

Kategori: Kliniske støttefunksjoner/Sterilforsyning	Gyldig fra/til: 22.04.2022/22.04.2023
Organisatorisk plassering: Helse Bergen HF/Fellesdokumenter/Kliniske støttefunksjoner	Versjon: 2.01
Godkjenner: Hanne Klausen	Informasjon
Dok. ansvarlig: June Aksnes	Dok.id: D70255

## Innhold

1	Hensikt .....	1
2	Målgruppe og avgrensning .....	1
3	Ansvar .....	1
4	Gjennomføring.....	1
5	Referanser.....	2
6	Forankring.....	2

## 1 Hensikt

Utstyrsidentifikasjon i Sterilforsyningskjeden inngår i et *sørge - for ansvar* og et ledd i å holde orden i eget hus. Utstyrsidentifikasjon er et ledd i sporings- og prosessporteføljen til sykehuset.

## 2 Målgruppe og avgrensning

Eier og forvaltningsansvarlig av kirurgisk – og øvrig medisinsk utstyr som inngår i sykehusets sterilforsyningskjede. Dokumentet omhandler *ikke* registrering og oppbevaring av implantatkort.

## 3 Ansvar

Det er eier av utstyr sitt ansvar å ta kontakt med Sterilsentralen eller annen instans som har ansvar for innregistrering av nytt kirurgisk utstyr, brikke og eller system som skal sirkulere som gjenbruk i sykehusets sterilforsyningskjede. Det anbefales at utstyret registreres før det benyttes i pasientbehandling. Noen Sterilsentraler i Helse Vest har informasjon på egne hjemmesider andre har informasjon lokalisert på annen måte jmf. ansvar og oppdrag. Ta kontakt med din lokale Sterilsentral. For Helse Bergen ansatte ligger informasjon om framgangsmåte på [Sterilforsyningens hjemmeside](#),

Eier av utstyr skal levere produsent/leverandør sin bruksanvisning på anbefalt rengjøring, desinfeksjon og steriliseringsmetode. Kompatibilitetsoversikt mellom utstyr og sterilisatorprogramvalg skal medfølge dersom oppgitt steriliseringsmetode avviker fra den etablerte metodiske steriliseringsinfrastruktur som er valgt å være førende i foretaket. I helse vest er maskinell dekontaminering av medisinsk gjenbruksutstyr gjeldende.

Sterilsentralen har ansvar for å sikre at utstyr som registreres inn i intelligence system (sterilfaglig system) spesifiserer krav til bl.a. dekontaminerings- og sterilisering fra produsent. Utstyr skal være registret på en måte som gjør det mulig å gjenkjenne rett eierskap.

## 4 Gjennomføring

Sterilsentralen eller annen instans som har denne oppgaven, utfører registrering av medisinsk gjenbruksutstyr inn i Intelligence system (Sterilfagligsystem). Pr.d.d bruker noen foretak T-dock mens andre bruker merida. For fremtiden vil T-dock bli felles for Helse Vest.

Ved adresseendring eller kassasjon på utstyret, må eier opplyse om dette til Sterilsentralen eller den instans som har denne oppgaven, slik at oppdatering kan skje i sykehusets valgte system.

## 5 Referanser

[1.7.4.1-05](#)

[Følgeskjema til kirurgisk utstyr som skal merkes/registreres i sporingssystem. Sterilsentralen](#)

Eksterne referanser

[Helsedirektoratet. Ledelse og kvalitetsforbedring i helse- og omsorgstjenesten. Veileder.](#)

## 6 Forankring

[Forskrift om smittevern i helse- og omsorgstenesta](#)

[Rettleiar til forskrift om smittevern i helsetenesta. FHI.no](#)