



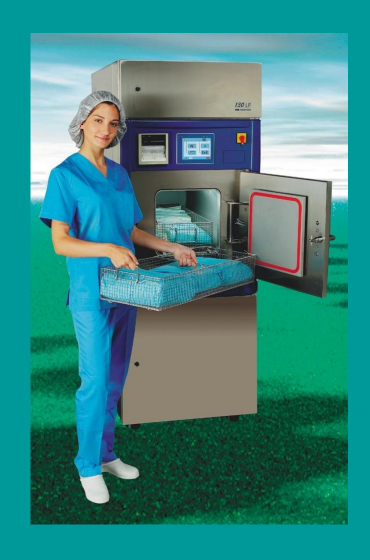
Vapeur et Formaldehyde 2%

Un système TRADITIONNEL dans un stérilisateur INNOVATEUR

**1ère** JOURNEE NATIONALE SUR LA STÉRILISATION

Hôpital Militaire d'Instruction Mohamed V

Rabat, 29 Octobre 2011







#### **INDEX**

- 1. Définition de la méthode
- 2. Agent stérilisant
- 3. Emballage et compatibilité des dispositifs
- 4. Unité de contrôle et installation
- 5. Monitorisation
- 6. Normes / règlementation
- 7. Références





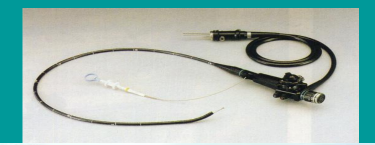
## 1. DÉFINITION





 Système à Basse Température (60 - 78°C) adéquat pour les matériaux thermosensibles qui n'admettent pas de températures propres à la stérilisation à vapeur.









# 2. Agent stérilisant





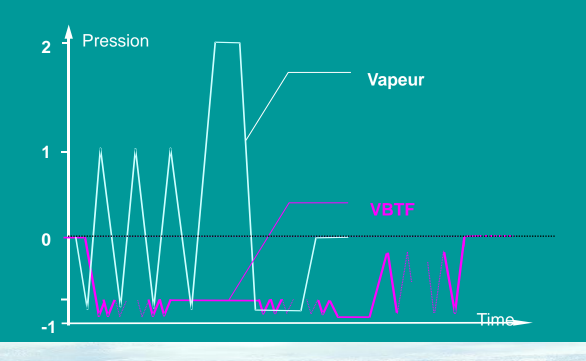
# Agent Stérilisant



# Vapeur d'eau à basse Température (60-78°C) + Formaldéhyde avec seulement 2% de concentration









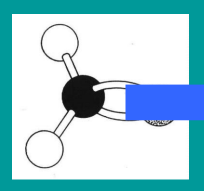
# Agent Stérilisant

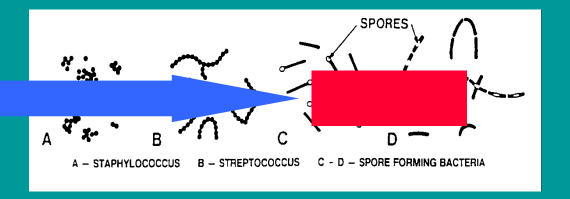


## BASE BIOCHIMIQUE - LÉTALITÉ

◆Le lien CARBONE = OXIGENE est fortement polarisé et a un caractère parciellement ionique, ce qui lui confère une reactivité trés elevée

Permet de désactiver les cellules grâce aux protéines et à la dénaturation de l'acide nucléique







# FORMALDÉHYDE: substance multi-disciplinaire



130 LF













- Il s'agit d'une molécule organique existant dans sous forme naturelle, et provenant de l'oxidation dans le méthanol.
- Elément usuel dans le métabolisme humain, excrété à travers les voies urinares.
- Elle est presente dans: l'eau de pluie, fruits, légumes, café, produits cosmétiques, produits de soins, colle, matériaux de construction, journaux, etc...
- Elle est utilisée à des fins industrielles et dans les Centres sanitaires: Services de pathologie, morgues, radiologie, etc.



# PRÉSENTATION DE LA SOLUTION STÉRILISANTE





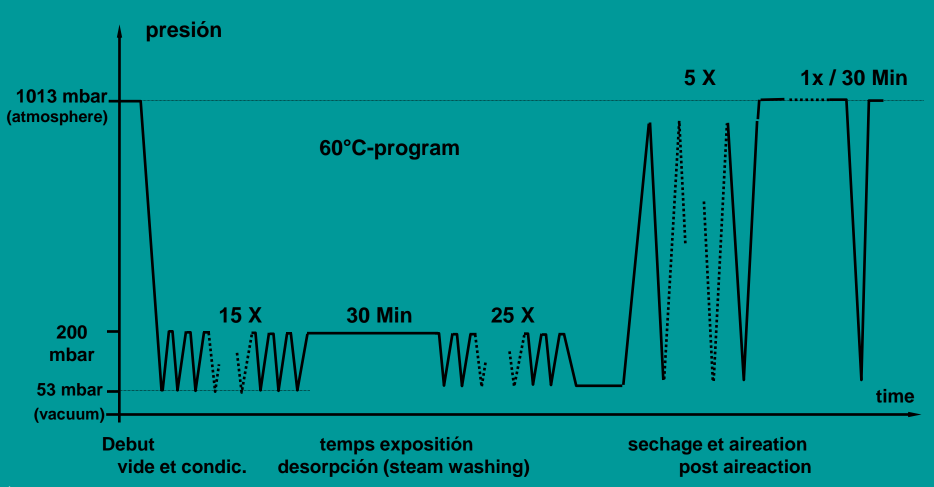


- Concentration minimale, seulement 2%.
- Livré en sachets jetables LDPE,
   d'une capacité de 2,7 litres.
- Le dosage est automatique une fois que le sachet est placé dans un compartiment spécial pour l'alimentation.



#### VBTF Grafhique du processus (presión) \*





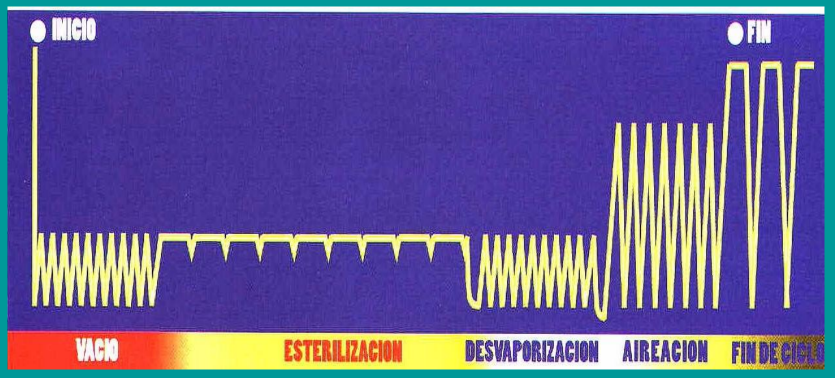




# CYCLE DE STÉRILISATION POUR 60°C ET 78°C



130 LF



60° C Cycle: 3 heures et demie

78° C Cycle: 2 heures



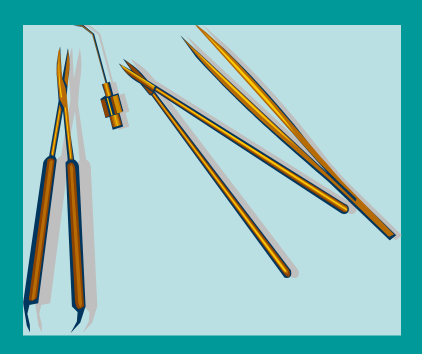






# 3. EMBALLAGE ET COMPATIBILITÉ DU MATÉRIEL









## **EMBALLAGE**



Le matériel d'emballage est identique à celui utilisé pour la stérilisation à vapeur.









130 LF





**Cable bipolaire** 

Poignée Phaco + cable













**Endoscopes flexibles** 

**Transducteur RX** 















**Optique** 











Matériel optique dans une boîte en plastique



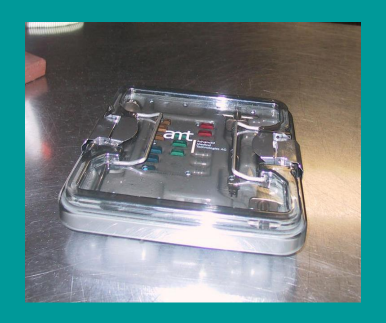
**Tube d'échographie** 













**Instruments "MIS"** 

Papier d'emballage externe







### RÉSIDUS: Section 6.2 de la EN 14180



130 LF

L'élimination du formaldéhyde dans la chambre du stérilisateur et du matériel au cours de la phase d'aération, doit réduire la concentration résiduelle de formaldéhyde sur le matériel traité à des valeurs inférieures à

EN 14180 :2009  $\leq$  200 µg (4,5 µg/cm<sup>2</sup>) ---  $\leq$  400 µg (9 µg/cm<sup>2</sup>)

Resultats dans le stérilisateur 130 LF:

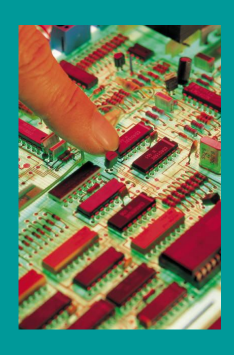
 $\leq 180 \ \mu g \ (4 \ \mu g/cm^2) \ ^* \ \leq 320 \ \mu g \ (7.2 \ \mu g/cm^2) \ ^*$ 

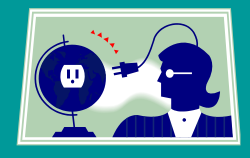
L'annexe D de la EN 14180 indique la méthode de test à suivre.





# 4. UNITÉ DE CONTRÔLE ET EXIGENCES D'INSTALLATION







# MICROPROCESSEUR INDUSTRIEL AVEC ÉLÉMENTS DE COMMUNICATION ET VISUALISATION DE L'ÉTAT FONCTIONNEL



130 LF





Enregistreur graphique linéaire à deux canaux (pression et température), permettant de contrôler, en fin de cycle, si le processus s'est déroulé normalement

Ecran tactile lumineux, affichant des renseignements sur le stérilisateur, décrit la phase du programme en cours, permet de configurer l'appareil, démarrage du cycle, requêtes de statistique, S.A.V, etc En option, imprimante alphanumérique



#### **INSTALLATION**



130 LF





- Emission diluée à une échelle de1:200.
- Ne réclame pas d'aération supplémentaire. Ainsi, la durée du cycle diminue et le matériel peut être utilisé ou emmagasiné de manière immédiate.
- Adoucisseur d'eau et filtration par osmose integré en standard.
- Équipé de roues pour faciliter le déplacement de l'unité.
- Version à double porte pour des installation spécifiques.
- Alimentation en eau et écoulement standard.



# EMISSIONS DU STÉRILISATEUR 130 LF



130 LF

#### Au sein de l'espace de travail:

	Valeur* MAK	Valeur ** TWA-PEL	130 LF ***
Valeurs admis	0.5 ppm	0.75 ppm	< 0.035 ppm
Prochains valeurs SCOEL	0.3ppm		

- (\*) Valeur MAK se référant aux secteurs de travail, et selon l'Institut alemand de normes pour la santé au travail. Prochain valeur proposé: 0.3 ppm
- (\*\*) Valeur TWA pour les zones de travail, et selon le Département de travail Américain (American Working Department OSHA) publié dans le Registre Fédéral
- (\*\*\*) Emission lors de l'ouverture de la porte avec une charge complète
- **SCOEL** Scientific Committee on Occupational Exposure Limits of the European Commission





# 5. MONITORISATION





### **MONITORISATION DE ROUTINE**







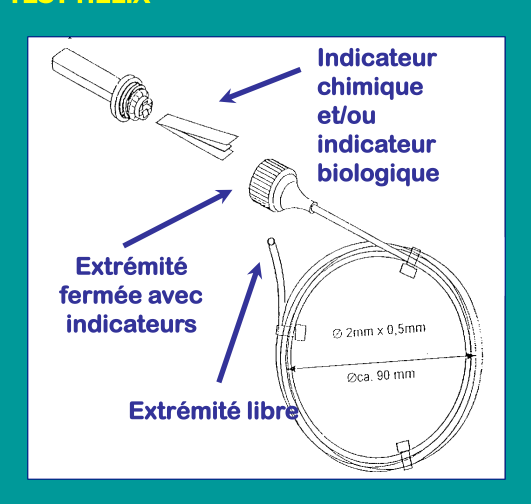
Grâce à des indicateurs chimiques (ISO EN 11140-1) et indicateurs biologiques (Geobacillus stearothermophillus, (ISO EN 11138-5)



# Dispositif de test PCD (EN 14180. Stipulé dans EN 867-5) TEST HELIX



130 LF



- Cathéter de Teflon
- Longueur: 1,5 m.
- Diamètre interne:
- 2 mm.
- Épaisseur de paroi:
- 0.5 mm



#### Exemple de contrôle de routine pour le stérilisateur 130 LF



130 LF

## **CONTRÔLES PHYSIQUES**

Documentation de la charge et enregistreur graphique / imprimante



**TOUS LES CYCLES** 

#### **CONTRÔLES CHIMIQUES**

indicateurs de cycle externes



**TOUS LES SACHETS** 

Contrôle du lot



**UN DANS CHAQUE CYCLE** 

Indicateurs internes à l'intérieur des sachets



SELON LE PROTOCOLE DU CENTRE HOSPITALIER

#### **CONTRÔLE BIOLOGIQUE**

Dans la CSSD ou labo. externe



Selon le protocole.

Habituellement, 1 par cycle.



# 6. NORMES/RÉGLEMENTATION





#### EN 14180:2009





- Une Norme propre, EN
   14180:2009: "Sterilizers for
   medical purposes Low
   Temperature, Steam and
   Formaldehyde sterilizers Requirements and testing"
- Rédigée par des experts provenant de divers pays européens, celle-ci s'avère un document détaillé sur les exigences de ces appareils.
- ISO EN 25425:2011. Validation et contrôle de routine



## EN 14180:2009: certificats stérilisateur



#### KONFORMITÄTSERKLÄRUNG

Die Firms:

WEBECO GmbH & CO. KG

Milhleostrasso 38

D - 23611 Bad Schwertau (Deutschland)

The company / La appears."

Erklärt in eigener Verantwortung, dass das Gerät

Decrease that, in it's own responsibility, the equipment,

Chicken sous as proper responsabilité, que l'apporei.

transplaids red:

chesign intendical with I identity in par type.

Marke: Board / Marson Matachana

130LF

WEBECO

NTDF-Sterilisator

Typ: J.15F aterliner / Setrifesteur VFDT Type / Tipe

Serie LF Serie: Series / Dénis

Serie FA

Modell: African / Wholese. **FA95** 

let in Obereinstimmung mit:

Conforms to / Ear conforms a

Medizingredukte Richtlinie 93/12/EWG und deren grundlegende Anforderungen des Anhanges I, klasssifiziert ist als Klasse IIa (Regel Nr. 15, Anhang IX)

- Disable 3042650 conserving Medical Devices, and the assertial reparaments to accordance with its Annex 1, being cleanfied as Clate ha, eccording to Rule 15 Annex IV.
- Europäischen Norm EN 14180:2003 NTDF-Sterilisatoren
- European Standard (SV 14180 2003 L FDP Blandpain
- dam Zartifikat Nr. HD 60002517 0001
- der europäischen Benannten Stelle 0197
- 19th Certificals number AD 80002517 0001 Start the European Notified Body number 0187

Dr. Tronje von dem Hagen

Notre / Ware

Funktion: Leiter Qualitätsmanagement

Ort und Datum: Bad Schwartau, den 27 August 2003

Hughery to Western and Labor Gressel & Co. R.S. Michigania 36 D-236YF Ged Schwarter

Firmerediampsi und Unterechtift

Test Center and Application Laboratory of WEBECO GmbH & Co. KG \*

#### CERTIFICATE

No. TA 0309 EP

Prosbact.

LTSF Sterilizer

Trade Mark

matachana

Model / Type

130 LF

Manufacturer

WEBECO

Hygiene in Medigin und Labor GmbH & Co. KG Muhlerstr. 38, D-23611 Bad Schwartzu, Germany

We herewith certify the compliance of the test items specified above with the requirements given by the standards listed below-

Note: This certification is based on results of verification and testing of four different units: of LTSF startigae rouges 130 LF # 94424, # 9444), # 94740 ave # 94000

Applied Standards

EN 14180 2003, EN 61326-1:1997 \*\* EN 61010-1:2001, EN 61010-2-042:1997

Documentation

Product Master File, Conformity Assessment

\* Approvediourithed by

TÜV Rissinland Product Service Gestall Köln (M.S. 0107) Fing. Nr. HD 60802517 0081 / 5Y 68082516 0801

" Test properties by

TEN Rand, EMY Services Ged-H & Co. KG Hardway Reg. Nr. TTLP-IS 108/95-30 DAR, Report Nr. 03 | 2258-2

Bad Schwartsu, 10. June 2003







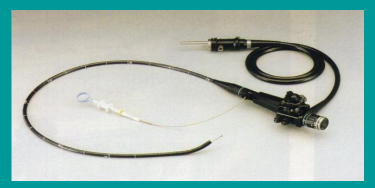


#### Resumé

- - 130 LF

- 1. La stérilisation par VBTF travaillant entre 52° C y 78°C pour la stérilisation de matériaux thermosensibles a été developpée et utilisée dans la pratique hospitalière depuis plusieurs décennies dans des hôpitaux de l'Europe centrale.
- 2. Le processus a demontré être très efficace et avec une excellente capacité de pénétration même pour instruments complexes avec des temps de cycle acceptables.La compatibilité de matériels avec le processus est très bonne.







#### Resumé



130 LF

3. Depuis plusieurs années il existent des normes internationales applicables aux stérilisateurs VBTF.

Les stérilisateus plus modernes permettent la libération paramétrique des produits stérilisés

4. La stérilisation par VBTF a demontré être sure et fiable tant pour les produits stérilisés comme pour les opérateurs et l'environnement.













#### **Conclusions**

- Les conditions pour la conception, fonctionnement et essais pour les stérilisateurs VBTF ainsi que pour le développement, validation et contrôle des processus sont bien établis dans les Normes Européennes EN 14180 et ISO EN 25424.
- Les annexes de ces normes fournissent des explications claires et des arguments substantiels ainsi que des indications utiles suffisantes pour la correcte utilisation de ce type de stérilisateurs. Ils sont aussi un outil pratique pour la définition des processus et leur contrôle.
- Ont dispose aussi des normes spécifiques pour les indicateurs chimiques et biologiques à utiliser avec le processus de VBTF.



# LA MÉTHODE DE STÉRILISATION IDÉALE, PAR:



130 LF



- Son EFFICACITÉ, peut être démontrée au moyen de validation paramétrique.
- Sa SÉCURITÉ, pour l'operateur et le patient
- Sa FACILITÉ D'UTILISATION, grâce à son écran tactile
- Ses COÛTS D'EXPLOITATION PLUS BAS comparés à d'autres méthodes à Basse Température.







# Merçi pour votre attention

1ère JOURNËE NATIONALE SUR LA STËRILISATION

Hôpital Militaire d'Instruction Mohamed V

Rabat, 29 Octobre 2011



