



# SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA  
CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

SUS SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE



## ROTEIRO DE INSPEÇÃO CONSULTÓRIOS MÉDICOS DE GINECOLOGIA IDENTIFICAÇÃO DO ESTABELECIMENTO

Nome do Responsável Técnico: \_\_\_\_\_

Registro no órgão de competência: \_\_\_\_\_

Endereço : \_\_\_\_\_

Bairro: \_\_\_\_\_ Município: \_\_\_\_\_

CEP: \_\_\_\_\_ Telefone : \_\_\_\_\_

Horário de funcionamento do estabelecimento: \_\_\_\_\_

Especialidade: \_\_\_\_\_

**Observação:** Neste estabelecimento podem ser realizadas consultas médicas, colposcopias, cauterizações e colheita de espécimes para biópsia sob anestesia local (passíveis de realização ambulatorial - conforme Tabela Descritiva de Procedimentos Ambulatoriais do SIA/SUS -Portarias SAS/MS no. 156/94 e 206/96), realização de curativos, colocação e retirada de dispositivos intra-uterinos.

### PROGRAMAÇÃO FÍSICO-FUNCIONAL

#### LOCALIZAÇÃO E DIMENSIONAMENTO

O estabelecimento dispõe de sala de espera para pacientes e acompanhantes ?  
( ) sim não ( )

A sala de espera para pacientes e acompanhantes possui boa iluminação ?  
( ) sim não ( )

A sala de espera para pacientes e acompanhantes possui boa ventilação ?  
( ) sim não ( )



# SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA  
CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

SUS SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE



Há sanitários com pias, sabão líquido e papel toalha, para uso de pacientes e funcionários ?

sim  não

A sala de consultas possui no mínimo 7,5 m<sup>2</sup> e medida linear mínima de 2,2 m (ou medida compatível com os equipamentos existentes na sala)?

sim  não

A sala de consultas é provida de bancada com pia e com cuba funda para a lavagem de instrumentais ?

sim  não

Há sanitário para pacientes anexo à sala de consultas ?

sim  não

Existe área para o registro de pacientes e para arquivo ?

sim  não

Há um local apropriado para a guarda de produtos e equipamentos de limpeza ?

sim  não

Existe sala para a esterilização de materiais ?

sim  não

As dimensões das diversas áreas são compatíveis com as atividades realizadas ?

sim  não

As dimensões das diversas áreas permitem um fluxo racional de operacionalização ?

sim  não

Existem pias para a lavagem das mãos, providas de sabão líquido e papel toalha, em todas as áreas onde há manipulação de pacientes ?

sim  não

O local de exame do paciente está localizado próximo a janelas ou outros dispositivos que quebrem a privacidade do paciente (isto não deve ser permitido)

sim  não



# SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA  
CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

SUS SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE



Os funcionários e os pacientes têm acesso fácil à água para ingestão, sem risco de contaminação ?

sim  não

O piso é revestido de material liso, impermeável, antiderrapante, resistente aos produtos de limpeza e desinfetantes ?

sim  não

As paredes são revestidas de material liso, impermeável, resistente aos produtos de limpeza e desinfetantes ?

sim  não

O teto apresenta-se em boas condições de conservação e de limpeza ?

sim  não

Existem manchas nas paredes, pisos ou teto decorrentes de vazamento de água ?

sim  não

A edificação possui mais de um pavimento ?

sim  não

No caso de edificações com mais de um pavimento, o acesso do paciente é feito por rampas, ou por elevadores, conforme Portaria MS 1.884/94

sim  não

As instalações são adequadas para o atendimento de deficientes físicos ?

Ver norma ABNT – NBR 9.050/85

sim  não

Em caso de reforma, há isolamento total da área que está sendo reformada ?

sim  não

## CONDIÇÕES DE ILUMINAÇÃO, VENTILAÇÃO, EXAUSTÃO, INSTALAÇÕES ELÉTRICAS E DE COMBATE A INCÊNDIO

A iluminação, natural ou artificial é adequada para a realização das atividades com segurança ?

sim  não



# SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA  
CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

SUS SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE



A ventilação natural ou artificial é adequada para a realização das atividades com segurança ?

(  ) sim (  ) não

Se for ventilação artificial é feita limpeza e manutenção do sistema na periodicidade recomendada pelo fabricante ?

(  ) sim (  ) não

O pé direito e o dimensionamento das janelas estão compatíveis com a área?  
(Regulamento aprovado pelo Decreto 12.342/78)

(  ) sim (  ) não

É feita a substituição de lâmpadas queimadas ?

(  ) sim (  ) não

Existe depósitos de sujidades no bulbo das lâmpadas ?

(  ) sim (  ) não

Há indicação da voltagem das tomadas ?

(  ) sim (  ) não

O número de tomadas são suficientes e estão localizadas próximas aos equipamentos ?

(  ) sim (  ) não

Existem fiação exposta ou fios danificados ?

(  ) sim (  ) não

Existem duplicadores em tomadas ("benjamin" ou "três" devem ser proibidos)

(  ) sim (  ) não

## INSTALAÇÕES ESPECIAIS

### ABASTECIMENTO DE ÁGUA

Origem da água de abastecimento:



# SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA  
CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

SUS SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE



Poço freático com cloração adequada (verificar o teor de cloro com comparador de cloro, que pode ser visual ou digital)

(  ) sim (  ) não

Poço artesiano (outorga expedida pelo Departamento de Águas e Energia Elétrica - D.A.E.E. no. \_\_\_\_ / \_\_\_\_ , conforme Decreto Estadual nº 41.258/96

Serviço de Abastecimento Público de Água ?

(  ) sim (  ) não

Capacidade de reservação de água :

\_\_\_\_\_ litros em \_\_\_\_\_ reservatórios.

A capacidade de reservação é suficiente?

(  ) sim (  ) não

O gasto estimado é de 10 litros de água para cada paciente por dia; mais 50 litros/funcionário/dia; mais a água para a limpeza. A capacidade mínima de reservação deverá ser o equivalente ao consumo de dois dias ou mais, dependendo da confiabilidade do sistema de abastecimento (Portaria MS 1.884/94).

Os reservatórios estão sem rachaduras e permanecem tampados ?

(  ) sim (  ) não

## LIMPEZA DOS RESERVATÓRIOS

Há registro das limpezas efetuadas ?

(  ) sim (  ) não

A limpeza é realizada a cada seis meses ?

(  ) sim (  ) não

Os procedimentos básicos para a limpeza dos reservatórios de água estão estabelecidos e impressos ?

(  ) sim (  ) não



# SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA  
CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

SUS SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE



## SISTEMA DE ESGOTO SANITÁRIO

Os efluentes são lançados na rede pública de coleta e tratamento de esgoto ?

sim  não

O estabelecimento está efetivamente ligado à rede pública de coleta e tratamento de esgoto ?

Observação: os efluentes não podem ser lançados no sistema de coleta de águas pluviais

sim  não

Nos locais onde não existe rede pública de coleta e tratamento de esgoto, o esgoto é tratado conforme a Norma Técnica da ABNT NBR 7229/92 ?

sim  não

## SISTEMA DE TRATAMENTO DE RESÍDUOS SÓLIDOS

Os resíduos sólidos contaminados com material biológico são dispostos conforme as normas técnicas da ABNT ? (resíduos perfuro-cortantes em recipientes rígidos, e todos os resíduos biológicos embalados em saco plástico branco leitoso e identificado)

sim  não

Os resíduos sólidos contaminados com material biológico são tratados conforme as normas da ABNT e Resolução CONAMA 5/93 ? (incineração ou esterilização a vapor - autoclavagem, antes de ser encaminhado para o aterro sanitário)

sim  não

## EQUIPAMENTOS EXISTENTES E EM FUNCIONAMENTO

Anotar ao lado de cada equipamento, sim em caso de existirem, não em caso negativo:

	SIM	NÃO
estetoscópio adulto		
esfigmomanômetro aneróide, com manguito para adulto		
termômetro clínico		
espéculos vaginais		
colposcópico		



# SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA  
CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

SUS SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE



	SIM	NÃO
colpovirgoscópio		
negatoscópio		
mesa para exame ginecológico		
banqueta giratória cromada, assento em aço inoxidável		
balança para adultos		
escada de dois degraus		
refletor parabólico		
criocautério		
eletrocautério		
conjunto de emergência, equipado com medicação de emergência e material de reanimação cardiorrespiratória		
aspirador de secreções		
fonte de oxigênio		
armário provido de porta, ou outro dispositivo como proteção, para a guarda de medicamento, material esterilizado e descartável		
estufa/autoclave para a esterilização de material se necessário		
balde para lixo com pedal e tampa		
mesa suporte para aparelhos		

Os equipamentos possuem registro no Ministério da Saúde ? (conforme Portarias GM/MS nº 2.043/94 e nº 2.661/95; Portaria Conjunta SVS e SAS/MS nº 1, de 8/3/96)

( ) sim ( ) não

Há o aterramento adequado dos equipamentos ? (precisa haver o fio terra como parte dos circuitos elétricos e no cabo de alimentação dos equipamentos)

( ) sim ( ) não

Os cabos dos equipamentos estão em bom estado de conservação ?

( ) sim ( ) não

O cilindro de oxigênio está armazenado em local seco, limpo e bem ventilado; abrigado da ação direta da chuva e de raios solares; distante de fonte de calor ?

( ) sim ( ) não

Os cilindros de oxigênio estão armazenados em posição vertical e estão sempre acorrentados ?

( ) sim ( ) não



# SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA  
CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

SUS SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE



A cor do cilindro de oxigênio, os decalques, adesivos, etiquetas ou marcas não foram removidos ?

( ) sim ( ) não

As válvulas, fluxômetros, manômetros, reguladores e conexões dos cilindros de oxigênio estão funcionando adequadamente ?

( ) sim ( ) não

Não se deve manusear nos cilindros, válvulas, fluxômetros, manômetros, reguladores e conexões com as mãos ou luvas contaminadas com graxa ou óleo, devido ao risco de **fogo ou explosão**.

Quando o cilindro de oxigênio está em uso, a válvula está completamente aberta?

( ) sim ( ) não

Quando o cilindro estiver em uso, a válvula deverá estar completamente aberta. A válvula deverá ser aberta vagarosamente para evitar superaquecimento e explosão.

Os medicamentos e correlatos utilizados têm registro no Ministério da Saúde, estão dentro do prazo de validade, com as embalagens íntegras e armazenados conforme a recomendação do fabricante ?

( ) sim ( ) não

Se forem encontrados medicamentos e correlatos sem registro no Ministério da Saúde, os mesmos deverão ser interditados. Deverá ser anotado o nome e endereço da empresa fabricante ou importador e comunicado, por escrito, à autoridade sanitária competente, e lavrado o auto de infração e termo de interdição de produtos. No caso de produtos com o prazo de validade vencido, os mesmos deverão ser inutilizados e lavrado o auto de infração correspondente.

O espécime colhido para a biópsia é conservado adequadamente, em frasco vedado?

( ) sim ( ) não





# SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA  
CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

SUS SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE



## LIMPEZA E DESINFECÇÃO DE ARTIGOS E SUPERFÍCIES/ MEDIDAS DE PROTEÇÃO CONTRA INFECÇÃO

Ao final do dia de trabalho é feita a limpeza de superfícies conforme recomendação do "Manual de Processamento de Artigos e Superfícies , M.S., 1.994" ?

(  ) sim (  ) não

O consultório médico é considerado uma área semi-crítica (classificação de Spaulding). A limpeza rotineira das superfícies (pisos, paredes, tampos e peitoris) deve ser feita com água e sabão. Se houver contaminação com sangue, secreções ou excreções , deverá ser feita a descontaminação prévia com o hipoclorito de sódio a 1% (10.000 ppm) e depois procedida a limpeza de rotina. Nos sanitários deve ser utilizado o hipoclorito de sódio a 1% (10.000 ppm) para a desinfecção.

Para os equipamentos como macas, colchonetes, divãs, balanças, refletores, aparelhos telefônicos e outros deve ser feita a limpeza com água e sabão, seguida da fricção com álcool 70%.

É feita a limpeza, desinfecção e esterilização dos artigos, conforme recomendação do "Manual de Processamento de Artigos e Superfícies", M.S., 2ª Ed, 1.994 e Resolução SS-374/95 ?

(  ) sim (  ) não

Os artigos utilizados no consultório, como estetoscópio e termômetro clínico utilizado para a aferição de temperatura axilar são considerados artigos não críticos e devem ser submetidos à desinfecção de baixo nível (álcool 70% - fricção por três vezes consecutivas) ou limpeza, após avaliação de cada artigo. O esfigmomanômetro deve ter o manguito lavado, sempre que necessário. As roupas utilizadas no consultório (lençóis para a forração de macas de exames) também podem ser considerados artigos não críticos (se entrarem em contacto somente com pele íntegra, sem a presença de fluídos corpóreos) e devem ser lavadas com água e sabão. Os copos para água, também são artigos não críticos e devem ser submetidos à lavagem com água e sabão.

Se não forem utilizados abaixadores de língua descartáveis, os abaixadores deverão ser submetidos a desinfecção de alto nível (imersão em glutaraldeído a 2% por 30 min.) ou esterilização (estufa ou autoclave) após a limpeza. Deverá haver local apropriado para a realização do processo.

Os espéculos vaginais são artigos semi-críticos e devem sofrer desinfecção de alto nível (imersão em glutaraldeído 2% por 30 min.) e ser empacotados individualmente.



## SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA  
CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

SUS SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE



O processo de limpeza e desinfecção não é necessário para os espéculos de uso único.

O eletrocautério e as pontas do criocautério são submetidas ao processo de esterilização ?

( ) sim ( ) não

Para o eletrocautério e as pontas do criocautério o processo recomendado é a esterilização por óxido de etileno. No caso de não ser possível a esterilização por óxido de etileno, pode ser feita a esterilização com paraformaldeído. Podem ser utilizadas as pastilhas de formaldeído, na concentração de 3% (3g/100cm<sup>3</sup>), em estufa a 50°C, com umidade relativa de 75 a 80%, durante 4 horas. Os materiais devem estar limpos e secos. As pastilhas devem ser distribuídas uniformemente no fundo do recipiente, que deve ser de alumínio ou aço inoxidável. As pastilhas devem ser isoladas do material a ser esterilizado com três camadas de gase. A quantidade de pastilhas a ser utilizada depende do volume da caixa que contém os materiais (calcular o volume da caixa - volume = comprimento x largura x altura; a quantidade de paraformaldeído necessária, em gramas é igual a 3 x volume/ 100) .

Na embalagem do eletrocautério e das pontas do criocautério há indicação da data de esterilização ?

( ) sim ( ) não

É aceitável o prazo de um ano para os materiais esterilizados por óxido de etileno e de uma semana para os materiais esterilizados com paraformaldeído em estufa.

As pinças para biópsia são esterilizadas ?

( ) sim ( ) não

As pinças podem ser esterilizadas na estufa (calor seco) , com exposição de uma hora à temperatura de 170°C, ou preferencialmente em autoclave (tempo de exposição conforme o equipamento). Deverão estar acondicionadas em caixa metálica fechada. Deverá haver indicação da data de esterilização do material. É aceitável o prazo de uma semana para os materiais utilizados em estufa.

As soluções utilizadas para a desinfecção de artigos estão contidas em recipientes plásticos, com aposição de rótulo com nome do produto, concentração da solução e data de ativação ou preparo da mesma ?

( ) sim ( ) não



# SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA  
CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

SUS SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE



As soluções de hipoclorito de sódio a 1% que não foram estabilizadas com cloreto de sódio têm um prazo de validade de 24 horas. Devem estar contidas em recipientes plásticos, fechados e ao abrigo da luz.

As soluções de glutaraldeído devem permanecer em recipientes plásticos com tampa. O prazo de validade da solução pode ser de 14 ou 28 dias após a ativação (seguir a recomendação do fabricante). A solução deverá ser desprezada antes do término do prazo de validade se houver alteração de coloração ou presença de depósito. Não devem ser imersos materiais de metais diferentes simultaneamente, devido à possibilidade de corrosão eletrolítica.

Os materiais deverão ficar totalmente imersos na solução de hipoclorito de sódio ou de glutaraldeído, e deve-se evitar a formação de bolhas de ar.

Em caso de estarem sendo utilizados para a limpeza e desinfecção de artigos e superfícies produtos sem registro no Ministério da Saúde, anotar o nome do produto, da empresa e também o endereço da mesma e solicitar ao órgão competente a adoção de medidas cabíveis. Os produtos deverão ser interditados e lavrados os autos de infração.

Os equipamentos estão acondicionados adequadamente e guardados em armários ou gavetas, limpos e fechados ?

( ) sim ( ) não

Existe E.P.I. (Equipamentos de Proteção Individual) como luvas de borracha, botas de borracha e avental impermeável para a realização da limpeza de superfícies ?

( ) sim ( ) não

Existe E.P.I. para a esterilização/desinfecção com paraformaldeído e glutaraldeído, como: máscara com filtro químico, óculos, luvas de borracha e avental impermeável?

( ) sim ( ) não

Existe E.P.I. para a esterilização por calor seco, como: luva de amianto com cano longo ?

( ) sim ( ) não

Os funcionários estão vacinados contra difteria e tétano (vacina dT - dupla adulto) ?

( ) sim ( ) não



# SECRETARIA DE ESTADO DA SAÚDE

COORDENAÇÃO DOS INSTITUTOS DE PESQUISA  
CENTRO DE VIGILÂNCIA SANITÁRIA

SUS SISTEMA ÚNICO DE SAÚDE



Esquema de vacinação recomendado:

-vacina dupla adulto: três doses (segunda dose com intervalo de dois meses após a primeira dose; terceira dose com intervalo de seis meses após a segunda dose) e intervalos a cada dez anos, por toda a vida (após ferimento contaminado reduzir o intervalo para cinco anos vida). Resolução SS - 175, de 23.12.97 - aprova a Norma do Programa Estadual de Imunização

## DOCUMENTAÇÃO DO PACIENTE

Existe a guarda de prontuários ou de fichas clínicas dos pacientes ?

( ) sim ( ) não

No receituário médico estão impressos o nome do médico, número de registro no CREMESP e endereço do consultório ?

( ) sim ( ) não

## CONCLUSÕES

Recomendações :

---

---

---

---

---

---

Localidade e data: \_\_\_\_\_

**Profissionais Responsáveis pela Inspeção:**

Nome: \_\_\_\_\_

Cargo/função: \_\_\_\_\_

Instituição: \_\_\_\_\_

Credencial: \_\_\_\_\_