

REGISTRO DE TODO EL PROCEDIMIENTO ESTÉRIL

La ISO define los procesos generales para facilitar la demostración de que los procesos de esterilización son eficaces, confiables y repetibles.

La norma ISO 14937 conjunta los estándares existentes para la FDA (Food and Drug Administration) y el CEN (Comité Europeo de Estandarización), aplicando todo lo concentrado a sistemas y desarrollos futuros. Difunde la información a los usuarios, industrias y los gobiernos, definiendo un patrón para buenas prácticas en esterilización.

La función de la CECYE (Central de Equipos y Esterilización) es proporcionar material esterilizado o desinfectado en condiciones de uso, que no representen un riesgo para el paciente o el personal.

AREAS DE LA CEYE

1. Área de Descontaminación
2. Área limpia
3. Área de Almacenamiento

En la CECYE hay que tener ciertos documentos:

- A. Manual de organización
- B. Manual de procedimientos
- C. Reglamento
- D. Instructivos de operación

ÁREA DE DESCONTAMINACIÓN

Filtro desalinizador → Selección de Material → Aire comprimido
Filtro de metales pesados

ÁREA LIMPIA

Ensamble → Empacado → Esterilización

ÁREA DE ALMACENAMIENTO

Almacenamiento de material estéril → Entrega

****NOTA: el flujo que debe de tener la CECYE es unidireccional.

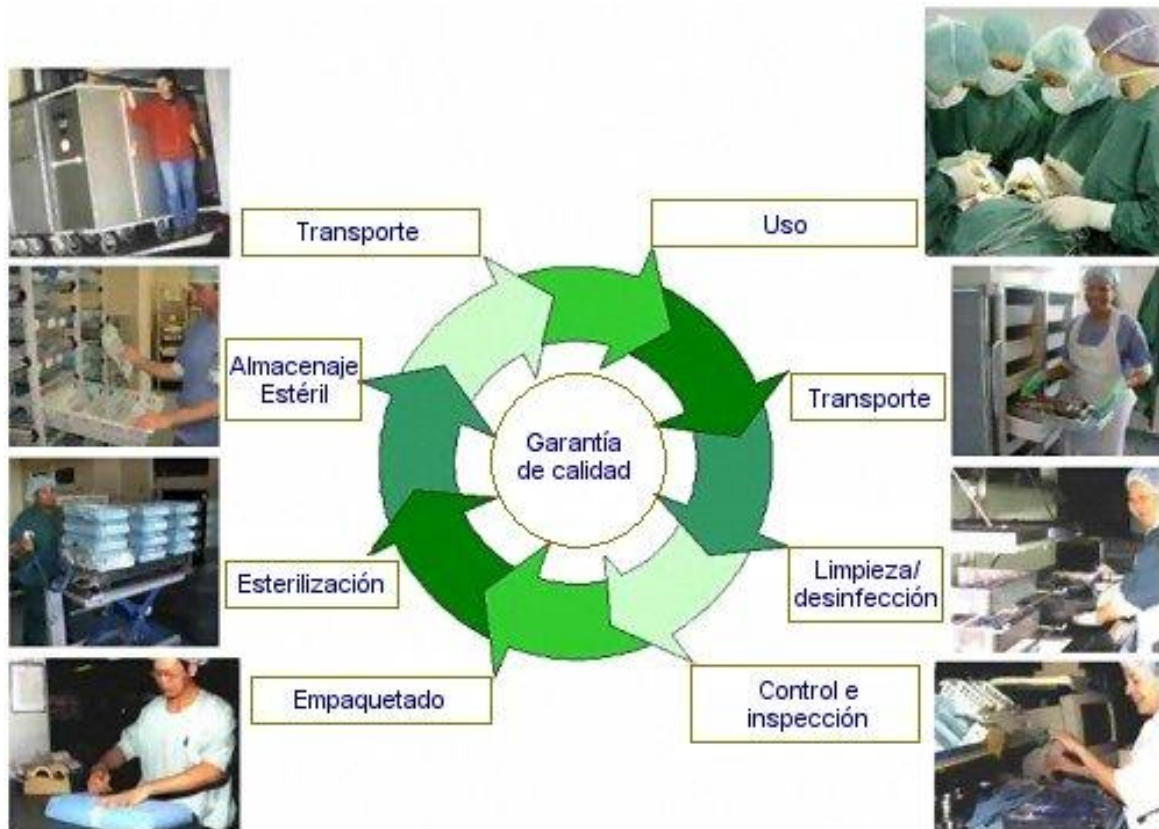


Fig.1.- Ciclo del Proceso
(Flujo unidireccional)



Fig.2.- Registro del proceso de esterilización