



แบบเสนอผลงานกิจกรรมพัฒนาคุณภาพประเภทรายบุคคล (KAIZEN)

(แบบฟอร์ม 3)

สำหรับงานพัฒนาคุณภาพงาน
เลขที่ผลงาน...../.....
วันลงทะเบียน.....

ชื่อ-สกุล นางประคอง ทะนะเนตร์ , นางวิราวรรณ พุระภาชน์ เบอร์ติดต่อ 1236 ,01924 ภาควิชา/ หน่วยงาน งานเวชภัณฑ์ปลอดเชื้อ
*ชื่อ-สกุล นางประคอง ทะนะเนตร์ รหัสบุคคล 001379 (ผู้ที่ได้รับเงินโดยโอนผ่านบัญชี)

โปรดเขียน (✓) ในช่อง อนุญาตให้เผยแพร่ผลงานทางWebsite ไม่อนุญาตให้เผยแพร่ผลงานทางWebsite
 ไม่ต้องการต่อยอดผลงานเป็น R2R *ต้องการต่อยอดผลงานเป็น R2R

ชื่อเรื่อง ที่ทางกรรไกร

1.ปัญหา/สภาพปัญหาที่ก่อนปรับปรุง (Plan)

สภาพการทำงานเดิม : กรรไกรและอุปกรณ์ทางการแพทย์อื่น ๆ ที่มีลักษณะคล้ายกรรไกรปากทั้งสองข้างจะไม่สามารถกางออกตลอดในขณะที่ทำให้ปราศจากเชื้อด้วยไอน้ำได้
ปัญหาที่พบ: ไม่มั่นใจว่าไอน้ำจะแทรกซึมเข้าไปทำลายเชื้อในส่วนที่ประกบกันเพราะกรรไกร หรืออุปกรณ์ทางการแพทย์ที่มีลักษณะคล้ายกรรไกร จะมีปากกรรไกร ปากค้ำจับ 2 ข้างประกบกัน โดยมีจุดหมุนร่วมกัน

ระบุวัตถุประสงค์ในการดำเนินการครั้งนี้

เพื่อกางปากกรรไกรและอุปกรณ์ทางการแพทย์อื่น ๆ ที่มีลักษณะคล้ายกรรไกรออกในขณะที่ทำให้ปราศจากเชื้อไอน้ำจะสามารถแทรกซึมเข้าไปทำลายเชื้อได้อย่างทั่วถึง

เป้าหมาย/ ตัวชี้วัด (สอดคล้องกับวัตถุประสงค์)

เพื่อกางปากกรรไกรและอุปกรณ์ทางการแพทย์อื่น ๆ ที่มีลักษณะคล้ายกรรไกรออกในขณะที่ทำให้ปราศจากเชื้อด้วยไอน้ำ

ผลที่ได้จากการปรับปรุง:

- 1.) เพื่อกางปากกรรไกรและอุปกรณ์ทางการแพทย์อื่น ๆ ที่มีลักษณะคล้ายกรรไกรออกในขณะที่ทำให้ปราศจากเชื้อด้วยไอน้ำ
- 2.) ป้องกันปลายอุปกรณ์แทงทะลุถุงบรรจุ ซึ่งจะทำได้เสื่อมสภาพการปลอดเชื้อ และไม่สามารถใช้ในการบริการผู้ป่วยได้

2.หลังปรับปรุง/สภาพหลังปรับปรุง (Do)



อดีต

ปัจจุบัน



- 1.ขั้นตอนการวางแผน (Plan) : จัดทำที่ทางกรรไกรและอุปกรณ์ทางการแพทย์อื่น ๆ ที่มีลักษณะคล้ายกรรไกร โดยตัดกระดาษแข็งให้มีขนาดกว้าง 3.5 cm ยาว 6.5 cm ใช้ที่เจาะรูกระดาษเจาะรู 2 รู และใช้มีดคัตเตอร์ก็ดเส้นยาวประมาณ 2 cm ด้านบนและด้านล่างของรูที่เจาะ
- 2.ขั้นตอนการปฏิบัติ (Do) : นำที่ทางกรรไกรและอุปกรณ์ทางการแพทย์อื่น ๆ ที่มีลักษณะคล้ายกรรไกรดังกล่าวมาใส่เพื่อให้ปากกางออกขณะนำเข้าเครื่องทำให้ปราศจากเชื้อด้วยไอน้ำ
- 3.ขั้นตอนการตรวจสอบ (Check) : กรรไกรและอุปกรณ์ทางการแพทย์อื่น ๆ ที่มีลักษณะคล้ายกรรไกรปากกางออกทั้งสองข้างทั้งก่อนและหลังกระบวนการทำให้ปราศจากเชื้อด้วยไอน้ำ
- 4.จัดทำมาตรฐาน (Act) ผลิตและนำมาใช้กับการทางกรรไกรและอุปกรณ์ทางการแพทย์อื่น ๆ ที่คล้ายกรรไกรในการทำให้ปราศจากเชื้อด้วยไอน้ำ

4. การจัดทำมาตรฐาน (Act)

- ยังไม่ได้จัดทำมาตรฐานการทำงาน(WI) / มาตรฐานการใช้งาน
- มีการจัดทำมาตรฐาน/มาตรฐานการใช้งาน

5.หลังเสร็จสิ้นโครงการท่านดำเนินการในการขยายผล อย่างไร

- ใช้เฉพาะตนเองเท่านั้น ใช้เฉพาะในหน่วยงานของท่าน
- ใช้ในหน่วยงานอื่นภายในคณะฯ

(ระบุชื่อหน่วยงานที่นำไปขยายผล)

ลงชื่อ(เจ้าของผลงาน)

ลงชื่อ(หัวหน้า ภาค/ฝ่าย/งาน/หน่วย).....

สังกัดงานเวชภัณฑ์ปลอดเชื้อ

วัน / เดือน / ปี29/4/2562.....