

Gäller för: NU-sjukvården

Innehållsansvar: Aino Kempe, (ainke), Hygiensjuksköterska

Granskad av: Nathalie Allegra Högfeldt, (natho1), Hygiensjuksköterska

Godkänd av: Olof Ekre, (oloek), Områdeschef

Giltig från: 2023-04-03

Giltig till: 2025-04-03

Förebygga smittspridning via injektionsläkemedel – vårdhygieniska aspekter

Syfte

Att förhindra vårdrelaterad blodburen smittspridning via injektionsläkemedel.

Förändringar sedan föregående version

Endast mindre språkliga förändringar.

Bakgrund

Vårdrelaterad blodburen smitta har förekommit då injektionsläkemedel i förpackning avsedd för engångsbruk/flergångsbruk hanterats felaktigt.

Vårdhygieniska åtgärder

- Engångssprutor får endast användas en gång och aldrig återfyllas. Detta gäller även vid tillförsel av upprepad dos till en och samma patient.
- Infusionsaggregat och sprutor till infusionspumpar är engångsprodukter och ska aldrig användas till flera patienter. Detta gäller även om kopplingsstycke med backventil används.
- Användning av flergångs uppdragningskanyler ökar risken för kontaminering och rekommenderas därför inte utanför läkemedelsrum. Vid användande av uppdragningskanyl ska denna kasseras tillsammans med ampullen.

- Vid genomspolning av intravenös infart med natriumklorid 9 mg/ml ska enbart endos plastampull eller förfylld endosspruta från tillverkare användas. Denna endosspruta får inte användas för läkemedelsberedning, ej heller användas till mer än en patient.
- Läkemedel som endast finns tillgängligt i flerdosbehållare exempelvis lokalanestetika, natriumklorid, sterilt vatten och kontrastmedel ska hanteras i läkemedelsrum.
- Används flerdosbehållare utanför läkemedelsrum ska överblivet läkemedel kasseras direkt efter användande hos enskild patient.

Referenser och relaterade dokument

[Flerpatientanvändning av slangsystem och sprutor vid kontraströntgen kan innebära risker](#) - Läkemedelsverket. 2011.

[Smittöverföring, smittrisker, rutiner - Vårdhandboken \(vardhandboken.se\)](#)

[Senaste version av SOSFS 2008:1 Socialstyrelsens föreskrifter om användning av medicintekniska produkter i hälso- och sjukvården - Socialstyrelsen](#)

Information om handlingen

Handlingstyp: Rutin

Gäller för: NU-sjukvården

Innehållsansvar: Aino Kempe, (ainke), Hygiensjuksköterska

Granskad av: Nathalie Allegra Högfeldt, (natho1), Hygiensjuksköterska

Godkänd av: Olof Ekre, (oloek), Områdeschef

Dokument-ID: NU10092-2087047004-12

Version: 4.0

Giltig från: 2023-04-03

Giltig till: 2025-04-03