

Transitiechecklist voor faciliteiten en instituten



Er komt een nieuwe ontwerpnorm voor connectoren van sondes voor medische apparatuur. Uitgaande van enterale voeding en de nieuwe ENFit-connector zorgen applicatiespecifieke normen er mede voor dat connectoren niet in andere poorten passen dan het type waarvoor zij zijn bedoeld. Daardoor komen misconnecties minder voor.

Dit wereldwijde initiatief voor patiëntveiligheid begint in de Verenigde Staten, Canada en Puerto Rico. Het is de bedoeling dat deze markten in 2016 zijn afgerond.

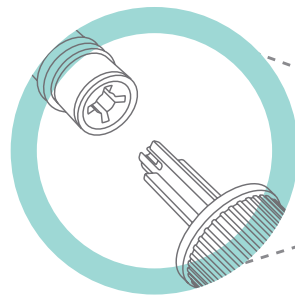
Ziekenhuizen, lange termijn zorg- en andere instituten hebben een duidelijk begrip nodig van de wijzingen en moeten in staat zijn deze informatie onder verschillende groepen binnen de organisatie te verspreiden. Dit is niet bedoeld als complete lijst, maar gebruik onderstaande STAPPEN om uw organisatie te helpen bij het voorbereiden van de komende veranderingen:

S	Communicatie met leveranciers	<ul style="list-style-type: none">❑ Raak vertrouwd met alle productswijzigingen die onderdeel uitmaken van een enteraal voedingssysteem zoals voedingssets, enteraal-specifieke injectiespuiten en voedingssonden en hun transitietijdlijnen
T	Training	<ul style="list-style-type: none">❑ Controleer of alle afdelingen bewust zijn van - en voorbereid op de transitie door hierover met leidinggevenden te communiceren, gesprekken en seminars te houden, departementspecifieke checklists te verspreiden en andere communicatiemiddelen in te zetten waarvan uw organisatie gebruik maakt
E	Opleiding	<ul style="list-style-type: none">❑ Deze wijziging zal beslist van invloed zijn op een groot aantal functies binnen de organisatie<ul style="list-style-type: none">❑ Chief Medical Officer – Schat de veranderingen in die nodig zijn bij het voorschrijven, het aanbrengen van de sondes of documentatiepraktijk❑ Medici – Verpleegkundigen, artsen, medewerkers klinische voeding en overige gezondheidswerkers op elk terrein van de patiëntenzorg waar voedingssonden worden aangebracht of gebruikt, willen beslist weten om welke producten het gaat, hoe de nieuwe connectoren werken en wanneer deze veranderen❑ Apotheek – Plan voor het opslaan van nieuwe producten en wijzigingen van protocollen en procedures❑ Logistiekmedewerkers en assortimentbeheerders – Krijg inzicht in de timing van de transitie en plan opslagruimte in het centraal magazijn, verpleegeenheden en op de werkvloer❑ IT/Informatica – Stel een plan op als opdrachtsets voor artsen moeten worden veranderd❑ Risicomanagement en functionarissen patiëntveiligheid – Krijg inzicht in de impact van alle veranderingen zodat mogelijke problemen kunnen worden gemitigeerd
P	Proces	<ul style="list-style-type: none">❑ Stel een multidisciplinair team samen dat de gehele organisatie bijstaat bij het werk door middel van voorbereiding, opleiding en implementatie-stappen voor deze wijziging die betrekking heeft op het gehele enterale voedingssysteem
S	Logistiek management	<ul style="list-style-type: none">❑ Houd voldoende voorraad aan zonder een te grote inventaris, retouren of onnodig verspilling

Wijzigingen enterale systeemconnector

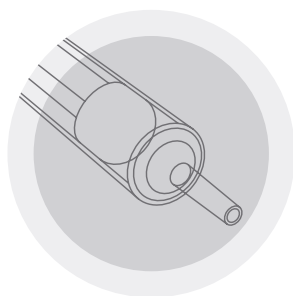
De nieuwe ontwerpstandaard heeft invloed op het gehele enterale voedingssysteem

VOEDINGSZIJDJE

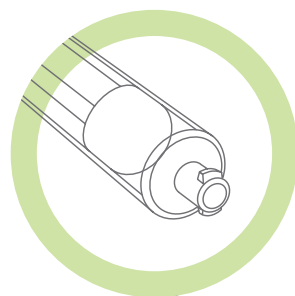


CONNECTOR (DEFINITIEF)
[Geldt sinds 2012]

PATIËNTZIJDJE

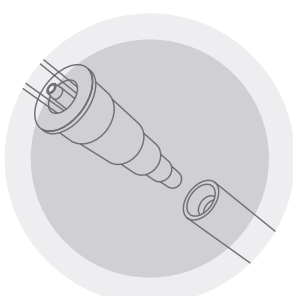


INJECTIESPUIT (HUIDIG)

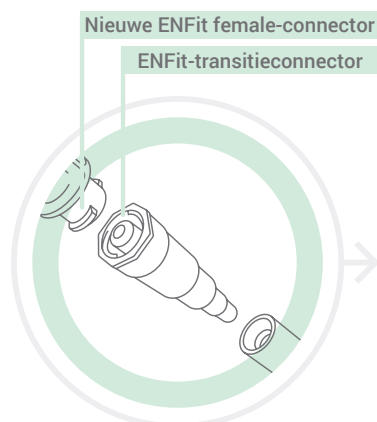


INJECTIESPUIT (DEFINITIEF)

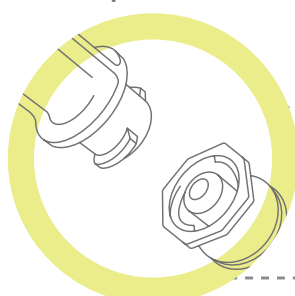
Voor injectiespuiten om medicijnen toe te dienen, doorspoeling, hydratering of het verschaffen van bolusvoeding via enterale sondes, is voortaan een enteraalspecifiek onderdeel nodig.



VOEDINGSSONDE (HUIDIG)



TRANSITIESET (TIJDELIJK)
Maakt aansluiting met de huidige voedingspoort mogelijk totdat de nieuwe ENFit enterale voedingssonden beschikbaar zijn.



VOEDINGSSONDE (DEFINITIEF)
Overgaan van male trapvormige of kerstboomverbindingen naar de nieuwe ENFIT female-connector. De voedingssonde voor de toedieningsset gaat over van de female naar de male-connector.