

PATVIRTINTA

Nacionalinio visuomenės sveikatos centro prie
Sveikatos apsaugos ministerijos direktoriaus
2019 m. spalio 22 d. įsakymu Nr. VKE-443

**AMBULATORINĖS ODONTOLOGINĖS PRIEŽIŪROS (PAGALBOS) IR / AR BURNOS
PRIEŽIŪROS PASLAUGAS TEIKIANČIOS ĮSTAIGOS PERIODINĖS VISUOMENĖS
SVEIKATOS SAUGOS KONTROLĖS KLAUSIMYNAS**

20__ m. _____ d. pavedimas atlikti patikrinimą Nr. _____.

20__ m. _____ d. patikrinimo akto Nr. _____ priedas.

Juridinio asmens / filialo pavadinimas ir kodas: _____.

Veiklos vykdymo adresas: _____.

*Leidimo-higienos paso Nr. _____, išdavimo data _____.

*(užpildoma prieš atliekant ūkio subjekto patikrinimą)

Įvertinta ambulatorinės odontologinės priežiūros (pagalbos) ir / ar burnos priežiūros paslaugas teikiančios įstaigos atitiktis Lietuvos higienos normos HN 74:2011 „Odontologinės priežiūros (pagalbos) įstaigos: bendrieji įrengimo reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2011 m. liepos 22 d. įsakymu Nr. V-715 „Dėl Lietuvos higienos normos HN 74:2011 „Odontologinės priežiūros (pagalbos) įstaigos: bendrieji įrengimo reikalavimai“ patvirtinimo“ (toliau lentelėje – HN 74:2011), Lietuvos higienos normos HN 47-1:2012 „Sveikatos priežiūros įstaigos. Infekcijų kontrolės reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2012 m. spalio 19 d. įsakymu Nr. V-946 „Dėl Lietuvos higienos normos HN 47-1:2012 „Sveikatos priežiūros įstaigos. Infekcijų kontrolės reikalavimai“ patvirtinimo“ (toliau lentelėje – HN 47-1:2012), ir Lietuvos higienos normos HN 66:2013 „Medicininų atliekų tvarkymo saugos reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2013 m. liepos 18 d. įsakymu Nr. V-706 „Dėl Lietuvos higienos normos HN 66:2013 „Medicininų atliekų tvarkymo saugos reikalavimai“ patvirtinimo“ (toliau lentelėje – HN 66:2013), reikalavimams.

Nustatyta:

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
I.	BENDRIEJI REIKALAVIMAI				
1.	Įstaigos darbuotojai pasitikrinę sveikatą (HN 47-1:2012 23 punktas)	☐	☐		(!)*

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
2.	Įstaigos vadovas arba jo paskirtas asmuo, atsakingas už medicininių atliekų tvarkymo organizavimą įstaigoje, bei darbuotojai, dirbantys prie įrenginių, skirtų medicininių atliekų kenksmingumui pašalinti, yra išklause privalomuosius higienos įgūdžių mokymo kursus (HN 66:2013 9 punktas)	☐	☐		(!)
3.	Darbuotojai pagal darbo pobūdį yra aprūpinti asmeninės apsaugos priemonėmis (apsauginiais drabužiais, galvos apdangalais, akių ir veido, kvėpavimo takų apsauginėmis priemonėmis, apsaugine avalyne) (HN 47-1:2012 25 punktas)	☐	☐		
4.	Darbo metu darbuotojų, teikiančių sveikatos priežiūros paslaugas ir liečiančių pacientus, medicinos prietaisus, gaminius, nagai trumpai ir apvaliai nukirpti, nelakuoti, rankų papuošalai bei laikrodžiai nuimti. (HN 47-1:2012 45 punktas)	☐	☐	☐	
5.	Aplinkos (patalpų, daiktų, įrenginių), kurie nėra medicinos prietaisai, paviršių dezinfekcijai naudojami teisės aktų nustatyta tvarka autorizuoti ir registruoti biocidai (HN 47-1:2012 116 punktas)	☐	☐		(!)
6.	Aplinkos (patalpų, daiktų, įrenginių) paviršių valymo, dezinfekcijos ir medicinos prietaisų valymo, dezinfekcijos ir sterilizacijos priemonės naudojamos (HN 47-1:2012 8 punktas):				
	6.1. atsižvelgiant į tinkamumo naudoti laiką	☐	☐		
	6.2. laikantis naudojimo instrukcijų, saugos duomenų lapuose nurodytų taisyklių	☐	☐		(!)
7.	Įstaigoje yra parengtas infekcijų kontrolės procedūrų vadovas, atsižvelgiant į teikiamas sveikatos priežiūros paslaugas, atliekamas procedūras, turimus (naudojamus) medicinos prietaisus bei valymo, dezinfekcijos, sterilizacijos priemonės ir įrangą (HN 47-1:2012 9 ir 10 punktai, HN 66:2013 6 punktas)	☐	☐		(!)

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
8.	Pagrindinis patalpų valymas ir dezinfekcija atliekami numatytu higienos plane laiku ir registruojamas įstaigoje parengtos ir patvirtintos formos dokumente (HN 47-1:2012 124 punktas)	☐	☐		(!)
9.	Grindų, sienų, pertvarų, aplinkos daiktų paviršiai (HN 74:2011 15 punktas, HN 47-1:2012 114 punktas):				
	9.1. švarūs (be akivaizdžiai matomų užteršimų: dulkių, valymo, dezinfekcinių medžiagų likučių, kraujo ir kūno skysčių, ekskretų žymių ir pan.)	☐	☐		
	9.2. tinkami valyti drėgnuoju būdu ir atsparūs dezinfekcijos priemonėms	☐	☐		
10.	Tualetams valyti, dezinfekuoti yra atskiras paženklintas valymo / dezinfekcijos inventorių (HN 47-1:2012 125.3 papunktis)	☐	☐		
11.	Laikomasi reikalavimo medicininių atliekų saugyklos neįrengti medicinos prietaisų apdorojimo patalpoje (HN 74:2011 14 punktas)	☐	☐		
12.	Sienos, prie kurių pritvirtinti santechniniai įrenginiai, padengtos drėgmei atspariomis medžiagomis (HN 74:2011 16 punktas)	☐	☐		
13.	Pacientų priėmimo patalpoje yra:				
	13.1. praustuvės su maišytuvais ir nuolat tiekiamas karštas ir šaltas vanduo (HN 74:2011 17 punktas, HN 47-1:2012 41.4 papunktis)	☐	☐		
	13.2. uždara vienkartininių rankšluosčių dėtuve su vienkartiniais rankšluosčiais (HN 74:2011 17 punktas, HN 47-1:2012 41.2 papunktis)	☐	☐		
	13.3. sieniniai skysto muilo dozatoriai su skystu muilu ir sieniniai rankų antiseptiko dozatoriai su rankų antiseptiku (HN 74:2011 17 punktas, HN 47-1:2012 41.1 papunktis)	☐	☐		
	13.4. atvira ar pedalinė atliekų dėžė su vienkartinio plastikiniu įklotu (HN 74:2011 17 punktas, HN 47-1:2012 41.3 papunktis)	☐	☐		

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
	13.5. apsaugos priemonės nuo tiesioginių saulės spindulių (HN 74:2011 20 punktas)	☐	☐	☐	
14.	Tualete yra (HN 74:2011 18 punktas):				
	14.1. praustuvė su maišytuvu ir nuolat tiekiamas karštas ir šaltas vanduo	☐	☐		
	14.2. vienkartinį rankšluosčių dėtuve su vienkartiniais rankšluosčiais	☐	☐		
	14.3. skysto muilo dozatoriai su skystu muilu	☐	☐		
	14.4. atvira ar pedalinė atliekų dėžė su vienkartinio plastikiniu įklotu	☐	☐		
15.	Patalpos, kuriose atliekami remonto darbai, sandariai izoliuotos nuo kitų patalpų, kuriose teikiamos odontologinės priežiūros (pagalbos) ir / ar burnos priežiūros paslaugos (HN 74:2011 7 punktas)	☐	☐	☐	
II.	MEDICINOS PRIETAISŲ APDOROJIMO REIKALAVIMAI				
16.	Medicinos prietaisų apdorojimo zonoje (jeigu įrengta), išskirtos atskiros vietos (HN 74:2011 11 punktas):				
	16.1. medicinos prietaisams valyti / dezinfekuoti	☐	☐	☐	
	16.2. medicinos prietaisams pakuoti	☐	☐	☐	
	16.3. medicinos prietaisams sterilizuoti	☐	☐	☐	
	16.4. sterilizuotiems medicinos prietaisams laikyti	☐	☐	☐	
17.	Medicinos prietaisų apdorojimo patalpoje (jeigu įrengta) yra:				
	17.1. išskirta „nešvarioji“ funkcinė zona, kurioje atliekami medicinos prietaisų valymo / dezinfekcijos darbai (HN 74:2011 12 punktas)	☐	☐	☐	
	17.2. išskirta „švarioji“ funkcinė zona, kurioje atliekami medicinos prietaisų pakavimo, sterilizavimo darbai, laikomi sterilizuoti medicinos prietaisai (HN 74:2011 12 punktas)	☐	☐	☐	
	17.3. praustuvės su maišytuvais ir nuolat tiekiamas karštas ir šaltas vanduo (HN 74:2011 17 punktas, HN 47-1:2012 41.4 papunktis)	☐	☐	☐	

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
	17.4. uždara vienkartinį rankšluosčių dėtuve su vienkartiniais rankšluosčiais (HN 74:2011 17 punktas, HN 47-1:2012 41.2 papunktis)	☐	☐	☐	
	17.5. sieniniai skysto muilo dozatoriai su skystu muilu ir sieniniai rankų antiseptiko dozatoriai su rankų antiseptiku (HN 74:2011 17 punktas, HN 47-1:2012 41.1 papunktis)	☐	☐	☐	
	17.6. atvira ar pedalinė atliekų dėžė su vienkartinio plastikiniu įklotu (HN 74:2011 17 punktas, HN 47-1:2012 41.3 papunktis)	☐	☐	☐	
18.	Medicinos prietaisai yra valomi, dezinfekuojami ir sterilizuojami, vadovaujantis gamintojo naudojimo instrukcijomis (rekomendacijomis), o jų nesant – HN 47-1:2012 reikalavimais (HN 47-1:2012 53 punktas)	☐	☐		(!)
19.	Ant pagaminto dezinfekcijos valomojo tirpalo indo užrašomas tirpalo pavadinimas, paskirtis, koncentracija, pagaminimo data ir laikas (HN 47-1:2012 66.6 papunktis)	☐	☐	☐	
20.	Medicinos prietaisų valymui / dezinfekavimui yra atskira (-os) praustuvė (-ės) (HN 74:2011 13 punktas, HN 47-1:2012 66.1 papunktis)	☐	☐	☐	
21.	Medicinos prietaisų dezinfekavimui rankiniu būdu naudojamos uždaros talpyklos, o aštriems medicinos prietaisams – uždaros talpyklos su išimamais sieteliais (HN 47-1:2012 66.2.8 papunktis)	☐	☐	☐	

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
22.	Išvalytų medicinos prietaisų rankinei cheminei aukšto lygio dezinfekcijai sporocidiniais vieno cheminio komponento (veikliosios medžiagos) tirpalų (jei gamintojas nurodo, kad tirpalas gali būti naudojamas pakartotinai) tinkamumas naudoti pakartotinai tikrinamas tiriant veikliosios medžiagos koncentraciją pramoninės gamybos cheminiu indikatoriumi, tyrimo rezultatai registruojami įstaigoje nustatyta tvarka (HN 47-1:2012 66.8 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
III.	STERILIZUOJAMŲ MEDICINOS PRIETAISŲ IR GAMINIŲ PAKAVIMAS, PAKETŲ IŠDĖSTYMAS STERILIZATORIAUS KAMEROJE, STERILIZUOTŲ MEDICINOS PRIETAISŲ IR GAMINIŲ LAIKYMAS				
23.	Sterilizuojamų medicinos prietaisų, gaminių pakavimo priemonės yra tinkamos sterilizuojamiems medicinos prietaisams, gaminiams ir taikomam jų sterilizacijos būdui (HN 47-1:2012 67 punktas)	☐	☐	☐	
24.	Vienkartiniai konteinerių filtrai keičiami prieš kiekvieną sterilizaciją (ciklą) (HN 47-1:2012 68 punktas)	☐	☐	☐	
25.	Daugkartiniai konteinerių filtrai naudojami pagal gamintojų naudojimo instrukcijas; jų naudojimo ciklą skaičius registruojamas įstaigoje patvirtinta tvarka (HN 47-1:2012 68 punktas)	☐	☐	☐	(!)
26.	Sterilizuoti medicinos prietaisų ir gaminių paketai iš sterilizavimo vietos į kitus padalinius (skyrius) ir (ar) pastatus gabenami medicinos prietaisams, gaminiams gabenti skirtose uždaroje gabenimo talpyklose, įrenginiuose (HN 47-1:2012 70 punktas)	☐	☐	☐	
27.	Paketai, kurie sudaromi vyniojant sterilizuojamus medicinos prietaisus ir gaminius į pakavimo priemonę, yra sutvirtinti lipnia juosta (su cheminiu indikatoriumi arba be jo), tinkančia pasirinktam sterilizavimo būdui (HN 47-1:2012 71 punktas)	☐	☐	☐	

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
28.	Į maišelius supakuoti gaminiai užpildo ne daugiau kaip dvi trečiąsias maišelio tūrio (HN 47-1:2012 74 punktas)	☐	☐	☐	
29.	Pakuojamų į maišelius ar popierių medicinos prietaisų aštriosios dalys uždengiamos tinkamomis pramoninės gamybos apsauginėmis priemonėmis (HN 47-1:2012 75 punktas)	☐	☐	☐	
30.	Sterilizuojamų medicinos prietaisų ir gaminių paketų žymėjimas (informacijos rašymas, spausdinimas, etikečių klijavimas) yra saugus ir nepažeidžia pakavimo priemonės; tiesiogiai ant paketo rašomų žymeklių rašalas atsparus sterilizacijos veiksmų poveikiui (HN 47-1:2012 79 punktas)	☐	☐	☐	
31.	Sterilizuotų medicinos prietaisų ir gaminių paketai yra laikomi sausose, švariose patalpose, tam skirtose uždaroje spintose, stalčiuose arba lentynose (HN 47-1:2012 81 punktas)	☐	☐		
32.	Vandens garais, etileno oksido, formaldehido dujomis sterilizuotų medicinos prietaisų paketai laikomi nurodytose pakavimo priemonėse ne ilgiau nei:				
	32.1. 3 paras pakavimo priemonėse, kurios neatitinka standartų LST EN ISO 11607-1 ir LST EN 868-2, LST EN 868-9, LST EN 868-10 reikalavimų (HN 47-1:2012 82.1 papunktis)	☐	☐	☐	
	32.2. 6 mėnesius konteineryje, kuris atitinka standarto LST EN 868-8 reikalavimus (HN 47-1:2012 82.2 papunktis)	☐	☐	☐	
	32.3. 6 mėnesius viename užlydytame popieriniame-plastikiniame maišelyje (HN 47-1:2012 82.3 papunktis)	☐	☐	☐	
	32.4. 12 mėnesių dviejuose užlydytuose popieriniuose-plastikiniuose maišeliuose (HN 47-1:2012 82.3 papunktis)	☐	☐	☐	
	32.5. 4 savaites (28 dienas) užlipintame rankomis popieriniame-plastikiniame maišelyje (HN 47-1:2012 82.4 papunktis)	☐	☐	☐	

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
	32.6. 4 savaites (28 dienas) neaustiniame pluošte, dvigubame popieriuje, atitinkančiame standartų LST EN ISO 11607-1 ir LST EN 868-2, LST EN 868-9, LST EN 868-10 reikalavimus (HN 47-1:2012 82.5 papunktis)	☐	☐	☐	
33.	Ištaigoje laikomasi reikalavimo nenaudoti gaminių iš sterilizuotų paketų su pažeista pakuote ar pasibaigusiu sterilizacijos galiojimo terminu (HN 47-1:2012 83 punktas)	☐	☐	☐	
34.	Neįpakuoti sterilizuoti medicinos prietaisai naudojami tuoj pat po sterilizacijos ir vietoje (negabenami į kitas patalpas) (HN 47-1:2012 84 punktas)	☐	☐	☐	
IV.	STERILIZACIJA				
35.	Atsparūs aukštos temperatūros (121 °C arba 134 °C) karščiui ir drėgmei ypač pavojingi ir pavojingi medicinos prietaisai ir gaminiai sterilizuojami garo sterilizatoriuose (HN 47-1:2012 85 punktas)	☐	☐	☐	
36.	Neatsparūs aukštos temperatūros karščiui ir drėgmei ypač pavojingi ir pavojingi medicinos prietaisai ir gaminiai sterilizuojami žemos temperatūros vandens garų ir formaldehido mišiniu arba etileno oksido dujomis, arba vandenilio peroksido dujų plazma (HN 47-1:2012 86 punktas)	☐	☐	☐	
37.	Didžiuosiuose garo sterilizatoriuose sterilizuojami visi patvarūs aukštos temperatūros (121 °C arba 134 °C) karščiui ir drėgmei medicinos prietaisai ir gaminiai (HN 47-1:2012 87 punktas)	☐	☐	☐	
38.	N tipo mažuosiuose garo sterilizatoriuose sterilizuojami neįpakuoti ypač pavojingi ir pavojingi medicinos prietaisai (be ertmių ir kanalų), kurie bus naudojami tuoj pat po sterilizacijos ir vietoje (negabenami per kitas patalpas) (HN 47-1:2012 88 punktas)	☐	☐	☐	

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
39.	B tipo mažuosiuose garo sterilizatoriuose sterilizuojami neįpakuoti (kurie bus naudojami tuoj pat po sterilizacijos ir vietoje, negabenami per kitas patalpas) ir įpakuoti ypač pavojingi ir pavojingi kieti, akyti medicinos prietaisai ir akyti gaminiai bei medicinos prietaisai su kanalais ir (ar) ertmėmis (HN 47-1:2012 89 punktas)	☐	☐	☐	
40.	S tipo mažuosiuose garo sterilizatoriuose sterilizuojami neįpakuoti (kurie bus naudojami tuoj pat po sterilizacijos ir vietoje, negabenami per kitas patalpas) ir įpakuoti ypač pavojingi ir pavojingi akyti medicinos prietaisai ir gaminiai bei medicinos prietaisai ir gaminiai su kanalais ir (ar) ertmėmis, jei sterilizatoriaus gamintojas patvirtina rekomenduojamų sterilizuoti krovinių (įkrovų) sterilizacijos procesų efektyvumą (HN 47-1:2012 90 punktas)	☐	☐	☐	
41.	Mažuosiuose sterilizatoriuose, kuriuose oras pašalinamas vakuuminiu būdu, pagamintuose iki įsigaliojant LST EN 13060 standartui, sterilizuojami įpakuoti tuščiaviduriai ir vienalyčiai prietaisai, vadovaujantis sterilizatoriaus gamintojo bei sterilizuojamo prietaiso gamintojų naudojimo instrukcijomis ir atliekant krovinio sterilizacijos kontrolę su 2 klasės specialiųjų tyrimų cheminiu indikatoriumi (HN 47-1:2012 92 punktas)	☐	☐	☐	
V.	NUOLATINĖ STERILIZACIJOS PROCESŲ KONTROLĖ				
42.	Įstaigoje laikomasi reikalavimo sterilizacijos proceso kontrolei nenaudoti priemonių su pasibaigusiu tinkamumu naudoti laiku (HN 47-1:2012 94 punktas)	☐	☐	☐	
43.	Biologiniai indikatoriai atitinka šiuos keliamus reikalavimus (vertinama, jei tokie naudojami):				

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
	43.1. biologiniai indikatoriai, skirti sterilizacijos vandens garais kontrolei, atitinka standartų LST EN ISO 11138-1 ir LST EN ISO 11138-3 reikalavimus (HN 47-1:2012 95.1 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
	43.2. biologiniai indikatoriai, skirti sterilizacijos etileno oksidu kontrolei, atitinka standartų LST EN ISO 11138-1 ir LST EN ISO 11138-2 reikalavimus (HN 47-1:2012 95.2 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
	43.3. biologiniai indikatoriai, skirti sterilizacijos žemos temperatūros garų ir formaldehido mišiniu kontrolei, atitinka standartų LST EN ISO 11138-1 ir LST EN ISO 11138-5 reikalavimus (HN 47-1:2012 95.3 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
44.	Cheminiai indikatoriai atitinka šiuos keliamus reikalavimus:				
	44.1. 1 klasės proceso cheminis indikatorius atitinka standarto LST EN ISO 11140-1 dalies reikalavimus (HN 47-1:2012 96.1 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
	44.2. 2 klasės specialiųjų tyrimų cheminis indikatorius, skirtas Bowie ir Dicko bandymui, atitinka LST EN 285, LST EN ISO 11140-1, LST EN ISO 11140-3 ar LST EN ISO 11140-4 ir LST EN 867-5 reikalavimus (HN 47-1:2012 96.2 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
	44.3. 2 klasės specialiųjų tyrimų cheminis indikatorius, skirtas krovinio kontrolei atitinka LST EN ISO 11140-1, LST EN 867-5 reikalavimus (HN 47-1:2012 96.2 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
	44.4. 3 klasės vieno kintamojo cheminis indikatorius atitinka standarto LST EN ISO 11140-1 reikalavimus (HN 47-1:2012 96.3 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
	44.5. 4 klasės daugelio kintamųjų cheminis indikatorius atitinka standarto LST EN ISO 11140-1 reikalavimus (HN 47-1:2012 96.4 papunktis)	☐	☐	☐	(!)

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
	44.6. 5 klasės sudėtinis cheminis indikatorius atitinka standarto LST EN ISO 11140-1 reikalavimus (HN 47-1:2012 96.5 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
	44.7. 6 klasės imituojamasis cheminis indikatorius atitinka standarto LST EN ISO 11140-1 reikalavimus (HN 47-1:2012 96.6 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
	Sterilizacijos vandens garais proceso kontrolė vykdoma taip:				
	45.1. sterilizuojančios medžiagos poveikiui kiekvienam įpakuotų medicinos prietaisų, gaminių paketui įvertinti naudojamas 1 klasės proceso cheminis indikatorius (HN 47-1:2012 97.1 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
	45.2. vertinami kiekvieno ciklo parametrai automatinės proceso kontrolės įrenginiuose arba kontroliniuose matavimo prietaisuose (HN 47-1:2012 97.2 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
	45.3. pagal sterilizatoriaus gamintojo naudojimo instrukcijas atliekamas sterilizatoriuje numatytas automatinis oro nuotėkio (vakuumo) bandymas (HN 47-1:2012 97.3 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
45.	45.4. vieną kartą per dieną, prieš pirmąjį dienos sterilizacijos ciklą, didžiuosiuose vakuuminiuose garo sterilizatoriuose atliekamas oro pašalinimo iš sterilizatoriaus kameros ir garų skvarbumo patikrinimas Bowie ir Dicko bandymu: į sterilizatoriaus kamerą sterilizatoriaus gamintojo nurodytoje kameros vietoje įdedant 2 klasės specialiųjų tyrimų cheminį indikatorių; bandymas kartojamas, jei atlikto bandymo rezultatai rodo, kad garų skvarbumas nepakankamas, nes oro pašalinimas iš sterilizatoriaus kameros neefektyvus; pakartotinai gavus blogą bandymo rezultatą, kviečiamas techninės priežiūros specialistas; Bowie ir Dicko bandymas atliekamas pagal sterilizatoriaus ir indikatorius gamintojo naudojimo instrukcijas (HN 47-1:2012 97.4 papunktis)	☐	☐	☐	(!)

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
	45.5. mažuosiuose vakuuminiuose garo sterilizatoriuose, jei medicinos prietaisų, gaminių kroviny (įkrova) netikrinamas su šiam kroviniui pritaikytu 2 klasės specialiųjų tyrimų cheminiu indikatoriumi, skirtu kroviniui, ar juose sterilizuojami tik akyti gaminiai, Bowie ir Dicko bandymas atliekamas pagal sterilizatoriaus ir indikatoriaus gamintojo naudojimo instrukcijas (HN 47-1:2012 97.5 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
	45.6. akytų gaminių (gumos, tekstilės) ir medicinos prietaisų be kanalų ir (ar) ertmių paketų ir krovinių (įkrovų) cheminė kontrolė atliekama vienu iš šių būdų: į kiekvieną paketą (geometrinį centrą) dedamas 4 arba 5, arba 6 klasės cheminis indikatorius arba kiekvienas vienalytis (tik akytų gaminių arba medicinos prietaisų be ertmių ir (ar) kanalų) kroviny (įkrova) tikrinamas su sudėtingiausiu, sunkiausiu paketu iš sterilizuojamo krovinio (įkrovos); šis paketas su 5 arba 6 klasės cheminiu indikatoriumi dedamas proceso bandymo vietoje (HN 47-1:2012 97.6 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
	45.7. kiekvienas medicinos prietaisų su kanalais ir (ar) ertmėmis kroviny (įkrova) tikrinamas 2 klasės specialiųjų tyrimų cheminiu indikatoriumi (HN 47-1:2012 97.7 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
	45.8. kiekvienas mišrus akytų gaminių (gumos, tekstilės) ir medicinos prietaisų be kanalų ir (ar) ertmių, medicinos prietaisų su kanalais ir (ar) ertmėmis kroviny (įkrova) tikrinamas su šiam kroviniui pritaikytu 2 klasės specialiųjų tyrimų cheminiu indikatoriumi (HN 47-1:2012 97.8 papunktis)	☐	☐	☐	(!)

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
	45.9. kiekvienas neįpakuotų medicinos prietaisų kroviny (įkrova) (išskyrus medicinos prietaisus su kanalais ir ertmėmis) sterilizatoriuje tikrinamas su 4 arba 5, arba 6 klasės cheminiais indikatoriais; vienas cheminis indikatorius dedamas į kiekvieno padėklo (lentynos) geometrinį centrą (HN 47-1:2012 97.9 papunktis)	☐	☐	☐	(!)
VI.	STERILIZUOJAMŲ GAMINIŲ PAKETŲ, KROVINIO (ĮKROVOS) ŽYMĖJIMAS IR ATSEKAMUMAS				
	Kiekvienas sterilizuotas paketas pažymėtas (HN 47-1:2012 100 punktas):				
46.	46.1. sterilizatoriaus eilės numeriu (jei naudojami keli sterilizatoriai)	☐	☐		
	46.2. sterilizacijos ciklo numeriu	☐	☐		
	46.3. sterilizuojamų paketų arba neįpakuotų prietaisų kroviny sudėties (turinio) kodu	☐	☐		
	46.4. operatoriaus kodu	☐	☐		
	46.5. sterilizacijos data	☐	☐		
	46.6. galiojimo data	☐	☐		
47.	Kroviny (įkrovos) registracijos kortelėje yra pildoma informacija apie kiekvieną sterilizacijos ciklą ir joje pažymimas (HN 47-1:2012 102 punktas):				
	47.1. kroviny (įkrovos) numeris	☐	☐	☐	(!)
	47.2. sterilizacijos data	☐	☐	☐	(!)
	47.3. kroviny (įkrovos) sterilizacijos proceso parametrai	☐	☐	☐	(!)
	47.4. atliktos nuolatinės kontrolės rezultatai (įvertinimas, ar ciklas sėkmingas, ar nesėkmingas, cheminių indikatorių patikrinimo rezultatai),	☐	☐	☐	(!)
	47.5. įvertinusio sterilizacijos rezultatus asmens vardas, pavardė, parašas	☐	☐	☐	(!)
48.	Panaudotų įstaigoje sterilizuotų gaminių atsekamumas vykdomas pagal įstaigos sterilių gaminių panaudojimo procedūrą, įstaigos numatytuose dokumentuose tam numatytoje vietoje registruojant kroviny (įkrovos) numerį (HN 47-1:2012 104 punktas)	☐	☐	☐	(!)
VII.	SKALBINIŲ TVARKYMO REIKALAVIMAI				

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
49.	Nešvarūs skalbiniai renkami (dedami) į neplyštančius ir neperšlampamus maišus, nešvarių skalbinių maišai pripildomi ne daugiau kaip $\frac{3}{4}$ jų talpos (HN 47-1:2012 12 priedo 3 punktas)	☐	☐	☐	
50.	Visi užteršti krauju ir kitais kūno skysčiais nešvarūs skalbiniai jų susidarymo vietose renkami (pakuojami) atskirai į paženklintą dvigubą pakuotę (maišus), tiesioginį sąlytį su skalbiniais turintis vidinis maišas yra vienkartinio naudojimo (HN 47-1:2012 12 priedo 4 punktas)	☐	☐	☐	
51.	Surinkti ir supakuoti nešvarūs skalbiniai laikomi nešvariems skalbiniams laikyti skirtose talpyklose (konteineriuose, bakuose ir pan.), talpyklų paviršius yra tinkamas valyti ir dezinfekuoti (HN 47-1:2012 12 priedo 5 punktas)	☐	☐	☐	
52.	Supakuoti nešvarūs skalbiniai laikomi atskiroje patalpoje arba tam skirtoje zonoje (HN 47-1:2012 12 priedo 6 punktas)	☐	☐	☐	
53.	Švarūs skalbiniai laikomi švariems skalbiniams laikyti skirtoje (-ose) patalpoje (-ose) (zonoje), uždaruose įrenginiuose (uždaruose lentynose, spintose, dengtuose vežimėliuose) arba švariais tekstiliniais gaubtais uždengtuose įrenginiuose (HN 47-1:2012 12 priedo 10 punktas)	☐	☐	☐	
54.	Laikomasi reikalavimo švarius skalbinius laikyti jų nesupakavus plastikinėje plėvelėje (HN 47-1:2012 12 priedo 10 punktas)	☐	☐	☐	
VIII.	MEDICININIŲ ATLIEKŲ SURINKIMAS (RŪŠIAVIMAS) JŲ SUSIDARYMO VIETOSE, PAKAVIMAS, ŽENKLINIMAS, LAIKINAS LAIKYMAS				
55.	Medicininės atliekos jų susidarymo vietose renkamos (rūšiuojamos) pagal medicininių atliekų grupes (HN 66:2013 10 punktas)	☐	☐		
56.	Pakuotės nepralaidžios skysčiams ir tokios, kad medicininės atliekos negalėtų išsipilti, išsibirstyti ar kitaip patekti į aplinką (HN 66:2013 12 punktas)	☐	☐		

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
57.	Medicininės atliekos surenkamos į kitos spalvos pakuotes nei kitos susidariusios atliekos (HN 66:2013 15 punktas)	☐	☐		
58.	Aštrūs daiktai, nepriklausomai nuo to, kokiai medicininių atliekų grupei priskiriami (kodas 18 01 01 ar 18 01 03*), pakuojami į sandarius ir atsparius dūriams nestiklinius vienkartinius konteinerius (HN 66:2013 16 punktas)	☐	☐	☐	
59.	Pavojingų medicininių atliekų pakuotės paženklintos pavojingų atliekų ženklavimo etiketėmis (HN 66:2013 18 punktas)	☐	☐		
60.	Medicininių atliekų saugyklose esančios supakuotos medicininės atliekos, pasibaigus jų laikino laikymo terminui, perduodamos atliekų tvarkymo įmonei, turinčiai teisę tvarkyti medicininės atliekas (pagal sutartis dėl šių atliekų naudojimo ir (ar) šalinimo) (HN 66:2013 22 punktas)	☐	☐		(!)
61.	Medicininės atliekos medicininių atliekų saugykloje laikinai laikomos:				
	61.1. supakuotos (HN 66:2013 26 punktas)	☐	☐		
	61.2. infekuotos atliekos (išskyrus aštrius daiktus), kurios iki perdavimo atliekų tvarkymo įmonei, turinčiai teisę tvarkyti medicininės atliekas, ir (ar) išgabenimo pašalinti kenksmingumą sveikatos priežiūros įstaigoje laikinai laikomos nustatytais terminais ir nustatytoje temperatūroje (ne ilgiau kaip 72 val., saugykloje esant +15 °C ar aukštesnei temperatūrai, arba ne ilgiau kaip 7 dienas, saugykloje esant žemesnei +15 °C temperatūrai) (HN 66:2013 26.1 papunktis)	☐	☐	☐	

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
	61.3. medicininės atliekos, kurių rinkimui ir šalinimui netaikomi specialūs reikalavimai, kad būtų išvengta infekcijos, iki perdavimo atliekų tvarkymo įmonei medicininių atliekų saugykloje laikinai laikomos ne ilgiau kaip 7 dienas (arba iki 30 dienų, kai pastoviai užtikrinama žemesnė nei +10 °C temperatūra) (HN 66:2013 26.2 papunktis)	☐	☐	☐	
	61.4. aštrūs daiktai (kodai 18 01 01, 18 01 03*), kurie iki perdavimo atliekų tvarkymo įmonei ir (ar) išgabenimo pašalinti kenksmingumą sveikatos priežiūros įstaigoje laikinai laikomi saugykloje ne ilgiau kaip 30 dienų (HN 66:2013 26.3 papunktis)	☐	☐	☐	
	61.5. anatomicinė medžiaga iki perdavimo atliekų tvarkymo įmonei specialiai tam skirtame šaldytuve laikoma nustatytoje temperatūroje ir nustatytais terminais (žemesnėje nei +10 °C temperatūroje ne ilgiau kaip 7 dienas) (HN 66:2013 26.4 papunktis)	☐	☐	☐	
	61.6. infekuotos atliekos, aštrūs daiktai, anatomicinė medžiaga bei medicininės atliekos, kurių rinkimui ir šalinimui netaikomi specialūs reikalavimai, kad būtų išvengta infekcijos, kurios yra užšaldomos, medicininių atliekų saugykloje atskirame šaldiklyje laikomos nustatytais terminais ir nustatytoje temperatūroje (– 18 °C ir žemesnėje temperatūroje iki 6 mėnesių) (HN 66:2013 26.5 papunktis)	☐	☐	☐	
62.	Medicininių atliekų laikymas medicininių atliekų laikymo aikštelėje (HN 66:2013 28 punktas):				
	62.1. medicininių atliekų konteineriai pagaminti iš patvarios, skysčiams nepralaidžios medžiagos	☐	☐	☐	
	62.2. konteineriai su supakuotomis medicininėmis atliekomis apsaugoti nuo kritulių	☐	☐	☐	

Eil. Nr.	Reikalavimas	Taip	Ne	Nevertinta / Neaktualu**	Pastabos
	62.3. medicininių atliekų laikino laikymo aikštelės pagrindas tvirtas, iš atsparių ir skysčiams nepralaidžių medžiagų	☐	☐	☐	
IX.	INFEKUOTŲ ATLIEKŲ KENKSMINGUMO PAŠALINIMAS (PRADINIS APDOROJIMAS) SVEIKATOS PRIEŽIŪROS ĮSTAIGOSE				
63.	Darbuotojai, dirbantys su cheminėmis medicininių atliekų kenksmingumo pašalinimo priemonėmis (biocidais), jas naudoja pagal autorizacijos ar registracijos liudijime nurodytas specialiąsias autorizacijos sąlygas, naudojimo instrukcijas ir etiketes bei saugos duomenų lapuose pateiktą informaciją (HN 66:2013 5 punktas)	☐	☐	☐	(!)
64.	Kenksmingumo pašalinimui naudojamam įrenginiui, priemonėms yra gamintojų nustatytos naudojimo instrukcijos (HN 66:2013 8 punktas)	☐	☐	☐	(!)
65.	Infekuotų atliekų kenksmingumas pašalinamas specialiais medicininių atliekų kenksmingumo pašalinimui skirtais įrenginiais ir /ar specialiomis priemonėmis (pagal gamintojo instrukcijas) (HN 66:2013 31 punktas)	☐	☐	☐	(!)
66.	Infekuotas atliekas apdorojant atliekų kenksmingumo pašalinimo įrenginiuose vykdoma medicininių atliekų kenksmingumo pašalinimo proceso efektyvumo kontrolė (registruojami vykdytos kontrolės rezultatai medicininių atliekų tvarkymo procedūroje) (HN 66:2013 35 punktas)	☐	☐	☐	(!)
67.	Mikroorganizmų kultūrų bei visų biologinių atliekų iš laboratorijų, dirbančių su 3 ir 4 pavojingumo grupės mikroorganizmais, nustatytų kenksmingumas pašalinamas sveikatos priežiūros įstaigoje (laboratorijoje) (HN 66:2013 36 punktas)	☐	☐	☐	

** Pasirinkus atsakymo variantą „Neaktualu / Nevertinta“, skiltyje „Pastabos“ turi būti pateikti pasirinkimo paaiškinimai

*** Pastabose nurodytas ženklas „(!)“ žymi ties kuriuo reikalavimu turi būti atsižvelgta į įstaigoje saugojamus, rengiamus dokumentus

Nustatyta:

☐ Paslaugos teikiamos nepažeidžiant Lietuvos higienos normos HN 74:2011 „Odontologinės priežiūros (pagalbos) įstaigos: bendrieji įrengimo reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2011 m. liepos 22 d. įsakymu Nr. V-715 „Dėl Lietuvos higienos normos HN 74:2011 „Odontologinės priežiūros (pagalbos) įstaigos: bendrieji įrengimo reikalavimai“ patvirtinimo“, Lietuvos higienos normos HN 47-1:2012 „Sveikatos priežiūros įstaigos. Infekcijų kontrolės reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2012 m. spalio 19 d. įsakymu Nr. V-946 „Dėl Lietuvos higienos normos HN 47-1:2012 „Sveikatos priežiūros įstaigos. Infekcijų kontrolės reikalavimai“ patvirtinimo“, ir Lietuvos higienos normos HN 66:2013 „Medicininį atliekų tvarkymo saugos reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2013 m. liepos 18 d. įsakymu Nr. V-706 „Dėl Lietuvos higienos normos HN 66:2013 „Medicininį atliekų tvarkymo saugos reikalavimai“ patvirtinimo“, reikalavimų.

☐ Paslaugos teikiamos pažeidžiant Lietuvos higienos normos HN 74:2011 „Odontologinės priežiūros (pagalbos) įstaigos: bendrieji įrengimo reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2011 m. liepos 22 d. įsakymu Nr. V-715 „Dėl Lietuvos higienos normos HN 74:2011 „Odontologinės priežiūros (pagalbos) įstaigos: bendrieji įrengimo reikalavimai“ patvirtinimo“,

..... punkto / papunkčio (.....),

..... punkto / papunkčio (.....),

..... punkto / papunkčio (.....)

reikalavimus.

☐ Paslaugos teikiamos pažeidžiant Lietuvos higienos normos HN 47-1:2012 „Sveikatos priežiūros įstaigos. Infekcijų kontrolės reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2012 m. spalio 19 d. įsakymu Nr. V-946 „Dėl Lietuvos higienos normos HN 47-1:2012 „Sveikatos priežiūros įstaigos. Infekcijų kontrolės reikalavimai“ patvirtinimo“,

..... punkto / papunkčio (.....),

..... punkto / papunkčio (.....),

..... punkto / papunkčio (.....)

reikalavimus.

☐ Paslaugos teikiamos pažeidžiant Lietuvos higienos normos HN 66:2013 „Medicininį atliekų tvarkymo saugos reikalavimai“, patvirtintos Lietuvos Respublikos sveikatos apsaugos ministro 2013 m. liepos 18 d. įsakymu Nr. V-706 „Dėl Lietuvos higienos normos HN 66:2013 „Medicininį atliekų tvarkymo saugos reikalavimai“ patvirtinimo“,

..... punkto / papunkčio (.....),

..... punkto / papunkčio (.....),

..... punkto / papunkčio (.....)

reikalavimus.

Jeigu periodinę visuomenės sveikatos saugos kontrolę pareigūnas atliko nesivadovaudamas klausimynu ar norima pasikonsultuoti dėl į klausimyną įtrauktų reikalavimų, ūkio subjektą prašome kreiptis į Nacionalinį visuomenės sveikatos centrą prie Sveikatos apsaugos ministerijos (el. paštu kontrolė@nvsc.lt).

Pasiūlymus, pastebėjimus dėl klausimynų ūkio subjektas gali teikti Nacionalinio visuomenės sveikatos centro prie Sveikatos apsaugos ministerijos interneto svetainės skyriaus „Administracinė informacija“ srities „Ūkio subjektų priežiūra“ dalyje „Periodinės visuomenės sveikatos saugos kontrolės klausimynai“ bei el. paštu kontrolė@nvsc.lt.
