

Exemple de liste de contrôle pour l'achat d'un petit stérilisateur à la vapeur d'eau

<input type="checkbox"/> cocher si correspondant	<input checked="" type="checkbox"/> type de cycle recommandé	Mesures à prendre / Remarques	
Données de l'utilisateur à considérer pour l'achat d'un appareil			
Existe-t-il des recommandations émanant de votre association professionnelle?	<input type="checkbox"/> OUI <input type="checkbox"/> B / <input type="checkbox"/> S / <input type="checkbox"/> N	<input type="checkbox"/> NON	Si NON: faites-vous conseiller par des collègues, des fabricants ou d'autres professionnels de la branche.
Le personnel dispose-t-il des connaissances spécialisées suffisantes et de la formation nécessaire pour retraiter et stériliser dans les cabinets des dispositifs médicaux réutilisables selon l'état actuel des connaissances?	<input type="checkbox"/> OUI	<input type="checkbox"/> NON	Si NON: ne retraiter soi-même qu'après avoir suivi une formation personnelle ou bien n'utiliser que des instruments à usage unique ou encore faire retraiter par des tiers certifiés.
Des interventions chirurgicales invasives ou des traitements au moyen d'instruments pénétrant dans la peau ou dans les muqueuses sont-elles pratiquées? Des instruments entrent-ils d'une autre manière en contact avec des blessures ou avec du sang? (Dans ce cas, les dispositifs médicaux doivent être utilisés une fois stérilisés, un emballage est nécessaire).	<input type="checkbox"/> OUI <input checked="" type="checkbox"/> B / <input checked="" type="checkbox"/> S	<input type="checkbox"/> NON <input checked="" type="checkbox"/> N	Si NON: un nettoyage et une désinfection appropriés sont souvent suffisants pour des instruments non critiques, à la rigueur aussi avec un appareil prévu pour des cycles N.
Faut-il stériliser des produits qui ne peuvent être traités à plus de 125°C à cause de leur instabilité à la chaleur?	<input type="checkbox"/> OUI	<input type="checkbox"/> NON	Si OUI: assurez-vous que l'appareil peut aussi être utilisé à un cycle température/temps correspondant et non seulement à 134°C/18 min.
Faut-il stériliser des dispositifs médicaux poreux (par ex. des textiles, des tampons, des gazes, etc.)?	<input type="checkbox"/> OUI <input checked="" type="checkbox"/> B / <input checked="" type="checkbox"/> S	<input type="checkbox"/> NON	
Faut-il stériliser des dispositifs médicaux présentant un corps creux dont le rapport entre la longueur et le diamètre est supérieur à cinq (corps creux A)?	<input type="checkbox"/> OUI <input checked="" type="checkbox"/> B / <input checked="" type="checkbox"/> S	<input type="checkbox"/> NON	
Des interventions neurochirurgicales, ophtalmologiques, oto-rhino-laryngologiques ou maxillo-faciales sont-elles pratiquées? (L'OMCJ prescrit une stérilisation à 134°C sous pression de vapeur saturée durant 18 minutes, également pour les cabinets médicaux!)	<input type="checkbox"/> OUI <input checked="" type="checkbox"/> B / <input checked="" type="checkbox"/> S	<input type="checkbox"/> NON	Pour toutes interventions chirurgicales: Recommandation de l'OFSP et de Swissmedic: donner la préférence à un appareil qui effectue le cycle "Prions" à 134°C/18 min.
Quels dispositifs médicaux / instruments doivent être stérilisés et dans quels emballages (simple, double, rigide, souple,...)? (év. annexer une liste complète)		Plus les informations seront détaillées, plus le fabricant sera à même de connaître vos exigences et pourra ainsi vous proposer une offre adaptée.
Nombre de procédés de stérilisation prévu journallement? cycles		
Quel est le poids total de charge par procédé? kg		

<input type="checkbox"/> cocher si correspondant	<input checked="" type="checkbox"/> type de cycle recommandé	Mesures à prendre / Remarques	
Données à exiger des fabricants ou des distributeurs			
Le petit stérilisateur à la vapeur d'eau est-il fabriqué et testé selon la norme EN 13060:2004?	<input type="checkbox"/> OUI	<input type="checkbox"/> NON	Si NON: ne pas acheter cet appareil.
La marque de conformité (MD ou CE) avec le numéro d'identification de l'organe d'évaluation est-elle apposée?	<input type="checkbox"/> OUI	<input type="checkbox"/> NON	Si NON: ne pas acheter cet appareil.
Est-ce que l'appareil dispose d'un cycle de stérilisation à 134°C pendant 18 minutes (cycle des prions) ou est-ce qu'il peut être complété ultérieurement?	<input type="checkbox"/> OUI <input checked="" type="checkbox"/> B / <input checked="" type="checkbox"/> S	<input type="checkbox"/> NON	Si NON: Si les exigences de la OMCJ doivent être remplies, ne pas acheter cet appareil; dans les autres cas un achat est possible, mais il n'est pas toujours recommandé.
L'appareil dispose-t-il de tous les cycles de stérilisation nécessaires pour satisfaire à toutes les exigences des dispositifs médicaux à stériliser ainsi qu'aux types de charges (mode d'emballage, matériel solide et/ou poreux, poids de la charge)?	<input type="checkbox"/> OUI	<input type="checkbox"/> NON	Si NON: ne pas acheter cet appareil ou alors acquérir d'autres dispositifs médicaux ou d'autres emballages.
L'appareil dispose-t-il d'une imprimante ou d'une liaison pour un PC ou une telle option est-elle prévue?	<input type="checkbox"/> OUI	<input type="checkbox"/> NON	Si NON: il vaut mieux ne pas acheter cet appareil. En l'absence d'enregistrement mécanique, le cycle de stérilisation doit être enregistré manuellement (ODim, art. 19)
Prix d'achat du stérilisateur y compris l'imprimante CHF		
Options supplémentaires (traitement de l'eau, logiciel pour le PC, ...) CHF		
Coûts pour le matériel consommable (joints de porte, papier pour imprimante, matériel de nettoyage,...) CHF		
Coûts d'entretien annuels du stérilisateur / Contrat de service / Validation CHF		
Coûts supplémentaires			
Coûts d'achat pour des instruments supplémentaires en raison de durées de cycle prolongées CHF		
Coûts d'achat pour le matériel d'emballage CHF		
Coûts d'achat pour du matériel en vue des contrôles de routine CHF		
Coûts des transformations requises pour l'installation de l'appareil (conduits, par ex. électricité, eau; évacuation de l'eau,..) CHF		

Pour les appareils avec cycles de classe S, l'utilisateur devrait toujours obtenir la confirmation écrite du fabricant ou du distributeur suisse que ces cycles de stérilisation répondent aux exigences que l'utilisateur a fixées pour ses charges!