



**Hoe hoog scoren jij en jouw collega's op dit protocol?**

Check de KVM-index op Plaza



9

## Je kent de werkwijze en regels omtrent het gebruik van verlengsnoeren en verdeeldozen binnen ZGT

Probeer het gebruik van verlengsnoeren en verdeeldozen te vermijden. Indien dit niet anders kan gelden de volgende vier regels:

1. Zelf verworven verlengsnoeren en verdeeldozen (die bijvoorbeeld van thuis komen) moeten verwijderd worden uit het ziekenhuis.
2. Verlengsnoeren en verdeeldozen mogen uitsluitend gebruikt worden indien zij zijn geleverd door ZGT.
3. Een verdeeldoos of verlengsnoer mag nooit op een tweede verdeeldoos of verlengsnoer aangesloten worden. Dit in verband met mogelijke overbelasting.
4. Er is onderscheid tussen gebruik bij medische apparatuur en niet-medische apparatuur.

**KIS 21553967:** Randvoorwaarden installaties, verdeeldozen en verlengsnoeren

10

## Je kent ZGT-QMT (Kwaliteitsborging Medische Technologie)

Binnen ZGT hebben we een systematiek waarbij risicovolle technologieën zijn gecertificeerd. Dit systeem wordt de Kwaliteitsborging Medische Technologie (QMT) genoemd.

### Wat houdt QMT in?

Alle risicovolle medische technologie is onderverdeeld in technologie-groepen. Binnen iedere technologiegroep is er een groep experts benoemd. Deze groepen worden ook wel expertteams genoemd.

De kwaliteit van de ingezette medische technologie binnen ZGT wordt getoetst door het Toetsingsorgaan Kwaliteitsborging Medische Technologie (TKMT). Onze expertteams rapporteren aan TKMT, welke op zijn beurt rapporteert aan de Raad van Bestuur.

Naast het opstellen van een programma van eisen, risicoanalyses en observatielijsten, maken de expertteams ook jaarlijks een Q-plan met verslag van het vorige jaar en plannen voor komend jaar. Hierin staat vastgelegd wat de status is van het kwaliteits- en risicomanagement omtrent de medische technologie.

**KIS 94081591:** De ZGT-QMT aanpak



**MEDISCHE APPARATUUR**

## Test je kennis!

### Dit móét je weten over Medische Apparatuur!

- Je weet hoe medische apparatuur binnen ZGT geregistreerd is.
- Je kent de datum waarop onderhoud uiterlijk dient te zijn uitgevoerd.
- Je kent de procedure tijdens storingen bij het gebruik van medische apparatuur.
- Je weet welke patiëntencategorieën in aanmerking komen voor de inzet van infuuspompen.
- Je kent de gebruikershandleiding en het gebruikersprotocol van de medische apparatuur waar je mee werkt.
- Je weet hoe een incident met medische apparatuur moet worden gemeld.
- Je bent bekend met de werkwijze en regels van het gebruik van verlengsnoeren en verdeeldozen binnen ZGT.



## MEDISCHE APPARATUUR

### Aandacht voor medische apparatuur: Aandacht voor veilige patiëntenzorg

Centraal in deze z-card staat wat je moet weten over de medische apparatuur waar jij mee werkt, en hoe je de desbetreffende informatie kunt vinden. Neem de checklist door en test de kennis van jezelf en je collega's.

► 1

### Je weet dat er binnen ZGT alleen gewerkt mag worden met geregistreeerde medische apparatuur

Op de ZGT-apparatuur zit een *inventarisatiesticker* geplakt. Hierop staan:

1. Het ZGT-inventarisnummer.
2. De eigenaar.
3. De datum van inventarisatie.

Apparaten zonder inventarisatiesticker mogen niet worden gebruikt.

**KIS 21553968:** Stickers Kiek'n, identificatie en inventarisatie (medische) technologie



► 2



### Je kent de datum waarop onderhoud uiterlijk dient te zijn uitgevoerd

Op de *onderhoudssticker* staat een uiterlijke datum weergegeven waarop onderhoud dient te zijn uitgevoerd. Het apparaat mag meer niet worden gebruikt na deze datum, totdat het onderhoud daadwerkelijk is uitgevoerd.

▼ 3

### Je kent de gebruikershandleiding en het gebruikersprotocol van de medische apparatuur waar je mee werkt

Het ziekenhuis heeft een procedure waarmee na wordt gegaan of de gebruikershandleiding bekend is bij betrokken functionarissen en (toekomstige) gebruikers. Dit gebeurt voorafgaand aan het gebruik van het medische hulpmiddel. Daarbij zorgt deze procedure ervoor dat de gebruikershandleidingen voor alle betrokkenen toegankelijk zijn. (Dit is terug te vinden in het Convenant Medische Technologie §3.7)

**KIS 21569816:** Convenant veilige toepassing van medische technologie in het ziekenhuis

► 5

### Je weet welke patiëntencategorieën in aanmerking komen voor de inzet van infuuspompen

Bij o.a. de volgende patiëntencategorieën moet er bij het toedienen van infuusvloeistoffen en/of medicatie altijd gebruik gemaakt worden van een volumetrische infuuspomp:

- Patiënten met hartfalen.
- Patiënten met nierfalen.
- Kinderen.

**KIS 21561124:** Inzetbeleid infuuspompen



► 4



### Je kent de procedure tijdens storingsmeldingen bij medische apparatuur

Je bent bekend met de procedure 'Stickers Kiek'n' en je weet de bijbehorende map te vinden op de afdeling. Ook ken je de betekenis van de groene - en rode stickers op de medische apparatuur. Apparatuur voorzien van een **groene** sticker zijn vrijgegeven voor gebruik. Controleer altijd of de instellingen van het apparaat nog steeds juist zijn! **Rode** stickers staan voor 'buiten gebruik'. Gebruik deze apparatuur **nooit!**

**KIS 21553968:** Stickers Kiek'n, identificatie en inventarisatie (medische) technologie  
**KIS 21546544:** Procedure storingsmelding

▼ 6

### Je bent aantoonbaar bevoegd en bekwaam in het gebruik van medische apparatuur

Je weet de observatielijst en kwaliteitspaspoort te vinden waarin de bekwaamheid ten aanzien van medische apparatuur is opgenomen.

Ons ziekenhuis heeft een procedure waarmee ervoor wordt gezorgd dat een gebruiker voldoende bekwaam is voor het

toepassen van het betreffende hulpmiddel. Deze procedure vindt plaats voordat de gebruiker het specifieke medisch hulpmiddel voor het eerst gaat gebruiken. (Dit is terug te vinden in het Convenant Medische Technologie §3.8)

Deze procedure leidt tot het registreren van bevoegdheid en bekwaamheid van gebruikers. Daardoor kunnen zij zelfstandig handelingen verrichten met de toegepaste hulpmiddelen. Uit de procedure komt ook naar voren wanneer herscholing noodzakelijk is. Zo blijft de bevoegdheid en bekwaamheid op het vereiste niveau. (Dit is terug te vinden in het Convenant Medische Technologie §4.7)

► 7

### Je weet hoe een incident met medische apparatuur moet worden gemeld

Je bent bekend met de werkwijze van het maken van VIM-meldingen met betrekking tot medische apparatuur.

**KIS 21559765:** VIM, instructies voor melders

► 8

### Je weet dat VIM-meldingen en storingsoorzaken van medische apparatuur structureel worden besproken tijdens afdelingsoverleg

ZGT heeft een procedure om de historie van storingsmeldingen van medische hulpmiddelen te analyseren en te evalueren. Dit doen we zodat we noodzakelijke aanpassingen kunnen doen bij deze hulpmiddelen of voor de verbetering van onderhoud en reparatie ervan. (Dit is terug te vinden in het Convenant Medische Technologie §4.20)