



Instruções de limpeza de dispositivos médicos validadas contribuem para a garantia do processo de esterilização e segurança do paciente.

INSCREVA-SE



DIA INTERNACIONAL DA CIÊNCIA DA ESTERILIZAÇÃO - 10 DE ABRIL

PROGRAMAÇÃO

8h00-8h30 Abertura - Ana Miranda

8h30-09h00 Instruções de uso no processo de limpeza e a responsabilidade do fabricante e usuário: visão internacional.

Convidados: Matías Pilasi, Especialista em Engenharia de processos, dispositivos médicos e processamento de dispositivos, engenharia de lavagem e validação de processos. É Embaixador AKI - Educação em processamento de dispositivos médicos. Santiago/ Chile.

Ana Eva Monterroza Gomez, Presidente Aliança Internacional de Esterilização, Controle e Prevenção de Infecções. Presidente II Congresso Iberoamericano de Esterilização. Bogotá | Colômbia.

Moderador: Ana Miranda - Diretora Executiva NasceCME Group®.

09h00-10h00 Instruções de uso do fabricante para dispositivos médicos reutilizáveis sob a ótica do órgão regulador. - Marcia Cristina Ribeiro. Coordenadora de materiais implantáveis em ortopedia - CMIOR - Gerência Geral de Tecnologia de produtos para saúde - GGTPS – Anvisa.

10h00-11h00 Apresentação de resultados preliminares da pesquisa “**Conhecendo as Centrais de Material do Brasil e os profissionais que atuam nesse setor**” destacando questionamento e respostas sobre processo de limpeza. - Ana Miranda. Diretora Executiva NasceCME Group®.

11h00-12h00 Enzimas no processo de limpeza de dispositivos médicos. - Magda Schmitt. Gerente do laboratório para área de segurança do consumidor. Novonosis.

12h00-13h30 Almoço.

13h30-14h00 Processamento do endoscópio flexível e recomendação do fabricante: entre as diretrizes e prática clínica. - Maria Leticia Matí. Doutoranda e mestre pela Escola de Enfermagem da UFMG.

14h00-14h15 Conheça a opinião da pesquisadora Prof.^a Dra^o Adriana Oliveira - Escola de Enfermagem UFMG sobre o Processamento do endoscópio flexível e recomendação do fabricante: entre as diretrizes e prática clínica. (Vídeo conferência).

14h30-15h00 Eficácia da detergência, formulação, tensoativos e enzimas? Responsabilidade do Fabricante? - Philippe Nicolai. Exeol Latam. França |Brasil.

15h00-16h00 Instruções de uso do fabricante normas técnicas e recomendações. - Ana Miranda. Diretora Executiva NasceCME Group®.

16h00-17h00 CME terceirizada: E agora? Processo de limpeza garantido? - Ana Paula Neves Quintino. Enfermeira - FAMESP. Bauru | SP.

17h00-18h00 Como eu avalio as instruções de uso do fabricante do detergente enzimático? - Gabriela Fernandes. Enfermeira supervisora. CME Hospital de Base Rio Preto | SP.

18h00-19h00 Vigilância Sanitária Municipal, visitas técnicas e conformidade com as instruções de uso no processo de limpeza. - Giovanna Teresinha Candido. VISA SMS. Ribeirão Preto | SP.

19h00-20h00 Instruções de uso e qualidade da água no processo de limpeza. - Gerson Luqueta. Engenheiro Baumer. Mogi Mirim | SP.

20h00 Encerramento.

Patrocinadores:



BAUMER



Ciência.
Aplicada à vida.™

