

# Pronti per il nuovo connettore ENFit

## Lista di controllo di transizione per chi fornisce assistenza domiciliare



Una nuova norma generale di progettazione per i connettori dei cateteri per i dispositivi medici è in corso di elaborazione. A partire dalla nutrizione enterale e dal nuovo connettore ENFit, norme distinte di applicazione clinica aiuteranno a garantire che i connettori non si colleghino ad attacchi che non siano quelli previsti, al fine di ridurre l'insorgenza di collegamenti errati.

Questa è una transizione globale, avviata negli USA, in Canada e a Porto Rico, con l'obiettivo di essere completata in questi mercati entro il 2016. Ogni azienda ha un diverso processo e tempi diversi per attuare il cambiamento, ma tutte richiedono un team ben informato e correttamente preparato.

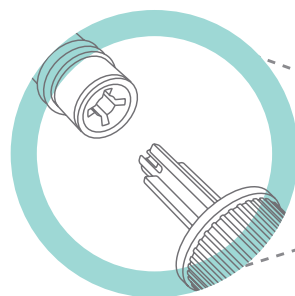
**Il presente non intende essere un elenco completo, tuttavia vi consigliamo di utilizzare la procedura sotto riportata per iniziare:**

<b>S</b>	<b>Comunicazione con i fornitori</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> Imparate come i nuovi connettori funzionano e si distinguono dal sistema attuale</li> <li><input type="checkbox"/> Prendete dimestichezza con tutti i cambiamenti specifici di questi prodotti e la gamma di tutti i nuovi prodotti, che comprende kit di alimentazione, siringhe per uso enterale e cateteri</li> <li><input type="checkbox"/> Siate consapevoli del valore della preparazione anticipata alla transizione</li> </ul>
<b>T</b>	<b>Training</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> Selezionate un team di assistenza per formare il personale e i pazienti/assistenti</li> <li><input type="checkbox"/> Identificate una cronologia e mezzi di comunicazione adatti</li> <li><input type="checkbox"/> Comunicate l'importanza delle modifiche al connettore per migliorare la sicurezza dei pazienti</li> <li><input type="checkbox"/> Distribuite ai pazienti/assistenti una lista di controllo</li> <li><input type="checkbox"/> Incoraggiate i pazienti/assistenti a smaltire per prima cosa tutto il magazzino di prodotti attuali, quindi passare ai kit di transizione ai nuovi connettori ENFit</li> <li><input type="checkbox"/> Evidenziate il dispositivo di blocco e i vantaggi in termini di sicurezza del nuovo connettore ENFit</li> </ul>
<b>E</b>	<b>Formazione</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> Pianificate opportunità di formazione adeguate per tutti i pazienti/assistenti su questioni quali: <ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> Somministrare preparazioni enterali</li> <li><input type="checkbox"/> Risciacquare il catetere e verificare eventuali residui</li> <li><input type="checkbox"/> Elaborare e somministrare medicinali se prescritti</li> <li><input type="checkbox"/> Fornire ulteriore idratazione</li> </ul> </li> <li><input type="checkbox"/> Visitate <a href="http://StayConnected2014.org">StayConnected2014.org</a> per informazioni sulla transizione dei connettori</li> <li><input type="checkbox"/> Incoraggiate i pazienti a porre domande. Presentate domande o lamentele relative al prodotto specifico al produttore/fornitore</li> <li><input type="checkbox"/> Presentate domande sulla procedura a un team di transizione multidisciplinare</li> <li><input type="checkbox"/> Spiegate come i nuovi kit di alimentazione cambieranno e mostrate come vanno collegati</li> </ul>
<b>P</b>	<b>Processo</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> Le aziende di tutte le dimensioni dovrebbero considerare attentamente la costituzione di un team multidisciplinare addetto alla transizione per valutare le attuali procedure e protocolli</li> <li><input type="checkbox"/> I team di transizione dovrebbero mettere a punto procedure e protocolli che includano i nuovi connettori ENFit</li> </ul>
<b>S</b>	<b>Gestione fornitori</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li><input type="checkbox"/> Riducete i livelli di scorte in eccesso di dispositivi di alimentazione enterale con i connettori attuali (ciò comprende kit di alimentazione/somministrazione, siringhe e cateteri)</li> <li><input type="checkbox"/> Ordinate i prodotti con i nuovi connettori di transizione ENFit e i cateteri di alimentazione definitivi ENFit in base alla richiesta dei clienti</li> <li><input type="checkbox"/> Evitate scorte eccessive di ogni prodotto per l'alimentazione enterale</li> <li><input type="checkbox"/> Create spazio in magazzino per riporre i vari articoli necessari secondo quanto indicato dai vostri fornitori</li> </ul>

# Modifiche al connettore sistema enterale

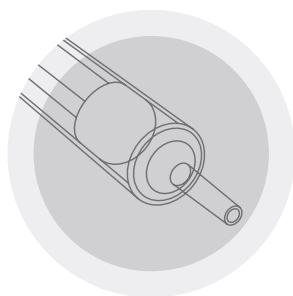
La nuova norma di progettazione riguarda l'intero sistema di nutrizione enterale

ESTREMITÀ LATO CONTENITORE

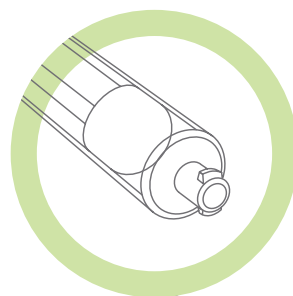


**CONNETTORE (DEFINITIVO)**  
[Dal 2012]

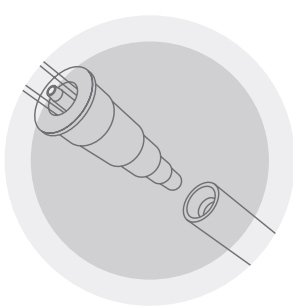
ESTREMITÀ LATO PAZIENTE



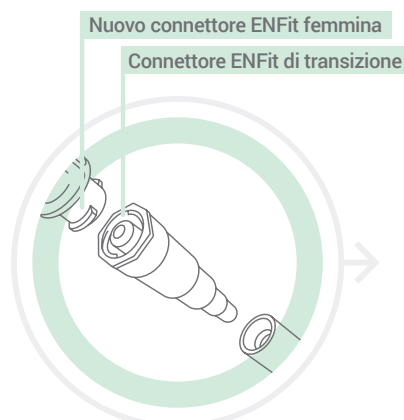
**SIRINGA (ATTUALE)**



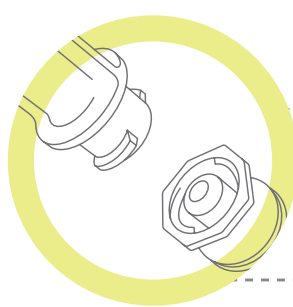
**SIRINGA (DEFINITIVA)**  
Le siringhe per la somministrazione di medicinali, il risciacquo, l'idratazione o la somministrazione in bolo tramite catetere richiederanno ora uno specifico sistema di connessione.



**CATETERE (ATTUALE)**



**KIT DI TRANSIZIONE (TEMPORANEO)**  
Può essere collegato all'attacco di nutrizione fino a quando non saranno disponibili i nuovi cateteri enterali ENFit.



**CATETERE (DEFINITIVO)**  
Passaggio dal connettore maschio (scalare o ad albero) al nuovo connettore femmina ENFit. L'attacco del catetere per il kit di somministrazione cambierà da femmina a maschio.



A.S.P.E.N. [www.nutritioncare.org](http://www.nutritioncare.org)



NHIA [www.nhia.org](http://www.nhia.org)



National Association for Home Care & Hospice [www.nahc.org](http://www.nahc.org)

Per maggiori informazioni e per ricevere aggiornamenti tramite email, visitate [StayConnected2014.org](http://StayConnected2014.org).

v.1 ©2014 G&DSA