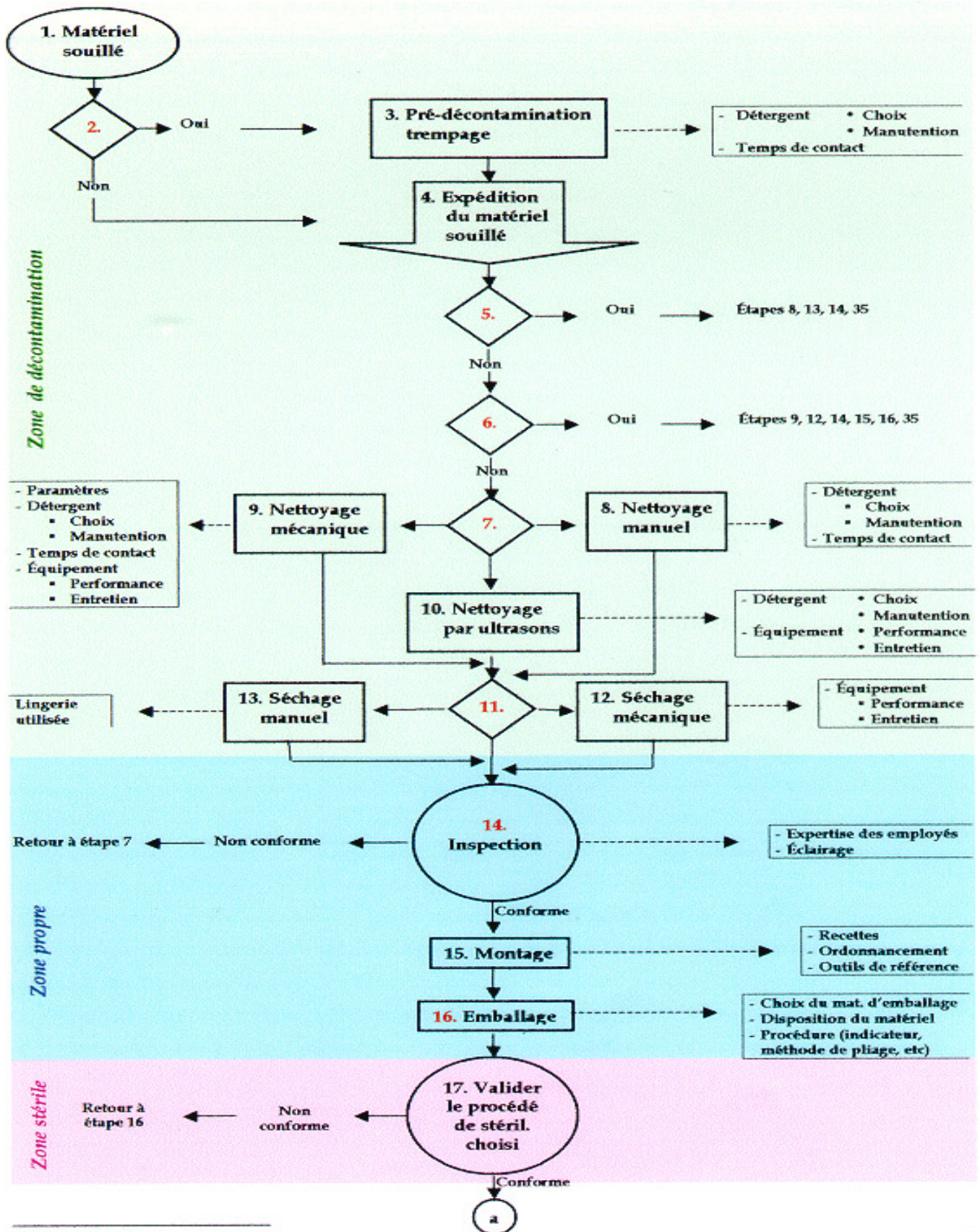


DIAGRAMME DU PROCESSUS DE DÉCONTAMINATION DES DISPOSITIFS MÉDICAUX RÉUTILISABLES « Processus selon les normes CSA »¹



¹ Les explications des étapes dont le chiffre est en rouge sont données à la page précédente. Les critères de qualité pour chaque étape sont indiqués dans la forme --> []

DIAGRAMME DU PROCESSUS DE DÉCONTAMINATION DES DISPOSITIFS MÉDICAUX RÉUTILISABLES « Processus selon les normes CSA »¹









Explications

2. Besoin d'une pré-décontamination (trempage) ?
5. Est-ce du matériel non critique (i.e. matériel en contact avec la peau intacte par ex. bassine) ?
6. Est-ce du matériel semi-critique (i.e. matériel en contact avec les muqueuses par ex. équipement d'anesthésie) ?
7. Choisir le type de nettoyage pour le matériel critique (i.e. en contact avec les tissus stériles ex. instruments chirurgicaux).
11. Choisir le mode de séchage.
14. Vérification de la propreté du matériel et son intégrité
16. À cette étape, l'employé doit choisir le mode d'emballage et le procédé de stérilisation car il doit mettre un indicateur à l'intérieur et à l'extérieur de l'emballage et celui-ci varie selon le procédé choisi.
18. Faut-il faire un contrôle biologique ? Selon les normes CSA, il n'est pas toujours nécessaire de faire des contrôles biologiques pour chaque charge.
 - Il faut le faire :
 - 1 fois / semaine pour la chaleur sèche
 - 1 fois / jour pour l'autoclave
 - À toutes les charges pour les implants à l'autoclave
 - À toutes les charges pour l'oxyde d'éthylène
20. Les types de stérilisation sont :
 - à chaleur sèche
 - à l'autoclave
 - à l'oxyde d'éthylène
23. Y a-t-il un contrôle biologique ?
26. Quel est le résultat ?
27. Inscrire le résultat dans le registre des contrôles biologiques.
29. Lors d'un test positif, il doit y avoir une procédure précise à suivre qui inclut la documentation du rappel dans un registre, l'enquête et le suivi effectués pour trouver la cause et apporter les correctifs ainsi que la déclaration de l'événement à un groupe externe.
30. Le matériel a-t-il été utilisé pour des patients ?
32. Ce matériel est-il entreposé sur place ou dans un autre point de service ?
33. Transport du matériel stérile au lieu d'entreposage.

Critères de qualité qui affectent toutes les étapes du processus :

- Environnement :
 - Circulation unidirectionnelle du matériel (pas de croisement entre les zones)
 - Pièce distincte pour chaque zone
 - Superficie
 - Ventilation / température ambiante des lieux
 - Salubrité des lieux
- Employés :
 - Orientation / formation / connaissances
 - Lavage des mains
 - Équipement de protection personnelle (sarrau, bonnet, gants, etc.)
- Gestion :
 - Supervision du personnel
 - Politique et procédure pour chaque étape
 - Outils de référence (recettes, méthodes de dilution, etc.)

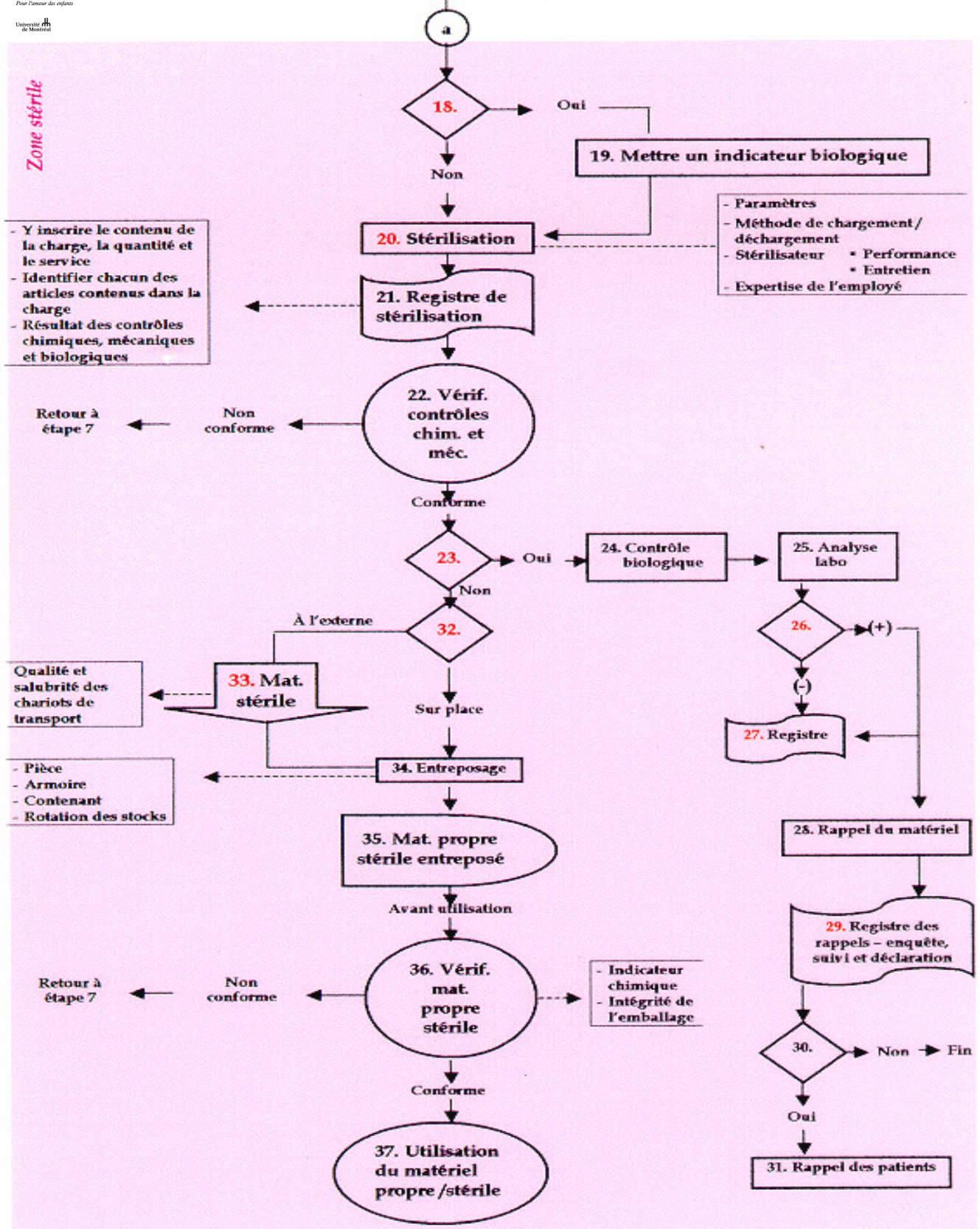
Légende des symboles

	Début et fin du processus
	Activité
	Décision
	Document
	Attente
	Mouvement
	Contrôle
	Annotation

1 Références :

- Manuels de normes de l'Association canadienne de normalisation (CSA), 2000, 2001, 2002.
- « Guide de prévention des infections », Santé Canada 1998.

DIAGRAMME DU PROCESSUS DE DÉCONTAMINATION DES DISPOSITIFS MÉDICAUX RÉUTILISABLES (suite) « Processus selon les normes CSA »¹



¹ Les explications des étapes dont le chiffre est en rouge sont données à la page précédente. Les critères de qualité pour chaque étape sont indiqués dans la forme --> □