

	CARACTERIZACIÓN DEL PROCESO	CT- EST	
		Versión 01	Página 1 de 4
ESTERILIZACION		Fecha Emisión: Septiembre de 2023 Fecha Revisión: -- Fecha Actualización: --	

OBJETIVO DEL PROCESO: Garantizar la esterilización en cada uno de los insumos y dispositivos médico quirúrgico que requieran de esterilización y desinfección de forma segura, oportuna para todos los servicios de la Institución.

LÍDER DEL PROCESO: Líder de Esterilización

PARTICIPANTES PROCESO: Auxiliares de esterilización, Procesos asistenciales

ENTRADAS <ul style="list-style-type: none"> Dispositivos médicos (Instrumental). Ropa Quirúrgica. 	PLANEAR <ul style="list-style-type: none"> Inventario de instrumental y ropa quirúrgicos. Establecer tiempos de esterilización. Programación de insumos para esterilización. Programación de personal de esterilización. Programación de mantenimiento de los dispositivos médicos Identificar posibles riesgos del proceso 	HACER <ul style="list-style-type: none"> Recepción de instrumental y ropa quirúrgicos. Clasificación de instrumental y ropa quirúrgicos. Lavado de instrumental quirúrgico según protocolo Recepción de la ropa quirúrgica por parte de la concesión Lubricación de instrumental Secado, sellado, empaque y rotulación de dispositivos médicos. Embalar ropa y dispositivos médicos. Esterilización de paquetes Almacenamiento de productos esterilizados Entrega de paquetes en los diferentes servicios. Realizar planes que contribuyan a la gestión del riesgo 	VERIFICAR <ul style="list-style-type: none"> Verificar condiciones en que se reciben el instrumental y ropa quirúrgicos. Verificar el cumplimiento de condiciones de lavado. Revisar controles biológicos y químicos. Revisar parámetros de funcionamiento de las autoclaves. Inventario de insumos de esterilización. Verificar fechas de vencimientos y condiciones de empaque de los paquetes. Verificar las condiciones de temperatura y humedad relativa de almacenamiento de los paquetes esterilizados. Verificar condiciones del dispositivo médico según políticas de reúso. Verificar estado y funcionamiento de los dispositivos médicos. Verificar la efectividad de la ejecución de los planes según gestión del riesgo 	ACTUAR <ul style="list-style-type: none"> Reprocesar paquete con condiciones no adecuadas de esterilización. Reportar devolución de paquetes. Establecer planes de mejoramiento. 	SALIDA <ul style="list-style-type: none"> Material estéril Ropa Estéril Dispositivos biomédicos estériles Instrumental y ropa quirúrgicos
PROVEEDORES <ul style="list-style-type: none"> Procesos Asistenciales Puestos de Salud Concesión de Servicios Generales 	MEDIO AMBIENTE Condiciones de habilitación según resolución 3100 de 2019 y las normas que le adicione o sustituyan				CLIENTES <ul style="list-style-type: none"> Procesos Asistenciales Puestos de Salud

REQUISITOS CLIENTES <ul style="list-style-type: none"> Oportunidad en la entrega de equipos y dispositivos. Conservar el buen estado de los equipos. 	REQUISITOS EMPRESA <ul style="list-style-type: none"> Cumplimiento de las políticas institucionales. Cumplimiento de los derechos y deberes. 	REQUISITOS LEGALES <p>Legales Según FR2-GJD "Normograma"</p> <p>Riesgos Según FR2-CIN "Matriz de riesgos"</p>	NIVEL DE RESPONSABILIDAD Y AUTORIDAD Según Resolución No. 110.04.02-069 por el cual se implementan manual de funciones y competencias laborales	RECURSOS SOPORTE <ul style="list-style-type: none"> Autoclave de vapor - Alta Esterilizador con Óxido de Etileno Incubadora Insumos de esterilización EPP Papelería 	DOCUMENTOS SOPORTE <ul style="list-style-type: none"> Según FR1-GCA "Listado Maestro de Control de Documentos" Según FR2-GCA "Listado Maestro de Control de Registros" Según FR3-GCA "Listado Maestro de Control de Documentos Externos" Transferencias Documentales Tablas de Retención Documental - TRD Inventario Documental 	INDICADORES <ul style="list-style-type: none"> Según PS-EST "Plan de Seguimiento y Control" de Esterilización
---	---	--	---	--	--	---

	CARACTERIZACIÓN DEL PROCESO	CT- EST	
		Versión 01	Página 2 de 4
	ESTERILIZACION	Fecha Emisión: Septiembre de 2023 Fecha Revisión: -- Fecha Actualización: --	

CONTROL DE CAMBIOS DE LA INFORMACION DOCUMENTADA

No. Versión	Fecha Revisión / Actualización	Página	Solicitante	Cambios y/o modificaciones realizadas
01	Septiembre de 2023	Todo	Paola Andrea García Ortiz	Elaboración del documento

	NOMBRE	CARGO	FIRMA
ELABORÓ	Yennifer Ayala S.	Contratista Profesional	<i>FIRMADO EL ORIGINAL</i>
	Diana Isabel Trochez	Líder de Esterilización	<i>FIRMADO EL ORIGINAL</i>
REVISÓ	Paola Andrea García Ortiz	Jefe de la Oficina de Calidad	<i>FIRMADO EL ORIGINAL</i>
APROBÓ	Blanca Fernández	Subgerente Científico	<i>FIRMADO EL ORIGINAL</i>