

TRANSITION DE STERRAD CYCLESURE™ → vers STERRAD VELOCITY™

Les avantages que présente la technologie de fluorescence utilisée par ASP™ ont permis d'accélérer la libération de la charge d'instruments en toute sécurité et de manière efficace !

Le remplacement de l'indicateur biologique STERRAD CYCLESURE™ 24 heures par l'indicateur biologique/PCD STERRAD VELOCITY™ à lecture rapide vous permet :



01

De réduire les risques d'infection en libérant la charge de votre instrument en seulement 15 minutes

15 minutes* au lieu de 24 heures vous permettent de libérer votre charge après avoir reçu les résultats de l'indicateur biologique (IB) et pas avant, respectant ainsi les besoins des plannings contraignants du bloc opératoire.



02

D'améliorer le respect des directives de retraitement

De plus en plus de normes internationales** préconisent l'utilisation d'indicateurs biologiques à chaque cycle pour garantir que les conditions nécessaires à la réalisation de la stérilisation sont remplies. Leur association avec la libération paramétrique et le système de monitoring indépendant (IMS) permet d'affronter les difficultés que représente le processus de stérilisation à chaque cycle et de créer le meilleur contrôle possible actuellement disponible en stérilisation à basse température.



03

D'utiliser un dispositif d'épreuve de procédé à chaque cycle

Les indicateurs biologiques et les dispositifs d'épreuve de procédé représentent différents niveaux d'épreuve du procédé de stérilisation. Les indicateurs biologiques visent à démontrer si les conditions étaient adéquates pour réaliser une stérilisation.

LE SAVIEZ-VOUS ?

Les dispositifs d'épreuve de procédé constituent un défi pour le processus de stérilisation qui est égal ou supérieur à celui que représentent les charges de dispositifs médicaux traités habituellement dans les cas les plus défavorables. Selon la norme ISO 11138 et les directives de la FDA, les IB, en général, ne sont pas soumis à l'exigence de correspondre à des dispositifs prévus pour les cas les plus défavorables.

Aujourd'hui, STERRAD VELOCITY™ est à la fois un indicateur biologique et un dispositif d'épreuve de procédé, ce qui relève le niveau de la norme de contrôle du procédé de stérilisation.



04

Corrélation automatisée[†] du cycle STERRAD™ et des dossiers IB accessibles à distance

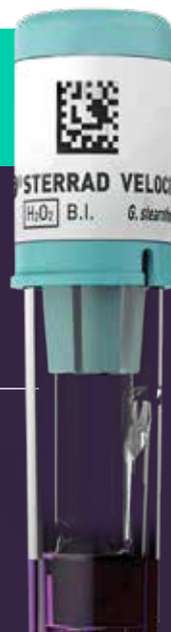
L'automatisation de la tenue des dossiers permet aux services de stérilisations de démontrer la conformité des processus et la préparation à l'audit, à tout moment, ce qui réduit le risque de responsabilité.



05

Simple d'utilisation

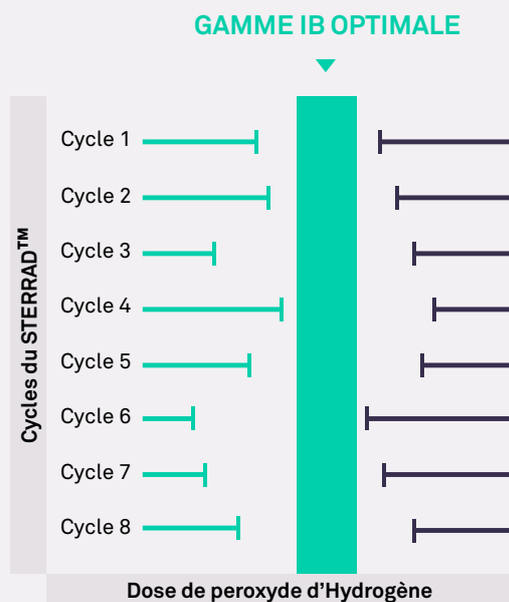
Avec scanner intégré et connexion à l'imprimante, permettant un traitement et une documentation rapides et faciles de l'IB.



Les indicateurs biologiques/ dispositifs d'épreuve de procédé sont-ils tous pareils ?

L'utilisation d'un **indicateur biologique** et d'un **dispositif d'épreuve de procédé inexacts** peut avoir de lourdes conséquences. **Les faux positifs peuvent entraîner des coûts de matériel et de travail^{††} plus élevés**, en raison du gaspillage de stérilisant, du reconditionnement des instruments, des notifications aux patients et des antibiotiques, ainsi que des retards dans la rotation des instruments et des rappels inutiles.

Pour concevoir un indicateur biologique et un dispositif d'épreuve de procédé précis pour tous les cycles des systèmes STERRAD™, la **résistance doit être soigneusement calibrée** afin de ne pas se situer au-dessus ou en dessous des limites fixées pour chaque cycle. Pour parvenir à cet équilibre délicat, ASP a tiré parti de sa connaissance des paramètres exclusifs du cycle et des données de plus de **15 000 cycles du système STERRAD™** utilisé.



Le système d'indicateur biologique/PCD STERRAD VELOCITY™ est entièrement validé pour les systèmes STERRAD™ et assure que seuls les dispositifs dont la stérilité est garantie sont en contact avec le patient. Le risque d'infections nosocomiales est ainsi réduit.

Le seul PCD tout-en-un à utiliser dans les systèmes STERRAD™ qui respecte les directives AAMI et d'autres normes internationales* et qui garantit la stérilité en offrant une résistance supérieure aux charges les plus défavorables en milieu hospitalier.



CE QUE VOUS devez faire :



Contactez dès aujourd'hui votre représentant ASP™ local et **demandez une offre de fidélité** pour nos clients STERRAD CYCLESURE™ !



Accéder à un niveau de confiance inspiré par le seul IB/PCD conçu par ASP™ spécifiquement pour tous les cycles du système STERRAD™.



asp.com

ASP Advanced Sterilization Products

ASP France SAS
3-5 rue Saint George - Tmf Pôle, 75009 Paris.
© ASP 2021. Tous droits réservés.



ADVANCED STERILIZATION PRODUCTS, INC.
33 Technology Drive, Irvine CA 92618, USA

* 15 ou 30 minutes pour un résultat en fonction de la version du logiciel sur le lecteur STERRAD VELOCITY™. 15 minutes avec la version SW 1139260410 ou supérieure, 30 minutes avec la version SW 1139260317 ou inférieure. L'installation de la mise à niveau logicielle dans la région EMEA se fera par phases. Veuillez contacter votre représentant local pour en savoir plus.

* Normes internationales IB/PCD : ANSI/AAMI ST58:2013/(R)2018, AAMI TIR31:2008, AORN (2019). Guidelines for Perioperative Practice, AAMI ST79:2017, US FDA (2007).

† L'intégration automatisée de l'information nécessite une connexion à la technologie ASP ACCESS™.

†† TR-20416 Lecture de faux positifs à l'aide d'indicateurs biologiques fluorescents dans le cycle EXPRESS 100NX de STERRAD™.

†† Zimlichman E, Henderson D, Tamir O, et al. Health care-associated infections: a meta-analysis of costs and financial impact on the US health care system. JAMA Intern Med. 2013;173(22):2039-2046.