

دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی همدان
معاونت درمان - دفتر پرستاری

چک لیست ارزیابی پاکسازی، ضدعفونی و استریلیزاسیون ابزار

تاریخ بازدید.....

نام بخش.....

ردیف	موارد قابل ارزیابی	نحوه ارزیابی	بلی (۲)	تاحدودی (۱)	خیر (۰)	غیر قابل ارزیابی	توضیحات
۱	آیا پاکسازی تمامی ابزار حساس و غیرحساس به حرارت با آب زیر ۴۵ درجه سانتیگراد و درجنت/ محلول های آنزیماتیک در نزدیکترین مکان به محل پروسیجر انجام می شود؟	مشاهده					
۲	آیا ابزار پاکسازی شده بدون بسته بندی به واحد استریلیزاسیون ارسال می شود؟	مشاهده					
۳	آیا کلیه گام های فرایند پاکسازی و گندزدایی ابزار و وسایل از ابتدا در واحد استریلیزاسیون مرکزی انجام می شود؟	مشاهده مصاحبه					
۴	آیا از تجهیزات سالم مولد آب پرفشار برای شستشوی ابزار استفاده مؤثر می شود؟	مشاهده					
۵	آیا از هوای پرفشار برای خشک کردن کامل تجهیزات لومن دار به خصوص در واحد استریلیزاسیون، کت لب و واحد اسکویی استفاده می شود؟	مشاهده					
۶	آیا از تست های ارزیابی آلودگی ابزار با مواد آلی/ خون (هموچک و پروتئین چک) در پایش کیفیت فرایند پاکسازی ابزار و تجهیزات با تأکید بر ابزار استفاده شده در اتاق عمل استفاده می شود؟	مشاهده مصاحبه					
۷	آیا پایش کیفیت فرایند گندزدایی محلول های سطح بالا به صورت تصادفی در مقاطع زمانی مختلف با استفاده از تست های سوابینگ بر اساس فرمولاسیون محلول انجام می شود؟	مشاهده مصاحبه					
۸	آیا استریلیزاسیون اقلام حساس به حرارت طبق موازین استاندارد و توصیه کارخانه سازنده انجام می شود؟	مشاهده مصاحبه					
۹	آیا کنترل کیفی فرایند استریلیزاسیون سرد با استفاده از نشانگرهای اختصاصی و رایج انجام می شود؟	مشاهده					
۱۰	آیا آزمون بویی دیک روزانه قبل از شروع کار دستگاههای پری و کیوم انجام و نتایج آزمون ثبت می شود؟	مشاهده					
۱۱	آیا آزمون بیولوژیک (تست اسپور) بصورت هفتگی و در زمان راه اندازی دستگاه استریل کننده و پس از هر بار انجام تعمیرات کلی برای هر دستگاه انجام و نتایج آزمون ثبت می شود؟	مشاهده					
۱۲	آیا از نشانگرهای شیمیایی کلاس ۴ در هر بسته استریل برای کمتر از ۱۲ قلم استفاده می شود؟	مشاهده					

				مشاهده	آیا از نشانگرهای شیمیایی کلاس ۶ در هر بسته استریل برای بیشتر از ۱۲ قلم استفاده می شود؟	۱۳
				مشاهده	آیا برچسب هر بسته استریل حاوی حداقل اطلاعات لازم (تاریخ و شیفت کاری - شماره/کد دستگاه استریل کننده - تاریخ انقضاء - چرخه بارگذاری - نام بارگذاری کننده هر چرخه - نام ست) می باشد؟	۱۴
				مشاهده مصاحبه	آیا قبل از استفاده از بسته های استریل از صحت بسته بندی و عوامل مخل استریلیتی ظاهر آن مانند وجود رطوبت و نتایج آزمون های شیمیایی (تغییر رنگ نشانگر شیمیایی کلاس ۱، ۴ و ۶) اطمینان حاصل می شود؟	۱۵
				مشاهده	آیا الصاق نشانگرهای شیمیایی موجود در تمامی بسته های استریل، پس از باز نمودن توسط پرسنل در اتاق عمل و بخش / واحدهای درمانی در پرونده بیمار و در موارد سرپایی در دفتر ثبت مستندات انجام می شود؟	۱۶
				مشاهده مصاحبه	آیا استریلیزاسیون اقلام فوری مطابق ضوابط و دستورالعمل، برنامه ریزی و بر اساس آن عمل می شود؟	۱۷
				مشاهده	آیا مستندات هر دستگاه اتوکلاو، استریلایزر فوری و پلاسما (شماره/کد دستگاه - نتایج اسپور - پرینت دستگاه - نام مسئول چرخه بارگذاری - اقدام و خدمات پیشگیرانه (pm) و آزمون های کالیبراسیون) موجود است؟	۱۸
				مشاهده	آیا در واحد استریلیزاسیون مرکزی مسیر عبور یکطرفه بر اساس نشانه گذاری و توالی انجام کار در فضاهای کثیف، تمیز و استریل توسط کارکنان رعایت می شود؟	۱۹
				مشاهده	آیا در واحد استریلیزاسیون مرکزی انتقال ابزار و وسایل استریل و غیر استریل به / از اتاق عمل به صورت جداگانه انجام می شود؟	۲۰
				مشاهده	آیا در واحد استریلیزاسیون مرکزی تحویل ست های استریل و غیر استریل از دو مسیر جداگانه انجام می شود؟	۲۱
				مشاهده	آیا فضای محصور با حداقل تردد مختص انبارش و نگهداری وسایل استریل در واحد استریلیزاسیون مرکزی، اتاق عمل و سایر بخش های دارای بسته های استریل وجود دارد؟	۲۲
				مشاهده	آیا دمای کمتر از ۲۴ درجه سانتی گراد، رطوبت نسبی کمتر از ۷۰ درصد در محل انبارش و نگهداری وسایل استریل وجود دارد؟	۲۳
				مشاهده مصاحبه	آیا مدت نگهداری و انقضای بسته های اقلام استریل با توجه به جنس پوشش بسته، تعداد لایه، نوع ابزار و شرایط نگهداری تعریف شده است و بر اساس آن عمل می شود؟	۲۴
				مشاهده	آیا جابجایی وسایل استریل شده با استفاده از جعبه های در بسته، ترالی های کمد دار/کانتینرهای درب دار اختصاصی از جنس استیل یا آلومینیوم انجام می شود؟	۲۵