

CUESTIONARIO COPASST CENDIDTER Ltda.

RAZON SOCIAL DE LA INSTITUCIÓN DE SALUD: CENTRO DE IMÁGENES DIAGNOSTICAS TERCER MILENIO LTDA CENDIDTEAR Ltda.
 No. TOTAL, DE TRABAJADORES: 69 entre directos e indirectos
 NOMBRE DE LA ARL: POSITIVA
 ARL ASISTE A REUNIÓN : se tiene acordado telefónicamente para las futuras reuniones dado a su complejidad en agendas de actividades con el total de actividades económicas en el departamento y municipio.
 VERIFICADO POR EL COPASST: Si
 FECHA DE REUNIÓN DEL COPASST: 8-mayo-2020
 LINK DE LA PUBLICACIÓN: www.cendidter.com
 PORCENTAJE (100%) DE CUMPLIMIENTO MEDIDAS DE BIOSEGURIDAD?

Pregunta 1. ¿Se ha identificado la cantidad de los EPP a entregar de acuerdo con número de trabajadores, cargo, área y nivel de exposición al riesgo por COVID-19?

se identificaron las áreas y el personal según nivel de exposición siguiendo los lineamientos del ministerio de salud mediante la matriz de EPP y se establecieron en el área limpia en estante personalizado con nombre de cada trabajador la dotación de kits de EPP personalizados según el nivel de exposición por persona para posteriormente dejar registro mediante formato suministro y/o reposición de EPP.

Matriz de EPP para contención y mitigación de la pandemia mundial COVID-19									
Áreas	Cargo, trabajador de la salud o paciente	Actividad o tipo de atención	Elementos de Protección Personal EPP	Descripción o Especificaciones	Vida Útil	Número de trabajadores	Cantidad EPP de Uso Diario	Observaciones	
Todas las Áreas	Paciente glo Usuario	Paciente con sospecha de COVID-19	Usar mascarilla convencional	Mascarilla médica/quirúrgica, con alta resistencia a los fluidos, buena transpirabilidad, caras internas y externas deben estar claramente identificadas, diseño estructurado que no se colapse contra la boca (por ejemplo, plato, en forma de copa); EN 14683 Rendimiento IR tipo ASTM F2100 nivel 2 o nivel 3 o equivalente; Resistencia a fluidos a una presión mínima de 120 mmHg basada en ASTM F1982-07, ISO 22609 o equivalente; Transpirabilidad MIL-M-3949C, EN 14683 anexo C, o equivalente; Eficiencia de filtración: ASTM F2101, EN14683 anexo B, o equivalente.	Un solo uso (8 horas)	Varia según de los que lo requiera la disposición una caja a 50 unidades para entrega inmediata con cada trabajador que recibe los ingresos de pacientes	Se dispone de una caja de jabón convencional para cualquier paciente que requiera un cambio por daños del que este usando.		
		Usuarios con 60 años o más, diagnóstico actual de diabetes, presentar enfermedad cardiovascular o respiratoria crónicas, diagnóstico actual de alguna inmunodeficiencia.							
		Paciente confirmado con COVID-19	Usar mascarilla de alta eficiencia FFP2	Respirador «N95» según US NIOSH, o «FFP2» según EN 149016 Buena transpirabilidad con diseño que no colapsa contra la boca (por ejemplo, plato, en forma de copa)	5 días o hasta presentar malos olores o deterioro				
Rayos x			II	Mascarilla médica/quirúrgica, con alta resistencia a los fluidos, buena transpirabilidad, caras internas y externas deben estar claramente identificadas, diseño estructurado que no se colapse contra la boca (por ejemplo, plato, en forma de copa); EN 14683 Rendimiento IR tipo ASTM F2100 nivel 2 o nivel 3 o equivalente; Resistencia a fluidos a una presión mínima de 120 mmHg basada en ASTM F1982-07, ISO 22609 o equivalente; Transpirabilidad: MIL-M-3949C, EN 14683 anexo C, o equivalente; Eficiencia de filtración: ASTM F2101, EN14683 anexo B, o equivalente.	Un solo uso (8 horas)	37	Por prevención así no se detecten casos sospechosos y obligatoriedad todo personal debe usarlas.		
Tomografía	Tecnólogos en radiología / Auxiliares de enfermería / Coordinador servicio de Resonancia y toma de imágenes de apoyo diagnósticos	Contacto directo e indirecto con el paciente en procedimientos que no generan aerosoles	Visor, Careta o Protector Facial	Hecho de plástico transparente y proporciona una buena visibilidad tanto para el usuario como para el paciente, banda ajustable para sujetar firmemente alrededor de la cabeza y ajustarse cómodamente contra la frente, antempeñante (preferible) que cubra completamente los lados y la longitud de la cara, puede ser reutilizable (hecho de material robusto que se pueda limpiar y desinfectar) o desechable Directiva de la UE estándar 86/686/CEE, EN 166/2002, ANSI/ISEA Z87.1-2001, o equivalente	Hasta deterioro del EPP o su pérdida de funcionalidad	16	Las Usa el personal con contacto directo relacionado con la toma o realización de procedimientos ofrecidos en la empresa		
			Monogafas.	Con buen sello contra la piel de la cara, marco de PVC flexible para encajar fácilmente con todos los contornos de la cara con presión uniforme, hermético en los ojos y las áreas circundantes. Ajustable para los usuarios con anteojos graduados, lente de plástico transparente con tratamientos antirreflejante y a los rayos UV; banda ajustable para asegurar firmemente que no se desajuste durante la actividad clínica, Ventilación indirecta para evitar el empañamiento. Puede ser reutilizable (siempre que existan disposiciones apropiadas para la descontaminación) o desechable. Directiva estándar de la UE 86/686/CEE, EN 166/2002, ANSI/ISEA Z87.1-2001, o equivalente	Hasta deterioro del EPP o su pérdida de funcionalidad	25	Es un promedio dependiendo de las demandas de usuarios y procedimientos programados o agendados		
Resonancia Magnética			Bata manga larga anti fluido.	De uso único, resistente a fluidos, desechable, longitud hasta la mitad de la pantorrilla para cubrir la parte superior de las botas, preferiblemente colores claros para detectar mejor la posible contaminación, bucles de pulgar / dedo o puño elástico para anclar las mangas en su lugar. Opción 1: resistente a la penetración de fluidos: EN 13795 de alto rendimiento, o AAMI PB70 nivel 3 o superior, o equivalente. Opción 2: patrones transmitidos por la sangre resistente a la penetración: AAMI PB70 nivel 4 rendimiento, o (EN 14125-B) y protección parcial del cuerpo (EN 13034 o EN 14616), o equivalente.	De uso único, resistente a fluidos. De uso único, resistente a fluidos, desechable.	25	Es un promedio dependiendo de las demandas de usuarios y procedimientos programados o agendados		
Mamografía			Guantes no Estériles.	Guantes de examen, de nitrilo, sin polvo, no estéril. La longitud del mango alcanza preferentemente a la mitad del antebrazo (por ejemplo, una longitud total mínima de 200 mm). Caracteres tamaño: Directiva estándar de la UE 90/10/CEE Clase I EN 455, Directiva estándar de la UE 93/86/CEE Categoría III, EN 374 ANSI/ISEA 105-2011, ASTM D6319-10 o equivalente	Un solo uso	30 pares	Es un promedio dependiendo de las demandas de usuarios y procedimientos programados o agendados		
Densitometría			Vestido quirúrgico debajo de la bata que se retrae al final del turno		Un solo uso	20 pares	Solo los utilice el personal médico que realiza los procedimientos		
Enfermería		Labores que involucran riesgo de contacto con	Opcional: Gorro		Un solo uso (8 horas)	30 pares	Es un promedio dependiendo de la demanda de la prestación de los servicios		
			Se recomienda separación en lo posible con ventanilla de vidrio			37	Se tiene ventanilla de vidrio al personal que recibe y atiende en primera instancia en la institución		

Ecografía	Ginecólogo, Radiólogo (a)	pacientes sospechosos o confirmados de COVID-19 a menos de dos metros.	Respirador N95	Respirador "N95" según US NIOSH, o "FFP2" según EN 149:05 Buena transpirabilidad con diseño que no colapsa contra la boca (por ejemplo, pato, en forma de copa)	5 días 5 días o hasta presentar malos olores o deterioro	10	Lo utiliza permanentemente el personal que realiza limpieza y desinfección de máquinas, equipos biomédicos, áreas, o superficies, además de personal asistencial que tiene contacto directo con paciente para realización de procedimientos prestados en la institución	
			Visor, Careta o Protector Facial	Hecho de plástico transparente y proporciona una buena visibilidad tanto para el usuario como para el paciente, banda ajustable para sujetar firmemente alrededor de la cabeza y ajustarse cómodamente contra la frente, antiempañante (preferible), que cubra completamente los lados y la longitud de la cara, puede ser reutilizable (hecho de material robusto que se pueda limpiar y desinfectar) o desechable. Directiva de la UE estándar 88/686/CEE, EN 166/2002, ANSI/ISEA Z87.1-2001, o equivalente	Hasta deterioro del EPP y/o su pérdida de funcionalidad		16	Las Usa el personal con contacto directo relacionado con la toma o realización de procedimientos ofrecidos en la empresa
			Monogafas.	Con buen sellado contra la piel de la cara, marco de PVC flexible para encajar fácilmente con todos los contornos de la cara con presión uniforme. Hermético en los ojos y las áreas circundantes. Ajustable para los usuarios con anteojos graduados, lente de plástico transparente con tratamientos antiempañante y a los alfileres, banda ajustable para asegurar firmemente que no se desajuste durante la actividad clínica. Ventilación indirecta para evitar el empañamiento. Puede ser reutilizable (siempre que existan disposiciones apropiadas para la descontaminación) o desechable. Directiva estándar de la UE 88/686/CEE, EN 166/2002, ANSI/ISEA Z87.1-2001, o equivalente	Hasta deterioro del EPP y/o su pérdida de funcionalidad		16	Es un promedio dependiendo de las demandas de usuarios y procedimientos programados o agendados
Transcripción	Auxiliar de Transcripción	Contacto directo con el paciente, máquinas, equipos tocados por el paciente y/o usuario o en procedimientos que generan aerosoles	Bata manga larga anti fluido.	De uso único, resistente a fluidos, desechable, longitud hasta la mitad de la pantorrilla para cubrir la parte superior de las botas, preferiblemente colores claros para detectar mejor la posible contaminación, buches de pulgar y dedo o puño elástico para anclar las mangas en su lugar. Opción 1: resistente a la penetración de fluidos: EN 13795 de alto rendimiento, o ASTM F1970 nivel 2 o superior, o equivalente. Opción 2: patógenos transmitidos por la sangre resistente a la penetración: ASTM F1970 nivel 4 rendimiento, o (EN 1426-B) y protección parcial del cuerpo (EN 13034 o EN 14695), o equivalente	De uso único, resistente a fluidos, desechable	25	Es un promedio dependiendo de las demandas de usuarios y procedimientos programados o agendados	
			Guantes no estériles.	Guantes quirúrgicos, de nitrilo, sin polvo, uso único. Los guantes deben tener puños largos, llegando muy por encima de la muñeca, idealmente a la mitad del antebrazo. Directiva estándar de la UE 89/686/CEE Clase I, EN 455, ANSI/ISEA 105-2011, ASTM E319-10 o equivalente	Un solo uso	30 pares	Es un promedio dependiendo de las demandas de usuarios y procedimientos programados o agendados	
Atención al usuario	Coordinadora de Atención al usuario		Vestido quirúrgico debajo de la bata que se retira al final del turno		Un solo uso	37	lo utiliza todo el personal asistencial	
Citas presenciales	Auxiliar de Citas Medicas presenciales							
Servicios Generales	Servicios Generales							
Mantenimiento	Mantenimiento							
			Opcional: Gorro		Un solo uso (8 horas)	7	25	
Administrativos	Gerencia, Subgerencia, Asistente administrativos, toda el área contable, prestadores de servicios.	Labores que no involucran riesgo de contacto con pacientes sospechosos o confirmados de COVID-19 a menos de dos metros.	Mascarilla quirúrgica. Se recomienda separación en lo posible con ventanilla de vidrio.	Mascarilla médica/quirúrgica, con alta resistencia a los fluidos, buena transpirabilidad, caras internas y externas deben estar claramente identificadas, diseño estrotonado que no se colapsa contra la boca (por ejemplo, pato, en forma de copa). EN 14683 Filtro tipo ASTM F2100 nivel 2 o nivel 3 o equivalente. Resistencia a fluidos a una presión mínima de 120 mmHg basada en ASTM F1982-07, ISO 22689 o equivalente. Transpirabilidad: MIL-M-39345C, EN 14683 anexo C, o equivalente. Eficiencia de filtración: ASTM F2101, EN14683 anexo B, o equivalente.	Un solo uso (8 horas)	25	20	Es un promedio dado a que algún personal sigue laborando desde casa y por turnos con el fin de preservar distanciamiento.
Transporte de personal Médico	Conductor							

Pregunta 2. ¿Los EPP entregados cumplen con las características establecidas por el Ministerio de Salud y Protección Social? "

Si, antes de la compra se revisa según las especificaciones descrita en la matriz de EPP si no cumplen no se compran.

"Pregunta 3. ¿A cuántos trabajadores les fueron entregados los EPP de acuerdo al grado de exposición al riesgo?"

A 50 funcionarios, Los promedios varían dado a que algún personal labora desde las casas y los demás están programados por turnos de trabajo con el fin de guardar el distanciamiento entre personas, de igual formar según el plan hospitalario de emergencia y contingencia de COVID-19 de la institución establece la entrega, suministro y reposición permanente de los EPP a todos los trabajadores ya sean directos o indirectos.

Riesgo directo: 23
Riesgo indirecto: 11
Riesgo intermedio: 21

Pregunta 4. ¿Los EPP se están entregando oportunamente?

Si, se asegura todos los días antes de ingresar a laborar en su respectiva casilla ubicada en estantes los cuales están personalizados con los nombres de cada funcionario además que se deja registro diario en el formato registro de suministro y reposición de EPP.

Pregunta 5. ¿Se está garantizando la entrega de los EPP en la cantidad y reemplazo de uso requerido? "

Si, se asegura todos los días antes de ingresar a laborar en su respectiva casilla ubicada en estantes los cuales están personalizados con los nombres de cada funcionario además que se deja registro diario en el formato registro de suministro y reposición de EPP.

Pregunta 6. ¿Se ha planeado lo necesario para contar con suficiente inventario que garantice la disponibilidad requerida para la entrega completa y oportuna de los EPP?

Si, desde marzo se venían tratando temas al respecto para fines pertinentes.

Pregunta 7. ¿Se coordinó con la ARL el apoyo requerido para contar con los EPP necesarios de acuerdo con lo dispuesto en el Decreto 488, Decreto 500 y Circular 29 del 2020 expedidos por el Ministerio del Trabajo? " "

Si, se respondieron unas encuestas y actualmente están por llegar, además que la ARL mantiene informando sobre la gestión al respecto.

¿Se acordaron acciones de mejora (preventivas o correctivas) que se deben implementar?

Si, a medida que van saliendo nuevos lineamientos se van implementando con todas las partes involucradas para toma de acciones administrativas, operativas, asistenciales, de adquisiciones, adecuaciones locativas, entre otros.

¿Se están cumpliendo las acciones de mejora (preventivas / correctivas) acordadas?

Si, actualmente se cumplen los lineamientos y requisitos del ministerio de salud.

OBSERVACIONES:



LINDA KATHERINE MUÑOZ

Presidente del COPASST

CENDIDTER Ltda.

Celular. 3223328342

email: mamografia@cendidter.com