Nº de pacientes submetidos a HD
cateter permanente/	com IAV do cateter	com cateterpermanente/tunelizado no
tunelizado	permanente/tunelizado no mês de	mês de vigilância
	vigilância	
Taxa de IAV associada à	Nº de pacientes submetidos a	Nº de pacientes submetidosa HD
fístula arteriovenosa (AV)	HD com IAV2 da fístula - AV no	com fístula - AV no mês de vigilância
	mês de vigilância	

Taxa de bacteremia	Nº de pacientes com cateter	N⁰ de pacientes com cateter
associada a cateter	temporário/não tunelizado	temporário/não tunelizado no mês
temporário/ não tunelizado	submetido a HD com bacteremia	de vigilância
	nomês de vigilância	
Taxa de bacteremia	Nº de pacientes com fístula - AV	Nº de pacientes com fístula - AV no
associada à fístula - AV	submetidos a HD com bacteremia	mês de vigilância
	no mês de vigilância	
Taxa de bacteremia	Nº de pacientes com cateter	Nº de pacientes com cateter
associada a cateter	permanente /tunelizado submetido	permanente/tunelizado no mês de
permanente/ tunelizado	a HD com bacteremia no mês de	vigilância
permanente/ tunenzauo	vigilância	vigilalicia
Taya da tuatamanta assu-		NO do posicionado estado estado e LID
Taxa de tratamento com	Nº de pacientes que receberam	Nº de pacientes submetidos a HD
Vancomicina em pacientes	vancomicina no mês de vigilância	no mês de vigilância
em hemodiálise		
Número absoluto de cada	Número absoluto do	
um dos microrganismos	Microrganismo X isolado em	
notificados como agente	paciente com bacteremia	
etiológico da bacteremia		
Percentual de resistência	Número total do microrganismo	Número total do microrganismo X***
microbiana de cada um dos	X*** causador da bacteremia com	causador da bacteremia com teste de
microrganismos notificados	perfil de resistência aos	resistência aos antimicrobianos.
como agentes etiológicos da	antimicrobianos testados.	
bacteremia		
Percentual de resistência de	Número de microrganismo X***	Número total do microrganismos X***
cada um dos microrganismos	causador da IPCSL com perfil	causador da IPCSL submetido a teste
causadores da bacteremia a	de resistência ao antimicrobiano	de sensibilidade ao antimicrobiano ou
um grupo /ou tipo de	ou grupo de antimicrobianos	grupo de antimicrobianos específicos
antimicrobiano testado (Perfil	específicos Y****.	Y****.
fenotípico). Ex: Klebsiella		
pneumoniae resistente aos		
carbapenêmicos		

Indicadores nacionais de notificação obrigatória - diálise peritoneal

INDICADOR	NUMERADOR	DENOMINADOR
	(a ser notificado pelo serviço)*	(a ser notificado pelo serviço)*
Taxa de hospitalização de	Nº de internações hospitalares de	Nº de pacientes submetidos a
pacientes em Diálise	pacientes submetidos a diálise	diálise peritoneal no mês no
Peritoneal	peritoneal no mês no mês de	mês de vigilância
	vigilância	
	Observação: Considerar qualquer	
	internação indepentendemente do	
	motivo	
Taxa de peritonite em	Nº de pacientes submetidos a	Nº de pacientes submetidos a
pacientes em Diálise	diáliseperitoneal com peritonite no	diálise peritoneal no mês no
Peritoneal	mês no mês de vigilância	mês de vigilância
Taxa de mortalidade de	Nº de óbitos de pacientes	Nº de pacientes submetidos a
pacientes em Diálise	submetidos a diálise peritoneal no	diálise peritoneal no mês no
Peritoneal	mês no mês de vigilância	mês de vigilância
	Observação: Considerar óbito por	
	qualquer causa, mesmo não	
	estando relacionado à doença	
	renal ou ao procedimento dialítico.	

Observações:

- Esses dados devem ser coletados mensalmente de forma sistemática, usando-se principalmente métodos de vigilância ativos e prospectivos.
- Os dados de infecção devem ser coletados seguindo os critérios diagnósticos nacionais,
 definidos nesta Nota Técnica.
- A Anvisa fará o cálculo e a análise dos indicadores do conjunto dos dados notificadospelos serviços de diálise do país. No entanto, o serviço de diálise também deve calcular, analisar e monitorar os seus indicadores para que essas informações orientem as ações

a serem adotadas para a prevenção e controle das IRAS em sua instituição. A fórmula para cálculo dos indicadores foi descrita acima e está detalhada no próprio formulário eletrônico de notificação disponibilizado pela Anvisa.

A Anvisa não solicita a notificação mensal de dados de reações pirogênicas, entretanto, recomenda-se que os serviços de diálise façam a vigilância e monitoramento desse tipo de evento, uma vez que essas reações podem desencadear complicações para os pacientes assistidos. Surtos de pirogenia devemser notificados à vigilancia sanitária local e no formulário de notificação de surto da Anvisa.

Atenção!

- Além dos indicadores supracitados, também devem ser notificados à Anvisa os casos de covid-19 transmitidas dentro dos hospitais (IRAScovid-19) e os surtos infecciosos em serviços de saúde.
- É importante destacar que além dos indicadores de notificação obrigatória, o serviço de saúde deve realizar a vigilância de outros indicadores relevantes para direcionar a definição de ações do Programa de prevenção e controle de IRAS da instituição.
- As Coordenações Estaduais, Distrital e Municipais de Controle de Infecção Hospitalar podem determinar a vigilância de outros indicadores, além dos que são de notificação nacional obrigatória.
 Desta forma, é importante realizar a notificação desses indicadores conforme definido pela Coordenação do seu estado, Distrito Federal ou município.

Quem e quando se deve notificar?

As notificações dos dados de IRAS e RM devem ser realizadas pelas equipes responsáveis pelas ações de prevenção e controle das infecções dos serviços de saúde brasileiros. No caso dos hospitais, pelas CCIHs. A notificação deve ser realizada mensalmente, até o 15º dia do mês subsequente ao mês de vigilância, com exceção das infecções de sítio cirúrgico, que podem ser notificadas até 30 dias após o procedimento cirúrgico (sem prótese) ou até 90 dias após o procedimento cirúrgico (com implantes).

No caso de infecção de sítio cirúrgico em procedimento com colocação de implante, caso seja diagnosticada após a realização da notificação mensal, esta deverá ser retificada com o alteração do numerador (quantidade de ISC no mês do procedimento cirúrgico).

Exemplo: os dados coletados em junho devem ser notificados até o 15º dia do mês de julho. Já para as ISC, a notificação poderá ser realizada até o dia 31 de julho (cirurgias sem próteses) e até o dia 30 de setembro (cirurgias com próteses).

Onde notificar?

As notificações devem ser realizadas nos formulários eletrônicos (Limesurvey), disponibilizados no portal da Anvisa:

 Formulário de notificação de indicadores nacionais das Infecções Relacionadas à Assistência à Saúde (IRAS) e Resistência Microbiana (RM)
 - UTI ADULTO. Link:

https://pesquisa.anvisa.gov.br/index.php/923695?lang=pt-BR

 Formulário de notificação de indicadores nacionais das Infecções Relacionadas à Assistência à Saúde (IRAS) e Resistência Microbiana (RM)
 - UTI PEDIÁTRICA, Link:

https://pesquisa.anvisa.gov.br/index.php/347117?lang=pt-BR

- Formulário de notificação de indicadores nacionais das Infecções Relacionadas à Assistência à Saúde (IRAS) e Resistência Microbiana (RM)
 - UTI NEONATAL. Link:
 - https://pesquisa.anvisa.gov.br/index.php/154727?lang=pt-BR
- formulário de notificação de indicadores nacionais de IRAS Infecção de Sítio Cirúrgico. Link:
 - https://pesquisa.anvisa.gov.br/index.php/382156?lang=pt-BR
- Formulário de notificação de consumo de antimicrobianos em UTI ADULTO
 cálculo DDD (Dose Diária Definida). Link:
 https://pesquisa.anvisa.gov.br/index.php/437518?lang=pt-BR
- Formulário de notificação de covid-19 adquirida durante internação hospitalar (IRAS-covid-19). Link: https://pesquisa.anvisa.gov.br/index.php/667695?lang=pt-BR
- Formulário de avaliação do consumo de preparação alcoólica e sabonete
 líquido para higiene das mãos em serviços de saúde. Link:
 https://pesquisa.anvisa.gov.br/index.php/925859?lang=pt-BR
- Formulário de notificação nacional de surtos infecciosos em serviços de saúde. Link:
 - https://pesquisa.anvisa.gov.br/index.php/359194?lang=pt-BR
- Formulário de notificação de indicadores nacionais das Infecções Relacionadas à Assistência à Saúde (IRAS) e Resistência Microbiana (RM) em DIÁLISE. Link:
 - https://pesquisa.anvisa.gov.br/index.php/875855?lang=pt-BR

ı

- Não é necessário senha para acessar o Limesurvey, basta clicar no link referente ao formulário para abrir as campos a serem preenchidos.
- Orientações detalhadas sobre como notificar nos formulários eletrônicos, podem ser encontradas nas Notas Técnicas sobre a Notificação dos Indicadores

Nacionais das Infecções Relacionadas à Assistência à Saúde (IRAS) e Resistência Microbiana (RM) e tutoriais elaborados pela Anvisa e disponibilizados no link: https://www.gov.br/anvisa/pt-

<u>br/assuntos/servicosdesaude/notificacoes/notificacao-de-iras-e-rm</u>

3.6. Divulgação dos dados.

As análises resultantes dos indicadores obtidos pela vigilância das IRAS devem ser divulgadas para a direção e todos os profissionais do serviço de saúde, principalmente para aqueles que atuam nas unidades sob vigilância, de forma a fomentar discussão sobre o tema e a proporcionar um envolvimento maior de todos em relação a adoção às medidas de prevenção e controle.

Também recomenda-se que as equipes cirúrgicas recebam, periodicamente, o relatório com as taxas de infecção das suas cirurgias limpas.

4. Recomendações finais

O conhecimento técnico sobre a vigilância das IRAS não deve se limitar ao disposto nessa Nota Técnica, uma vez que o seu conteúdo é bastante supeficial, sendo apenas um direcionamento para estimular que os profissionais de controle de infecção se aprofudem no tema e realizem uma vigilância efetiva das infecções nos seus serviços de saúde.

A Anvisa e as Coordenações Estaduais/Distrital e Municipais de Controle de Infecção Hospitalar têm trabalhando com muito empenho para que o Sistema Nacional de Vigilância das IRAS e RM seja aprimorado a cada ano, mas, para que tenhamos ainda mais sucesso nesse desafio, é muito importante o comprometimento diário de todas as CCIHs e equipes de controle de IRAS do país. Os frutos da dedicação de todos os envolvidos neste projeto nacional têm sido

apresentados nos Boletins de Segurança e Qualidade em Serviços de Saúde publicados pela Anvisa e que podem ser acessados no portal eletrônico da agência

Além disso, regurlamente são publicados relatórios contendo a análise nacional das notificações de IRAS e RM proveniente de hospitais e serviços de diálise que utilizam os formulários nacionais de notificação de IRAS e RM (nesses relatórios períodicos não são apresentadas as análises dos Estados que possuem outros mecanismos de captação desses dados: SP, AM, PR). Esses relatórios são disponibilizados no Portal da Anvisa para que estados, municípios e os serviços de saúde notificantes possam definir ou corrigir as suas ações locais.

Consideramos de grande importância que as equipes de controle de infecção estreitem as relações com os laboratórios de microbiologia que atendem os serviços de sáude, uma vez que os profissionais que atuam nesses setores podem ajudar a dirimir dúvidas, bem como disponibilizar em tempo oportuno relatórios com os perfis de sensibilidade aos antimicrobianos dos agentes causadores das IRAS de interesse do serviço.

É fundamental que as equipes de controle de infecção dos serviços de saúde do Brasil se aproximem das Coordenações Estaduais/Distrital e Municipais de Controle de Infecção Hospitalar (CECIH/CDCIH/CMCIH) para sanar dúvidas a respeito da vigilância das IRAS e RM e para solicitar apoio para a condução das ações de prevenção e controle das infecções. Os contatos de todas as CECIH (cadastradas na Anvisa) estão disponíveis portal da Anvisa: no https://app.powerbi.com/view?r=eyJrljoiNTBhNDYzMzctM2Q4My00NTc4LThmNjkt NjAzZDAyOWYxNTdlliwidCl6Iml2N2FmMjNmLWMzZjMtNGQzNS04MGM3LWl3M Dg1ZjVIZGQ4MSJ9

5. REFERÊNCIAS

- BRASIL, Ministério da Saúde. Portaria 2.616 de 12 de maio de 1998. Brasília: Diário Oficial da União,13 de maio de 1998. Seção 1, p. 133. D
- Grinbaum, R. S. Curso Infecção relacionada à Assistência à Saúde IRAS versão
 1.0 2004. Módulo 2 VIGILÂNCIAEPIDEMIOLÓGICA DAS
 INFECÇÕES HOSPITALARES São Paulo 2004.
 Disponível em < http://www.saude.mt.gov.br/upload/controle-infeccoes/pasta4/mod 2 vig epid das infec hospitalares.pdf>
- BRASIL, Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Programa Nacional de Prevenção e Controle de Infecções Relacionadas à Assistência à Saúde (PNPCIRAS) 2016 – 2020. 2016.
- 4. BRASIL, Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Nota técnica 02/2023. Orientações para a notificação nacional das Infecções Relacionadas à Assistência à Saúde (IRAS) e Resistência Microbiana. 2023
- BRASIL, Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Nota técnica 03/2023.
 Critérios Diagnósticos Nacionais de IRAS. 2023
- BRASIL, Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Nota técnica 04/2023.
 Sistema Nacional de Vigilancia das IRAS em Serviços de DiáliseCritérios Diagnósticos Nacionais de IRAS. 2023
- Małgorzata Różalska1*, Anna Derczyńska1 and Agnieszka Maszewska2.
 Synergistic hemolysins of coagulase-negative staphylococci (CoNS)*. Vol. 62,
 No 4/2015 757–764
- 8. Nogueira Joseli Maria da Rocha, Lucieny de Faria Souza Miguel Capítulo 3 Bacteriologia. Conceitos e Métodos para a Formação de Profissionais em Laboratórios de Saúde.
- 9. ANVISA, Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Boletim de Segurança do Paciente e Qualidade em Serviços de Saúde nº 14: Avaliação dos indicadores nacionais das Infecções Relacionadas à Assistência à Saúde (IRAS) e Resistência microbiana do ano de 2015. 2016. Disponível em: https://www20.anvisa.gov.br/segurancadopaciente/index.php/publicacoes/item/b oletim-de-seguranca-do-paciente-e-qualidade-em-servicos-de-saude-n-13-

- avaliacao-dos-indicadores-nacionais-das-infeccoes-relacionadas-a-assistencia-a- saude-iras-e-resistencia-microbiana-do-ano-de-2015>. Acesso em 06 set. 2017.
- 10. Sistema de Vigilância Epidemiológica das Infecções Hospitalares do Estado de São Paulo. Infecção Hospitalar Definições e Conceitos. São Paulo.
- 11.WHO. World Health Organization. Guidelines on core components of infection prevention and control programmes at national level and acute health care facility level. Geneva: World Health Organization; 2016.
- 12. BRASIL, Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Plano Nacional para a Prevenção e o Controle da Resistência Microbiana nos Serviços de Saúde.
- 13. BRASIL, Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Programa Nacional de Prevenção e Controlede IRAS (PNPCIRAS) 2021-2025
- 14. BRASIL, Agência Nacional de Vigilância Sanitária. Boletim Segurança do Paciente e Qualidade em Serviços de Saúde nº 28 Avaliação Nacional dos indicadores de IRAS e RM 2021
- 15. WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology. Guidelines for ATC Classification and DDD Assignment. WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology; Oslo, Norway: 2012.
- 16. Borde J., Kaier K., Steib-Bauert M., Vach W., Geibel-Zehender A., Busch H., Bertz H., Hug M., de With K., Kern W. Feasibility and impact of an intensified antibiotic stewardship program targeting cephalosporin and fluoroquinolone use in a tertiary care university medical center. BMC Infect. Dis. 2014;14:201. doi: 10.1186/1471-2334-14-20.
- 17. Haustein, T. et al. Use of benchmarking and public reporting for infection control in four high-income countries. Lancet Infect Dis 2011; 11: 471–81.
- 18. El-Saed A, et al. Benchmarking local healthcare-associated infections: Available benchmarks and interpretation challenges. Journal of Infection and Public Health (2013) 6, 323—330
- 19. Albuquerque S.E.A; et al. Epidemiology of healthcare-associated infections among patients from a hemodialysis unit in southeastern Brazil. The Brazilian

- Journal of Infectious diseases . 2014;1 8(3):327-330.
- 20. Ramalho MO, Costa SF. Como Instituir um Programa de Controle de Infecção Hospitalar. Associação Paulista e Estudos e Controle de Infecção Hospitalar -APECIH . São Paulo:APECIH; 2007. 231p
- 21. Centers for Disease Control and Prevention. The National Healthcare Safety Network (NHSN) manual: patient safety component manuall. Atlanta: CDC; 2022

Anexo 1

Orientações para a vigilância e notificação dos dados do checklist de verificação das práticas de inserção segura de cateter central

Uma das ações estratégicas previstas no PNPCIRAS para reduzir nacionalmente a incidência das IRAS prioritárias é a implementação, por parte das CCIHs dos hospitais com leitos de UTI, do *Checklist* de Verificação das Práticas de Inserção Segura de Cateter Central (VPIS-CC). Esse *checklist* é um instrumento para a verificação do cumprimento das principais medidas aplicadas, no momento da inserção do cateter para a prevenção de infecções da corrente sanguínea associadas ao uso desse dispositivo.

A aplicação do *checklist* de verificação das VPIS-CC pode ser realizada por qualquer profissional da saúde treinado e envolvido no procedimento e deve ser realizada no momento da inserção do cateter em todos os turnos de trabalho do setor/unidade (manhã, tarde e noite).

Nacionalmente, a Anvisa monitora dois indicadores relacionados ao checklist: Taxa de adesão ao *checklist* de verificação das VPIS-CC e Taxa de Adesão às práticas de inserção segura de cateter central (PIS- CC). O primeiro refere-se à aplicação do checklist, ou seja, se o mesmo foi aplicado ou não durante a inserção do cateter central, e o segundo refere-se ao cumprimento dos seis itens/medidas de prevenção presentes no checklist.

Dessa forma, para fins de monitoramento desses indicadores, as CCIHs dos hospitais com leitos de UTI adulto, devem notificar mensalmente os seguintes dados:

- o Número total de cateter central inserido na UTI adulto no período de vigilância;
- Número total de checklist de verificação das PIS-CC aplicado na UTI adulto no período de vigilância. Deve ser considerado como checklist aplicado, o checklist que for preenchido no momento da inserção do cateter central. Caso tenha sido preenchido fora do momento da inserção do cateter, não deve ser considerado como aplicado.
- Número total de checklist de verificação das PIS-CC com 100% de conformidade, ou seja, cateter central inserido seguindo todas as seis recomendações/medidas de prevenção do checklist aplicado na UTI adulto, no período de vigilância.

Deve ser considerado como item do *checklist* cumprido (resposta SIM), ou seja, que foi aplicada a medida de prevenção recomendada no momento da inserção do cateter, quando essa medida foi realizada pelo profissional responsável pela inserção do cateter central no momento do procedimento. Ressalta-se que deve ser considerado como item do *checklist* cumprido (resposta SIM), mesmo se o profissional responsável pela inserção do cateter precisou ser lembrado ou orientado sobre o item/medida de prevenção antes de cumpri-lo. Caso no momento da inserção do cateter, o profissional responsável pela inserção não tenha executado algum item/medida de prevenção presente no *checklist*, esse item deve ser marcado como não cumprido (resposta NÃO).

O *checklist* de verificação das PIS-CC deve conter, no mínimo, os seguintes itens/medidas de prevenção:

- Higienizar as mãos;
- Realizar a antissepsia da pele com gluconato de clorexidina ≥ 0,5% ou PVPI alcóolico 10%;
- Esperar o antisséptico secar completamente antes de proceder à punção;
- Utilizar barreira máxima com: gorro, óculos de proteção, máscara, avental estéril e luvas estéreis:
- Utilizar campo estéril que cubra todo o corpo do paciente (cabeça aos pés);
- Realizar curativo oclusivo estéril.

O serviço de saúde pode utilizar um checklist com mais ações preventivas além das seis medidas de prevenção aqui listadas, no entanto, para fins de notificação, deve considerar apenas essas seis medidas. Aqui apresentamos um modelo de checklist, que pode ser adaptado e utilizado pelo serviço de saúde.

- Modelo de Checklist de verificação das práticas de inserção segura de cateter central (VPIS-CC) para aplicação na UTI adulto

O presente modelo apresenta apenas as principais medidas preventivas de infecção da corrente sanguínea associada a cateter central que devem ser consideradas para a fins de notificação nacional.

Checklist de verificação das prá segura de cateter central (VPIS		•
Nome do Serviço de Saúde:		
Setor/unidade:		
Responsável pela inserção do cateter central:		
Responsável pela aplicação do <i>Checklist</i> :		
Data: Hora (início do procedime		
Ação Preventiva	Sim	Não
Higienizar as mãos.		
Realizar a antissepsia da pele com gluconato de clorexidina ≥ 0,5% ou PVPI alcóolico 10%.		
Esperar o antisséptico secar completamente antes		
de proceder à punção.		
Utilizar barreira máxima com: gorro, óculos de proteção, máscara, avental estéril e luvas estéreis.		
Utilizar campo estéril que cubra todo o corpo do paciente (cabeça aos pés)		
Realizar curativo oclusivo estéril		

Observações para aplicação do checklist:

- 1 Deve ser aplicado em todos os turnos de trabalho do setor/unidade (manhã, tarde e noite).
- 2 Pode ser aplicado por qualquer profissional da saúde que seja treinado e envolvido no procedimento.

Anexo 2

Orientações para a notificação do consumo de antimicrobianos

A notificação dos dados de consumo de antimicrobianos deverá ser realizada mensalmente (até o 15º dia do mês subsequente ao mês de vigilância) pela CCIH do hospital com leito de UTI adulto, no formulário eletrônico disponibilizado pela Anvia (LimeSurvey).

Ao notificar, a CCIH deverá informar o número total de pacientes-dia na UTI adulto no período de vigilância e a quantidade em gramas dos antimicrobianos prioritários consumidos no período de vigilância.

Com esses dados informados será calculado o DDD por 1.000 pacientes-dia para cada antimicrobiano consumido nas UTIs Adulto.

Para fins de notificação, as quantidades de antimicrobianos devem estar em gramas (g), dessa forma, caso os dados coletados tenham sido obtidos em quantidade de apresentações dispensadas, estes devem ser transformados em gramas. Por exemplo:

Antimicrobiano	Apresentação	Quantidade de apresentações dispensadas
Cefepima	FR AMP 1G	9
Cefepima	FR AMP 2G	14

Cálculo:

1ª apresentação: 1G X 9 FR = 9,0 G

2ª apresentação: 2G X 14 FR = 28,0G

Assim o total de CEFEPIMA consumida foi 37 gramas (9,0 G + 28G).

Além disso, o cálculo deve ser feito por via de administração do medicamento, conforme exemplificado a seguir:

Antimicrobiano	Apresentação	Quantidade de apresentações dispensadas
Levofloxacina	FR AMP 250 MG	8
Levofloxacina	FR AMP 500 MG	3
Levofloxacina	CP 250 MG	7

Levofloxacina	CP 500 MG	12

Cálculo:

PARENTERAL:

1ª apresentação: 250MG X 8 FR = 2000MG = 2G

2ª apresentação: 500MG X 3 FR = 1500MG = 1,5G

ORAL:

1^a apresentação: CP 250 MG X 7 CP = 1750 MG = 1,75G

2ª apresentação: CP 500 MG X 12 CP = 6000MG = 6G

Assim o total de LEVOFLOXACINA PARENTERAL consumida foi 3,5 gramas (2,0 G + 1,5G) e o total da LEVOFLOXACINA ORAL consumida foi 7,75G (1,75G + 6).

Observação: A GVIMS/GGTES/Anvisa disponibiliza na sua página eletrônica uma Planilha Excel para auxiliar na compilação dos dados mensais que deverão ser notificados pelos hospitais. Essa planilha também poderá ser utilizada pelos hospitais para ajudar nos cálculos mensais do DDD. É importante destacar que apenas os dados brutos deverão notificados (e não o DDD calculado) e que a Planilha não deve ser encaminhada para a Anvisa.

Lista dos antimicrobianos prioritários que devem ser monitorados nos hospitais com leitos de UTI

NOME GENÉRICO DO ANTIMICROBIANO		
Ampicilina-sulbactam	Imipenem	
Anfotericina B	Levofloxacina oral e parenteral	
Anfotericina B Lipossomal	Linezolida oral e parenteral	
Anidulafungina	Meropenem	
Caspofungina	Moxifloxacino oral e parenteral	
Cefepima	Micafungina	
Cefotaxima	Piperacilina-tazobactam	
Ceftazidima	Sulfato de Polimixina B	
Ceftriaxone	Sulfato de Polimixina E	
Ciprofloxacina oral e parenteral	Teicoplanina	
Daptomicina	Tigeciclina	
Ertapenem	Vancomicina	
Fluconazol parenteral	Voriconazol	

A fórmula de cálculo é a seguinte:

Onde:

A=Total do antimicrobiano consumido em gramas (g), no mês de vigilância.

B= Dose diária padrão do antimicrobiano calculado em gramas para adulto de 70kg, sem Insuficiência Renal (OMS).

P= Pacientes-dia, no mês de vigilância.

A Tabela de DDD Padrão da OMS é atualizada anualmente e pode ser consultada no portal da Anvisa. Link:

https://www.gov.br/anvisa/pt-

br/centraisdeconteudo/publicacoes/servicosdesaude/publicacoes

Ou da própria OMS (https://www.whocc.no/atc_ddd_index/).

Conforme citado acima, caso o hospital deseje calcular o DDD para uso interno, pode utilizar a Planilha de Cálculo do Consumo Mensal de Antimicrobianos disponibilizada pela Anvisa.