

## MO-OA-MOZ-5 Verzorgen en registreren van patiëntmateriaal voor onderzoek bij operatieve zorgsituaties

### ➤ Versie

Definitief, © december 2022

### ➤ Specificaties en beperkingen

Het betreft het verzorgen van patiëntmateriaal, voor bacteriologisch/pathologisch/histologisch onderzoek, het verzorgen van preparaten voor onderzoek en/of voor de zorgvrager zelf.

#### De activiteit omvat:

- Aannemen van patiëntmateriaal en in de verpakking plaatsen (al dan niet met fixatiemedium afgestemd op het preparaat)
- Verpakkingsmateriaal voorzien van patiëntgegevens
- Documenteren en registreren van preparaten (herkomst, markeringen, links/rechts, etc.)
- Administratie bijhouden m.b.t. afgifte patiëntmateriaal (formulieren, stickering, meerdere preparaten)
- Aanvraag voor een onderzoek doen en dictaat verwerken van de operateur in het (patiënten) registratiesysteem
- Controleren (dubbelcheck uitvoeren) van afgenomen patiëntmateriaal, aanvraag, patiëntgegevens
- Versturen van patiëntmateriaal naar laboratoria en registreren van afgifte of meegeven aan de zorgvrager

#### Voorwaardelijkheden:

Deze EPA kan worden afgerond wanneer EPA MO-OA-MOZ-3 is toevertrouwd.

### ➤ CanMEDS

<input checked="" type="checkbox"/> <u>Vakinhoudelijk handelen</u>	<input type="checkbox"/> <u>Maatschappelijk handelen</u>
<input checked="" type="checkbox"/> <u>Communicatie</u>	<input type="checkbox"/> <u>Leiderschap</u>
<input checked="" type="checkbox"/> <u>Samenwerking</u>	<input checked="" type="checkbox"/> <u>Professionaliteit</u>
<input type="checkbox"/> <u>Kennis en wetenschap</u>	

### ➤ Kennis

- Aard en doel van verschillende soorten onderzoek (bacteriologie, pathologie, histologie)
  - Soorten patiëntmateriaal en indicaties
  - Soorten laboratoria
- Afdeling protocollen over preparaat verzorging bij geplande operaties
  - Richtlijnen over documenteren en registreren van preparaten
  - Regels omgang met patiëntmateriaal en eigen veiligheid
- Voorwaarden voor materiaalverzorging voor betrouwbaar onderzoek
  - Aard en functie van verschillende verpakkingsmaterialen
  - Aard en functie van verschillende fixatiemedia (droog, vloeistof, stikstof, vacuüm, opgespeld etc.)

### ➤ Vaardigheden en gedrag

- Verpakkingsmateriaal en fixatiemedium kiezen op basis van patiëntenmateriaal
- Invoeren van de aanvraag en dictaat voor onderzoek
- Actief vragen om dubbelcheck en uitvoeren van de dubbelcheck bij de preparaat aanvraag, patiëntgegevens met het preparaat en sticker
- Helder communiceren (luisteren, noteren, doorvragen) met het operatieteam
- Inschatten of notities gemaakt moeten worden over de preparaten

Code: MO-OA-MOZ-5

➤ **Toetsinstrumenten**

Om de voortgang te monitoren en de activiteit toe te vertrouwen worden verschillende toetsinstrumenten gebruikt conform landelijke richtlijnen en zoals uitgewerkt in regionale en/of lokale afspraken.

➤ **Fase en niveau**

De verwachting is dat de student na 6 maanden van het praktijkgedeelte de EPA op supervisieniveau 4 toevertrouwd kan worden.

Code: MO-OA-MOZ-5

© NVZ en NFU 2021.

Alle materiaal dat is ontwikkeld in het kader van het programma CZO Flex level mag in de oorspronkelijke vorm vrij gebruikt worden door zorginstellingen, opleidingsinstellingen en andere partijen die direct betrokken zijn bij de verpleegkundige (vervolg)opleidingen en/of medisch ondersteunende opleidingen in Nederland, onder vermelding van "CZO Flex Level is een initiatief van NVZ en NFU". Andere partijen dienen vooraf toestemming te vragen aan NVZ en NFU.