

**Типовые нарушения санитарно –
противоэпидемического режима в
медицинских организациях
стоматологического профиля.
Вопросы организации иммунизации
персонала.**



Основные нормативно-правовые акты, регламентирующие деятельность стоматологических медицинских организаций по соблюдению санитарно- противоэпидемического режима:

- ▶ Федеральный закон от 30.03.1999 № 52-ФЗ «О санитарно-эпидемиологическом благополучии населения»;
- ▶ Федеральный закон РФ от 17.09.1998 № 157-ФЗ «Об иммунопрофилактике инфекционных болезней»;
- ▶ СанПиН 2.1.3.2630-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к организациям, осуществляющим медицинскую деятельность»;
- ▶ СанПиН 2.1.7.2790-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к обращению с медицинскими отходами»;
- ▶ СП 3.1/3.2.3146-13 «Общие требования по профилактике инфекционных и паразитарных болезней»;
- ▶ СП 3.1.5.2826-10 «Профилактика ВИЧ-инфекции»;
- ▶ СП 3.1.1.2341-08 «Профилактика вирусного гепатита В»;
- ▶ СП 3.1.3112-13 «Профилактика вирусного гепатита С»;
- ▶ СП 3.1.958-00 «Профилактика вирусных гепатитов. Общие требования к эпидемиологическому надзору за вирусными гепатитами»;



Основные нормативно-правовые акты, регламентирующие деятельность стоматологических медицинских организаций по соблюдению санитарно- противоэпидемического режима:

- СП 3.3.2367-08 «Организация иммунопрофилактики инфекционных болезней»;
- СП 3.1.2.3114-13 «Профилактика туберкулеза»;
- СП 3.1.2.3109-13 «Профилактика дифтерии»;
- СП 3.1.2.3113-13 «Профилактика столбняка»;
- СП 3.1.2.952-11 «Профилактика кори, краснухи, эпидемического паротита»;
- СП 3.1.2.3117-13 «Профилактика гриппа и других острых респираторных вирусных инфекций»;
- СП 1.1.1058-01 «Организация и проведение производственного контроля за соблюдением санитарных правил и выполнением санитарно-противоэпидемических (профилактических) мероприятий»;
- СП 3.5.1378-03 «Санитарно-эпидемиологические требования к организации и осуществлению дезинфекционной деятельности»;
- Приказ МЗ РФ от 21.03.2014 N 125н «Об утверждении национального календаря профилактических прививок и календаря профилактических прививок по эпидемическим показаниям».



Типовые нарушения, выявляемые должностными лицами Управления при осуществлении государственного надзора по соблюдению федерального законодательства в стоматологических

□ Нарушение требований к проведению дезинфекции и предстерилизационной очистки медицинских изделий многократного применения:

- отсутствуют отдельные промаркированные емкости с рабочими растворами дезинфицирующих средств, используемых для обработки различных объектов;
- не соблюдаются сроки использования рабочего раствора для дезинфекции, предстерилизационной очистки;
- контроль качества предстерилизационной очистки при децентрализованной обработке осуществляется не каждой партией одновременно обработанных изделий;
- не оценивается качество предстерилизационной очистки путем постановки фенолфталеиновой пробы на наличие остаточных количеств щелочных компонентов моющих средств, в случае применения рабочего раствора с pH более 8,5;

Типовые нарушения, выявляемые должностными лицами Управления при осуществлении государственного надзора по соблюдению федерального законодательства в стоматологических медицинских организациях

❑ Нарушение требований к стерилизации изделий медицинского назначения:

- для стерилизации используется упаковочный материал, не имеющий сопроводительной документации (сертификат соответствия, инструкция по применению), срок хранения в данной упаковке установить не представляется возможным;
- на упаковках с простерилизованным инструментарием и мягким перевязочным материалом не указываются сроки хранения (дата стерилизации, дата предельного срока сохранения стерильности);
- контроль стерилизации проводится не в полном объеме, что подтверждается: наличием химических индикаторов, частично изменивших цвет; закладка химических индикаторов осуществляется не во все упаковки; марка используемого химического индикатора не соответствует используемому режиму стерилизации; не соблюдается расположение химических индикаторов в воздушном стерилизаторе;

Типовые нарушения, выявляемые должностными лицами Управления при осуществлении государственного надзора по соблюдению федерального законодательства в стоматологических медицинских организациях

- ▶ хранение стоматологического инструментария, простерилизованного в неупакованном виде воздушным методом, осуществляется в воздушном стерилизаторе и используется на следующий день после стерилизации;
- ▶ наличие простерилизованных упаковок, имеющих нарушения целостности, дефекты заклеивания;
- ведение медицинской документации не в полном объеме («Журнал контроля работы стерилизаторов воздушного, парового (автоклава)» ф. № 257/у, журнал «Учет качества предстерилизационной обработки» ф. 366/у);

**Типовые нарушения, выявляемые должностными лицами
Управления при осуществлении государственного надзора по
соблюдению федерального законодательства в
стоматологических медицинских организациях**

□ нарушения по организации производственного контроля при проведении дезинфекционных и стерилизационных мероприятий:

■ в программу производственного контроля не включены мероприятия по контролю стерильности изделий медицинского назначения, по контролю работы стерилизаторов;

■ в порядке проведения производственного контроля не осуществляется контроль за показателями микробной обсеменённости воздушной среды в помещениях с асептическим режимом (хирургические кабинеты, ЦСО (чистая и стерильная зоны));

■ в порядке проведения производственного контроля не соблюдается кратность бактериологического контроля работы стерилизаторов;

**Типовые нарушения, выявляемые должностными лицами
Управления при осуществлении государственного надзора по
соблюдению федерального законодательства в
стоматологических медицинских организациях**

□ нарушения по организации иммунопрофилактики среди персонала медицинских организаций:

- *руководителями организаций не предоставляются ежегодно в территориальную поликлинику списки сотрудников медицинской организации для планирования, организации и проведения профилактических прививок;*
- *отсутствуют данные о наличии профилактических прививок у сотрудников медицинской организации.*

Рекомендации по соблюдению обязательных требований по организации и соблюдению санитарно – противоэпидемического режима в стоматологических медицинских организациях:

Соблюдение требований СанПиН 2.1.3.2630-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к организациям, осуществляющим медицинскую деятельность»:

► необходимо иметь отдельные промаркированные емкости с рабочими растворами дезинфицирующих средств, используемых для обработки различных объектов в соответствии с требованиями п. 11.3 гл. I, п. 1.3 гл. II СанПиН 2.1.3.2630-10;

► необходимо соблюдать сроки использования рабочих растворов для дезинфекции, предстерилизационной очистки в соответствии с требованиями Инструкций по применению дезинфицирующих средств согласно п. 1.8 гл. II СанПиН 2.1.3.2630-10;

► контроль качества предстерилизационной очистки проводят ежедневно, контролю подлежат при децентрализованной обработке – 1 % одновременно обработанных изделий каждого наименования, но не менее трех единиц в соответствии с требованиями п. 2.14 гл. II, 8.3.13 гл. V СанПиН 2.1.3.2630-10;

► качество предстерилизационной очистки изделий оценивают путем постановки азопирамовой пробы на наличие остаточных количеств крови, а также путем постановки фенолфталеиновой пробы на наличие остаточных количеств щелочных компонентов моющих средств в случаях применения средств, рабочие растворы которых имеют рН более 8,5 в соответствии с требованиями п. 2.13 гл. II, п. 8.3.12 гл. V СанПиН 2.1.3.2630-10;

► для стерилизации в качестве упаковочного материала используется материал, разрешенный к применению в медицинских организациях, имеющий сопроводительную документацию (сертификат соответствия, инструкция по применению), в соответствии с

► не допускается использование простерилизованных упаковок, имеющих нарушения целостности, дефекты заклеивания, в соответствии с п. 2.24 гл. II СанПиН 2.1.3.2630-10;

► вести журнал «Учет качества предстерилизационной обработки» ф. 366/у в полном объеме (указывать количество инструментария по каждому наименованию, подвергнутого контролю) в соответствии с требованиями п. 2.14 гл. II СанПиН 2.1.3.2630-10;

► организовать учет всех простерилизованных упаковок с изделиями медицинского назначения в «Журнале контроля работы стерилизаторов воздушного, парового (автоклава)» ф. № 257/у согласно п. 2.34 гл. II, п. 8.3.27 гл. V СанПиН 2.1.3.2630-10;

в порядке производственного контроля необходимо организовать контроль стерильности изделий медицинского назначения в соответствии с п. 2.35, 3.4 гл. II СанПиН 2.1.3.2630-10;

► в порядке проведения производственного контроля необходимо организовать контроль за показателями микробной обсеменённости воздушной среды в помещениях с асептическим режимом: ЦСО (чистая и стерильная зоны), хирургические кабинеты с периодичностью - не реже 1 раза в 6 месяцев в соответствии с требованиями пп. 6.31, 6.41 гл. I СанПиН 2.1.3.2630-10;

► в порядке производственного контроля стерилизаторы подлежат бактериологическому контролю после их установки (ремонта), а также в ходе эксплуатации не реже 2 раз в год в соответствии с п.

Рекомендации по соблюдению обязательных требований по иммунизации работников в медицинских организациях:

12

Соблюдение требований СанПиН 2.1.3.2630-10 «Санитарно-эпидемиологические требования к организациям, осуществляющим медицинскую деятельность», СП 3.1.1.2341-08 «Профилактика вирусного гепатита В», СП 3.1.2.3117-13 «Профилактика гриппа и других ОРВИ», СП 3.3.2367-08 «Организация иммунопрофилактики инфекционных болезней», Приказа Минздрава России от 21.03.2014 N 125н «Об утверждении национального календаря профилактических прививок и календаря профилактических прививок по эпидемическим показаниям»:

- *Руководителями организаций ежегодно предоставляются в территориальную поликлинику списки сотрудников медицинской организации для планирования, организации и проведения профилактических прививок согласно п. 5.6 СП 3.3.2367-08.*
- *В соответствии с п. 15.1 гл. I СанПиН 2.1.3.2630-10 профилактическая иммунизация персонала проводится в соответствии с национальным календарем профилактических прививок.*

В соответствии с национальным календарем профилактических прививок взрослые лица от 18 лет должны быть привиты:

- ▶ против дифтерии, столбняка от 18 лет с ревакцинацией каждые 10 лет от момента последней прививки;
- ▶ против вирусного гепатита В от 18 до 55 лет, не болевшие и не привитые ранее;
- ▶ против кори взрослые до 35 лет (включительно), не болевшие, не привитые, привитые однократно, не имеющие сведений о прививках против кори; взрослые от 36 до 55 лет (включительно), относящиеся к группам риска, в т.ч. работники медицинских организаций;
- ▶ против краснухи женщины от 18 до 25 лет (включительно), не болевшие, не привитые, привитые однократно против краснухи, не имеющие сведений о прививках против краснухи;
- ▶ против гриппа – ежегодно.

Согласно требований п. 11.4 СП 3.1.2.3117-13 «Профилактика гриппа и других ОРВИ» с учетом рекомендаций Всемирной организации здравоохранения охват прививками против гриппа в группах риска (в т.ч. медицинских работников) должен быть не менее 75 %.

В соответствии с требованиями п. 8.4.2 СП 3.1.1.2341-08 «Профилактика вирусного гепатита В» с целью профилактики профессиональных заражений гепатитом В проводится вакцинация против вирусного гепатита В медицинских