



PROCEDURA TESTIRANJA PRISUTNOSTI PAS U UZORKU SALIVE

Poglavlje: SESTRINSKA ORGANIZACIONA JEDINICA	Datum usvajanja: 06.05.2022
Standard: 1.14.15; 1.14.16	Važi do: 06.05.2025
Broj protokola: 0702 - 886122	Oznaka standarda:
Broj stranica: 2	C
<i>Zakon o sistemu poboljšanja kvaliteta, sigurnosti i o akreditaciji u zdravstvu, „SN FBiH“ 59/05, 52/11, 6/17; Zakon o sestrinstvu i primaljstvu, „SN FBiH“ 43/13; Zakon o zdravstvenoj zaštiti, „SN FBiH“ 46/10</i>	

1. Opća izjava o politici

Procedura skrininga testa na PAS utvrđuje se analizom uzorka salive putem analizatora, sistemom Drager Drug Test 5000. Postupak se obavlja u cilju dijagnostike i planiranja zdravstvene njegе i terapije.

Cilj postupka je utvrđivanje prisutnosti PAS u uzorku salive za dijagnostičke svrhe te planiranju zdravstvene njegе i terapije medicinskih sestara/tehničara koji obavljaju postupak.

2. Područje primjene

Ova procedura se primjenjuje u svim organizacionim jedinicama Zavoda (u Ambulanti na nivou Zavoda, Odjeljenju za liječenje Narkomanije, Odjeljenju za liječenje Alkoholizma).

3. Distribucija i nadzor

Za distribuciju su zaduženi Šefovi odjeljenja i Glavna sestra Zavoda. Procedura je postavljena na vidno mjesto, dostupna svim radnicima Zavoda.

Glavna sestra Zavoda i glavne sestre Odjeljenja vrše nadzor za primjenom ove procedure.

4. Opis postupka/ procedure

- Utvrđivanje postojanja psihotaktivnih analita (amfetamina, benzodijazepina, kokaina, metadona, metamfetamina, opijata i THC/kanabisa), u ljudskom uzorku salive, dokazuje se kvalitetno mjernim postupkom putem sistema za testiranje Drager Drug Test 5000.
- Uzorak salive reagira sa mikročesticama koje su prevučene antitjelima i konjugatima droge na testnoj traci.
- Uzimač uzorka prije i nakon uzimanja uzorka se ne smije dodirivati golim rukama te je važno pridražavati se uobičajnih higijenskih pravila.
- Prije testiranja ne treba pušiti najmanje 10 minuta.
- Temperatura okruženja treba da iznosi između +5 °C do +40 °C, a relativna vlažnost 5% i 95% r.vl.
- Uputiti pacijenta da uzimač uzorka stavi u ustu između obraza i desni, ne smije žvakati niti sisati uzimač uzorka.
- Dovoljne su 4 minute kako bi se prikupila dovoljna količina uzorka salive.

Planiranje i provođenje postupka

Priprema pribora i materijala

- Analizator drager Drug test 5000
- uzimač uzorka
- rukavice
- posuda za nečisto

Provođenje postupka

- Predstaviti se, identificirati pacijenta, objasniti postupak i svrhu, dopustiti pitanja,
- Osigurati privatnost,
- Navući rukavice, otvoriti folijsku vrećicu, provjeriti ispravnost,
- Skinuti zaštitnu kapicu s uloškom s uzimača uzorka testne kasete te testnu kasetu dati pacijentu,
- Uputiti pacijenta da uzimač uzorka stavi u usta između obraza i desni te da ga oprezno pomiče s jedne strane na drugu te da ne smije žvakati niti sisati uzimač uzorka,
- Promatrati pokazivač uzimanja uzorka najmanje 4 minute dok se ne pojavi plava boja na pokazivaču koja je pokazatelj dovoljne količine salive,
- Uključiti analizator uređaj,
- Preuzeti testnu traku, otvoriti vrata analizatora i ugurati testnu kasetu u donji pretinac analizatora sve dok se čujno ne uglavi,
- Skinuti uložak sa zaštitne kapice i ugurati uložak u gornji pretinac analizatora sve dok se čujno ne uglavi, zatvoriti vrata,
- Analizator automatski pokreće analizu te po završetku analize prikazuje rezultate na zaslonu i pohranjuje u memoriju analizatora. Svi podaci se mogu ispisati pisačem Drager Mobile Printer,
- Testnu kasetu sa postavljenim uloškom nakon analize izvaditi iz analizatora i odložiti u infektivni otpad,
- Isključiti analizator,
- Skinuti rukavice,
- Oprati ruke,
- Dokumentovati.

5. Revizija ove procedure se vrši svake tri godine, po potrebi i ranije.

Izradio/li:	Ime i prezime / radna grupa Magbula Grabovica, magistar zdravstvene njegе i terapiје Emir Zorlak, medicinski tehničar	Verifikacija (potpis)
Saglasnost Koordinatora kvaliteta	Magbula Grabovica magistar zdravstvene njegе i terapiје	
Odobrenje Direktorica Zavoda	Doc.dr sci.med. Rasema Okic prim. specijalista neuropsihijatar subspecijalista za bolesti ovisnosti	
Broj revizije: 31.10.2016;31.10.2019;		Datum revizije: 06.05.2022