Formulário de Resposta de Recurso

ANULAÇÃO DE QUESTÃO



RECURSO CONTRA O GABARITO PRELIMINAR DA PROVA ESCRITA

Protocolo: 0000000085

HOSPITAL DE CLÍNICAS DE PORTO ALEGRE - EDITAL Nº 01/2021

FORMULÁRIO DE RECURSO CONTRA AS QUESTÕES DA PROVA ESCRITA RESPOSTA A RECURSO

PS 02 – ENFERMEIRO I (UNIDADE DE CENTRO CIRÚRGICO, SALA DE RECUPERAÇÃO PÓS-ANESTÉSICA, CENTRO CIRÚRGICO AMBULATORIAL E/OU CENTRO DE MATERIAL E ESTERILIZAÇÃO)

Nº DA QUESTÃO: 26

A RDC nº 15, que dispõe sobre os requisitos de boas práticas para o processamento de produtos para saúde, no âmbito nacional, e que, portanto, caracteriza-se como o regulamento técnico que deve ser seguido pelos serviços de saúde no Brasil, regulamenta, na seção III - Dos Equipamentos, no Art. 37: DEVE SER REALIZADA QUALIFICAÇÃO DE INSTALAÇÃO, QUALIFICAÇÃO DE OPERAÇÃO E QUALIFICAÇÃO DE DESEMPENHO, PARA OS EQUIPAMENTOS UTILIZADOS NA LIMPEZA AUTOMATIZADA E NA ESTERILIZAÇÃO DE PRODUTOS PARA SAÚDE, COM PERIODICIDADE MÍNIMA ANUAL. Parágrafo único: Sempre que a carga de esterilização apresentar desafios superiores àquela utilizada na qualificação de desempenho, esta qualificação deve ser refeita. Considerando

que a RDC nº 15 está nas referencias do edital, e que em nenhum momento ela trata de documentos, relatórios, certificados, ou quais outras informações que constam na resposta que foi dada como certa (B) na questão nº 26, envio recurso para que a questão seja anulada, pois a resposta E expressa exatamente o que consta na RDC nº 15. Considerando que a resposta B, está presente em outra bibiliografia, porém, de origem internacional, acredito que a questão deva ser anulada, por existem duas informações diferentes, em dois referenciais diferentes, e ambos no edital deste concurso. No entanto, considerei que a resposta certa deveria ser a letra E, pois ela contempla o regulamento técnico (RDC nº 15) que deve ser seguido no Brasil.

RESPOSTA DA BANCA: DEFERIDO

JUSTIFICATIVA: Considerando o que dispõe a RDC 15/2012 no art. 37, deve ser realizada a qualificação de instalação, qualificação de operação e qualificação de desempenho, para os equipamentos utilizados na limpeza

automatizada e na esterilização de produtos para saúde, com periodicidade mínima anual.

Considerando a referencia da ORGANIZAÇÃO MUNDIAL DA SAÚDE; ORGANIZAÇÃO PAN-AMERICANA DA SAÚDE. Descontaminação e reprocessamento de produtos para saúde em instituições de assistência à saúde. Citado em 09 dez 2020. Disponível em:

https://www20.anvisa.gov.br/segurancadopaciente/index.php/publicacoes/categ ory/manuais/2, na página 18

Validação do processo de esterilização deve consistir de:

- Qualificação da instalação (QI)
- Qualificação operacional (QO)

Qualificação de desempenho ou performance (QD)

- Documentação
- Qualificação do

desempenho microbiológico (QDM)

• Relatório e certificados de validação

Compreende-se que há duas respostas possíveis para a questão. Desta forma e com base na revisão da literatura indicada e referendada no edital decide-se pela anulação da questão.