

СТЕРИЛІЗАЦІЯ ІНСТРУМЕНТАРІЮ МЕДИЧНОГО ПРИЗНАЧЕННЯ В ЗАКЛАДАХ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

*Методичні вказівки
для аудиторної та самостійної роботи
студентів 5-го курсу медичного факультету з дисципліни
«Епідеміологія та принципи доказової медицини»
та 4-го курсу стоматологічного факультету
з дисципліни «Епідеміологія»*

МІНІСТЕРСТВО ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я УКРАЇНИ
Харківський національний медичний університет

СТЕРИЛІЗАЦІЯ ІНСТРУМЕНТАРІЮ МЕДИЧНОГО ПРИЗНАЧЕННЯ В ЗАКЛАДАХ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

*Методичні вказівки
для аудиторної та самостійної роботи
студентів 5-го курсу медичного факультету з дисципліни
«Епідеміологія та принципи доказової медицини»
та 4-го курсу стоматологічного факультету
з дисципліни «Епідеміологія»*

Затверджено
Вченою радою ХНМУ.
Протокол № 6 від 22.06.2023.

**Харків
ХНМУ
2023**

Стерилізація інструментарію медичного призначення в закладах охорони здоров'я : метод. вказ. для аудитор. та самост. роботи студентів 5-го курсу медичного фак-ту з дисципліни «Епідеміологія та принципи доказової медицини» та 4-го курсу стомат. фак-ту з дисципліни «Епідеміологія» / упоряд. Т. О. Чумаченко, М. В. Райлян. Харків : ХНМУ, 2023. 32 с.

Упорядники Т. О. Чумаченко
 М. В. Райлян

Кількість годин – 1.

Матеріальне та методичне забезпечення теми. Тести, ситуаційні задачі за темою, презентації, відео, білети до диференційованого залу, інформаційний матеріал.

Обґрунтування теми. Актуальність теми визначається широким розповсюдженням інфекцій, які пов'язані з наданням медичної допомоги (ІПНМД) в закладах охорони здоров'я (ЗОЗ) різного профілю, у тому числі стоматологічних. Лікарі та лікарі-стоматологи відносяться до групи підвищеного ризику і можуть сприяти передачі інфекційних захворювань. В ЗОЗ, у тому числі стоматологічного профілю, існує безліч факторів ризику розповсюдження збудників інфекційних хвороб. Лікарі входять до професійної групи ризику стосовно виникнення та поширення ІПНМД. Проведення дезінфекційних і стерилізаційних заходів, як один із засобів неспецифічної профілактики поширення інфекційних захворювань, є необхідною умовою забезпечення безпеки пацієнтів в стоматологічних відділеннях ЗОЗ. Дезінфекція та стерилізація є необхідними умовами захисту пацієнтів від потрапляння патогенних мікроорганізмів до організму через хірургічний та стоматологічний інструмент, руки медичного персоналу, контаміновані поверхні.

Стерилізація є системою профілактичних заходів, спрямованих на досягнення асептики при різних медичних маніпуляціях. Встановлено, що сьогодні одним з основних факторів передачі ІПНМД в медичних закладах є нестерильні вироби медичного призначення. Неправильне знезараження цих виробів призводить до ризику інфікування персоналу та пацієнтів, пошкодження і псування медичного інструментарію, виникнення алергічних захворювань, розвитку післяопераційних ускладнень.

Мета заняття

Загальна – сформулювати визначення поняття «стерилізація», оволодіти теоретичними знаннями та практичними навичками проведення стерилізації інструментів медичного призначення.

Конкретна:

а) знати:

- основні поняття та терміни дезінфектології, показання до проведення дезінфекції та стерилізації;
- види, методи, засоби дезінфекції і стерилізації;
- способи контролю якості дезінфекції і стерилізації;
- методи передстерилізаційної обробки інструментів (ПСО);
- способи контролю якості ПСО;
- вимоги до проведення стерилізації медичного інструментарію різними методами;
- організацію проведення стерилізації медичного інструментарію в ЗОЗ;

б) *вміти*:

- визначити показання до проведення дезінфекції і стерилізації;
- обґрунтувати методи проведення дезінфекції і стерилізації для конкретних медичних виробів;
- організовувати проведення дезінфекції і стерилізації в лікувальних установах;
- провести оцінку якості ПСО медичних виробів;

в) *практичні навички*:

- організація і проведення стерилізації різними методами;
- приготування дезінфекційних розчинів;
- проведення ПСО інструментів медичного призначення;
- проведення контролю якості ПСО, стерильності.

Орієнтовна карта роботи студентів

№ з/п	Етапи роботи	Приблизний час, хв	Засоби навчання
1	Визначення мети заняття та самопідготовки	5	Інформаційний матеріал
2	Виконання завдання на перевірку початкового рівня знань	10	Тести
3	Вивчення рекомендованої літератури	25	Список літератури
4	Самоперевірка засвоєння матеріалу	20	Інформаційний матеріал. Ситуаційні задачі

Базові знання, вміння та навички, необхідні для вивчення теми (міждисциплінарна інтеграція)

Хімія – знати властивості деяких хімічних речовин, які використовуються як дезінфектанти, особливості їх впливу на організм людини, а також правила приготування розчинів різної концентрації.

Мікробіологія – знати властивості збудників інфекційних захворювань, їх епідеміологічні характеристики (стійкість у зовнішньому середовищі, чутливість до дезінфектантів і несприятливих чинників зовнішнього середовища).

Фізика – основні принципи роботи апаратури для стерилізації.

Інфекційні хвороби – знати особливості інфекційних захворювань і механізми передачі.

Завдання для самостійної роботи під час підготовки до заняття

Перелік основних термінів, параметрів, характеристик, які повинен засвоїти студент при підготовці до заняття:

Термін	Визначення
Антимікробний спектр	Діянка, діапазон мікробцидної дії хімічних засобів дезінфекції та стерилізації
Антисептика	Комплекс заходів, спрямованих на боротьбу з мікроорганізмами, що потрапили в хірургічну рану
Антропогенні чинники	Чинники, породжені діяльністю людини, часто призводять до порушення біоценотичних зв'язків
Асептика	Комплекс заходів, спрямованих на попередження потраплення мікроорганізмів у рану, що передбачає наступне: все, що торкається рани (руки медичного персоналу, інструменти, перев'язувальний матеріал, операційна білізна тощо) має бути стерильним

Термін	Визначення
Бактеріологічний контроль дезінфекції	Контроль якості проведення дезінфекційних заходів шляхом виявлення збудників і санітарно-показових мікроорганізмів на об'єктах довкілля
Бактерицидна дія	Здатність дезінфекційних засобів убивати бактерії у вегетативній формі
Біологічні агенти	Мікроорганізми (у т. ч. їх спори) включно з отриманими методами генної інженерії, клітинні культури і ендопаразити, як патогенні, так і непатогенні
Брудна зона	Приміщення або група приміщень, у яких здійснюється приймання, ПСО медичних виробів, що підлягають подальшій стерилізації
Валідація процесу стерилізації	Документоване підтвердження того, що процес, який відбувається в межах встановлених параметрів, може здійснюватися ефективно і призводить до отримання стерильного медичного виробу, що відповідає встановленим характеристикам якості
Вторинна контамінація	Контамінація мікроорганізмами об'єктів після дезінфекції чи стерилізації
Гігієнічні вимоги	Комплекс заходів, спрямованих на профілактику негативного впливу фізичних, хімічних, мікрокліматичних та інших факторів на здоров'я людини
Дезінфекційний засіб	Речовина хімічного або біологічного походження чи суміш речовин, які використовуються для знищення збудників інфекційних хвороб
Дезінфекція	Комплекс заходів, спрямований на знищення або видалення збудників інфекційних хвороб у навколишньому середовищі
Дезодорація	Усунення неприємних запахів
Децентралізована стерилізація	Стерилізація, окремі цикли технологічного процесу якої проводяться в спеціально виділених приміщеннях різних підрозділів закладів
Інструкція щодо застосування дезінфекційного засобу	Нормативно-методичний документ, що містить характеристику фізико-хімічних показників, біологічної активності, токсичності дезінфекційного засобу
Інфекційний контроль	Система організаційних, профілактичних і протиепідемічних заходів, спрямованих на запобігання виникненню і розповсюдженню інфекційних захворювань
Контамінація (забруднення)	Небажане (випадкове) внесення домішок хімічного чи мікробіологічного походження або чужорідних речовин у медичні вироби під час технологічного процесу, відбору проб, їх пакування або перепакування, зберігання і транспортування
Медичні вироби	Прилади, комплекси, системи, обладнання, апарати, інструменти, пристрої, імплантати, приладдя, матеріали або інші вироби, у тому числі інвазивні медичні вироби, необхідні для використання з метою забезпечення профілактики, діагностики, лікування, спостереження або полегшення стану пацієнта у разі захворювання, травми, каліцтва або їх компенсації
Пакувальний матеріал	Будь-який матеріал, який використовується при пакуванні медичних виробів для стерилізації та захисту від контамінації під час зберігання та транспортування
Паровий стерилізатор	Пристрій для стерилізації на основі водяної насиченої пари під підвищеним тиском, що працює за певної температури, відносної вологості та тривалості обробки
Передстерилізаційне очищення (ПСО)	Видалення органічних забруднень та залишків лікувальних препаратів зі внутрішніх та зовнішніх поверхонь медичних виробів перед їх дезінфекцією та стерилізацією
Плазмовий стерилізатор	Пристрій для стерилізації на основі плазми перекису водню, що забезпечує стерилізацію за низьких температур та відносної вологості
Повітряний стерилізатор	Пристрій для стерилізації на основі сухого гарячого повітря, що забезпечує стерилізацію за високих температур
Повітряний шлюз	Обмежений простір з двома або кількома дверима між двома або кількома приміщеннями різних класів чистоти, що служить для контролю потоку повітря між цими приміщеннями, коли до них необхідно увійти або вийти з них
Ревалідація	Повторна валідація процесу для забезпечення гарантії того, що зміни процесу/обладнання, внесені відповідно до процедур контролю, не вплинули несприятливо на характеристику процесу стерилізації та якість медичних виробів

Термін	Визначення
Ротація дезінфекційного засобу	Заміна засобів на основі діючої речовини однієї хімічної групи на засоби з аналогічними властивостями іншої групи хімічних сполук
Стерилізація	Процес знищення на výroбах медичного призначення біологічних агентів (усіх видів мікроорганізмів та їх спор)
Стерильна зона	Зона (приміщення), де контролюється навколишнє середовище (повітря, поверхні епідеміологічно значущих об'єктів, приладів тощо) на наявність мікроорганізмів, яка побудована і влаштована таким чином, щоб перешкоджати їх проникненню до неї і утворенню забрудненого повітря зі збереженням стерильності повітряного середовища всередині цієї зони
Стерилізатор	Пристрій для стерилізації
Стерильність	Відсутність мікроорганізмів та їх спор на медичних výroбах
Технологічний процес (стерилізація)	Усі операції зі стерилізації медичних виробів, включаючи дезінфекцію, ПСО, пакування медичних виробів, їх стерилізацію
Токсичність	Здатність речовин спричиняти отруєння організмів, яка визначається хімічною структурою речовин, рівнем чутливості організму
Хімічний контроль стерилізації	Контроль параметрів стерилізації, який проводять за допомогою хімічних тестів стерилізації або визначенням кількості стерилізаційного агента
Хімічний метод стерилізації	Метод стерилізації, здійснюваний хімічним стерилізаційним засобом
Хімічний тест стерилізації	Хімічна речовина, що змінює свій колір або фізичний стан за температури стерилізації, стерилізаційної дози газу або стерилізаційної дози іонізуючого випромінювання і слугує для контролю параметрів стерилізації
Централізоване стерилізаційне відділення (далі – ЦСВ)	Підрозділ закладів, що проводить повний технологічний цикл стерилізації (ПСО, комплектацію, пакування та стерилізацію) медичних виробів
Цикл дезінфекції	Мінімальний інтервал часу, необхідний для завантаження, стерилізації та вивантаження об'єкта за стерилізації у паровому, повітряному газовому стерилізаторі або резервуарі
Чиста зона	Приміщення, у яких здійснюється комплектація, пакування та стерилізація медичних виробів

Теоретичні питання до заняття

1. Дезінфекція: види і методи.
2. Основні дезінфекційні засоби, дозволені до застосування в медичних закладах.
3. Контроль якості дезінфекції.
4. Стерилізація: види, методи.
5. Етапи стерилізації.
6. Вимоги до проведення стерилізації.
7. Особливості організації дезінфекційно-стерилізаційних заходів у закладах охорони здоров'я.

Практичні роботи (завдання), які виконуються на занятті

2. Дезінфекція інструментарію медичного призначення.
3. Стерилізація інструментарію медичного призначення.
4. Постановка азопірамової проби.
5. Постановка фенолфталеїнової проби.
6. Оцінка якості стерилізації.

Основними чинниками, які сприяють зростанню випадків ПНМД, є впровадження нових видів лікувального і діагностичного устаткування, зміна видового складу і біологічних властивостей мікроорганізмів на тлі зниження ефективності використання антимікробних препаратів, що призводить до селекції резистентних штамів у госпітальних умовах, зниження імунобіологічного потенціалу організму пацієнта. Основними джерелами інфекції в ЗОЗ є пацієнти, медичний персонал та відвідувачі з інфекційними захворюваннями різного ступеня прояву клінічної картини, а також носії інфекційного агента.

Механізм передачі збудників інфекційних захворювань від джерела інфекції сприйнятливому організму залежить від локалізації збудника в організмі хворого або носія і реалізується різними шляхами за допомогою різноманітних чинників передачі. В умовах лікувального закладу можуть реалізуватися як природні шляхи передачі збудників інфекційних захворювань, так і штучні, пов'язані з лікувально-діагностичним процесом.

З метою припинення передачі збудників інфекцій у ЗОЗ здійснюють дезінфекційні і стерилізаційні заходи, які включають дезінфекцію (профілактичну і осередкову), ПСО і стерилізацію виробів медичного призначення, а також дезінсекцію.

Деконтамінація – це процес видалення бруду та патогенних мікроорганізмів з таких предметів, як медичні вироби, з метою забезпечення безпечного поводження з ними чи їх подальшої обробки (стерилізації), використання або утилізації.

Оцінка ризику

Щоб оцінити ризик повторного використання медичного виробу, треба звернути увагу на такі чотири фактори:

1. Тип виробу або пристрою: критичне, напівкритичне або некритичне.
2. Тип мікроорганізму: бактерії, спори, віруси чи пріони.
3. Наявність мікроорганізмів у кількісному вираженні (біонавантаження) та їх здатність спричинити інфекцію.
4. Сприйнятливість пацієнта (інвазивний чи неінвазивний тип процедури).

Система класифікації Сполдінга була розроблена в 1950-х роках, щоб допомогти прийняти рішення, який метод знезараження підходить для різних типів виробів багаторазового використання, виходячи з потенційного ризику інфікування пацієнта. Сполдінг розділив медичні вироби на три категорії ризику: високий (критичний), середній (напівкритичний) та низький (некритичний).

Високий ризик (критичні вироби)

Визначення. Медичні вироби, що контактують з розрізами на шкірі чи слизовій оболонці або проникають у стерильну порожнину тіла.

Метод деконтамінації. Стерилізація, зазвичай, термічна (якщо виріб стійкий до нагрівання) або хімічна (якщо виріб чутливий до нагрівання). Стійкі до нагрівання вироби можна обробляти низькотемпературною парою та формальдегідом, окисом етилену або опроміненням.

Приклади звичайних виробів/обладнання. Хірургічні інструменти, імпланти, протези та пристрої, сечові катетери, серцеві катетери, голки та шприці, пов'язки, шви, комплекти для допомоги, стоматологічні інструменти, жорсткі бронхоскопи, цистоскопи.

Помірний ризик (напівкритичні вироби)

Визначення. Медичні вироби, що контактують із слизовими оболонками або пошкодженою шкірою.

Метод деконтамінації. Термічна або хімічна дезінфекція високого рівня (у контрольованих умовах із мінімальною токсичністю для людини).

Приклади звичайних виробів/устаткування. Устаткування для респіраторної терапії та анестезії, гнучкі ендоскопи, гінекологічні дзеркала, багаторазові підкладні судна та сечоприймачі, мийні тази пацієнтів тощо.

Низький ризик (некритичні вироби)

Визначення. Предмети, що контактують із неушкодженою шкірою.

Метод деконтамінації. Дезінфекція низького рівня (тобто очищення миючим засобом, дезінфікуючим засобом або без нього).

Приклади звичайних виробів/обладнання. Манжети для вимірювання артеріального тиску, стетоскопи, відведення електрокардіографа, столи для ерготерапії та поверхні навколишнього простору.

СТЕРИЛІЗАЦІЯ

Стерилізація – це процес знищення на виробих медичного призначення біологічних агентів (усіх видів мікроорганізмів та їх спор).

Стерилізація проводиться з метою:

- 1) попередження занесення мікроорганізмів в організм людини при медичних втручаннях;
- 2) виключення мікробної контамінації лікарських і діагностичних матеріалів, поживних середовищ і культур клітин, використовуваних при мікробіологічних і імунологічних дослідженнях.

Стерилізація виробів медичного призначення включає три етапи:

- 1-й – дезінфекція;
- 2-й – ПСО;
- 3-й – стерилізація.

Дезінфекції підлягають усі вироби після їх застосування у пацієнтів. Дезінфекцію виробів проводять із метою знищення патогенних і умовно-патогенних мікроорганізмів, у тому числі збудників вірусних гепатитів і ВІЛ-інфекції, мікобактерій туберкульозу і грибів, включаючи гриби роду Кандида. Після дезінфекції виріб промивають водою, висушують і застосовують за призначенням або піддають ПСО і стерилізації.

ПСО виробів медичного призначення проводять з метою видалення білкових, жирових і механічних забруднень, а також залишків лікарських препаратів.

Стерилізацію виробів проводять з метою знищення мікроорганізмів усіх видів, у тому числі спорових форм. Стерилізації підлягають усі вироби медичного призначення, які контактують з рановою поверхнею, зі слизовими оболонками при ризику їх ушкодження, а також ті, що контактують з кров'ю або ін'єкційними препаратами.

Дезінфекцію і ПСО здійснюють ручним і механізованим (мийно-дезінфікуючі машини, ультразвукові установки) способами відповідно до інструкцій з експлуатації, що додається до конкретного устаткування. Машинне миття є універсальним методом забезпечення високої якості ПСО.

Основні переваги машинного миття медичного інструментарію:

- забезпечення високої якості миття, включаючи миття інструменту складної конфігурації як зсередини, так і ззовні;
- можливість проведення стандартизації і валідації процесу миття і дезінфекції;
- зниження ризику інфікування персоналу лікувальної установи;
- зниження витрат води й хімічних засобів, заощадження часу.

Основними вимогами до дезінфекційних заходів є ефективність і точне дотримання технологій (процесів).

Мікроорганізми різних груп, сімейств, родин, видів і навіть різні штами одного виду мають неоднакову стійкість до дезінфікуючих засобів, що обов'язково треба враховувати при виборі препаратів для проведення дезінфекційних і стерилізаційних заходів.

Інструменти медичного призначення (ІМП) одноразового використання після дезінфекції утилізуються відповідно до вимог нормативних документів, що регламентують роботу в галузі поводження з медичними відходами. ІМП багаторазового використання підлягають знезараженню, рівень якого залежить від виду медичних маніпуляцій.

Вимоги до проведення стерилізації

Інструменти медичного призначення не повинні мати біологічних (жири, олії, білки) і хімічних забруднень (дезінфікуючі засоби), залишків стерилізаційного агента, забруднень компонентами засобів контролю (наприклад, хімічних індикаторів). Таким чином, простерилізовані вироби мають бути стерильні, нетоксичні, аспірогенні.

Для стерилізації виробів медичного призначення в медичній практиці використовують різні методи, а саме:

- фізичний (термічний) – паровий (насичена водяна пара під надлишковим тиском), повітряний (сухе гаряче повітря), інфрачервоний (інфрачервоне випромінювання), гласперленовий (середовище нагрітих скляних кульок);
- хімічний – газовий (оксид етилену або його суміш з іншими компонентами, формальдегід, озон), плазмовий (пара пероксиду водню в поєднанні з її низькотемпературною плазмою), застосування розчинів хімічних засобів (альдегідо-, кисне-, хлоровмісні).

Під час вибору методу стерилізації беруть до уваги особливості виробів, які стерилізують, та їх здатність витримувати вплив параметрів стерилізації без зміни властивостей матеріалів.

Стерилізацію медичних виробів проводять у ЦСВ, яке є структурним підрозділом закладу. Не допускається проведення стерилізації медичних виробів у кабінетах, де надається медична допомога пацієнтам, або в інших приміщеннях, де відсутні умови для дотримання санітарно-гігієнічних вимог та протиепідемічного режиму, необхідних у процесі стерилізації.

Для проведення стерилізації заклади забезпечують необхідним для цього обладнанням, мийними та дезінфекційними засобами, устаткуванням (прилади, мийно-дезінфекційні машини, стерилізатори тощо), а також стерилізаційними пакувальними матеріалами, засобами контролю (індикатори хімічні і біологічні) та транспортування.

Вибір методів та засобів для дезінфекції, ПСО і стерилізації, щоб уникнути негативного впливу на медичні вироби, проводиться відповідно до інструкції з експлуатації.

Ємності, які використовують для дезінфекції та стерилізації, повинні бути забезпечені кришками, які щільно закриваються, мати чіткі написи із зазначенням на етикетках назви засобу, концентрації, дати виготовлення і граничного терміну придатності розчину.

При проведенні дезінфекції, ПСО та стерилізації розчинами хімічних засобів медичні вироби занурюють у робочий розчин засобу із заповненням каналів та порожнин. Роз'ємні вироби занурюють у розібраному вигляді, інструменти із замковими частинами замочують розкритими. Товщина шару дезінфекційного розчину над медичними виробами повинна бути не менше 1 см.

Вимоги до дезінфекції

Усі медичні вироби одразу після їх використання підлягають проведенню дезінфекції (після використання вони вважаються інфікованими). Набори інструментів та окремі інструменти вважають використаними у випадку відкриття пакування і теж підлягають дезінфекції.

Дезінфекція медичних виробів проводиться в операційному блоці, маніпуляційному/процедурному кабінеті, а також в інших лікувально-діагностичних приміщеннях з використанням дезінфекційних засобів, які запобігають фіксуванню білкових компонентів.

Дезінфекційний засіб – це речовина хімічного або біологічного походження чи суміш речовин, які використовуються для знищення збудників інфекційних хвороб.

На кожний дезінфекційний засіб є регламент із застосування, який є нормативним документом і регламентує режими використання засобів із метою дезінфекції відповідних об'єктів, критерії і допустимий рівень впливу дезінфекційного засобу на здоров'я людини.

Методи дезінфекції медичних виробів:

- фізичний;
- хімічний;
- комбінований.

Вибір методу дезінфекції залежить від особливостей медичного виробу і його призначення.

Фізичний метод дезінфекції включає кип'ятіння, дію водяної насиченої пари або сухого гарячого повітря.

Кип'ятіння інструментів проводять у дистильованій воді впродовж 30 хв з моменту закипання або у воді з додаванням 2 % розчину питної соди (натрію двовуглекислого) впродовж 15 хв від моменту закипання. Цьому виду дезінфекції піддають вироби зі скла, металів, термостійких полімерних матеріалів і гум. Перед кип'ятінням вироби очищують у спеціальних ємностях від органічних забруднень, промиваючи водопровідною водою або розчином дезінфікуючих засобів, що не мають фіксувальної дії. Промивні води далі дезінфікують.

Паровим методом дезінфікують вироби зі скла, металів, гум, латексу, термостійких полімерних матеріалів. Їх складають в стерилізаційні коробки (бікси) і поміщають в паровий стерилізатор (автоклав).

Автоклавування відбувається при 110 °С впродовж 20 хв (попереднє очищення виробів від органічних забруднень не потрібно).

Повітряним методом дезінфікують вироби зі скла, металів, силіконової гуми у відкритому вигляді на полицях повітряного стерилізатора (сухожаровій печі) при температурі 120 °С впродовж 45 хв (потрібно обов'язкове попереднє очищення виробів від органічних забруднень).

Хімічний метод дезінфекції – це використання розчинів хімічних сполук-дезінфектантів, куди занурюють медичні вироби відразу після їх застосування у пацієнтів. Заздалегідь вироби очищують від органічних забруднень, роз'ємні вироби дезінфікують у розібраному вигляді, канали і порожнини виробів мають бути заповнені дезінфікуючим розчином.

Хлорвмісні речовини, а також більшість засобів на основі перекису водню призначають для виробів з корозійностійких металів, гум, пластмас, скла.

Застосування етилового спирту рекомендують тільки для дезінфекції виробів із металів після попереднього очищення їх від органічних сполук.

Альдегідовмісні засоби рекомендовані для виробів зі скла, металів, полімерних матеріалів, у тому числі термолабільних. Для дезінфекції виробів медичного призначення допускається застосування перекису водню.

Після проведення дезінфекції всі медичні вироби багаторазового призначення повинні бути відмиті від залишків дезінфекційних засобів.

Після дезінфекції медичні вироби використовують за призначенням або (за наявності показань) піддають подальшому ПСО та стерилізації.

Комбінований метод дезінфекції ґрунтується на поєднанні фізичного та хімічного методів.

Проведення ПСО

ПСО здійснюється після дезінфекції як окремих процесів або в поєднанні з дезінфекцією у разі відсутності забруднення біологічними рідинами та кров'ю за наявності у мийному засобі дезінфекційних властивостей. Застосовують два способи ПСО – ручний та механізований.

ПСО ручним способом проводять відповідно до режимів, наведених у *табл. 1, 2*. Після ручного очищення медичні вироби промивають чистою проточною водою. ПСО механізованим способом проводиться з використанням мийно-дезінфекційних машин та ультразвукового устаткування відповідно до інструкції з експлуатації, що додається виробником до конкретного устаткування (обладнання).

Таблиця 1

Передстерилізаційне очищення ІМП ручним способом із застосуванням кип'ятіння

Процеси при проведенні очищення	Режим очищення	
	Температура, °С	Час витримування/обробки, хв
Кип'ятіння при застосуванні засобу: натрій двовуглекислий (2 % розчин)	99±1	15,0
Миття кожного виробу в процесі обполіскування проточною питною водою за допомогою йоржа, ватно-марлевих тампонів або тканинних серветок, каналів – за допомогою шприца	Не нормується	0,5
Обполіскування проточною питною водою після застосування засобу	Не нормується	5,0–10,0
Обполіскування дистильованою водою	Не нормується	0,5
Сушіння гарячим повітрям	85±3	До повного зникнення вологи

Таблиця 2

Передстерилізаційне очищення ІМП ручним способом із застосуванням замочування в мийному розчині

Етапи при проведенні очищення	Режим очищення		
	Концентрація робочого розчину, %	Температура робочого розчину, °С	Час витримки/обробки, хв
Замочування в мийному розчині за умови повного занурення виробу при застосуванні дезінфекційного засобу	Згідно з методичними вказівками із застосування дезінфекційного засобу	Згідно з методичними вказівками із застосування дезінфекційного засобу	Згідно з методичними вказівками із застосування дезінфекційного засобу
Розчин, що містить перекис водню і мийний засіб	0,5	50,0	15
Натрій двовуглекислий	3,0	Не менше 18,0	15
Католіти	Не нормується	Не менше 18,0	15–45
Миття кожного виробу в тому самому розчині, у якому проводили замочування, за допомогою йоржа, ватно-марлевого тампона або тканинної серветки, каналів – за допомогою шприца	Концентрація кожного конкретного засобу наведена в методичних вказівках із застосування дезінфекційного засобу	Не нормується	0,5 або 1,0
Обполіскування проточною питною водою після застосування засобу	Не нормується	Не нормується	0,5
Обполіскування дистильованою водою	Не нормується	Не нормується	0,5
Сушіння гарячим повітрям	85 °С	85 °С	До повного зникнення вологи

Якість ПСО оцінюють шляхом постановки **азопірамової проби** на наявність залишку крові та **фенолфталеїнової проби** на наявність залишку лужних компонентів мийних засобів (лише у випадках застосування засобів, робочі розчини яких мають рН понад 8,5).

Виробничий контроль якості ПСО персонал закладу проводить щодня. Контролю підлягає 1 % одночасно оброблених медичних виробів кожного найменування, але не менше трьох одиниць.

Медичні вироби після ПСО обов'язково висушують у сушильній шафі (крім механізованого методу ПСО в мийно-дезінфекційних машинах) до зникнення видимої вологи.

Стерилізація: методи здійснення, контроль ефективності

Власне стерилізація є завершальним етапом обробки виробів медичного призначення. Вона проводиться після дезінфекції і ПСО.

Мета – повне знищення усіх патогенних і непатогенних мікроорганізмів, у тому числі спорових форм.

Стерилізацію медичних виробів здійснюють фізичним (використання пари, гарячого повітря, гамма-випромінювання) або хімічним (розчинами хімічних засобів, газовим, плазмовим) методом.

Вибір адекватного методу стерилізації залежить від особливостей виробів, що стерилізуються.

Загальноприйнятими методами стерилізації є паровий, повітряний, хімічний та газовий. Відповідно до кожного методу використовують парові, повітряні, газові і плазмові стерилізатори, виконуючи стерилізацію за режимами, вказаними в інструкції з експлуатації конкретного стерилізатора, дозволеного для застосування.

Вибір методу та засобів стерилізації залежить від особливостей медичних виробів, які стерилізуються відповідно до інструкції з експлуатації. Найпростішими й надійними є методи парової та повітряної стерилізації, для яких характерна спільність основних фаз і етапів процесу. Крім того, використовують гласперленовий, інфрачервоний, радіаційний методи стерилізації.

Паровий метод стерилізації

При паровому методі стерилізаційним засобом є водяна насичена пара під високим тиском. Стерилізацію здійснюють у парових стерилізаторах (автоклавах).

Основні вимоги до парового методу стерилізації:

- раціональне пакування і укладання виробів для стерилізації;
- обов'язкове видалення повітря зі стерилізаційної камери перед проведенням стерилізації;
- дотримання усіх параметрів режиму стерилізації (температури, тиску, експозиції);
- забезпечення надійної герметичності стерилізаційної камери;
- справність контрольно-вимірювальних приладів (електротермометрів, манометрів, самописців);

- наявність надійного бактеріологічного фільтра;
- автоматизація процесу стерилізації.

Паровим методом стерилізують:

- медичні вироби (загальнохірургічні та інші інструменти);
- деталі приладів, апаратів вироблених корозійностійких металів, скла;
- шприці з позначкою 200 °С;
- хірургічну білизну, перев'язувальний і шовний матеріал;
- вироби з гуми (рукавички, трубки, катетери, зонди) і латексу;
- окремі види пластмас.

Стерилізаційним засобом при цьому методі є водяна насичена пара при температурі 110–135 °С під надмірним тиском (0,5–2,0 кгс/см²).

Використовується в основному два режими стерилізації:

- 1) тиск 2,0 кгс/см² – температура 132 °С – експозиція 20 хв;
- 2) тиск 1,1 кгс/см² – температура 120 °С – експозиція 45 хв.

Режими стерилізації цих виробів підбирають диференційовано.

Повітряний метод стерилізації

При повітряному методі стерилізаційним засобом є сухе гаряче повітря. Стерилізацію здійснюють у повітряних стерилізаторах.

Повітряним методом стерилізують хірургічні, стоматологічні, гінекологічні інструменти, деталі приладів і апаратів, у тому числі виготовлених із корозійно нестійких металів і силіконової гуми, згідно з інструкцією до експлуатації. Перед стерилізацією вироби після ПСО обов'язково повинні бути висушені у сушильній шафі до зникнення видимої вологи. Медичні вироби рівномірно розподіляють на полиці, щоб вони не перешкоджали потоку гарячого повітря.

Режими стерилізації медичних виробів повітряним методом наведено в *табл. 3*.

Таблиця 3

Режим стерилізації				Вид медичних виробів, рекомендованих до стерилізації цим методом	Вид пакувального матеріалу
Температура стерилізації, °С		Час стерилізаційного витримання, хв			
Номінальне значення	Граничне відхилення	Номінальне значення	Граничне відхилення		
200	±3 (-1/+5)***	30*	+3	Медичні вироби з металів, скла і гуми на основі силіконового каучуку	Папір мішковий вологостійкий, папір пакувальний висококоміційний, папір крепований для пакування та інші стерилізаційні матеріали, що дозволені до застосування в Україні в установленому порядку**, або без упаковки (у відкритих лотках або сітчастих металевих кошиках)
180	±2 (-1/+5)***	60	+5		
180	±3 (-1/+5)***	45 і 60 (30*)	+5		
160	±2 (-1/+5)***	150	+5		
160	±3 (-1/+5)***	150 (70*)	+5		

* Наведено час стерилізаційної витримки для повітряних стерилізаторів нового покоління з граничними відхиленнями температури в стерилізаційній камері -1/+5 °С від нормального значення (час вказаний в паспорті на конкретну модель стерилізатора) за наявності вентилятора.

** Конкретні види імпортованих пакувальних матеріалів одноразового застосування, рекомендованих для стерилізації медичних виробів повітряним методом, а також відповідні терміни зберігання в них стерильних виробів зазначені в інструкціях з експлуатації.

*** У країнах ЄС (згідно з Європейськими стандартами – EN)

Гласперленовий метод стерилізації

Гласперленовий стерилізатор призначений для швидкої стерилізації суцільнометалевих інструментів без порожнин, каналів і замкових частин у середовищі скляних кульок, нагрітих до температури 190–240 °С. У гласперленових стерилізаторах цілком можна простерилізувати лише дрібні, повністю розміщені в середовищі нагрітих скляних кульок суцільнометалеві інструменти і тільки в упакованому вигляді. Хімічні й бактеріологічні засоби контролю роботи таких стерилізаторів відсутні.

Використовується для стерилізації дрібних виробів, зубних борів, пульпоекстракторів, алмазних головок, дріль-борів, штифтів для пломбування, скарифікаторів, скальпелів, пінцетів, дзеркал стоматологічних, шпательів.

Перед початком експлуатації гласперленового стерилізатора проводять передстерилізаційне очищення скляних кульок. Промиті і висушені кульки засипають у стерильну камеру і далі стерилізатор прогрівають протягом 30 хв. Інструменти занурюють у середовище гласперленового наповнювача на глибину більш як 10 мм від поверхні у вертикальному положенні. Стерилізатор може знаходитись у робочому стані протягом усього робочого дня.

Інфрачервоний метод стерилізації

Як стерилізаційний агент використовують невидиме інфрачервоне випромінювання з довжиною хвилі від 0,76 до 500 мкм. Інфрачервоне випромінювання не чинить специфічної дії на мікроорганізми, вони гинуть від високої температури.

Радіаційний метод стерилізації

Радіаційна стерилізація належить до «холодних» методів стерилізації. Цей метод використовують для промислової стерилізації виробів одноразового використання з полімерних матеріалів (шприці, системи для переливання крові, катетери), різальних інструментів, шовних матеріалів, перев'язувальних матеріалів, низки лікарських засобів.

Стерилізаційним агентом при застосуванні цього методу є гамма- і бета-випромінювання. Основними перевагами радіаційної стерилізації є: гарантія знищення високорезистентних спорових форм мікроорганізмів, можливість стерилізації великих партій матеріалів, автоматизація процесу, тривале зберігання у відповідній упаковці. У лікувально-профілактичних установах радіаційну стерилізацію не застосовують.

Хімічний метод стерилізації (стерилізація виробів розчинами хімічних засобів є менш ефективною порівняно з іншими методами).

Хімічний метод стерилізації із застосуванням розчинів хімічних засобів (стериліантів) застосовують у випадках стерилізації медичних виробів, у конструкції яких використовуються термолабільні матеріали, що унеможливає використання інших методів стерилізації.

Режим проведення хімічної стерилізації наведено у *табл. 4*

Таблиця 4

Стерилізація ІМП хімічним методом (окисом етилену)

Стерилізаційний засіб (агент)	Режим стерилізації							Вид виробів, що рекомендуються до стерилізації цим методом	Вид упаковки або стерилізаційного пакувального матеріалу	
	Доза газу, мг/дм ³	Парціальний тиск		Робоча температура в стерилізаційній камері, °С		Відносна вологість, %	Час стерилізаційного витримування, хв			
		МПа (кгс/см ²)	мм рт. ст.	Номінальне значення	Граничне відхилення		Номінальне значення			Граничне відхилення
Суміш ОБ (окис етилену з бромистим метилом)	2000	0,065 (0,65)	490	35	±5	Не менше 80	240	±5	Оптика, кардіостимулятори	Упаковка з 2 шарів поліетиленової плівки 0,06–0,2 мм завтовшки, пергамент, папір мішковий непросочений, папір мішковий вологостійкий, пакувальний папір високоміцний, папір крепований та інші стерилізаційні пакувальні матеріали, що дозволені до застосування в Україні в установленому порядку
	2000	0,065 (0,65)	490	55	±5	Не менше 80	240	±5	Медичні вироби з полімерних матеріалів (гуми, пластмаси), скла, металів	
	2000	0,065 (0,65)	490	55	±5	Не менше 80	360	±5	Пластмасові магазини до шивальних апаратів	
	2000	0,065 (0,65)	490	Не менше 80	–	Не менше 80	960	±5	Медичні вироби з полімерних матеріалів (гуми, пластмаси), скла, металів	
Окис етилену	1000	0,055 (0,55)	412	Не менше 80	–	Не менше 80	960	±5	Медичні вироби з полімерних матеріалів (гуми, пластмаси), скла, металів	Стерилізаційні пакувальні матеріали, що дозволені до застосування в Україні у встановленому порядку

При цьому методі використовують дезінфекційні засоби, що виявляють спороцидну дію за такими діючими речовинами: альдегіди, перекис водню, надоцтова кислота, аміни, гуанідини тощо.

Стерилізацію здійснюють при повному зануренні виробу в розчин. Після відповідної експозиції вироби витягають з розчину стерильними інструментами з дотриманням правил асептики, а потім промивають стерильною водою і відразу переносять у стерильні бікси зі стерильним простирадлом на строк до 3 діб або використовують відразу за призначенням.

Медичний персонал повинен працювати при цьому в стерильному одязі (медичний халат, шапочка, бахіли або взуття, що дезінфікується, захисна маска, стерильні рукавички).

Стерилізація газовим методом

Газовим методом стерилізують медичні вироби з різноманітних, у тому числі термолабільних матеріалів, використовуючи стерилізаційні

агенти, зокрема оксид етилену. Обов'язково перед стерилізацією газовим методом медичні вироби повинні бути ретельно висушені.

Стерилізацію медичних виробів газовим методом здійснюють у стерилізаторах з дотриманням інструкції до експлуатації конкретного обладнання та відповідно до режимів, наведених у *табл. 5*.

Таблиця 5

Стерилізація ІМП газовим методом (пари розчину формальдегіду)

Стерилізаційний засіб	Режим стерилізації						Вид медичних виробів, що рекомендуються до стерилізації цим методом*	Вид упаковки або стерилізаційного пакувального матеріалу
	Температура стерилізації, °С		Доза формальдегіду, мг/дм ³	Кількість розчину формальдегіду в етиловому спирті, мг/дм	Час стерилізаційного витримування, хв			
	Номінальне значення	Граничне відхилення			Номінальне значення	Граничне відхилення		
Пари 40 % розчину формальдегіду в етиловому спирті	80	±5	150	375	180	±5	Медичні вироби з полімерних матеріалів (гуми, пластмаси)	Упаковка з двох шарів поліетиленової плівки 0,06–0,2 мм завтовшки, пергамент, папір мішковий не просочений, папір мішковий вологостійкий, папір пакувальний високоміцний, папір крепований та інші стерилізаційні матеріали, що дозволені до застосування в Україні в установленому порядку**
					120	±5	Медичні вироби з металів і скла	
Водний 2 % розчин формальдегіду, стабілізований етиловим спиртом	55–75	–	–	Залежно від завантаження камери***	240–480***	±5	Медичні вироби з полімерних матеріалів (гуми, пластмаси). Довгі (до 1500 мм) та вузькі (від 2 мм) трубки	Упаковка синтетична: перший шар – плівка, другий – папір та інші стерилізаційні матеріали, що дозволені до застосування в Україні у встановленому порядку**. Дегазація простерилізованих медичних виробів відбувається автоматично під час циклу, тому стерильні вироби можна використовувати після закінчення циклу

* Після стерилізації парами розчину формальдегіду в етиловому спирті дегазація виробів із полімерних матеріалів, металів і скла не потрібна, за винятком виробів із гуми і пластмас, що контактують з кров'ю, для яких потрібна дегазація за кімнатних умов протягом двох діб.

** Конкретні види імпортованих пакувальних матеріалів одноразового застосування, рекомендовані для стерилізації газовим методом, а також відповідні терміни зберігання в них стерильних виробів наведені в інструкції з експлуатації. Термін зберігання стерильних медичних виробів, простерилізованих у пергаменті або папері, становить 20 діб. Якщо для упаковки використовується інший матеріал, то термін зберігання стерильних медичних виробів визначається інструкцією з експлуатації стерилізаційного пакувального матеріалу.

*** Залежно від завантаження камери. Режим стерилізації згідно з рекомендацією виробника обладнання.

Медичні вироби, простерилізовані газовим методом, використовують після їх витримання у вентильованому приміщенні протягом часу, рекомендованого виробником обладнання, до повної дегазації.

Стерилізація низькотемпературною плазмою

Низькотемпературною плазмою стерилізують медичні вироби із термолабільних матеріалів (хірургічні та ендоскопічні інструменти, ендоскопи, оптичні прилади і пристосування, волоконні світлодіодні кабелі, зонди, датчики, електропровідні шнури, кабелі та інші вироби з металів, латексу, пластмас, скла, кремнію), використовуючи стерилізаційні засоби на основі перекису водню. Стерилізацію медичних виробів низькотемпературною плазмою проводять у стаціонарних плазмових стерилізаторах з дотриманням інструкції з експлуатації до конкретного обладнання. Режими стерилізації низькотемпературною плазмою наведено в *табл. 6*.

Таблиця 6

Стерилізація ІМП низькотемпературною плазмою

Стерилізаційний засіб	Режим стерилізації					Вид виробів, що рекомендуються до стерилізації цим методом	Вид упаковки або стерилізаційного пакувального матеріалу
	Температура стерилізації, °С			Час стерилізаційного витримання, хв			
	Номінальне значення	Граничне відхилення	Концентрація H ₂ O ₂ (У %)	Номінальне значення	Граничне відхилення		
Плазма перекису водню	50	±5	58–59	28–105*	±2	Оптичні** пристрої, гнучкі й жорсткі ендоскопи, відеокамери, інструменти для мікрохірургії, електричні пристрої, ендопротези, електрофізіологічні катетери, інструменти для загальної хірургії, лапароскопічний інструментарій, вироби для ендovasкулярних втручань тощо	Пакели без вмісту целюлози, що мають водовідштовхувальні властивості

* Час стерилізаційного витримання залежить від об'єму стерилізаційної камери.

** Несумісними є лише вироби з натурального каучуку, хірургічна білизна, перев'язувальний матеріал, інші вироби з целюлози, а також порошки і рідини.

Особливості організації дезінфекційно-стерилізаційних заходів у закладах стоматологічного профілю

Складність організації і проведення дезінфекційних заходів у стоматології полягає в тому, що вони повинні виконуватися в основному у присутності хворих і при постійній діяльності медичного і обслуговуючого персоналу. Крім того, треба враховувати специфіку стоматологічних установ: наявність об'єктів, масивно забруднених патогенними і умовнопатогенними мікроорганізмами, стійкими до лікувальних і дезінфікуючих засобів, необхідність постійного контролю мікробної забрудненості об'єктів зовнішнього середовища санітарно-показовими мікроорганізмами.

Основним напрямком дезінфекційних заходів у стоматологічній практиці є дезінфекція:

- поверхонь;
- виробів медичного призначення;
- рук медичного персоналу;
- повітря;
- відходів.

Дезінфекція поверхонь у стоматологічному кабінеті є надзвичайно важливим заходом в профілактиці внутрішньолікарняного інфікування і спрямована на зниження бактерійного забруднення усіх поверхонь, включаючи устаткування, дверні ручки і крани.

У приміщеннях стоматології виділяють три зони з різними рівнями гігієни.

1-а – зона лікування, де персонал повинен дотримуватися найвишого рівня гігієни.

2-а – зона лікування, яка включає поверхню маніпуляційного столу, підлоктітники, зуболікарську установку, індивідуальні склянки (поїльники), шпателі і чашки для замісу матеріалу. Обробка і дезінфекція поверхонь цих предметів проводиться після кожного пацієнта, у кінці зміни і у міру забруднення.

3-я – інша частина кабінету: меблі, устаткування, ручки дверей, крани і раковини, бактерицидні лампи, світильники, підлога. Поточне прибирання в цій зоні проводиться щодня, не рідше 2 разів на день з використанням дезінфікуючих засобів.

Дезінфекцію виробів медичного призначення проводять частіше хімічним способом.

Використання апаратури для ПСО інструментів особливо актуально в стоматології. Маленькі розміри виробів, складна конструкція, велика кількість інструментів не завжди дозволяють провести якісне очищення ручним способом, тому краще механізувати процес і використати ультразвукові установки.

Деякі моделі ультразвукових ванн дозволяють поєднати дезінфекцію і ПСО в один процес, що сприяє зниженню витрат часу на обробку і економії дезінфектантів, а також значно підвищує якість обробки.

Великою проблемою в стоматології є повноцінна обробка наконечників, яка включає наступне:

- дезінфекцію після кожного епізоду використання;
- мастило (для моделей більшості типів наконечників);
- стерилізацію;
- зберігання.

Пакування та зберігання медичних виробів

У чистій зоні ЦСВ закладу проводиться комплектація та пакування медичних виробів.

Комплекти медичних виробів упаковують у листовий пакувальний матеріал або крафт-папір, текстиль, спеціальні пакети, контейнери, герметичні бікси, лотки, кошики тощо, які забезпечують належні умови для зберігання стерильного матеріалу та його транспортування до моменту його використання або повторної стерилізації.

При паровому, повітряному, газовому та плазмовому методах медичні вироби стерилізують в упакованому вигляді, використовуючи паперові, комбіновані і пластикові пакувальні матеріали, а також пергамент і бязь (залежно від методу стерилізації).

При повітряному методі допускається стерилізація металевих медичних виробів у неупакованому вигляді (у відкритих лотках), ці вироби використовують одразу за призначенням.

Медичні вироби, простерилізовані без упаковки, до застосування можуть зберігатися у спеціальних камерах для зберігання стерильних матеріалів, обладнаних бактерицидними (ультрафіолетовими) лампами, або на стерильних столах, накритих стерильними простирадлами (не більше 6 год), з дотриманням вимог асептики.

Медичні вироби, які простерилізовані в стерилізаційних коробках (контейнерах), використовують протягом 6 год з моменту їх відкриття.

Хірургічну білизну, перев'язувальний матеріал та інші медичні вироби укладають у стерилізаційні коробки (контейнери) з дотриманням відповідної щільності закладки відповідно до інструкції з експлуатації.

Медичні вироби, простерилізовані хімічним методом, допустимо зберігати не більше трьох діб.

Інструментальні набори упаковують у простирadlo, крепований папір і транспортувальний мішок або інші пакувальні матеріали. Максимальна вага таких наборів має бути не більше 10 кг. Інструментарій допускається пакувати як у наборах, так і окремо. Для запобігання пошкодженню пакувальних матеріалів колючими або ріжучими інструментами робочі поверхні інструментів захищають марлевими або паперовими серветками.

Медичні вироби зі скла і гуми упаковують в одноразові стерилізаційні пакувальні матеріали (пакети).

Строки збереження стерильності медичних виробів залежать від властивостей пакувального матеріалу та типів стерилізаційних коробок (біксів), контейнерів тощо відповідно до інструкції з експлуатації. Після комплектації упаковані медичні вироби завантажують у дротяні кошики, бікси, контейнери тощо для стерилізації таким чином, щоб умови та режим стерилізації усіх скомпонованих медичних виробів збігалися.

Медичні вироби стерилізують згідно з режимами щодо відповідного типу обладнання та рекомендаціями виробника медичного виробу.

Валідація процесу стерилізації

Валідація передбачає перевірку стерилізаційного обладнання щодо відповідності встановленим параметрам режимів стерилізації і оцінку її ефективності.

Контроль стерилізації – це регулярні заходи щодо отримання, документування та інтерпретації даних, необхідних для доказу надійності стерилізації.

Контроль параметрів режимів стерилізації проводять наступними методами:

– фізичним (за допомогою контрольно-вимірювальних приладів: термометрів, манометрів, вакуумметрів тощо);

– хімічним (з використанням хімічних індикаторів);

– бактеріологічним (з використанням біологічних індикаторів (БІ) зі споровими культурами мікроорганізмів).

Фізичні і хімічні методи контролю здійснюють експрес-методами, що дають змогу оперативно контролювати дотримання критичних параметрів стерилізації (термочасові, барометричні характеристики процесу стерилізації).

Індикатори (тест-системи), як і автоклавна стрічка, мають бути використані для позначення того, чи пройшов медичний виріб процес стерилізації.

Усі контейнери, бікси, кошики, лотки або інша тара з медичними виробами повинні містити індикатори (тест-системи) I класу для того, щоб уникнути плутанини потоків простерилізованих та нестерильних виробів.

Усі стерилізатори підлягають тестуванню та бактеріологічному контролю після їх установки (ремонт), а також у порядку виробничого контролю під час експлуатації не рідше 1 разу на рік.

Застосування біологічних індикаторів (БІ) слід розглядати як один з основних методів контролю стерилізації. Біологічні індикатори необхідно зберігати і використовувати відповідно до інструкцій виробника, а їх якість контролювати методами позитивного контролю. У випадку використання біологічних індикаторів необхідно вживати суворих заходів, які запобігають мікробній контамінації з самих індикаторів.

Роботу стерилізаційного обладнання слід перевіряти при кожному завантаженні хімічними тестами (термохімічними індикаторами IV–VI класів).

Біологічні індикатори (БІ) являють собою стрічку зі спорами, поміщену у пластиковий пенал, що містить запаяну скляну ампулу з живильним середовищем та чутливим барвником. Сам пенал закритий ковпачком з бактеріальним фільтром. По закінченні стерилізаційного циклу відповідно до запропонованої інструкції індикатор розташовують у спеціальний інкубатор чи лабораторний термостат. Результат для оцінювання можна побачити через 1–48 год. В основі будь-якого БІ лежать непатогенні спороутворюючі мікроорганізми з відомою високою стійкістю до того чи іншого обраного стерилізаційного процесу. БІ визначають не просто додержання технічних нормативів стерилізаційного циклу, але й реальний факт загибелі мікробних спор усередині стерилізатора.

Абсолютні показники для використання біологічного індикатору:

- позитивний результат контролю біологічного індикатору чи інший показник порушення стерилізаційного процесу;
- суттєвий ремонт чи сервіс стерилізатора;
- тестування нових виробів;
- валідація стерилізатора;
- низькотемпературна стерилізація всіх типів.

Хімічний метод контролю призначений для оперативного контролю одного або двох параметрів роботи стерилізатора за допомогою хімічних і термохімічних індикаторів (тестів), поміщених всередину і зовні біксів.

Хімічні тести (індикатори) – це запапані в ампули або скляні трубочки хімічні речовини, що мають фіксовану точку плавлення при конкретній температурі. Вони контролюють температуру стерилізації шляхом зміни свого агрегатного стану і кольору.

Хімічні індикатори для контролю якості стерилізації використовують при проведенні стерилізації паровим чи повітряним методами. Стрічки наклеюють на пакування, що підлягає стерилізації. Зміна кольору стрічки свідчить про те, що вироби у даному упакуванні були піддані стерилізаційній обробці.

Контроль стерильності

Ефективність стерилізації оцінюють на підставі результатів бактеріологічних досліджень, що проводяться при контролі стерильності медичних виробів, які пройшли повний цикл стерилізації.

На стерильність досліджуються лише такі медичні вироби і матеріали, які пройшли повний цикл стерилізації у цьому закладі:

- перев'язувальний матеріал;
- судинні катетери для діагностичних процедур багаторазового використання;
- хірургічний інструментарій з накритого стерильного столу;
- анестезіологічний інструментарій;
- стоматологічний інструментарій;
- медичні вироби, що використовуються для інвазивних діагностичних процедур;
- інші матеріали після стерилізації.

У ЗОЗ є комісія з інфекційного контролю, обсяг досліджень щодо внутрішнього контролю стерильності медичних виробів визначається керівником закладу залежно від обсягів інвазивних лікувально-діагностичних процедур. Частота проведення досліджень має становити не менше ніж 1 раз на три місяці, а кількість проб – не менше 3–5 одиниць медичних виробів одного найменування.

Якщо у складі закладу є відділення хірургічного профілю з операційним блоком, частота внутрішнього контролю має становити один раз на місяць. При цьому контролю на стерильність підлягає 1 % (але не менше

3–5 одиниць) одночасно простерилізованих медичних виробів одного найменування.

Виробничий (внутрішній) контроль стерильності медичних виробів здійснюється лабораторіями закладів один раз на три місяці. У разі відсутності у закладах лабораторії ці дослідження проводяться за договорами з іншими атестованими лабораторіями незалежно від форми власності.

Відбір проб (зразків медичних виробів) для дослідження на стерильність проводять працівники бактеріологічних лабораторій з дотриманням вимог асептики. Якщо медичні вироби простерилізовані в упакованому вигляді, то їх у такому самому вигляді для проведення контролю стерильності направляють у бактеріологічну лабораторію для дослідження. У разі стерилізації медичних виробів у неупакованому вигляді відбір проб для контролю стерильності проводять у стерильні ємності, дотримуючись правил асептики.

Результати лабораторних досліджень на стерильність медичних виробів вносять до Робочого журналу дослідження стерильності за формою № 258/о, затвердженою наказом Міністерства охорони здоров'я України від 04 січня 2001 р. № 1 «Про затвердження форм медичної облікової документації, що використовується в лабораторіях лікувально-профілактичних закладів».

Технологічний процес стерилізації

Загальні вимоги

Технологічний процес стерилізації медичних виробів слід здійснювати згідно з відповідними методами. Усі матеріали, що надходять до ЦСВ закладу, необхідно перевіряти на предмет відповідності загальним вимогам до продукції.

Контейнери (тара) для транспортування медичних виробів за потреби мають бути очищені і марковані із зазначенням необхідної інформації. На кожному етапі обробки (дезінфекції, приймання, сортування, ПСО, перевірки, пакування, стерилізації, зберігання та транспортування до місць використання) медичні вироби, які підлягають стерилізації, мають бути захищені від мікробної та іншої контамінації. Етикетки, прикріплені до контейнерів, стерилізаційних коробок (біксів) з медичними виробами, повинні бути чіткими, мати дані про належність до відповідного структурного підрозділу закладу, вміст та дату стерилізації.

Вимоги до обладнання

Технологічне обладнання, що використовується при стерилізації медичних виробів, слід проектувати, розміщувати і обслуговувати таким чином, щоб воно відповідало процесу стерилізації. Його розташування і конструкція повинні мінімізувати ризик помилок при стерилізації і забезпечити ефективне очищення та обслуговування з метою недопущення перехресної контамінації.

Потрібно використовувати тільки таке обладнання, що герметично закривається (контейнери).

Порядок зберігання простерилізованих матеріалів у ЦСВ

Простерилізовані упаковані медичні вироби та матеріали повинні залишатися на каталках після вивантаження зі стерилізатора протягом 1,5–2 год до повного охолодження.

Простерилізовані медичні вироби та матеріали слід зберігати в окремому, спеціально призначеному для їх зберігання приміщенні.

Приміщення повинно бути обладнане системами припливно-витяжної вентиляції та кондиціонування, що забезпечують оптимальні параметри мікроклімату: температуру повітря не більше 200 °С, відносну вологість не більше 60 %. Простерилізовані медичні вироби та матеріали зберігають на сітчастих полицях, виконаних з нержавіючої сталі. Полиці повинні бути попередньо продезінфіковані. Матеріали на полиці викладаються таким чином, щоб між ними був проміжок.

Порядок видачі простерилізованих медичних виробів та матеріалів у ЦСВ, їх транспортування та зберігання у відділеннях закладу

Видача простерилізованих медичних виробів та матеріалів здійснюється відповідальним медичним працівником.

У відділеннях закладу стерильні медичні вироби та матеріали зберігаються у спеціальних закритих і продезінфікованих шафах, призначених для їх зберігання, в місцях, віддалених від джерел тепло- і водопостачання (теплові пристрої, рукомийники).

Санітарно-гігієнічні вимоги до приміщень та устаткування

Вимоги до приміщень

ЦСВ є обов'язковим структурним підрозділом лікувально-профілактичних закладів, що мають операційний блок. Усі приміщення ЦСВ повинні бути розділені на 3 виробничі зони: брудну, чисту та стерильну.

Брудна зона включає приймання, розбирання, сортування, ПСО, сушіння, а також контроль якості очищення медичних виробів.

Чиста зона включає процеси комплектування, пакування та стерилізації медичних виробів.

Стерильна зона включає прийом та реєстрацію простерилізованих медичних виробів, охолодження до кімнатної температури, тимчасове зберігання та видачу медичних виробів.

Порядок розміщення виробничих приміщень (зон) ЦСВ повинен забезпечувати послідовність технологічного процесу, що включає приймання, сортування, дезінфекцію, ПСО, сушіння, комплектацію, пакування, стерилізацію, дегазацію (при газовій стерилізації), зберігання та відпуск медичних виробів. ЦСВ проектують з двома входами: для персоналу та приймання матеріалу для стерилізації. Системи припливно-витяжної вентиляції слід передбачати для приміщень ЦСВ окремо для стерильної і окремо для брудної зон.

Гігієнічні умови праці персоналу

Медичний персонал ЦСВ закладу, який проводить дезінфекцію, ПСО інструментарію та обладнання, використовує засоби індивідуального захисту і працює в захисному одязі, який складається з фартуха із водонепроникного матеріалу, побутових рукавичок, шапочки, маски, захисних окулярів (щитків), вологостійкого взуття. Робочий одяг (халати, костюми) медичних працівників повинен мати відповідне кольорове маркування:

- зеленого кольору – для стерильної зони;
- синього – для чистої;
- червоного – для брудної.

Перехід персоналу між зонами без зміни одягу не допускається. Медичний персонал входить у чисту та стерильну зони ЦСВ та виходить із них через повітряний шлюз або тамбур, де працівники одягають або знімають і залишають халати, призначені для роботи у відповідній зоні.

Медичний персонал ЦСВ закладу зобов'язаний утримувати в чистоті свої руки. Усі маніпуляції з медичними виробами проводять тільки в гумових рукавичках, які під час роботи потрібно регулярно дезінфікувати. Захисні маски і рукавички необхідно міняти під час кожної зміни.

Весь персонал (включаючи працівників, які займаються прибиранням і технічним обслуговуванням) ЦСВ повинен регулярно проходити навчання із залученням кваліфікованих фахівців з питань, пов'язаних з вимогами процесу стерилізації.

Контроль якості передстерилізаційного очищення

Якість ПСО оцінюють шляхом постановки азопірамової проби на наявність залишкової кількості крові та фенолфталеїнової проби на наявність залишкової кількості лужних компонентів мийних засобів на поверхні медичних виробів.

Рекомендації щодо використання нового інструментарію

Під час роботи з новим або досі неосвоєним стоматологічним інструментом слід ретельно ознайомитися з інструкцією з догляду для користувачів, що надається виробником, на предмет особливої інформації щодо обробки. Перед першим використанням новий інструмент слід піддати повному циклу обробки, а саме: дезінфекції, ПСО та стерилізації. Для цього необхідно повністю видалити захисні кришки або пакувальний матеріал. Очищення, дезінфекція, стерилізація, утримання та догляд мають проводитися відповідно до критеріїв, наведених в інструкції щодо використаного стоматологічного інструментарію. Чутливий до мікробної контамінації стоматологічний інструментарій слід складати у спеціальні посудини (лотки) для зберігання.

Обробка медичних виробів в стоматології

Обробка медичних виробів передбачає:

- 1) підготовку (попередню обробку, збір, попереднє очищення та, у разі потреби, розбирання інструменту);

- 2) очищення, дезінфекцію, кінцеве ополіскування, сушіння (за потреби), а також візуальну перевірку чистоти та стану матеріалу;
- 3) догляд та ремонт (за потреби);
- 4) перевірку функціональності;
- 5) маркування;
- 6) пакування (у разі потреби) і стерилізацію, а також погодження на повторне використання та зберігання.

Очищення та дезінфекція

Увага! Усі стоматологічні інструменти у процедурній зоні вважаються забрудненими після лікування пацієнта, навіть якщо вони не були використані. Таким чином, необхідно провести увесь цикл процедур з обробки.

Під час підготовки забрудненого інструменту до обробки слід використовувати захисні рукавиці та відповідні засоби (затискачі, щипці та ін.).

У ЗОЗ та кабінетах стоматологічного профілю використовують два методи обробки інструментів багаторазового використання:

а) ручна обробка, наприклад, занурення з використанням дезінфікуючих розчинів у глибокій ванні із застосуванням або без застосування ультразвуку;

б) машинна обробка у спеціальних приладах для дезінфекції та чищення.

Перший крок правильного циклу обробки виконується ще в процедурному кабінеті. Стоматологічні матеріали, що прилипли до інструментів (пломбувальні матеріали або засіб для видалення цементу на основі фосфорної кислоти), необхідно видаляти одразу після використання. Інакше матеріал затвердіє на інструменті та спричинить корозію.

Зубний цемент бажано видаляти одразу після використання біля крісла пацієнта. Залишки ізотонічних розчинів (наприклад, фізіологічний розчин), кровоспинних і каустичних засобів необхідно видаляти одразу. Для інструментів, на яких прилипли пломбувальні матеріали, рекомендується очищення та дезінфекція в ультразвуковій ванні. Бажано застосовувати машинну обробку. Після використання інструменти належить обережно покласти на відповідний лоток або поставити в підставку (сухий метод) і в максимально короткий час піддати машинній обробці та дезінфекції. Завжди слід дотримуватися інструкцій виробника. Неналежне поводження може пошкодити інструменти.

Використовуючи вологий метод дезінфекції, рекомендується занурювати інструменти в комбінований мийно-дезінфекційний засіб, що не спричиняє ефекту фіксації білків. Потрібно уникати дезінфекційних засобів з вмістом альдегіду, адже вони мають фіксуючий ефект. Прямі та кутові наконечники і турбіни необхідно розташовувати окремо та піддавати переважно машинній обробці відповідно до інструкцій виробника. Ефективне очищення потребує, щоб інструменти (ножиці, щипці) оброблялись

у розкритому вигляді з метою мінімізації перекриття поверхонь. Лотки, стелажі, тримачі, підставки тощо повинні укладатись таким чином, щоб у подальшому очищенні в ультразвукових ваннах або у мийно-дезінфекційних апаратах не виникали зони, недоступні для ультразвуку або води. Для інструментів, що легко пошкоджуються, необхідно використовувати спеціальні стелажі або відповідні пристосування для зберігання та обробки. Одноразові стоматологічні інструменти (наприклад, полірувальні насадки для емалі та щітки для полірування) призначені виключно для разового користування. З такими інструментами необхідно поводитись, як зі стоматологічними відходами відповідно до чинного законодавства та інструкцій.

Ручне очищення та дезінфекція інструментів

Для ручної обробки інструменти кладуть у комбінований мийно-дезінфекційний розчин, що має доведені дезінфекційні властивості. Для цього використовуються активні мийні засоби без ефекту фіксації білків з антибактеріальною дією або без неї та з ферментами або без них. Використовуючи мийно-дезінфекційний розчин, необхідно чітко дотримуватись інструкцій виробника щодо його концентрації, часу експозиції та температури.

Ультразвукова обробка

Ультразвук є прийнятним способом дезінфекції та очищення невеликих за розміром стоматологічних інструментів. Ультразвуком можна успішно видалити накип. Ультразвукова обробка існує спеціально для очищення інструментів з нержавіючої сталі або жорсткої пластмаси. Крім того, за допомогою ультразвуку можна обережно та ретельно очистити і дезінфікувати інструменти, чутливі щодо механічного впливу.

Правила пакування і укладання в стоматології

Залишки вологи на інструментах можуть спричинити корозію контактів і поставити під загрозу ефект стерилізації.

Упаковка для виробів, що підлягають стерилізації, має бути стерильною бар'єрною системою, що запобігає потраплянню мікроорганізмів в упаковку та забезпечує можливість виймання виробу в асептичних умовах. Стерильна бар'єрна система є перешкодою мікробів, що запобігає забрудненню в певних умовах, до яких належать:

- а) температура;
- б) тиск;
- в) вологість;
- г) сонячне світло;
- д) чистота;
- е) патогенне забруднення.

Захисна упаковка – це додаткова упаковка, створена для запобігання пошкодженням стерильної бар'єрної системи з моменту, коли предмети складаються разом, і до моменту використання. Стерильна бар'єрна система

може бути багаторазового (стерилізаційні контейнери) або одноразового використання (нетканий матеріал, папір, прозорий пакет). Контейнери та системи зберігання допомагають підтримувати придатність інструментів. Упаковка має значний вплив на результати стерилізації.

Пакувальний матеріал не повинен надто вбирати стерилізаційний агент, а також не може призводити до будь-яких змін у засобі для стерилізації.

Правила пакування та укладання операційної білизни і перев'язувального матеріалу. Складену операційну білизну укладають у паперові упаковки, бікси або стерилізаційні кошики вертикально, щоб пара рівномірно проникла згори вниз між шарами. Маса завантаження кошика, що дорівнює 1 стерилізаційній одиниці, має не перевищувати 6 кг. Одна упаковка з білизною має не перевищувати 3 кг.

Правила пакування та укладання хірургічного матеріалу. Усі інструментальні набори упаковують у напівпростирадло, крепований папір і транспортувальний фільтродіагональний мішок. Маса такого набору не може бути більшою за 10 кг, щоб запобігти конденсоутворенню. У разі стерилізації в основному інструментальних хірургічних наборів на кожную полицю завантажувального візка слід класти тільки один ряд.

Правила пакування та укладання виробів зі скла і гуми. Скляні шприци багаторазового використання укладають у розукомплектованому вигляді. Скляні вироби, пляшки, чашки, посудини, флакони та інші вироби, як правило, упаковують в одноразові упаковки – паперові аркуші або пакети, які розміщують отвором вниз, щоб їх можна було вийняти після закінчення стерилізації в асептичних умовах. Розмір пакетів добирають так, щоб між матеріалом і краєм із термошвом залишався проміжок не менш як 3 см. Заповнювати пакет матеріалом треба не більш як на $\frac{3}{4}$ можливого об'єму і щоб шви пакета не були напруженими.

СТЕРИЛІЗАЦІЯ СТОМАТОЛОГІЧНИХ ІНСТРУМЕНТІВ

Стерилізація парою

У стоматологічній практиці різні інструменти, що потребують стерилізації, стерилізують різними методами. Засоби стерилізації та пакувальні матеріали необхідно вибирати залежно як від предметів, що підлягають стерилізації, так і від методів, що використовуються. У цьому контексті необхідно суворо дотримуватись вимог інструкції з експлуатації відповідного стерилізатора. У стоматологічній практиці найкращим варіантом є стерилізація парою.

Стерилізація проводиться насиченою парою зазвичай при температурі 134 °С. Стоматологічні інструменти, які обертаються (бори та прилади для сточування) зазвичай придатні для парової стерилізації. Інструменти, які обертаються, але виготовлені не із нержавіючої сталі, можна стерилізувати тільки в тому разі, якщо вони запаковані окремо від інших предметів та по одному.

Стерилізація гарячим повітрям

У разі стерилізації гарячим повітрям слід дотримуватись таких вимог:

- а) правильно закладайте інструменти;
- б) правильно експлуатуйте та перевіряйте стерилізатор.

Інструменти, які не можна стерилізувати гарячим повітрям:

турбінні бормашини; наконечники для бормашин та кутові деталі; інструменти з пластиковими, гумовими або текстильними частинами; марковані пластиком інструменти; кабелі та ручки електродів; термічно нестійкий пакувальний матеріал.

Рекомендації щодо зберігання нестерильних інструментів

Щоб запобігти корозії, інструменти необхідно зберігати у сухому вільному від пилу середовищі. Щоб запобігти утворенню на інструментах вологи (конденсату), потрібно уникати значних змін температури. При прямому контакті з інструментами хімічні речовини можуть руйнувати метал або виділяти корозійні випари. Тому інструменти не можна зберігати разом з хімічними речовинами. Належне зберігання забезпечується закладанням інструментів у відповідні системи (лотки). Таке зберігання запобігає взаємному пошкодженню інструментів і знижує ризик поранень. Варто надавати перевагу закритим системам зберігання, щоб забезпечити додатковий захист від потрапляння шкідливих мікроорганізмів.

Рекомендації щодо зберігання стерильних інструментів

Щоб підтримати стерильність інструментів до моменту їх використання, слід упакувати їх у непроникну для мікроорганізмів та придатну для стерилізації обгортку. Для захищеного зберігання стерильних предметів основною вимогою є сухе середовище без пилу. В таких умовах предмети можуть зберігатися протягом шести місяців.

10. ПСО медичного інструментарію проводиться з метою:

- а) видалення залишків лікарських засобів;
- б) видалення білкових і жирових часточок, лікарських засобів;
- в) знищення збудників інфекційних хвороб.

Правильні відповіді

1	2	3	4	5	6	7	8	9	0
<i>б</i>	<i>а</i>	<i>б</i>	<i>а</i>	<i>а</i>	<i>а</i>	<i>б</i>	<i>а</i>	<i>а</i>	<i>б</i>

ЛІТЕРАТУРА

Основна

1. Епідеміологія : підручник / за ред. І. П. Колеснікової. Вінниця : Нова Книга, 2012. 576 с.

2. Державні санітарні норми та правила «Дезінфекція, передстерилізаційне очищення та стерилізація медичних виробів в закладах охорони здоров'я : Наказ МОЗ України від 11.08.2014 № 552.

3. Морозова Н. С., Мариевский В. В. Основы дезинфектологии. Дезинфекция и стерилизация. Киев : Ателье «Полиграфический комплекс», 2009. 144 с.

4. Виноград Н. О., Василишин З. П., Козак Л. П. Загальна епідеміологія : навч. посібник. 4-е вид. Київ : ВСВ «Медицина», 2017. 200 с.

5. Гоц Ю. Д., Колеснікова І. П., Мохорт Г. А. Епідеміологія. Київ, 2007. 360 с.

6. Морозова Н. С., Марієвський В. Ф. Дезінфектологія. Дезінфекція, стерилізація, дезінсекція, дератизація : підручник для студентів вищ. навч. закладів мед. профілю. Київ : Наукова думка, 2019. 240 с.

Допоміжна

1. Про забезпечення санітарного та епідемічного благополуччя населення : Закон України від 24.02.1994 р. № 4004-ХІІ (зі змінами і доповненнями).

2. Про захист населення від інфекційних хвороб : Закон України від 06.04.2000 р. № 1645-ІІІ (зі змінами і доповненнями).

Навчальне видання

СТЕРИЛІЗАЦІЯ ІНСТРУМЕНТАРІЮ МЕДИЧНОГО ПРИЗНАЧЕННЯ В ЗАКЛАДАХ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я

***Методичні вказівки
для аудиторної та самостійної роботи
студентів 5-го курсу медичного факультету з дисципліни
«Епідеміологія та принципи доказової медицини»
та 4-го курсу стоматологічного факультету
з дисципліни «Епідеміологія»***

Упорядники Чумаченко Тетяна Олександрівна
 Райлян Марина Володимирівна

Відповідальний за випуск Т. О. Чумаченко



Редактор М. В. Тарасенко
Комп'ютерна верстка О. Ю. Лавриненко

Формат А5. Ум. друк. арк. 2,0. Зам. № 23-34315.

Редакційно-видавничий відділ
ХНМУ, пр. Науки, 4, м. Харків, 61022 izdatknmurio@gmail.com

Свідоцтво про внесення суб'єкта видавничої справи до Державного реєстру видавництв, виготівників і розповсюджувачів видавничої продукції серії ДК № 3242 від 18.07.2008 р