



El proceso de esterilización es lo único que se interpone entre los pacientes y la posible exposición a instrumentos médicos contaminados. Para ayudar a respaldar esta función vital – y a menudo compleja-, AAMI publicó este año dos nuevos estándares importantes que se centran en el procesamiento de productos médicos.

La primera, [ANSI/AAMI ST79:2017](#), Guía exhaustiva de esterilización por vapor y garantía de esterilidad en instalaciones de atención médica, es una actualización de un estándar ampliamente utilizado. Reformateado y reorganizado para que sea más fácil de usar, estos recursos incluyen una nueva guía aplicable a todo el personal sanitario que utiliza vapor para la esterilización, independientemente del tamaño del esterilizador o del tipo de instalación. La implementación de ST79 podría ayudar a centrales de esterilización a cumplir con los organismos de acreditación.

El segundo estándar, [ANSI/AAMI ST90](#), Procesamiento de productos para el cuidado de la salud-Sistemas de gestión de calidad para reprocesamiento, es un nuevo documento que especifica los requisitos mínimos para un sistema de gestión de calidad que pueda ser utilizado por organizaciones de atención médica que procesan productos médicos. Fue desarrollado para ayudar a las instalaciones de manera más efectiva, eficiente y consistente a reprocesar (limpiar, descontaminar, desinfectar y esterilizar) los productos médicos para prevenir infecciones, reacciones pirogénicas y otros eventos adversos.

Referencias

Publicado por AMMI en AAMI News December 2017. <http://aami.rd.net/>