

POP — Operação da Autoclave

POP-008 • POPs Clínicos e de Biossegurança

Modelo estrutural de apoio. A estrutura deste documento vem pronta; o conteúdo técnico — condutas, produtos, parâmetros e referências — deve ser definido, preenchido e assinado pelo responsável técnico da clínica. Este material não oferece certificação, aprovação automática nem garantia de conformidade, e não substitui avaliação técnica, jurídica ou sanitária.

Controle do documento

Código	POP-008	Versão	[PREENCHER]
Data de adaptação	[PREENCHER]	Revisão prevista	[PREENCHER]
Responsável	[PREENCHER]	Aprovado por	[PREENCHER]

1. Objetivo

Padronizar a operação da autoclave na esterilização de instrumental.

2. Campo de aplicação

Aplica-se a todos os ciclos de esterilização executados na clínica.

3. Responsabilidades

Função	Responsabilidade neste procedimento
Responsável pelo processamento	
Responsável Técnico	

4. Materiais, produtos e EPIs

Item	Especificação definida pela clínica	Local
Autoclave		
Água conforme especificação do fabricante		
Bandejas		
Registro de ciclo		
EPIs		

5. Descrição do procedimento

As etapas abaixo definem a sequência do procedimento. A descrição da ação em cada etapa é preenchida pelo responsável técnico da clínica.

Nº	Etapas	Ação executada (descrever)	Ponto de atenção	Responsável
1	Verificação diária do equipamento antes do primeiro ciclo			
2	Conferência do nível e do tipo de água			
3	Organização da carga na câmara			
4	Limite de carga definido			
5	Seleção do programa conforme o tipo de material			
6	Acionamento e acompanhamento do ciclo			
7	Conferência dos parâmetros ao final			

Nº	Etapas	Ação executada (descrever)	Ponto de atenção	Responsável
8	Abertura da câmara e resfriamento			
9	Critério de liberação ou retenção da carga			
10	Registro do ciclo			

6. Parâmetros críticos

Definidos pelo responsável técnico, com base no fabricante do equipamento ou produto e nos requisitos aplicáveis.

Parâmetro	Definição adotada	Base da definição
Programas disponíveis e uso de cada um		
Parâmetros de referência do fabricante		
Limite de carga por ciclo		
Critério de reprovação do ciclo		

7. Registros gerados

Registro	Onde arquivar	Prazo de guarda
Registro de Ciclo de Esterilização		
Registro de Interdição e Retenção de Carga		
Checklist da Autoclave		

8. Referências utilizadas

Preenchido pelo responsável técnico com as referências que fundamentam este procedimento.

Referência	Como se aplica a este procedimento

9. Elaboração e aprovação

Elaborado por	Revisado por	Responsável Técnico (nome e CRO)	Data
[PREENCHER]	[PREENCHER]	[PREENCHER]	[PREENCHER]