

ストラクチャーバンドル

ストラクチャーバンドルは、原則として産婦人科領域における超音波検査に際して発生する恐れのある患者および医療従事者への医療関連感染を防止するために、病院全体の状況(体制、物品、環境など)を評価することを目的としています。

1 施設・設備

1-1	超音波装置や備品類(个人防护具、ゼリーやプローブカバーなどの消耗品)の管理責任者が定められている	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No					
1-2	超音波装置の使用履歴が記録・保管されている	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No					
1-3	備品類(个人防护具、ゼリーやプローブカバーなどの消耗品)は必要に応じてエンドユーザーがいつでも使用できるよう、適切な場所に保管され、使用期限が管理されている <table><thead><tr><th>个人防护具</th><th>消耗品</th></tr></thead><tbody><tr><td><ul style="list-style-type: none">● ガウンまたはエプロン● キャップ● マスク● アイガードまたはゴーグル● 手袋(非滅菌)● 手袋(滅菌)</td><td><ul style="list-style-type: none">● ゼリー(ボトルタイプ)● 単回使用ゼリー(非滅菌)● 単回使用ゼリー(滅菌)● プローブカバー(非滅菌)● プローブカバー(滅菌)● 消毒薬含浸クロス● ペーパータオル</td></tr></tbody></table>	个人防护具	消耗品	<ul style="list-style-type: none">● ガウンまたはエプロン● キャップ● マスク● アイガードまたはゴーグル● 手袋(非滅菌)● 手袋(滅菌)	<ul style="list-style-type: none">● ゼリー(ボトルタイプ)● 単回使用ゼリー(非滅菌)● 単回使用ゼリー(滅菌)● プローブカバー(非滅菌)● プローブカバー(滅菌)● 消毒薬含浸クロス● ペーパータオル	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No	
个人防护具	消耗品						
<ul style="list-style-type: none">● ガウンまたはエプロン● キャップ● マスク● アイガードまたはゴーグル● 手袋(非滅菌)● 手袋(滅菌)	<ul style="list-style-type: none">● ゼリー(ボトルタイプ)● 単回使用ゼリー(非滅菌)● 単回使用ゼリー(滅菌)● プローブカバー(非滅菌)● プローブカバー(滅菌)● 消毒薬含浸クロス● ペーパータオル						
1-4	ゼリーはボトルの継ぎ足しをしていない	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No					
1-5	ゼリーはボトルの詰め替え(リフィリング)を行う場合、容器の洗浄および乾燥を行ったうえで実施している	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> 該当せず	ゼリーボトルの詰め替えを行っていない場合は「該当せず」				
1-6	ゼリーは単包化されたものを単回使用している	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No					
1-7	プローブカバーは清潔な環境で保管・管理されている	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No					
1-8	感染性の廃棄物を適切に廃棄するための容器が備わっている	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No					

2 教育

2-1	超音波装置が添付文書やメーカー取扱説明書に従って適切かつ清潔に使用されるよう、診療部門全員に周知されている	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No	
-----	---	--	--

2-2	超音波装置(キーボード・トラックボール・タッチパネル・モニタ画面・プローブ・ケーブル・プローブホルダなど)は汚染されやすい、または汚染されているという認識が診療部門全員で共有されている	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No	
2-3	超音波検査における感染を防止するための基準・手順・マニュアルが整備されている	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No	
2-4	超音波検査における感染を防止するための基準・手順・マニュアルが診療部門全員に周知されている	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No	
2-5	スποルディング分類やガイドラインに従ったプローブの適切な使用と洗浄・消毒・滅菌について示したフローチャートが整備されている	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No	
2-6	スποルディング分類やガイドラインに従ったプローブの適切な使用と洗浄・消毒・滅菌について示したフローチャートが診療部門全員に周知されている	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No	
2-7	管理責任者およびエンドユーザーに対して、感染予防と管理、安全、洗浄・消毒・滅菌の原理と情報に関する教育プログラムが受講可能となっている	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No	
2-8	管理責任者およびエンドユーザーに対して、超音波装置やプローブの適切な洗浄・消毒・滅菌に関するトレーニングが受講可能となっている	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No	
2-9	教育プログラムやトレーニングの実施・受講履歴が記録・保管されている	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No	

3 プローブ再利用のための過程(リプロセッシング)

3-1	プローブの再処理を行う担当者が決まっている ● 医師 ● 看護師 ● 臨床検査技師 ● 臨床工学技士 ● 滅菌技師 ● その他	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No	
3-2	洗浄・消毒・滅菌は、超音波装置メーカーが推奨しているプローブに適合した方法や消毒薬を使用している	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No	
3-3	必要に応じて、プローブを高水準消毒することができる	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No	
3-4	必要に応じて、プローブを滅菌することができる	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No	
3-5	高水準消毒薬を用いる場合は、適切な個人防具を装着している	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> 該当せず	高水準消毒を実施していない場合は「該当せず」
3-6	高水準消毒薬を用いる場合は、適切な換気を行っている	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> 該当せず	

3-7	プローブの高水準消毒または滅菌に際して、利用可能な場合は、工程が正常に完了したことを示すインジケータを使用している	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> 該当せず	高水準消毒または滅菌を実施していない場合は「該当せず」
3-8	高水準消毒または滅菌済みのプローブは、処理済みであることをラベル等で表示している	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> 該当せず	
3-9	高水準消毒または滅菌の日時・エンドユーザー情報、消毒の完了・成功状況などについて、最低1日1回記録している	<input type="checkbox"/> Yes <input type="checkbox"/> No <input type="checkbox"/> 該当せず	

1. 施設・設備	項目／	項目	実施率	%
2. 教育	項目／	項目	実施率	%
3. プローブ再利用のための過程 (リプロセッシング)	項目／	項目	実施率	%
ストラクチャー合計	項目／	項目	実施率平均	%

実施のチェック: それぞれの項目に該当しているかどうかを「Yes」「No」で記録します。項目がYes/Noのいずれにも該当しない場合は、「該当せず」で記録します。

実施率の算出方法: 実施率は項目毎に「Yes」と「No」の総数を分母とし「Yes」の数を分子として算出します。「該当せず」を選択した項目は分母に加えません。