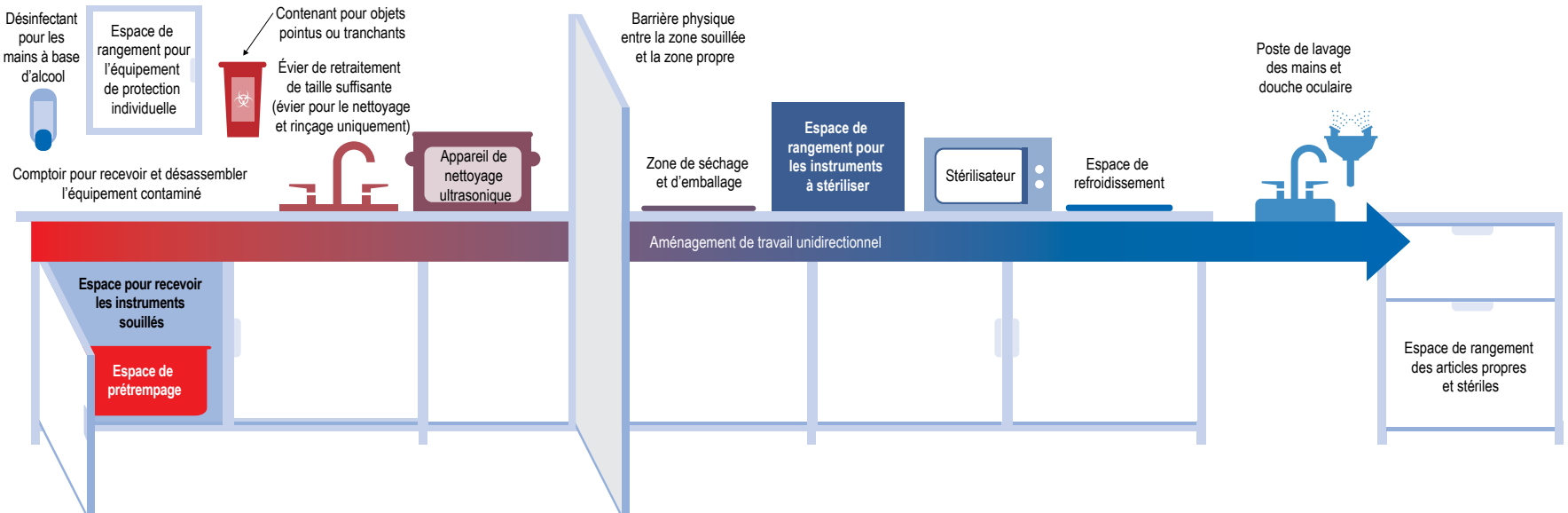


Guide de référence pour le retraitement

Éléments d'une zone de retraitement désignée



Éléments du retraitement des instruments réutilisables

Les équipements de protection individuelle (EPI) doivent toujours être disponibles.

Masque, blouse, gants (résistants aux perforations) et lunettes de protection sont nécessaires en cas de risque d'éclaboussure.

Prénettoyage	Transport	Démontage	Nettoyage	Séchage	Stérilisation
Enlever immédiatement toute souillure visible pour éviter qu'elles ne sèchent.	Le contenant de transport doit être couvert, fermé, nettoyable et résistant aux perforations. Disposer rapidement des objets pointus ou tranchants (idéalement au point d'intervention)	Désassembler selon les instructions du fabricant. Vérifier le bon état de l'instrument. Classer les instruments par ensemble. Faire le trempage et le prétraitement des instruments.	Immerger complètement l'équipement. Brosser avec un détergent ou faire un nettoyage mécanique si possible (p. ex., appareil de nettoyage ultrasonique ou laveur-désinfecteur). * Le nettoyage mécanique est à privilégier. Rincer les instruments.	Utiliser un linge doux et non pelucheux. Sécher toute lumière à l'air comprimé. Lubrifier, remonter si nécessaire.	Les articles ne doivent pas se toucher dans l'emballage. Les instruments à charnière doivent être stérilisés en position ouverte. Emballer les instruments et indiquer la date de stérilisation, le stérilisateur utilisé, le numéro de la charge et ses initiales. Indiquer le contenu de la charge s'il n'est pas visible. Veiller à ce que les indicateurs de qualité soient consignés : - Paramètres physiques (temps, température, pression) - Indicateur chimique – interne et externe - Indicateur biologique

Contrôle de la qualité

Processus de stérilisation

- ✓ Indicateurs physiques (temps, température, pression) – surveiller chaque charge à l'aide de l'impression du stérilisateur ou d'une clé USB
- ✓ Indicateurs chimiques – surveiller chaque emballage
 - Les indicateurs internes doivent être de type 4 ou plus.
 - Les indicateurs externes sont de type 1.
 - Pour les stérilisateurs à élimination dynamique de l'air, effectuer un cycle avec un indicateur de type 2 (test Bowie-Dick) une fois par jour dans un dispositif de procédés d'essai (DPE).
- ✓ Indicateurs biologiques – surveiller au minimum une fois par jour
 - Placer un indicateur biologique dans un DPE dans la première charge de chaque stérilisateur utilisé quotidiennement.
 - Utiliser un indicateur biologique dans chaque charge contenant des implants.
 - Réserver les instruments jusqu'à ce que le résultat de l'indicateur biologique soit disponible. Pour utiliser les instruments avant l'obtention des résultats, il faut utiliser un indicateur chimique interne de type 5 ou 6 dans un DPE dans chaque charge.

Appareil de nettoyage ultrasonique

- ✓ Effectuer un contrôle de performance chaque semaine conformément aux instructions du fabricant.

Désinfectant de haut niveau

- ✓ Utiliser une bandelette réactive chaque jour d'utilisation, conformément aux instructions du fabricant.

DOCUMENTATION REQUISE

Les instruments et équipements médicaux ou dentaires à usage unique sont généralement identifiés par le fabricant à l'aide d'un symbole.



Tout équipement identifié comme étant à usage unique ne peut jamais être retraité ou réutilisé. Exemples : seringues, aiguilles, certaines canules.

Rangement

Ne jamais ranger d'instruments propres ou stériles aux endroits suivants : zone souillée de la salle de retraitement; par terre; en dessous ou à côté d'un évier; ou avec des articles non nettoyés.

Articles semi-critiques jetables à usage unique

- Ranger dans un endroit propre, sec et couvert et manipuler avec des mains ou des pinces propres.

Articles stériles ou critiques retraités

- Garder dans un emballage stérile jusqu'au moment de l'utilisation.
- Entreposer dans un endroit propre, sec et sûr à l'abri des risques de contamination.
- Manipuler avec les mains propres seulement.
- Veiller à ce que la zone d'entreposage ne soit pas accessible à partir de la zone souillée.
- Veiller à ce que les articles retraités soient facilement identifiables (p. ex., un code couleur).

Principes fondamentaux du retraitement des instruments

Il est essentiel de tenir une liste de tous les instruments utilisés dans chaque établissement.

Ce document doit également respecter les critères suivants :

- ✓ Inclure les instructions de retraitement recommandées pour chaque instrument.
- ✓ Indiquer les instructions du fabricant pour chaque article.
- ✓ Être diffusé et accessible à l'ensemble du personnel impliqué dans le retraitement.

Éléments à inclure dans les politiques :

Nettoyage et entretien

- Processus et calendrier de nettoyage de la zone de retraitement
- Entretien programmé des équipements de nettoyage et de stérilisation

Retraitement

- Tous les aspects du retraitement
- Procédure de rappel des instruments en cas d'échec du retraitement
- Contrôle de la qualité et traces écrites
- Retraitement des articles conformément aux instructions du fabricant, sauf pour les articles à usage unique
- Aucun retraitement des articles à usage unique

Santé et sécurité au travail

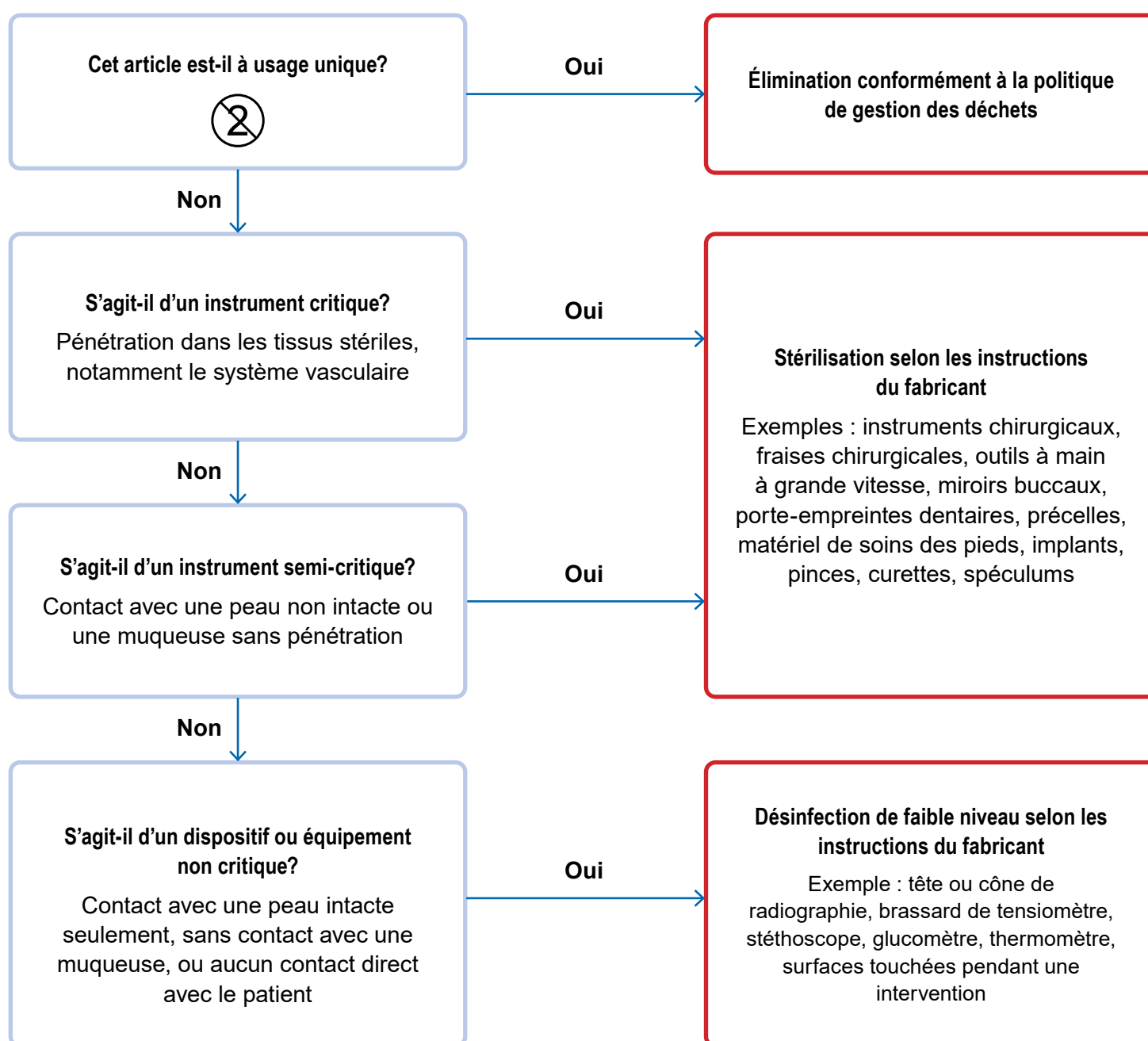
- Intervention en cas d'incident impliquant du sang ou un liquide biologique (fuite ou exposition)
- Prévention et gestion des blessures impliquant un objet pointu ou tranchant
- Utilisation des équipements de protection individuelle
- Tous les produits chimiques utilisés et approuvés par Santé Canada

Éducation et formation

- Exigences en matière d'éducation et de formation du personnel
- Fréquence de l'éducation et de la formation à intervalles réguliers (p. ex., orientation et formation continue)
- Évaluation des compétences de l'ensemble du personnel impliqué dans le retraitement



Arbre décisionnel de retraitement



En cas de divergence entre le niveau de retraitement recommandé par le fabricant et l'utilisation prévue de l'instrument selon la classification de Spaulding, utiliser le niveau de désinfection ou de stérilisation le plus élevé**

Ressources utiles

Santé publique Ontario – [Retraitement](#)
Santé publique Ontario – [Formation en ligne sur la PCI](#)
Santé publique Ontario – [Ressources pour éviter les manquements aux pratiques de PCI](#)
[Pratiques exemplaires pour le nettoyage, la désinfection et la stérilisation du matériel médical dans tous les lieux de soins](#) (y compris la classification de Spaulding)



**Si les instructions du fabricant ne sont pas compatibles avec la classification de Spaulding, un autre dispositif ou instrument doit être envisagé.

Adapté avec l'autorisation des services de santé publique et d'urgence de la région de Waterloo.