

Lista de verificación para la transición para farmacias



Próximamente será implementada una nueva norma de diseño para los conectores de tubos de dispositivos médicos. 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.

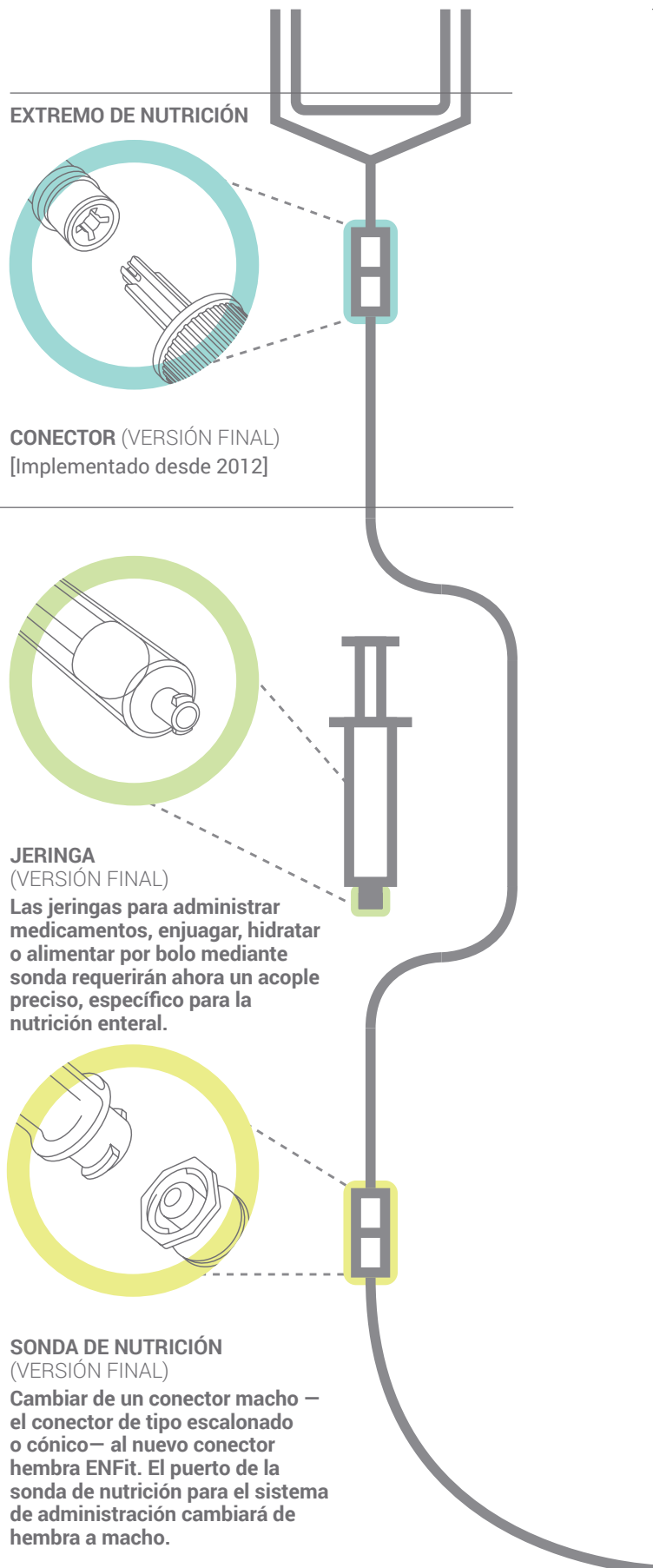
Esta iniciativa global para mejorar la seguridad del paciente se lanza inicialmente en los EE.UU., Canadá y Puerto Rico, y se prevé lograr su implementación total en estos mercados para 2016.

Las farmacias desempeñan un papel fundamental en esta transición. Usted pondrá los nuevos productos en manos del personal clínico, los pacientes y cuidadores, así que su conocimiento y preparación es primordial. Esta lista no está concebida como una lista exhaustiva, pero use los PASOS indicados a continuación para comenzar:

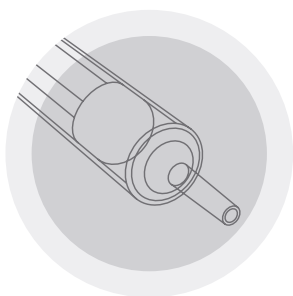
S	Comunicación con los proveedores	<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Familiarizarse con todos los cambios específicos según el producto <input type="checkbox"/> Practicar las nuevas conexiones con todos los productos, incluidos los sistemas de nutrición, las jeringas específicas para aplicaciones enterales y las sondas de nutrición <input type="checkbox"/> Comprender los plazos previstos para la transición
T	Capacitación	<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Capacitar a todo el personal de farmacia con respecto a los nuevos procesos <input type="checkbox"/> Comunicar la importancia de los cambios de conectores para mejorar la seguridad de los pacientes <input type="checkbox"/> Explicar y demostrar de qué modo cambiarán los nuevos sistemas de nutrición <input type="checkbox"/> Identificar un súper usuario para surtir las recetas de medicamentos que deban administrarse por sonda de nutrición en cada turno y procurar oportunidades de capacitación práctica
E	Educación	<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Remitir las preguntas específicas sobre los productos al fabricante/proveedor <input type="checkbox"/> Remitir las preguntas sobre procedimientos a un equipo de transición multidisciplinario
P	Proceso	<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Formar un equipo de transición multidisciplinario para revisar los procedimientos y protocolos a fin de incluir los nuevos conectores ENFit <input type="checkbox"/> Evaluar y actualizar los protocolos de preparación y administración de medicamentos para incorporar las nuevas jeringas para aplicaciones enterales <input type="checkbox"/> Desarrollar mecanismos de comunicación entre quienes emiten recetas, enfermería y farmacia para identificar a los pacientes que necesitan recibir medicación a través de una sonda de nutrición <input type="checkbox"/> Informar a quienes emiten recetas y al personal de enfermería que las órdenes de medicamentos deben especificar la vía de administración: enteral (sonda) u oral (por boca), y no decir "po" para ambas. Hasta que se complete la transición de los conectores ENFit, la orden también debe indicar qué tipo de conexión está usando el paciente
S	Gestión de suministro	<ul style="list-style-type: none"> <input type="checkbox"/> Evaluar el espacio de almacenamiento y el flujo de trabajo para la línea de jeringas específicas para aplicaciones enterales <input type="checkbox"/> Determinar la necesidad de jeringas orales/con punta de catéter y con punta para aplicaciones enterales, que pueden ser adecuadas para la mayoría de los usos orales, salvo el uso neonatal o el uso pediátrico en algunos casos <input type="checkbox"/> Reducir los niveles excesivos de inventario de jeringas orales/con punta de catéter <input type="checkbox"/> Determinar los niveles de suministro y los tamaños de jeringas con el nuevo conector ENFit y pedirlos cuando estén disponibles <input type="checkbox"/> Diferenciar entre las jeringas orales/con punta de catéter y las jeringas con punta para aplicaciones enterales para ayudar a garantizar una implementación y un uso apropiados

Cambios en los conectores del sistema de nutrición enteral

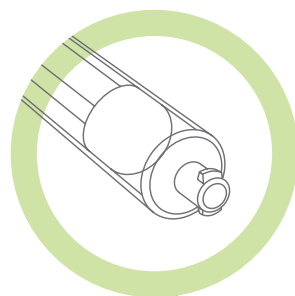
La nueva norma de diseño afecta a todo el sistema de nutrición enteral



EXTREMO DE ACCESO A LA Sonda DEL PACIENTE

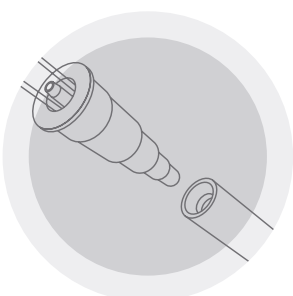


JERINGA (ACTUAL)

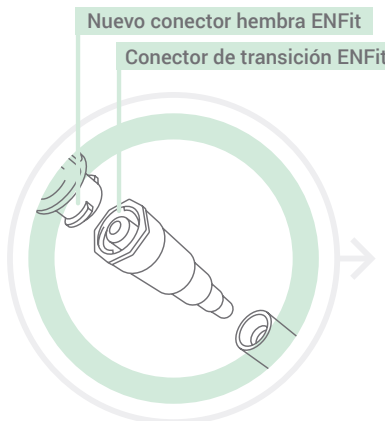


JERINGA (VERSIÓN FINAL)

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

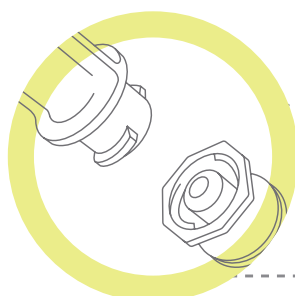


SONDA DE NUTRICIÓN (ACTUAL)



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.



A.S.P.E.N. www.nutritioncare.org



ISMP www.ismp.org



ASHP www.ashp.org

Para obtener más información y para registrarse para recibir actualizaciones por correo electrónico, visite StayConnected2014.org.