

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA





ROTEIRO DE INSPEÇÃO CONSULTÓRIOS MÉDICOS DE GINECOLOGIA IDENTIFICAÇÃO DO ESTABELECIMENTO

Nome do Responsável 7	- écnico:
Registro no órgão de co	mpetência:
Endereço :	
	Município:
CEP:	Telefone :
Horário de funcionamen	to do estabelecimento:
Especialidade:	
colposcopias, cauterizado local (passíveis de re Procedimentos Ambulat	etabelecimento podem ser realizadas consultas médicas ções e colheita de espécimes para biópsia sob anestesia ealização ambulatorial - conforme Tabela Descritiva de oriais do SIA/SUS -Portarias SAS/MS no. 156/94 e 206/96) colocação e retirada de dispositivos intra-uterinos.
Р	ROGRAMAÇÃO FÍSICO-FUNCIONAL
LC	OCALIZAÇÃO E DIMENSIONAMENTO
O estabelecimento dispô () sim	pe de sala de espera para pacientes e acompanhantes ? não ()
A sala de espera para para () sim	acientes e acompanhantes possui boa iluminação ? não ()
	acientes e acompanhantes possui boa ventilação ?



COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA



Há sanitários o funcionários ? () sim	com pias, sabão	líquido e () não		para uso	de pacientes e
	ultas possui no r ível com os equip	•	existentes na s		na de 2,2 m (ou
A sala de consu de instrumentais () sim	ıltas é provida de s ?	bancada () não	·	cuba funda	para a lavagem
Há sanitário par () sim	a pacientes anex	ko à sala d () não			
Existe área para	a o registro de pa	icientes e ()não	•		
Há um local apr () sim	opriado para a g	uarda de p () não		pamentos de	e limpeza ?
Existe sala para () sim	a esterilização c	de materia () não			
As dimensões d () sim	las diversas área	s são com () não	•	ıs atividades	s realizadas ?
As dimensões d () sim	las diversas área	s permiter () não		onal de oper	racionalização ?
	ra a lavagem das onde há manipula		acientes ?	o líquido e p	oapel toalha, em
	ame do pacier quebrem a priva		paciente (isto		

SP

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA





Os funcionários e os pacientes contaminação ?	têm a	acesso fácil à água para ingestão, sem risco de
() sim	() não
O piso é revestido de materia produtos de limpeza e desinfeta () sim		o, impermeável, antiderrapante, resistente aos ?) não
() 31111	() nao
As paredes são revestidas de m limpeza e desinfetantes ?	nateri	al liso, impermeável, resistente aos produtos de
() sim	() não
O teto apresenta-se em boas co () sim	ndiçê (ões de conservação e de limpeza ?) não
Existem manchas nas paredes, () sim	pisos (ou teto decorrentes de vazamento de água ?) não
A edificação possui mais de um () sim	pavir (mento ?) não
No caso de edificações com ma rampas, ou por elevadores, conf () sim		e um pavimento, o acesso do paciente é feito por e Portaria MS 1.884/94) não
• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •		atendimento de deficientes físicos ?
Ver norma ABNT – NBR 9.050/8 () sim	35) não
Em caso de reforma, há isolame () sim	ento t	otal da área que está sendo reformada ?) não
		VENTILAÇÃO, EXAUSTÃO, INSTALAÇÕES DE COMBATE A INCÊNDIO
A iluminação, natural ou artificia segurança?	al é a	adequada para a realização das atividades com
() sim	() não

SIP

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA





A ventilação natural ou artifici segurança?	aı e	adequada para a realização das atividades com
() sim	() não
Se for ventilação artificial é feir recomendada pelo fabricante?		npeza e manutenção do sistema na periodicidade
() sim	() não
O pé direito e o dimensiona (Regulamento aprovado pelo D () sim		to das janelas estão compatíveis com a área? to 12.342/78)) não
É feita a substituição de lâmpa () sim	das d	queimadas ?) não
Existe depósitos de sujidades r () sim	no bu (ılbo das lâmpadas ?) não
Há indicação da voltagem das () sim	toma (idas ?) não
O número de tomadas sã equipamentos ?	O SI	uficientes e estão localizadas próximas aos
() sim	() não
Existem fiação exposta ou fios () sim	danii (ficados ?) não
Existem duplicadores em toma () sim		"benjamin" ou "três" devem ser proibidos)) não

INSTALAÇÕES ESPECIAIS

ABASTECIMENTO DE ÁGUA

Origem da água de abastecimento:

SP

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA



Poço freático com cloração adequada (verificar o teor de cloro com comparador de cloro, que pode ser visual ou digital) () sim
Poço artesiano (outorga expedida pelo Departamento de Águas e Energia Elétrica - D.A.E.E. no / , conforme Decreto Estadual nº 41.258/96
Serviço de Abastecimento Público de Água ? () sim
Capacidade de reservação de água :litros em reservatórios.
A capacidade de reservação é suficiente? () sim
O gasto estimado é de 10 litros de água para cada paciente por dia; mais 50 litros/funcionário/dia; mais a água para a limpeza. A capacidade mínima de reservação deverá ser o equivalente ao consumo de dois dias ou mais, dependendo da confiabilidade do sistema de abastecimento (Portaria MS 1.884/94).
Os reservatórios estão sem rachaduras e permanecem tampados ? () sim
LIMPEZA DOS RESERVATÓRIOS
Há registro das limpezas efetuadas ? () sim
A limpeza é realizada a cada seis meses ? () sim
Os procedimentos básicos para a limpeza dos reservatórios de água estão estabelecidos e impressos ?



colposcópio

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA





SISTEMA DE ESGOTO SANITÁRIO

Os efluentes são lançados na rede pública de coleta e tratamento de () sim () não	esgoto?		
O estabelecimento está efetivamente ligado à rede pública de coleta e esgoto ?	tratame	nto de	
Observação: os efluentes não podem ser lançados no sistema de o pluviais	oleta de	águas	
() sim () não			
Nos locais onde não existe rede pública de coleta e tratamento de esg tratado conforme a Norma Técnica da ABNT NBR 7229/92 ? () sim () não	oto, o es	goto é	
SISTEMA DE TRATAMENTO DE RESÍDUOS SÓLIDOS	}		
Os resíduos sólidos contaminados com material biológico são dispostos conforme as normas técnicas da ABNT ? (resíduos pérfuro-cortantes em recipientes rígidos, e todos os resíduos biológicos embalados em saco plástico branco leitoso e identificado)			
() sim			
Os resíduos sólidos contaminados com material biológico são tratado normas da ABNT e Resolução CONAMA 5/93 ? (incineração ou vapor - autoclavagem, antes de ser encaminhado para o aterro sanitár () sim () não	esteriliza		
EQUIPAMENTOS EXISTENTES E EM FUNCIONAMENT	ГО		
Anotar ao lado de cada equipamento, sim em caso de existirem, negativo:	não em	ı caso	
	SIM	NÃO	
estetoscópio adulto			
esfigmomanômetro aneróide, com manguito para adulto			
termômetro clínico			
espéculos vaginais	ı		



COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA



	Si	IIVI	NAO
colpovirgoscópio			
negatoscópio			
mesa para exame ginecológico			
banqueta giratória cromada, assento em aço inox	idável		
balança para adultos			
escada de dois degraus			
refletor parabólico			
criocautério			
eletrocautério			
conjunto de emergência, equipado com medicaç material de reanimação cardiorrespiratória	ăo de emergência e		
aspirador de secreções			
fonte de oxigênio			
armário provido de porta, ou outro dispositivo con			
guarda de medicamento, material esterilizado e d			
estufa/autoclave para a esterilização de material s	se necessário		
balde para lixo com pedal e tampa			
mesa suporte para aparelhos			
Os equipamentos possuem registro no Minis GM/MS nº 2.043/94 e nº 2.661/95; Portaria C () sim () não			
Há o aterramento adequado dos equipame parte dos circuitos elétricos e no cabo de alim () sim () não			como
Os cabos dos equipamentos estão em bom e () sim () não	stado de conservação ?		
O cilindro de oxigênio está armazenado e abrigado da ação direta da chuva e de raios s () sim () não			
Os cilindros de oxigênio estão armazenado acorrentados ?	s em posição vertical e e	stão s	empre

SIP

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA





A cor do cilindro de oxigenio, removidos ? () sim	os decalques, adesivos, etiquetas ou marcas nao foram () não
,	anômetros, reguladores e conexões dos cilindros de
	nos cilindros, válvulas, fluxômetros, manômetros, n as mãos ou luvas contaminadas com graxa ou óleo, explosão.
Quando o cilindro de oxigênio () sim	o está em uso, a válvula está completamente aberta? () não
	n uso, a válvula deverá estar completamente aberta. A garosamente para evitar superaquecimento e explosão.
	os utilizados têm registro no Ministério da Saúde, estão com as embalagens íntegras e armazenados conforme te ? () não
Saúde, os mesmos deverão da empresa fabricante ou sanitária competente, e lavra	licamentos e correlatos sem registro no Ministério da ser interditados. Deverá ser anotado o nome e endereço importador e comunicado, por escrito, à autoridade do o auto de infração e termo de interdição de produtos. o prazo de validade vencido, os mesmos deverão ser de infração correspondente.
O espécime colhido para vedado? () sim	a biópsia é conservado adequadamente, em frasco

SP)

SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

SUS SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE



LIMPEZA E DESINFECÇÃO DE ARTIGOS E SUPERFÍCIES/ MEDIDAS DE PROTEÇÃO CONTRA INFECÇÃO

Ao final do dia de trabalho é feita a limpeza de superfícies conforme recomendação

do "Manual de Processamento de Artigos e Superfícies , M.S., 1.994" ? () sim
O consultório médico é considerado uma área semi-crítica (classificação d Spaulding). A limpeza rotineira das superfícies (pisos, paredes, tampos e peitoris deve ser feita com água e sabão. Se houver contaminação com sangue, secreçõe ou excreções, deverá ser feita a descontaminação prévia com o hipoclorito de sódi a 1% (10.000 ppm) e depois procedida a limpeza de rotina. Nos sanitários deve se utilizado o hipoclorito de sódio a 1% (10.000 ppm) para a desinfecção.
Para os equipamentos como macas, colchonetes, divãs, balanças, refletores aparelhos telefônicos e outros deve ser feita a limpeza com água e sabão, seguid da fricção com álcool 70%.
É feita a limpeza, desinfecção e esterilização dos artigos, conforme recomendaçã do "Manual de Processamento de Artigos e Superfícies", M.S., 2ª Ed, 1.994 Resolução SS-374/95 ? () sim

Os artigos utilizados no consultório, como estetoscópio e termômetro clínico utilizado para a aferição de temperatura axilar são considerados artigos não críticos e devem ser submetidos à desinfecção de baixo nível (álcool 70% - fricção por três vezes consecutivas) ou limpeza, após avaliação de cada artigo. O esfigmomanômetro deve ter o manguito lavado, sempre que necessário. As roupas utilizadas no consultório (lençóis para a forração de macas de exames) também podem ser considerados artigos não críticos (se entrarem em contacto somente com pele íntegra, sem a presença de fluídos corpóreos) e devem ser lavadas com água e sabão. Os copos para água, também são artigos não críticos e devem ser submetidos à lavagem com água e sabão.

Se não forem utilizados abaixadores de língua descartáveis, os abaixadores deverão ser submetidos a desinfecção de alto nível (imersão em glutaraldeído a 2% por 30 min.) ou esterilização (estufa ou autoclave) após a limpeza. Deverá haver local apropriado para a realização do processo.

Os espéculos vaginais são artigos semi-críticos e devem sofrer desinfecção de alto nível (imersão em glutaraldeído 2% por 30 min.) e ser empacotados individualmente.

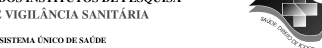


COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA



O processo de limpeza e desinfecção não é necessário para os espéculos de uso único.
O eletrocautério e as pontas do criocautério são submetidas ao processo de esterilização ? () sim
Para o eletrocautério e as pontas do criocautério o processo recomendado é a esterilização por óxido de etileno. No caso de não ser possível a esterilização por óxido de etileno, pode ser feita a esterilização com paraformaldeído. Podem ser utilizadas as pastilhas de formaldeído, na concentração de 3% (3g/100cm3), em estufa a 50°C, com umidade relativa de 75 a 80%, durante 4 horas. Os materiais devem estar limpos e secos. As pastilhas devem ser distribuídas uniformemente no fundo do recipiente, que deve ser de alumínio ou aço inoxidável. As pastilhas devem ser isoladas do material a ser esterilizado com três camadas de gase. A quantidade de pastilhas a ser utilizada depende do volume da caixa que contém os materiais (calcular o volume da caixa - volume = comprimento x largura x altura; a quantidade de paraformaldeído necessária, em gramas é igual a 3 x volume/ 100).
Na embalagem do eletrocautério e das pontas do criocautério há indicação da data de esterilização ? () sim
É aceitável o prazo de um ano para os materiais esterilizados por óxido de etileno e de uma semana para os materiais esterilizados com paraformaldeído em estufa.
As pinças para biópsia são esterilizadas ? () sim
As pinças podem ser esterilizadas na estufa (calor seco) , com exposição de uma hora à temperatura de 170°C, ou preferencialmente em autoclave (tempo de exposição conforme o equipamento). Deverão estar acondicionadas em caixa metálica fechada. Deverá haver indicação da data de esterilização do material. É aceitável o prazo de uma semana para os materiais utilizados em estufa.
As soluções utilizadas para a desinfecção de artigos estão contidas em recipientes plásticos, com aposição de rótulo com nome do produto, concentração da solução e data de ativação ou preparo da mesma ? () sim

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA



SUS SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE

As soluções de hipoclorito de sódio a 1% que não foram estabilizadas com cloreto de sódio têm um prazo de validade de 24 horas. Devem estar contidas em recipientes plásticos, fechados e ao abrigo da luz.

As soluções de glutaraldeído devem permanecer em recipientes plásticos com tampa. O prazo de validade da solução pode ser de 14 ou 28 dias após a ativação (seguir a recomendação do fabricante). A solução deverá ser desprezada antes do término do prazo de validade se houver alteração de coloração ou presença de depósito. Não devem ser imersos materiais de metais diferentes simultaneamente, devido à possibilidade de corrosão eletrolítica.

Os materiais deverão ficar totalmente imersos na solução de hipoclorito de sódio ou de glutaraldeído, e deve-se evitar a formação de bolhas de ar.

Em caso de estarem sendo utilizados para a limpeza e desinfecção de artigos e superfícies produtos sem registro no Ministério da Saúde, anotar o nome do produto, da empresa e também o endereço da mesma e solicitar ao órgão competente a adoção de medidas cabíveis. Os produtos deverão ser interditados e lavrados os autos de infração.

Os equipamentos estão acono ou gavetas, limpos e fechados () sim	
de borracha è avental imperm	e Proteção Individual) como luvas de borracha, botas eável para a realização da limpeza de superfícies ? () não
como: máscara com filtro impermeável?	ção/desinfecção com paraformaldeído e glutaraldeído, químico, óculos, luvas de borracha e avental () não
Existe E.P.I. para a esterilizaç longo ? () sim	ção por calor seco, como: luva de amianto com cano () não
Os funcionários estão vacinado () sim	os contra difteria e tétano (vacina dT - dupla adulto) ? () não



COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA





Esquema de vacinação recomendado:

-vacina dupla adulto: três doses (segunda dose com intervalo de dois meses após a primeira dose; terceira dose com intervalo de seis meses após a segunda dose) e intervalos a cada dez anos, por toda vida (após ferimento contaminado reduzir o intervalo para cinco anos vida). Resolução SS - 175, de 23.12.97 - aprova a Norma do Programa Estadual de Imunização

DOCUMENTAÇÃO DO PACIENTE

Existe a guarda de prontuários ou de fichas clínicas dos pacientes ? () sim
No receituário médico estão impressos o nome do médico, número de registro no CREMESP e endereço do consultório ? () sim
CONCLUSÕES
Recomendações :
Localidade e data:
Profissionais Responsáveis pela Inspeção:
Nome:
Cargo/função:
Instituição:
Crodoncial: