

VIII Jornada del Experto

Avances en limpieza y desinfección de dispositivos y medio ambiente sanitario

27 mayo 2022

TUDELA

Modera: Ingrid Estévez Coro

PREGUNTAS AL EXPERTO



socinorte

SOCIEDAD NORTE DE MEDICINA PREVENTIVA Y SALUD PÚBLICA



Seguridad del Paciente y Endoscopia: Prevención de Infección en el reprocesamiento de dispositivos reutilizables. Carmen Martínez Ortega.

¿Hay que hacer una validación periódica de los equipos de lavado/desinfección de material endoscópico/ semicrítico, como mecanismo básico para aumentar la seguridad del reprocesado de este tipo de material? ¿Hay alguna norma/recomendación específica de este tema? En tu experiencia ¿pueden asumir este tipo de validaciones o revisiones los servicios de electromedicina de los centros asistenciales o tienen que ser los fabricantes de estos equipos

Normativa y regulación aplicable a los desinfectantes y biocidas de uso hospitalario.
MARÍA ALÁEZ.

- Con la nueva normativa/legislación, los productos antisépticos para la preparación de la piel del campo quirúrgico son considerados medicamentos; en el desarrollo de los próximos concursos para la compra de estos productos ¿la valoración de las ofertas/productos la tienen que hacer los servicios de Farmacia o puede seguir como hasta ahora con la participación/liderazgo de los Servicios de Medicina Preventiva de los centros hospitalarios?

Desinfección no touch: ¿Es suficiente la limpieza manual o el frotar se va a acabar?

JUAN JOSÉ CRIADO ÁLVAREZ

- ¿Hay experiencia en nuestros centros del uso habitual de sistemas de desinfección no touch al alta de pacientes con microorganismos multirresistentes (MR) o su utilización en unidades asistenciales consideradas de alto riesgo (por la frecuencia de MR, tipo de pacientes, etc)? Y si es así ¿qué sistema recomiendas por ser más práctico/sencillo de uso y/o efectivo.
- En tu opinión ¿es recomendable tener un sistema de desinfección no touch para uso rutinario en un centro hospitalario a cargo del servicio de Limpieza contratado o es conveniente tener este servicio contratado de manera externa? ¿Qué experiencias conoces para utilización de sistemas no-touch en situaciones que no sean de brote de MR?

Calidad y Seguridad en la Gestión y Reprocesamiento del Instrumental en cesión ROSA ORTA ALAVA.

- ¿A qué se tiende en la actualidad, a tener más instrumental en cesión o a adaptar los procesos de compras y adquisición de material a los procedimientos quirúrgicos que se realizan en los centros? ¿Qué sería más eficiente en gasto económico?

Seguridad del Paciente y Endoscopia: Prevención de Infección en el reprocesamiento de dispositivos reutilizables. Carmen Martínez Ortega.

- ¿Habría que priorizar algún procedimiento endoscópico a la hora de elegir la compra o utilizar material desechable para esas exploraciones, o incidir en alguna parte/pieza concreta de algún tipo de endoscopio que sea estéril de un solo uso? ¿Cómo encaja el material desechable endoscópico con las premisas de economía circular que se están transmitiendo en los centros sanitarios?
- ¿Esterilización de endoscopios o endoscopios de un solo uso? Por seguridad del paciente ¿se podrían definir unas situaciones concretas para la utilización de endoscopios de un solo uso sin incrementar los residuos generados y los costes añadidos?

Normativa y regulación aplicable a los desinfectantes y biocidas de uso hospitalario.
MARÍA ALÁEZ.

- A nivel nacional ¿hay alguna normativa o sistema de vigilancia y control de la información comercial que presentan las empresas de los productos desinfectantes de material/equipamiento médico en los centros sanitarios, para que sean veraces y recopilen los datos "útiles" de efectividad cuando se utilizan en la práctica?
- Los EPI no están considerados cómo productos sanitarios, y habitualmente nos han ido llegando alertas sobre estos con la etiqueta de producto sanitario, es correcto que se informe de esta manera o ¿cómo deberían estar informados?

Desinfección no touch: ¿Es suficiente la limpieza manual o el frotar se va a acabar?
JUAN JOSÉ CRIADO ÁLVAREZ

- ¿Hay alguna regulación sanitaria, norma aplicable, para las empresas que producen dispositivos para la desinfección ambiental? ¿Esa misma regulación es exigible a entidades privadas o públicas (universidades) que diseñan esos dispositivos para aplicar en centros sanitarios?

SOCIEDAD NORTE DE MEDICINA PREVENTIVA Y SALUD PÚBLICA

Calidad y Seguridad en la Gestión y Reprocesamiento del Instrumental en cesión ROSA ORTA ALAVA.

- En tu opinión ¿es conveniente tener un sistema/circuito específico para la recepción y devolución del material en cesión, con personal encargado de estas tareas en un centro sanitario de tamaño intermedio/grande?. ¿Qué requisitos documentales mínimos se deben exigir a este material en cesión que se recibe o entrega? O ante la duda ¿habría que procesarlo como si fuera un material "sucio" e iniciar todo el ciclo de limpieza?

Seguridad del Paciente y Endoscopia: Prevención de Infección en el reprocesamiento de dispositivos reutilizables. Carmen Martínez Ortega.

- En la línea de utilizar material estéril en lugar de "desinfectado a alto nivel" para algunos/todos los procedimientos endoscópicos digestivos, etc. ¿Se están adaptando las empresas de material endoscópico para diseñar endoscopios que puedan esterilizarse, por ejemplo autoclavarse? o En sentido inverso ¿se están adaptando los sistemas de esterilización a baja temperatura para poder esterilizar material endoscópico con un tiempo de esterilización semejante al de desinfección y ser seguros/efectivos para este tipo de instrumental ? (No a óxido de etileno)

Normativa y regulación aplicable a los desinfectantes y biocidas de uso hospitalario.
MARÍA ALÁEZ.

- Para los antisépticos para piel integra que se fabrican en los hospitales para uso interno, que regulación, legislación es aplicable.
- ¿Las soluciones hidroalcohólicas y los jabones antisépticos para higiene de manos se consideran "medicamentos" con la nueva normativa? ¿y las toallitas o esponjas con clorhexidina para higiene de pacientes?

Desinfección no touch: ¿Es suficiente la limpieza manual o el frotar se va a acabar? JUAN JOSÉ CRIADO ÁLVAREZ

- Me gustaría que me aclarara cual es la forma correcta de lavar el instrumental de oftalmología, ya que según las fuentes que se consulten, aconsejan o desaconsejan la utilización de detergentes enzimáticos (o de otros tipos) para la prevención del síndrome tóxico del segmento anterior.

SOCIEDAD NORTE DE MEDICINA PREVENTIVA Y SALUD PÚBLICA

Calidad y Seguridad en la Gestión y Reprocesamiento del Instrumental en cesión
ROSA ORTA ALAVA.

- Ha mejorado la gestión de estos materiales con la implantación de este sistema ?

Desinfección no touch: ¿Es suficiente la limpieza manual o el frotar se va a acabar?
JUAN JOSÉ CRIADO ÁLVAREZ

- ¿Qué sistema considera más coste efectivo y seguro en desinfección ambiental? - Contar con uno propio del centro aplicado por personal no entrenado? - Un contrata de desinfección ambiental con personal cualificado y control de calidad post-descontaminación?

VIII Jornada del Experto

Avances en limpieza y desinfección de dispositivos y medio ambiente sanitario

27 mayo 2022
TUDELA



Estas pequeñas cosas hacen grandes los recuerdos...

Hasta la Próxima

DE MEDICINA PREVENTIVA Y SALUD PÚBLICA

