

		Somatikk Flekkefjord		Prosedyre	
Krav til og måling av miljø i pakkerom og sterilt lager.				Side 1 av 1	
Dokument ID: II.SOF.KIF.OP.10.5-5		Godkjent dato: 29.01.2024	Gyldig til: 29.01.2026	Revisjon: 7.00	

Somatikk Flekkefjord/Kirurgisk avdeling SSF/Operasjonsavd./Sterilsentralen/Oppbevaring

1. HENSIKT

Fastsette krav til miljøet og kontrollrutiner på pakkerom og sterilt lager.

2. ANSVAR

Ansatte på Sterilsentralen er ansvarlig for å utføre fastsatte målinger.

Enhetsleder er ansvarlig for å kontrollere at kravene etterleves.

3. UTFØRELSE / ARBEIDSBESKRIVELSE

Pakkerom og sterilt lager:

- Dørene inn til pakkerom og sterilt lager skal alltid holdes lukket, for at ikke overtrykksventilasjonen skal forstyrres.
- Det måles daglig temperatur og luftfuktighet på fastsatte sted i sterilrommet. Registrering av temperatur, luftfuktighet og partikler.
Daglig registrering av temp + fuktighet i sterilrommet II.SOF.KIF.OP.12.6-9.
Ved avvik foretar Enhetsleder en faglig vurdering av situasjonen, sammen med personalet.
- Bekledning i Sterilsentralen, skal være iht. prosedyre for opr. avd..
- Færrest mulig personer skal oppholde seg i de aktuelle rom.
- Det skal alltid foretas hånddesinfeksjon før man går inn i rommene.
- Mikrobiologiske luftmålinger skal foretas en gang i året, ved fastlagte produksjonssteder. Beskrivelse av metode kopi av kallibreringssertifikat og rapporter fra målingene oppbevares i egen perm på driftsleders kontor.
- Renhold utføres etter fastlagte prosedyrer for renhold i Sterilsentralen.

4. GENERELT

Sterilsentralen betraktes som miljøkontrollert avdeling, med pakkerom og sterilt lager som klassifiserte soner: konvensjonell ventilasjon.

Ideell temp er 20°C +-2, og luftfuktighet 50% RH (35-70% RH).

Det er Smittevernheten som foretar mikrobiologiske luftmålinger både på operasjon og sterilsentralenheten.

Målingene i Sterilsentralen skal ikke overstige 100 cfu/m³.

Enhetsleder skal forsikre seg om at leverandøren av tjenestene er kvalifisert, og at utstyret er kalibrert.

Mikrobiologiske luftmålinger foretas der hvor instrumentene er mest sårbare: under transport fra instrumentmottak, og på pakkebord under innpakking.

På sterilt lager foretas måling ved utlaster tralle til autoklave, og i hylle for lagring av fabrikksteriliserte varer midt i rommet.

Målingen foretas en gang pr. år.

Resultatene registreres og vurderes i kvalitetsgruppen.

5. Kryssreferanser: II.KIK.KIF.OP:12.5-3 Registrering av temperatur, luftfuktighet og partikler.

Eksterne referanser: ”Sterilforsyning i helsetjenesten”, Kari Hauff, m.fl.1998.

Forskrift om smittevern i helseinstitusjoner – sykehusinfeksjoner, 1996.

Utarbeidet av: Gerd Aasen	Fagansvarlig: Ann Kristin Sørhus	Godkjent av: Christine J.M. Gurgen	
-------------------------------------	--	--	--