



### Roteiro de Inspeção para Clínica de Odontologia

<b>Razão Social:</b>				
<b>Endereço:</b>				
<b>CNPJ:</b>				
<b>Representante Legal:</b>				
<b>Profissão:</b>				
<b>Condições Higiênico-Sanitárias</b>				
	<b>Sim</b>	<b>Não</b>	<b>NA</b>	<b>Observações</b>
1. Instalações físicas internas e externas em adequadas condições de limpeza, conservação, conforto, segurança e organização?				
2. Piso, parede e teto se encontram íntegros e sem focos de insalubridade?				
3. Equipamentos, mobiliários e bancadas de apoio se encontram íntegros e limpos?				
4. Os mobiliários almofadados são revestidos por material impermeável?				
5. Aparelhos de ar-condicionado estão em bom estado de conservação e limpeza? (RDC ANVISA Nº 63/2011)				
<b>Infraestrutura Física</b>				
	<b>Sim</b>	<b>Não</b>	<b>NA</b>	<b>Observações</b>
6. À disposição dos mobiliários, materiais e equipamentos não compromete o fluxo de circulação e o desenvolvimento das atividades?				
7. O serviço de saúde é dotado de iluminação e ventilação compatíveis com o desenvolvimento das atividades? (RDC 63, art. 38)				
8. Todas as portas de acesso dispõem de identificação externa? (RDC 63, art. 7º, inc. II, letra b)				
9. As instalações sanitárias não possuem comunicação com a área de procedimentos odontológicos ou área de processamento?				
10. Dispõe de instalações elétricas embutidas e em nº suficiente para a demanda de equipamentos? (Proibir o uso de benjamin, gambiarra, extensão elétrica)				
11. Os ralos são do tipo escamoteáveis?				
12. Dispõe de acessibilidade para as pessoas com mobilidade física reduzida nos acessos internos e externos à edificação, incluindo rampas, elevadores ou plataformas mecânicas e banheiro adaptado? (Lei Federal 10.098, art. 11) (RDC ANVISA 15/2012)				
<b>Sala de Procedimentos</b>				
	<b>Sim</b>	<b>Não</b>	<b>NA</b>	<b>Observações</b>
13. Dispõe apenas dos materiais necessários para o atendimento a demanda? (Proibir a presença de materiais diversos e em desuso) (RDC ANVISA 63/2011)				



Sala de Procedimentos	Sim	Não	NA	Observações
14. Piso, parede e teto se encontram íntegros e revestidos por material liso, monolítico e de fácil limpeza? ( <i>Proibir o uso de texturas em parede</i> ) (RDC ANVISA 63/2011)				
15. Dispõe apenas dos materiais necessários para o atendimento da demanda? (Proibir a presença de materiais diversos e em desuso) (RDC ANVISA 63/2011)				
16. Dispõe de EPI em nº suficiente e compatível com as atividades desenvolvidas? (Máscara, luvas descartáveis, touca, sapatos fechados, óculos de proteção ou protetor facial) (RDC ANVISA 63/2011)				
17. Os materiais e equipamentos apresentam perfeito estado de conservação e limpeza? (RDC ANVISA 63/2011)				
18. A cuspeira não apresenta vazamento e dispõe de água corrente? (RDC ANVISA 63/2011)				
19. A alça do foco, avental e protetor de tireoide plumbíferos, fotopolimerizador, alça e cabeçote do aparelho de raio-X seringa tríplice, encosto, puxadores da mesa auxiliar e braços da cadeira odontológica estão protegidos? (Essa proteção deverá ser trocada a cada atendimento)				
20. Os medicamentos e produtos correlatos estão dentro do prazo de validade e acondicionados de forma correta? (Lei 6437/1977)				
21. O serviço dispõe de refrigerador para a guarda dos medicamentos termolábeis? 21.1 Este refrigerador é de uso exclusivo e provido de termômetro e mapa para controle e registro da temperatura? (Lei 6437/1977)				
22. O serviço dispõe de protocolo de atendimento em casos de emergência)?				
23. As pissetas dispõem de identificação, tampas de vedação, data do envase e validade? (RDC ANVISA 63/2011) 23.1 São submetidas, no mínimo, ao processo de limpeza semanal?				
24. Há presença de lixeiras com tampa acionada por pedal (ou por acionamento automático) para o descarte dos resíduos de serviços de saúde? Estão devidamente identificadas e com os sacos plásticos corretos? (RDC ANVISA 222/2018)				
25. Dispõe de recipiente apropriado para o descarte dos perfurocortantes? 25.1 A capacidade deste recipiente é respeitada? (Não poderá ultrapassar 2/3 do seu limite) 25.2 Este recipiente está acondicionado corretamente? (RDC 222/2018, art.13, parágrafo 1º)				



26. Dispõe de frasco plástico com tampa para o descarte dos resíduos de amálgama? (Coletar os resíduos de amálgama em recipiente dotado de boca larga e de material inquebrável. Deixar uma lâmina de água sobre o resíduo. Manter o recipiente hermeticamente fechado e em local de baixa temperatura, isento de luz solar direta).				
27. Os profissionais não realizam a guarda e o consumo de alimentos na sala de procedimentos odontológicos?				
<b>Radiologia Odontológica</b>	<b>Sim</b>	<b>Não</b>	<b>NA</b>	<b>Observações</b>
28. O serviço dispõe de equipamento de RX? O mesmo está em bom estado de conservação?				
29. Possui símbolo internacional de radiação ionizante na face exterior da porta de acesso?				
30. Foi realizado levantamento radiométrico da sala que dispõe de equipamento de RX? Anexar cópia deste laudo; Notificar o cumprimento das recomendações descritas neste laudo. (O levantamento radiométrico deverá ser realizado a cada 04 anos ou sempre que houver mudança na posição de instalação do aparelho de RX)				
31. Existe quadro de orientação de proteção radiológica para pacientes e acompanhantes? (Observar se está afixado de ser forma visível)				
32. Dispõe de vestimentas de proteção individual? (Avental plumbífero e protetor de tireóide) Apresentam-se íntegros? Estão devidamente acondicionados?				
33. A câmara escura portátil se apresenta em bom estado de conservação?				
34. O serviço descarta corretamente os reveladores, fixadores químicos e lâminas de chumbo? (Analisar o PGRSS)				
<b>Processamento dos Artigos</b>	<b>Sim</b>	<b>Não</b>	<b>NA</b>	<b>Observações</b>
35. O serviço dispõe de POPs escritos do processamento (de produtos para saúde) dos artigos e superfícies? 35.1 Estão disponíveis para a consulta da equipe nos postos de trabalho?				
36. O processamento dos artigos para saúde é realizado no CME e segue um fluxo direcionado da área limpa para a suja? (O CME deve dispor de área limpa, área suja e área de armazenamento e distribuição).				
37. Os artigos não críticos, semi-críticos e críticos são submetidos ao processo de limpeza?				
38. A limpeza é realizada imediatamente após o uso do artigo?				



Processamento dos Artigos	Sim	Não	NA	Observações
39. É utilizado detergente específico ao processamento enzimático, com registro junto à ANVISA? 39.1 São seguidas as orientações do fabricante no que se refere à diluição, tempo de imersão e validade da solução após a diluição?				
40. A limpeza dos artigos é realizada através de fricção com produtos não abrasivos, que não liberam partículas e imersão completa em solução aquosa potável de detergente enzimático? 40.1 É utilizado recipiente plástico com tampa, paredes rígidas e de material opaco para imersão completa dos artigos, contendo etiqueta de identificação da solução, data de ativação e validade? 40.2 Em caso de utilização de detergente enzimático, o recipiente deve ser composto de material opaco.				
41. Os artigos que possuem mais de uma parte são desmontados, assim como as pinças, tesouras e alicates são abertas antes da realização da limpeza e esterilização?				
42. O serviço realiza inspeção visual da limpeza por meio de lentes intensificadoras de imagem?				
43. É realizado enxágue dos artigos em água potável e corrente, após a limpeza e a desinfecção?				
44. A secagem é realizada através de secadora, lavadora termodesinfetadora, ar comprimido medicinal sob pressão, gás inerte ou ar filtrado seco e isento de óleo?				
45. Os artigos semi-críticos são submetidos à desinfecção ou esterilização?				
46. Caso o serviço realize desinfecção química, a CME dispõe de uma sala exclusiva para este fim? (a sala de desinfecção deve dispor de exaustor mecânico, climatização e bancada com duas cubas).				
47. A desinfecção é realizada através de imersão total do artigo em solução saneante de acordo com as orientações do fabricante e monitorização dos parâmetros no mínimo uma vez ao dia (concentração, pH e outros)? 47.1 É utilizado recipiente plástico com tampa e paredes rígidas para imersão completa dos artigos, contendo etiqueta de identificação do saneante, data de ativação e validade?				
48. São realizados o enxague e secagem dos artigos, após a desinfecção?				
49. Após a desinfecção, os artigos semi-críticos são embalados individualmente, apondo-lhes etiquetas contendo data do processamento e validade?				
50. O tipo de invólucro utilizado é compatível com o equipamento de esterilização? (É proibido o uso de papel kraft, papel alumínio, caixas metálicas fechadas sem furos e outros improvisos de embalagens) Autoclave: papel grau cirúrgico, papel crepado, manta de tecido não- tecido, tyvec.				



Processamento dos Artigos	Sim	Não	NA	Observações
51. Os invólucros descartáveis são reutilizados?				
52. A selagem de embalagens tipo envelope é por termoseladora ou conforme orientação do fabricante, deixando-se uma borda para facilitar a abertura asséptica do pacote?				
53. Os pacotes esterilizados dispõem de rotulagem completa (nome do artigo, tipo e data do processamento, lote, validade e assinatura do responsável)?				
54. Os instrumentais são processados por kits de atendimento de pacientes? (Observar também as brocas odontológicas)				
55. O serviço não processa artigos de uso único estabelecidos na RE nº. 2.605, de 11 de agosto de 2006, da ANVISA, assim como artigos que tragam na sua rotulagem o termo "PROIBIDO PROCESSAR", conforme RE nº. 2.606, de 11 de agosto de 2006, ANVISA?				
56. Todos os artigos críticos são esterilizados? (Proibida à esterilização química líquida por imersão, estufa, ebulidores, equipamento ultravioleta, formaldeído ou paraformaldeído de forma isolada).				
57. A autoclave está instalada em local adequado? (Não pode estar dentro de armários, nem em locais de fluxo de circulação; devendo ser mantido em bancada de aproximadamente 0,90m).				
58. Os artigos processados estão dentro do prazo de validade?				
59. É utilizada fita zebraada ou o próprio indicador presente na embalagem em todos os pacotes a serem esterilizados em autoclaves?				
60. É realizado teste de Bowie Dick diariamente no primeiro ciclo do dia da autoclave**? Apresentar documentação comprobatória.				
61. É realizado monitoramento químico da esterilização com integradores classe 5 ou 6? (Monitoramento de cada carga em pacote desafio)				
É realizado monitoramento biológico semanal da esterilização? Apresentar os registros deste monitoramento. Em caso de implantáveis, monitoramento biológico a cada carga.				
63. Os artigos processados estão acondicionados em local adequado? (Arsenal em cestos aramados, local limpo, livre de umidade, protegido de luz solar direta).				
64. Os pacotes estéreis estão íntegros, livres de amassamentos, manchas e manuseio desnecessário?				



65. O transporte interno dos pacotes processados é realizado corretamente? (Em recipientes fechados e em condições que garantam a integridade e a esterilidade dos artigos) **Registros armazenados por 5 anos (RDC 15/2012)				
<b>Compressor Odontológico</b>	<b>Sim</b>	<b>Não</b>	<b>NA</b>	<b>Observações</b>
66. Há captação externa de ar no local de instalação do compressor odontológico? (Não se pode instalar o compressor odontológico dentro de Banheiros) 66.1 Caso esteja instalado dentro da área de atendimento, há proteção acústica? 66.2 Caso esteja instalado em área externa, o local tem adequadas condições higiênico-sanitárias e dispõe de não grade de proteção, fiação elétrica embutida e tela milimétrica?				
67. O compressor odontológico se encontra em bom estado de conservação? Registros de manutenção preventiva e corretiva dos compressores?				
<b>Ambientes de Apoio</b>	<b>Sim</b>	<b>Não</b>	<b>NA</b>	<b>Observações</b>
68. O serviço dispõe de DML? (Deve ser provido de armários ou prateleiras para guarda de materiais, dispensadores de sabão líquido e papel toalha, cabides para vassouras, rodos e pás).				
69. O serviço dispõe de recepção e banheiro?				
70. O serviço dispõe de lixeira externa? (Deverá ser telada, possuir identificação externa para resíduos infectantes e comuns, áreas separadas para segregação dos resíduos comuns e infectantes, ralo, ponto de água)				

**Legenda: NA-** Não se Aplica

\_\_\_\_\_  
Inspetor Sanitário/Matr.:

\_\_\_\_\_  
Inspetor Sanitário/Matr.:

**Observações:**

- **Embalagens para Autoclave:** Campo de tecido de algodão duplo íntegro e sem cerzaduras; papel grau cirúrgico, papel crepado, manta de tecido não-tecido, tyvec.
- **Artigos Autoclaváveis:** Instrumental cirúrgico, tecido, silicone, cerâmica, motores blindados, vidro e líquidos.

Recife, \_\_\_\_\_ de \_\_\_\_\_ de 20\_\_\_\_.

Versão 1.24  
(28/08/2024)