

Tristel



Système de Lingettes Registre de Qualité – Audit

Date de début d'enregistrement:	
Date de fin d'enregistrement:	
Département:	Date:
	Par:
Pour commander ce registre, veuillez indiquer le code: TRI/900/FR Tél +32 11 28 12 06 Fax +32 11 28 12 04	

Système de Lingettes Tristel – Registre de Qualité – Audit

LE SYSTEME DE LINGETTES SPORICIDES TRISTEL

Le système de lingettes comprend trois types de lingettes. Chaque lingette est destinée à une étape de la procédure de décontamination.

Ce sont:

La Lingette Pré-nettoyante Tristel

Imprégnée de détergent enzymatique, cette lingette sert au nettoyage des instruments. C'est la première étape de la procédure de décontamination.

La Lingette Sporicide Tristel

Est le désinfectant de haut niveau comprenant du dioxyde de chlore, après activation avec la Mousse Activateur Tristel.

La Lingette de Rinçage

Est imprégnée d'eau non-ionisée et un antioxydant. Cette lingette est stérile.

Enfin, le Registre de Qualité-Audit Tristel est utilisé pour l'enregistrement des procédures de décontamination par patients ou pour le stockage des instruments.

Ce registre contient les étapes suivantes:

- L'identification de l'instrument à décontaminer, avec la date et l'heure de la décontamination;
- Le pré-nettoyage de l'instrument (avec la Lingette Pré-nettoyante Tristel ou une autre méthode);
- L'activation avec la Mousse Activateur Tristel, et l'utilisation de la Lingette Sporicide Tristel;
- Le rinçage de l'instrument (avec la Lingette de Rinçage Tristel ou une autre méthode);
- L'identification de l'utilisation de l'instrument: pour l'examen d'un patient ou pour le stockage;
- L'identification de la personne responsable des procédures de décontamination.

Note: Le nettoyage et le rinçage de l'instrument peuvent être effectués en utilisant d'autres méthodes que la Lingette Pré-nettoyante et la Lingette de Rinçage Tristel à partir du moment où l'utilisateur applique ces méthodes conformément aux indications du fabricant et que leurs exécutions sont enregistrées dans le Registre de Qualité-Audit.

UTILISATION DU REGISTRE DE QUALITE – AUDIT

Recommandations: Il est préférable qu'une seule personne soit responsable de l'exécution et de l'enregistrement des procédures de décontamination. Cette personne sera en charge des procédures dans leur totalité ainsi que le remplissage du Registre.

Les procédures suivantes doivent être effectuées:

1. Le Registre doit rester à l'endroit où seront effectuées les procédures de décontamination du ou des instrument(s).
2. Toutes les procédures doivent être enregistrées. Utilisez une nouvelle section du Registre pour chaque procédure, par ex. un instrument par section.
3. La personne responsable de la décontamination de l'instrument doit effectuer toutes les étapes de la décontamination et remplir le Registre.
4. **Dispositif médical à décontaminer:**
En complément de cette section du Registre est inclus:
 - la description de l'instrument à décontaminer
 - l'enregistrement du numéro de série ou tout moyen d'identification de l'instrument
 - l'enregistrement de la date et l'heure de la procédure de décontamination.

5. Pré-nettoyage

Si la Lingette Pré-nettoyante Tristel est utilisée, marquez 'OUI' dans la case prévue à cet effet. Reportez le numéro de lot et la date limite d'utilisation comme indiqué sur le sachet utilisé.

6. Utilisation de la Lingette Sporicide Tristel

Lorsque la Lingette Sporicide Tristel est utilisée, notez le numéro de lot de Mousse Activateur sur l'étiquette de traçabilité (Record Book Label), ensuite enlevez et collez cette étiquette de traçabilité à l'endroit du Registre de Qualité-Audit identifié par 'Lingette Sporicide'.

Pour activer la Lingette Sporicide Tristel, suivre les instructions d'utilisation détaillées et mentionnées sur le sachet de la Lingette Sporicide Tristel. Ces instructions se trouvent également sur le Guide d'Utilisation. Vérifier que les étapes suivantes ont été effectuées:



Etape 1

Sortir la lingette du sachet. Mettre deux doses de Mousse Activateur Tristel sur la lingette. Cocher 'OUI' dans la case prévue.

Etape 2

Etaler la mousse dans la lingette en la froissant durant 15 secondes. Cocher 'OUI' dans la case prévue.

Etape 3

Essuyer la surface de l'instrument durant 30 secondes, cocher ensuite 'OUI' dans la case prévue.

7. Rinçage

Si la Lingette de Rinçage Tristel a été utilisée, cocher la case 'OUI' et enregistrer le numéro de lot. Si vous n'avez pas utilisé la Lingette de Rinçage Tristel, notez 'NON' dans la case correspondante et mentionnez la méthode de rinçage utilisée.

8. Destination de l'instrument

Si l'instrument est destiné à être utilisé sur un patient, la partie étiquette Fiche Patient (Patient's Notes Label) de l'étiquette de traçabilité doit être décollée et apposée sur la fiche du patient.

Si l'instrument est destiné à être stocké et décontaminé avant sa prochaine utilisation, décollez et apposez la partie étiquette Fiche Patient (Patient's Notes Label) de l'étiquette de traçabilité sur l'endroit identifié par 'Destination du dispositif médical' du Registre.

9. La personne responsable de l'exécution et de l'enregistrement des procédures doit inscrire son nom complet et signer le Registre.

Système de Lingettes Tristel – Registre de Qualité – Audit



Dispositif médical à décontaminer		Coller l'étiquette du patient ici ou à défaut noter les informations des patients dans cet espace.
Article		
N° de série		
Date	Heure	

Pré-nettoyage		Lingette Sporicide Etiquette de traçabilité		Activation		Rinçage		Destination du Dispositif médical		Confirmation des procédures par la personne responsable	
Lingette Pré-nettoyante Tristel Autre:	Oui	Non	Lingette Sporicide Tristel		Oui	Non	Lingette de Rinçage Tristel Autre:	Oui	Non	Stockage <i>En cas de stockage, décoller l'étiquette 'Patient's Notes Label' du sachet et coller ici</i>	Ce dispositif a été décontaminé et préparé pour une prochaine utilisation.
N° de Lot:			<i>Notez le N° de Lot de la Mousse Activateur sur l'étiquette de traçabilité et coller ici</i>		Oui	Non	N° de Lot:				Nom
Date d'utilisation:					Oui	Non	Date d'utilisation:				Signature
<i>Notez le N° d Lot et la date de utilisation ci-dessus</i>							<i>Notez le N° d Lot et la date de utilisation ci-dessus</i>				


Dispositif médical à décontaminer		Coller l'étiquette du patient ici ou à défaut noter les informations des patients dans cet espace.
Article		
N° de série		
Date	Heure	

Pré-nettoyage		Lingette Sporicide Etiquette de traçabilité		Activation		Rinçage		Destination du Dispositif médical		Confirmation des procédures par la personne responsable	
Lingette Pré-nettoyante Tristel Autre:	Oui	Non	Lingette Sporicide Tristel		Oui	Non	Lingette de Rinçage Tristel Autre:	Oui	Non	Stockage <i>En cas de stockage, décoller l'étiquette 'Patient's Notes Label' du sachet et coller ici</i>	Ce dispositif a été décontaminé et préparé pour une prochaine utilisation.
N° de Lot:			<i>Notez le N° de Lot de la Mousse Activateur sur l'étiquette de traçabilité et coller ici</i>		Oui	Non	N° de Lot:				Nom
Date d'utilisation:					Oui	Non	Date d'utilisation:				Signature
<i>Notez le N° d Lot et la date de utilisation ci-dessus</i>							<i>Notez le N° d Lot et la date de utilisation ci-dessus</i>				

Système de Lingettes Tristel – Registre de Qualité – Audit



Dispositif médical à décontaminer		Coller l'étiquette du patient ici ou à défaut noter les informations des patients dans cet espace.
Article		
N° de série		
Date	Heure	

Pré-nettoyage		Lingette Sporicide Etiquette de traçabilité		Activation		Rinçage		Destination du Dispositif médical		Confirmation des procédures par la personne responsable	
Lingette Pré-nettoyante Tristel Autre:	Oui	Non	Lingette Sporicide Tristel		Oui	Non	Lingette de Rinçage Tristel Autre:	Oui	Non	Stockage <i>En cas de stockage, décoller l'étiquette 'Patient's Notes Label' du sachet et coller ici</i>	Ce dispositif a été décontaminé et préparé pour une prochaine utilisation.
N° de Lot:			<i>Notez le N° de Lot de la Mousse Activateur sur l'étiquette de traçabilité et coller ici</i>		Oui	Non	N° de Lot:				Nom
Date d'utilisation:					Oui	Non	Date d'utilisation:				Signature
<i>Notez le N° d Lot et la date de utilisation ci-dessus</i>							<i>Notez le N° d Lot et la date de utilisation ci-dessus</i>				

Dispositif médical à décontaminer		Coller l'étiquette du patient ici ou à défaut noter les informations des patients dans cet espace.
Article		
N° de série		
Date	Heure	

Pré-nettoyage		Lingette Sporicide Etiquette de traçabilité		Activation		Rinçage		Destination du Dispositif médical		Confirmation des procédures par la personne responsable	
Lingette Pré-nettoyante Tristel Autre:	Oui	Non	Lingette Sporicide Tristel		Oui	Non	Lingette de Rinçage Tristel Autre:	Oui	Non	Stockage <i>En cas de stockage, décoller l'étiquette 'Patient's Notes Label' du sachet et coller ici</i>	Ce dispositif a été décontaminé et préparé pour une prochaine utilisation.
N° de Lot:			<i>Notez le N° de Lot de la Mousse Activateur sur l'étiquette de traçabilité et coller ici</i>		Oui	Non	N° de Lot:				Nom
Date d'utilisation:					Oui	Non	Date d'utilisation:				Signature
<i>Notez le N° d Lot et la date de utilisation ci-dessus</i>							<i>Notez le N° d Lot et la date de utilisation ci-dessus</i>				

