

## Prepárese para el nuevo conector ENFit

### Lista de verificación para la transición para el personal de cadena de suministro



Próximamente será implementada una nueva norma de diseño para los conectores de tubos de uso médico, que incluye nuevos conectores para dispositivos enterales, neuroaxiales y respiratorios. Comenzando con la nutrición enteral y el nuevo conector ENFit, normas específicas según la aplicación ayudarán a garantizar que los conectores no encajen en puertos que no sean del tipo previsto, reduciendo así la incidencia de conexiones incorrectas.

Se trata de una transición global, que se inicia en los EE.UU., Canadá y Puerto Rico, con el objetivo de lograr su implementación total en estos mercados para enero de 2016. Cada organización tiene un proceso diferente para implementar el cambio, pero todos requieren un equipo bien informado y debidamente preparado.

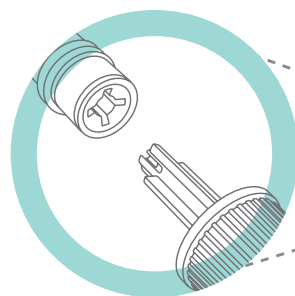
**Esta lista no está concebida como una lista exhaustiva, pero use los PASOS indicados a continuación para comenzar:**

<b>S</b>	<b>Comunicación con los proveedores</b>	<ul style="list-style-type: none"><li><input type="checkbox"/> Familiarizarse con todos los cambios específicos según el producto</li><li><input type="checkbox"/> Comprender los plazos previstos y la disponibilidad de los productos para la transición</li><li><input type="checkbox"/> Obtener cambios en los números de artículo con un cruce de los productos con los actuales conectores al nuevo conector ENFit</li><li><input type="checkbox"/> Aclarar las políticas de devolución durante la transición</li></ul>
<b>T</b>	<b>Capacitación</b>	<ul style="list-style-type: none"><li><input type="checkbox"/> Identificar el cronograma para la disponibilidad de los productos en el establecimiento y los canales de comunicación</li><li><input type="checkbox"/> Reducir el exceso de inventario y desalentar el sobrealmacenamiento de los productos existentes para evitar:<ul style="list-style-type: none"><li><input type="checkbox"/> demoras en la transición</li><li><input type="checkbox"/> la incapacidad de administrar la terapia</li><li><input type="checkbox"/> costos de transporte adicionales</li></ul></li></ul>
<b>E</b>	<b>Educación</b>	<ul style="list-style-type: none"><li><input type="checkbox"/> Comunicar la importancia de los cambios de conectores para mejorar la seguridad de los pacientes</li><li><input type="checkbox"/> Preparar al personal de cadena de suministro para ordenar nuevos productos con la conectividad apropiada para:<ul style="list-style-type: none"><li><input type="checkbox"/> Sistemas de administración/nutrición</li><li><input type="checkbox"/> Sondas de nutrición</li><li><input type="checkbox"/> Jeringas para alimentación en bolo, verificación de residuos, administración de medicamentos e hidratación</li></ul></li><li><input type="checkbox"/> Remitir las preguntas específicas sobre los productos al fabricante/proveedor</li><li><input type="checkbox"/> Remitir las preguntas sobre procedimientos a un equipo de transición multidisciplinario</li></ul>
<b>P</b>	<b>Proceso</b>	<ul style="list-style-type: none"><li><input type="checkbox"/> Formar un equipo de transición multidisciplinario que incluya, entre otros, a personal clínico (enfermería, responsables de emitir recetas, farmacia), cadena de suministro, TI, administradores de riesgos, responsables de la seguridad de los pacientes, ingenieros biomédicos</li><li><input type="checkbox"/> Los equipos de transición deben ajustar los procesos para los nuevos conectores ENFit</li><li><input type="checkbox"/> Evaluar los actuales procedimientos y los requisitos de la cadena de suministro durante la transición</li></ul>
<b>S</b>	<b>Gestión de suministro</b>	<ul style="list-style-type: none"><li><input type="checkbox"/> Manejar el inventario de dispositivos de nutrición enteral para garantizar la conectividad apropiada durante toda la transición<ul style="list-style-type: none"><li><input type="checkbox"/> Reducir el exceso de inventario de dispositivos con los conectores actuales</li><li><input type="checkbox"/> Permitir que los nuevos conectores de transición ENFit y las sondas de nutrición ENFit se distribuyan por el inventario</li><li><input type="checkbox"/> Evitar el exceso de existencias de nuevos productos de nutrición enteral</li></ul></li></ul>

# Cambios en los conectores del sistema de nutrición enteral

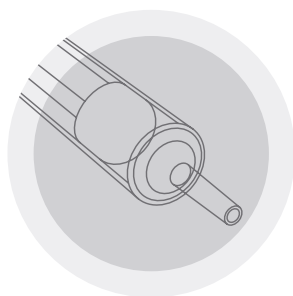
La nueva norma de diseño afecta a todo el sistema de nutrición enteral

EXTREMO DE NUTRICIÓN

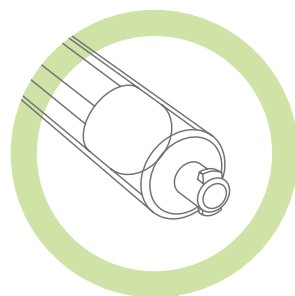


**CONECTOR (VERSIÓN FINAL)**  
[Implementado desde 2012]

EXTREMO DE ACCESO A LA Sonda DEL PACIENTE

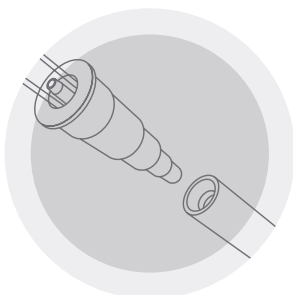


**JERINGA (ACTUAL)**

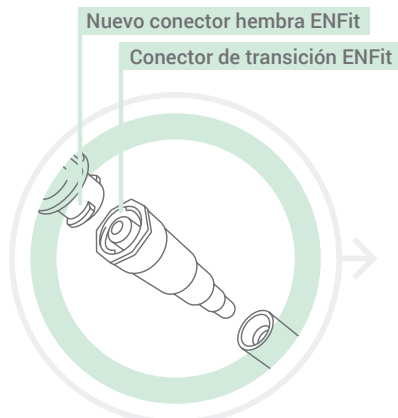


**JERINGA (VERSIÓN FINAL)**

Las jeringas para administrar medicamentos, enjuagar, hidratar o alimentar por bolo mediante sonda requerirán ahora un acople preciso, específico para la nutrición enteral.

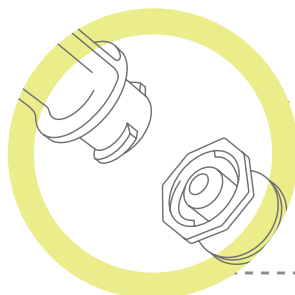


**SONDA DE NUTRICIÓN (ACTUAL)**



**SISTEMA DE ADMINISTRACIÓN TRANSITORIO (VERSIÓN PROVISIONAL)**

Permite el acople a la sonda de nutrición actual hasta que estén disponibles las nuevas sondas de nutrición enteral ENFit.



**SONDA DE NUTRICIÓN (VERSIÓN FINAL)**

Cambiar de un conector macho —el conector de tipo escalonado o cónico— al nuevo conector hembra ENFit. El puerto de la sonda de nutrición para el sistema de administración cambiará de hembra a macho.



AHRMM [www.ahrmm.org](http://www.ahrmm.org)



Premier Safety Institute [www.premierinc.com](http://www.premierinc.com)



Novation [www.novationco.com](http://www.novationco.com)

Para obtener más información y para registrarse para recibir actualizaciones por correo electrónico, visite [StayConnected2014.org](http://StayConnected2014.org).

v.1 ©2014 G&DSA