



جمهوری اسلامی
جمهوری اسلامی
وزارت بهداشت و درمان ایران
مرکز سلامت محیط و کار



دانشگاه علوم پزشکی تهران
پژوهشکده محیط زیست

الزمات، دسته‌العمل‌ها و اتفاقهای خاص تخصصی مکاری ساخته مجدد و شناختی

راهنمای

سیستم تهویه در بیمارستان

صَلَّى اللّٰهُ عَلٰيْهِ وَسَلَّمَ



جمهوری اسلامی
ایران
سازمان امور پژوهی
و ادارت بهداشت
مرکز سلامت محیط و کار



دانشگاه علوم پزشکی تهران
پژوهشکده محیط زیست

راهنمای

سیستم تهווیه در بیمارستان

الزمات، دستورالعمل ها و رہنمودهای تخصصی مرکز سلامت محیط و کار

مرکز سلامت محیط و کار

پژوهشکده محیط زیست

تهران ۱۳۹۳

شابک: ۹۷۸-۶۰۰-۶۹۳-۷۴۸-۹

نام کتاب: راهنمای سیستم تهویه در بیمارستان

تئیه کننده پیش نویس: دکتر عباس شاهسونی

ناشر: پژوهشکده محیط زیست

تاریخ و نوبت چاپ: تابستان ۹۳ نوبت اول

عنوان و نام پدیدآور: راهنمای سیستم تهویه در بیمارستان: الزامات، دستورالعمل ها و رهنمودهای تخصصی مرکز سلامت محیط و کار / [تئیه کننده] مرکز سلامت محیط و کار، پژوهشکده محیط زیست؛ کمیته فنی تدوین راهنمای فائزه ایزدبناه... [و دیگران].

مشخصات نشر: تهران: وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی، معاونت بهداشتی، ۱۳۹۳.

مشخصات ظاهری: ۱۱۰ ص: مصور (رنگی)، جدول (رنگی)، نمودار.

شابک: ۹۷۸-۶۰۰-۶۹۳-۷۴۸-۹

وضعیت فهرست نویسی: فیبا

یادداشت: کمیته فنی تدوین راهنمای فائزه ایزدبناه، احمد جنیدی جعفری، حسین چباری، ناهید حسن زاده،

نوشین راستکاری، عباس شاهسونی، فریبا ملک احمدی، مریم یاراحمدی.

یادداشت: کتابنامه.

موضوع: ساختمان های بیمارستان - تهیه مطبوع

- ایزدبناه، فائزه، ۱۳۶۰

شناسه افزوده: ایران. وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی. مرکز سلامت محیط و کار

دانشگاه علم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تهران. پژوهشکده محیط زیست

شناسه افزوده: ایران. وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی. معاونت بهداشتی

ردیه بندی کنترل: RA ۱۳۹۳/۴/۲

ردیه بندی ۵ یوپی: ۶۹۷/۹۳۵۵۱

شماره کتابشناسی ملی: ۳۶۵۲۵۹۵

- عنوان: راهنمای سیستم تهویه در بیمارستان
- کد الزامات: ۱۰۵۰۲۰۰۸-۱
- تعداد صفحات: ۱۱۰

مرکز سلامت محیط و کار:

شهرک قدس - بلوار فرجزادی - بلوار ایوانک - ساختمان مرکزی وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی - بلوک A - طبقه ۱۱ - واحد شمالی
تلفن: ۸۱۴۵۴۱۲۰

<http://markazsalamat.behdasht.gov.ir>

پژوهشکده محیط زیست دانشگاه علوم پزشکی و خدمات بهداشتی درمانی تهران:

تهران - خیابان کارگر شمالی - نرسیده به بلوار کشاورز - پلاک ۱۵۴۷ طبقه هشتم
تلفن: ۰۲۱-۸۸۹۷۸۳۹۹، ۰۲۱-۸۸۹۷۸۳۹۸ دورنگار:

<http://ier.tums.ac.ir>

کمیته فنی تدوین راهنما به ترتیب الفبا

نام و نام خانوادگی	مرتبه علمی / سمت	محل خدمت
مهندس فائزه ایزدپناه	کارشناس / عضو کمیته	پژوهشکده محیط زیست
دکتر احمد جنیدی جعفری	دانشیار / عضو کمیته	دانشگاه علوم پزشکی ایران
دکتر حسین جباری	استادیار / عضو کمیته	پژوهشکده محیط زیست
مهندس ناهید حسن زاده	کارشناس / عضو کمیته	مرکز سلامت محیط و کار
دکتر نوشین راستکاری	دانشیار / عضو کمیته	پژوهشکده محیط زیست
دکتر عباس شاهسونی	استادیار	دانشگاه علوم پزشکی شهید بهشتی
مهندس فربیا ملک احمدی	کارشناس / عضو کمیته	مرکز سلامت محیط و کار
مهندس مریم یاراحمدی	کارشناس / عضو کمیته	مرکز سلامت محیط و کار

از جناب آقای دکتر عباس شاهسونی که در تهیه این پیش نویس خدمات زیادی را متقابل شده اند سپاسگزاری می گردد.

فهرست:

۱		۱- مقدمه
۱		۲- هدف
۱		۳- دامنه کاربرد
۱		۴- اصطلاحات و تعاریف
۴		۵- تهويه
۶		۱-۱- اجزاء اصلی تهويه
۶		۱-۱-۱- تفاوت تهويه در مراعز بهداشتی و درمانی و سایر ساختمانها
۶		۱-۱-۲- ارتباط بين تهويه و عفونت های منتقله از هوا
۷		۱-۱-۳- عوامل موثر بر عفونت های منتقله از طريق هوا
۸		۱-۱-۴- روشهای انتقال بیماریهای منتقله از طريق هوا
۱۰		۱-۱-۵- انتقال از طريق قطرات
۱۰		۱-۱-۶- انتقال از طريق هوا
۱۱		۱-۱-۷- بیماریهای عفونی منتقله از هوا در بیمارستان
۱۱		۱-۱-۸- قارچ های منتقله از طريق هوا
۱۱		۱-۱-۹- گونه های آسپرژیلوس
۱۲		۱-۱-۱۰- قارچهای فرست طلب
۱۳		۱-۱-۱۱- باكتري های منتقله از طريق هوا
۱۳		۱-۱-۱۲- مايكوباكتريوم توبرکلوزيس
۱۳		۱-۱-۱۳- استافيلوكوكوس آرئوس
۱۳		۱-۱-۱۴- استريتوکوك های بتا هموليتik
۱۴		۱-۱-۱۵- باسيلوس
۱۴		۱-۱-۱۶- اسيكتوباكتر

۱۴	۶-۲-۴-۵ لژیونلا
۱۴	۵-۵ وبروس های منتقله از طریق هوا (هوابرد)
۱۵	۱-۵-۵ بیماری تب خونریزی دهنده و کنترل آن
۱۶	۶- انواع سیستم های تهویه در بیمارستان
۱۷	۱-۶ تهویه طبیعی
۱۸	۲-۶ تهویه مکانیکی
۱۹	۳-۶ تهویه ترکیبی
۲۰	۴-۶ مزايا و معایب تهویه طبیعی، مکانیکی، ترکیبی
۲۱	۵-۶ تهویه مطبوع
۲۱	۱-۵-۶ اصول پایه و بهره برداری تهویه مطبوع
۲۱	۱-۱-۵-۶ سیستم تهویه مطبوع مرکزی
۲۲	۲-۵-۶ تهویه مطبوع منطقه ای (عمومی)
۲۲	۱-۲-۵-۶ سیستم فن کوبل با توزیع هوای تازه مرکزی
۲۳	۲-۲-۵-۶ سیستم هوا رسان چند منطقه ای
۲۴	۳-۵-۶ تهویه با واحدهای محلی (موقعی)
۲۴	۱-۳-۵-۶ فن کوبل
۲۴	۲-۳-۵-۶ کولر
۲۴	۳-۳-۵-۶ هود
۲۵	۱-۳-۳-۵-۶ هودهای آشپزخانه ای
۲۵	۲-۳-۳-۵-۶ هودهای بیولوژیک
۲۶	۱-۲-۳-۳-۵-۶ هود اینمنی بیولوژیک کلاس I
۲۶	۲-۲-۳-۳-۵-۶ هودهای اینمنی بیولوژیک کلاس II
۲۸	۳-۲-۳-۳-۵-۶ هودهای اینمنی بیولوژیک کلاس III

- ۲۸ ۳-۳-۵-۶ توصیه های جهت کار با انواع هود های اینمنی بیولوژیک
- ۳۰ ۴-۳-۳-۵-۶ هود لامینار
- ۳۰ ۵-۳-۳-۵-۶ آزمونهای عملکرد هود
- ۳۱ ۴-۳-۵-۶ پارامترهای موثر بر کارایی تهویه مطبوع
- ۳۱ ۱-۴-۳-۵-۶ دما
- ۳۱ ۲-۴-۳-۵-۶ رطوبت
- ۳۲ ۳-۴-۳-۵-۶ تعویض هوای
- ۳۳ ۴-۴-۳-۵-۶ فشار
- ۳۴ ۵-۴-۳-۵-۶ تاثیر راهبری و تعمیر سیستم تهویه مطبوع در کنترل عفونت
- ۳۷ ۶-۶ فیلتراسیون
- ۳۷ ۱-۶-۶ انواع روش‌های فیلتراسیون
- ۳۸ ۷-۷ ارزیابی و پایش سیستم‌های تهویه در بیمارستان
- ۳۸ ۱-۷ اصول کلی نمونه برداری از هوای
- ۳۹ ۱-۱-۷ موارد کاربرد نمونه برداری میکروبی از هوای
- ۴۰ ۲-۷ نمونه برداری از هوای
- ۴۰ ۱-۲-۷ فاکتورهای موثر در بقاء میکرووارکانیسم‌ها
- ۴۱ ۲-۲-۷ ملاحظات نمونه برداری میکروبی
- ۴۲ ۳-۲-۷ روش‌های نمونه برداری از بیوآئرولس‌های هوای و تجهیزات مورد نیاز
- ۴۲ ۱-۳-۲-۷ نمونه برداری روش اکتیو (فعال) و پسیو (غیرفعال)
- ۴۵ ۱-۴-۲-۷ اطلاعات مورد نیاز قبل از نمونه برداری میکروبی
- ۴۶ ۵-۲-۷ انتخاب دبی و مدت زمان نمونه برداری
- ۴۷ ۶-۲-۷ انتخاب محیط کشت و روش نمونه برداری
- ۴۸ ۷-۲-۷ روش‌های تشخیص قارچها
- ۴۸ ۸-۲-۷ روش‌های تشخیص باکتریها

۴۸	۹-۲-۷ رهنمود سازمان بهداشت جهانی برای تعداد کلی باکتری و قارچ در هوای بیمارستان
۴۹	۱۰-۲-۷ پروتکل پیشنهادی برای نمونه برداری از بیوآئرولس ها به روش پلیت ته نشینی در بیمارستان
۵۱	۱۱-۲-۷ پروتکل پیشنهادی برای نمونه برداری از بیوآئرولس ها با استفاده از نمونه بردار در بیمارستان
۵۲	۱۲-۲-۷ مشکلات در تفسیر نتایج نمونه برداری میکروبی
۵۳	۳-۳-۷ ارزیابی و پایش سیستم های تهווیه در بیمارستان
۵۴	۱-۳-۷ ملاحظات عمومی ارزیابی و پایش سیستم های تهווیه در بیمارستان
۵۵	۲-۳-۷ بازرسی و پایش سیستم های تهווیه در بخش های حساس بیمارستان
۵۶	۳-۳-۷ نکات مهم در ارزیابی سالیانه
۵۷	۴-۳-۷ نکات مهم در بازرسی و تعویض فیلتر
۵۷	۱-۴-۳-۷ نکات مهم در بازرسی و استفاده از دستگاههای هپا قابل حمل
۵۸	۲-۴-۳-۷ نکات مهم در بازرسی و استفاده از لامپ های ماوراء بنفش
۵۸	۵-۳-۷ پارامترهای ضروری برای کنترل عفونت های هوایبرد
۵۸	۱-۵-۳-۷ اختلاف فشار در بخش های بیمارستان
۵۹	۲-۵-۳-۷ تعویض هوای فیلتر هپا
۶۰	۳-۵-۳-۷ استفاده از فیلتر هپا قابل جابجایی در بخش ایزووله تنفسی بیمارستان
۶۲	۶-۳-۷ مراحل استفاده فشارسنج برای اندازه گیری فشار نسبی بین ۲ فضا
۶۳	۷-۳-۷ مراحل استفاده از فیلتر هپا برای تهווیه

۶۳	۳-۸ استفاده از شمارشگر ذرات برای ارزیابی کیفیت هوای داخل و کارایی فیلتر
۶۴	۸ استاندارد های سیستم تهویه در بیمارستان
۶۴	۱-۸ آئین نامه تاسیس بیمارستان در ایران
۶۵	۲-۸ استاندارد های بین المللی سیستم تهویه در بیمارستان
۶۷	۳-۸ پیشنهاد استاندارد های ملی سیستم تهویه در بخش های مختلف بیمارستان
۶۷	۴-۸ اتفاق ایزوله
۶۷	۴-۸ ۱- انواع اتفاق ایزوله
۶۷	۴-۸ ۱-۱- اتفاق ایزوله تنفسی
۶۸	۴-۸ ۲-۱- اتفاق ایزوله محیطی
۶۹	۹ تکنولوژی های مورد استفاده در ضد عفونی هوا
۶۹	۹ ۱- روش گندزدایی اسپری -۴۰
۷۰	۹ ۲- حذف ذرات
۷۰	۹ ۱-۲- فیلتر های هپا
۷۱	۹ ۲-۲- موارد استفاده از فیلتر های هپا
۷۲	۹ ۳- دستگاه های تصفیه هوای متحرک
۷۳	۹ ۴- پرتو میکروب کش ماوراء بنفس
۷۴	۹ ۱-۴- فاکتور های موثر در بهره برداری لامپ های ماوراء بنفس
۷۵	۹ ۲-۴- نکات مهم در استفاده از لامپ های ماوراء بنفس در بیمارستان
۷۵	۹ ۵- تصفیه کننده های اکسیداسیون فتوکاتالیستی (PCO)
۷۵	۹ ۶- ازن ژنراتور
۷۶	۹ ۷- معایب فناوری های مورد استفاده برای تصفیه هوا در بیمارستان
۷۶	۹ ۸- آزمون های تعیین راندمان فیلتر هپا
۷۷	۹ ۹- معایب استفاده از فیلتر هپا و دستگاه های هپا متحرک
۷۸	۹ ۱۰- اتفاق پاک و استاندارد آن

۷۹	۱- خطرات آنروسل های غیر عفونی در بیمارستان ها
	۱-۱- خطرات عفونت های هوابرد در زمان ساخت و ساز، نوسازی، بازسازی،
۸۰	تعمیر و تخریب
۸۲	۲- ملاحظات اصلی قبل از شروع هرگونه فعالیت ساخت و ساز و تعمیر
۸۳	۳- ارزیابی خطر کنترل عفونت در زمان فعالیت ساخت و ساز و تعمیر
۸۳	۴- ساخت و ساز و تخریب خارج از ساختمن
۸۵	۴-۱- اساخت و ساز، تخریب، بازسازی و تعمیرات داخلی
۸۵	۵- اقدامات جهت تهویه صحیح در زمان ساخت و ساز
۸۶	۱۱- روش‌های کنترل عفونت های محیطی برای بخش های حساس بیمارستان
۸۶	۱-۱- اتاق ایزوله محیطی
۸۷	۲-۱- ویژگی های مهندسی اتاق فشار مثبت
۸۸	۳-۱- اتاق ایزوله تنفسی
۸۹	۱-۳-۱- ویژگی های مهندسی اتاق فشار منفی
۹۱	۲-۳-۱- اتاق های عمل
۹۲	۱-۲-۳-۱- اتاق عمل برای بیماران مبتلا به سل
	۱-۱-۲-۳-۱- راهکارهای مدیریت بیماران مبتلا به سل و جلوگیری از انتقال
۹۲	هوابرد در اتاق های عمل
۹۳	پیوست ها
۹۶	مراجع

پیشگفتار

یکی از برنامه های مرکز سلامت محیط و کار وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی تدوین و انتشار رهنمودهای مربوط به حوزه ها و زمینه های مختلف بهداشت محیط و حرفه ای و سایر موضوعات مرتبط است که با بهره گیری از توان علمی و تجربی کارشناسان، متخصصین و صاحب نظران متعددی از سراسر کشور، انجام شده است. در این راستا سعی شده است ضمن بهره گیری از آخرین دستاوردهای علمی، از تجربه کارشناسان و متخصصین حوزه ستادی مرکز سلامت محیط و کار نیز استفاده شود و در مواردی که در کشور قوانین، مقررات و دستورالعمل های مدونی وجود دارد در تدوین و انتشار این رهنمودها مورد استناد قرار گیرد. تمام تلاش کمیته های فنی مسئول تدوین رهنمودها این بوده است که محصولی فاخر و شایسته ارائه نمایند تا بتواند توسط همکاران در سراسر کشور و کاربران سایر سازمان ها و دستگاههای اجرائی و بعض‌آ عموم مردم قابل استفاده باشد ولی به هر حال ممکن است دارای نواقص و کاستی هایی باشد که بدینوسیله از همه متخصصین، کارشناسان و صاحب نظران ارجمند دعوت می شود با ارائه نظرات و پیشنهادات خود ما را در ارتقاء سطح علمی و نزدیکتر کردن هر چه بیشتر محتوای این رهنمودها به نیازهای روز جامعه یاری نمایند تا در ویراست های بعدی این رهنمودها بکار گرفته شود.

با توجه به دسترسی بیشتر کاربران این رهنمودها به اینترنت، تمام رهنمودهای تدوین شده بر روی تارگاه های وزارت بهداشت، درمان و آموزش پزشکی (وبدا)، معاونت بهداشتی، پژوهشکده محیط زیست دانشگاه علوم پزشکی تهران و مرکز سلامت محیط و کار قرار خواهد گرفت و تنها نسخ بسیار محدودی از آنها به چاپ خواهد رسید تا علاوه بر صرفه جویی، طیف گسترده ای از کاربران به آن دسترسی مداوم داشته باشند.

اکنون که با یاری خداوند متعال در آستانه سی و ششمین سال پیروزی انقلاب شکوهمند اسلامی این رهنمودها آماده انتشار می گردد، لازم است از خدمات کلیه دست اندرا کاران تدوین و انتشار این رهنمودها صمیمانه تشرک و قدردانی نمایم و پیش ایش از کسانی که با ارائه پیشنهادات اصلاحی خود ما را در بهبود کیفیت این رهنمودها یاری خواهند نمود، صمیمانه سپاسگزاری نمایم.

دکتر کاظم ندافی

رئیس مرکز سلامت محیط و کار

۱- مقدمه

تهویه بیمارستانی عبارت است از ورود هوای تازه و تمیز و انتشار آن در درون بخش های بیمارستان یا اناقهای بیماران با هدف فراهم نمودن هوای سالم برای تنفس بیماران و پرسنل، کاهش غلظت مواد آلاینده تولید شده در داخل بیمارستان و نیز خروج این آلاینده ها از بیمارستان می باشد. به نحوی که مانع از گسترش عفونت های منتقله از هوا بین بیماران و یا پرسنل همچنین مانع از گسترش این عفونت ها به خارج از بیمارستان گردد. سه روش اصلی برای تهويه بیمارستان بکار گرفته می شود که عبارتند از: ۱- تهويه طبیعی ۲- تهويه مکانیکی ۳- تهويه ترکیبی. سالانه ۲ الی ۴ میلیون مورد، عفونت بیمارستان در جهان اتفاق می افتد که منجر به ۲۰ تا ۸۰ هزار مرگ می گردد. هزینه عفونت های بیمارستانی در ایالات متحده آمریکا سالانه ۴ تا ۵ میلیارد دلار برآورد شده است. تخمین زده شده است که ۱۰ درصد از عفونت های بیمارستانی هوابرد بوده و همچنین ۱۶ درصد از عفونت های بخش مراقبت های ویژه نتیجه ای از انتقال پاتوژنهای هوابرد می باشد.(۱۱).

۲- هدف

هدف از این راهنمای تهیه اطلاعات بروز درباره روش های کاهش خطر عفونت های هوابرد در بیمارستان ها و مراکز بهداشتی درمانی می باشد. این راهنمای دستورالعمل فنی و عملیاتی برای اقدامات احتیاطی توصیه شده برای کاهش خطر انتقال عوامل بیماری زای هوابرد در بیمارستان ها و مراکز بهداشتی درمانی را فراهم می نماید. از جمله اهداف دیگر این راهنمای کنترل های عوامل محیطی برای مدیریت بیماری های عفونی هوابرد می باشد.

۳- دامنه کاربرد

راهنمای کشوری تهويه بیمارستانی برای کاهش خطرات بیماری های منتقله از طریق هوا در بیمارستانها و سایر مراکز ارائه دهنده خدمات بهداشتی درمانی به کار می رود.

۴- اصطلاحات و تعاریف

تهويه

فراهر نمودن هوای سالم و بهداشتی در داخل اتاق یا بخش برای تنفس می باشد. که هدف آن

رقیق کردن آلودگی ها در داخل ساختمان با هوای تمیز و فراهم نمودن میزانی از جریان هوا برای تغییر هوا در اتاق می باشد.

انتقال از طریق هوا^۱

سرایت بیماری در اثر انتشار قطرات بسیار ریز زمانی ایجاد می شود که عامل عفونت به مدت زمان زیادی و فاصله زیادی در هوا معلق باشد. انتقال از هوا می تواند به ۲ دسته اختیاری و اجباری گروه بندی شود:

- انتقال اجباری شامل عوامل بیماری زایی است که فقط توسط قطرات ریز در شرایط طبیعی منتقل می شود (مانند سل ریوی)
- انتقال اختیاری شامل عوامل بیماری زایی است که می تواند عفونت را توسط راهها و مسیرهای چندگانه و مختلف ایجاد نماید، اما عمدتاً توسط قطرات بسیار ریز منتقل می شود (مثل سرخک و آبله مرغان)

اقدامات احتیاطی در برابر بیماریهای هوابرد^۲

شامل یک سری از مداخلات (اقدامات) برای کاهش انتشار عفونت های هوابرد از جمله جایگزینی بیمار در یک بخش با تهیه مناسب، کنترل منبع (مانند ماسک های طبی) در زمان انتقال بیماران از بخش ایزوله، استفاده از ماسک های تنفسی (مانند N95) برای کارکنان بیمارستان است. این اقدامات برای همه عفونت های هوابرد پیشنهاد می گردد در مواردی مانند سل ریوی باید اقدامات جداگانه ای انجام گردد.

تعویض هوا در ساعت^۳

یک تعویض هوای زمانی رخ می دهد که حجم هوای وارد شده یا خارج شده از اتاق معادل با حجم اتاق باشد. در شرایط ایده آل اختلاط، ذرات منقله از هوا با هر تعویض هوا (1ACH) ۶۳ درصد حذف می گردد و تعویض هوای دوم ۶۳ درصد باقیمانده را حذف می نماید. متعاقباً افزایش در تغییر هوا منجر به کاهش نمایی ذرات بسیار ریز می گردد. برای اتاقی با ابعاد $4 \times 3 \times 2$ متر در صورت تهییه ۴۰ لیتر در ثانیه هوای تازه، ۶ بار تعویض هوا در ساعت انجام خواهد گردید.

^۱ Air borne transmitted

^۲ Airborne precautions

^۳ Air changes per hour(ACH)

قطرات (هسته های) بسیار ریز^۱

باقیمانده خشک از قطرات با قطر کمتر از ۵ میکرون. مایکوباکتریوم توبرکلوزیس توسط ذرات که به نام هسته های ریز منتقل می شود، که می تواند از طریق سرفه، عطسه، فریاد و آواز خواندن شخص مبتلا به سل ریوی، ایجاد گردد. ذرات دارای قطر ۱ الی ۵ میکرون می باشند. جریان طبیعی هوا می تواند برای مدت طولانی در هوا نگه داشته و آنها را در سرتاسر اتاق یا ساختمان منتشر نماید.

قطرات^۲

ذرات قابل تنفس با قطر بزرگتر از ۵ میکرون که می توانند در دستگاه فوکانی تنفس و سطح مخاط ته نشین گردند. این ذرات به سرعت ته نشین گردیده و به آلوتل ها نمی رسند.

اتاق ایزوله تنفسی^۳

اتاقی با تغییرات هوا برابر یا بیش از ۱۲ بار در ساعت و جهت کنترل شده جریان هوا است. یک اناق ایزوله تنفسی در صورت رعایت نکات لازم می تواند بطور طبیعی یا مکانیکی تهویه شود، از این اتاق در عفونت های هوابرد نظیر ابتلا به بیماری سل استفاده می گردد.

فیلتراسیون هپا^۴ (فیلتراسیون ذرات هوا با راندمان بالا)

صفی نوع خشک و دور انداختنی است که در یک قاب محکم و مقاوم قرار گرفته و دارای واسطه جمع آوری گسترده است. در مقابل ذرات دی اکتیل فتالات که دارای قطر $0/3$ میکرون یا بزرگتر داشته دارای حداقل بازدهی $99/97$ درصد است، بنابراین آئروسل های تنفسی را از هوا حذف نموده و کیفیت هوا را افزایش می دهد.

اتاق فشار منفی^۵

اختلاف در فشار هوا بین ۲ بخش می باشد. اتاقی که تحت فشار منفی است فشار کمتری نسبت به بخش مجاور دارد، که از جریان هوا به بیرون اتاق ها و بخش های مجاور جلوگیری می نماید.

^۱ Droplet nuclei

^۲ Droplets

^۳ Airborne isolation room

^۴ HEPA filtration

^۵ Negative pressure room

اتاق فشار مثبت^۱

اختلاف در فشار هوا بین ۲ بخش یا اتاق می باشد. اتفاقی که تحت فشار مثبت است فشار بیشتری نسبت به بخش مجاور دارد، که از جریان هوا به داخل اتاق جلوگیری نماید.

تهویه طبیعی

استفاده از نیروهای طبیعی برای آوردن و توزیع هوا بیرونی به داخل یا خارج ساختمان است. این نیروهای طبیعی می توانند فشار باد یا فشار ایجاد شده توسط اختلاف چگالی بین هوای داخل و خارج باشند.

تهویه مکانیکی

استفاده از نیروهای مکانیکی برای فراهم نمودن یا خارج نمودن هوا و تعویض هوای اتاق می باشد.

تهویه ترکیبی

سیستم تهویه ترکیبی از تهویه مکانیکی و طبیعی استفاده می نماید. فرصتی برای انتخاب مناسب ترین حالت تهویه براساس شرایط فراهم می نماید.

ماسک تنفسی

نوع خاصی از ماسک با توانایی فیلتر کردن ذرات برای پیشگیری از تنفس هسته ریز قطرات عفونی می باشد. ماسک N95 باید راندمان حذف ۹۵ درصد از ذرات (فاقد هرگونه روغن) با قطر $0/3$ میکرون را داشته باشد.

تهویه مطبوع^۲

فرایندی است که طی آن شرایط فیزیکی هوا یک فضا در شرایط مطلوب نگاه داشته می شود. این کار از طریق کنترل همزمان درجه حرارت، رطوبت، پاکی و جهت حرکت هوا صورت می گیرد.

۵- تهویه

تهویه بیمارستانی عبارت از ورود هوای تازه و پاک و انتشار آن در داخل بخش ها و اتاق های

^۱ Positive pressure room

^۲ Air Conditioning

بیمارستان با هدف فراهم نمودن هوای سالم برای تنفس بیماران و پرسنل، کاهش غلظت مواد آلاینده تولید شده در داخل بیمارستان و نیز خروج این آلاینده‌ها از بیمارستان می‌باشد. به نحوی که مانع از گسترش عفونت‌های منتقله از هوای بین بیماران و یا پرسنل و همچنین مانع از گسترش این عفونت‌ها به خارج از بیمارستان گردد. موثرترین روش کنترل آلاینده‌ها، بو و آلودگی هوای داخل از طریق تهویه می‌باشد که به کنترل همزمان تعدادی از شرایط ذیل نیاز دارد:

۱) میزان تغییر هوای

۲) گرادیان فشار مناسب با کلاس ایزوله

۳) نسبت توزیع هوای در قسمتی که هوای تصفیه می‌شود.

۴) فیلتراسیون هوای راندمان بالا

۵) کنترل دقیق درجه حرارت و رطوبت (۱)

خطر عفونت از طریق مسیر هوایرد تابعی از غلظت ذرات می‌باشد، با کاهش غلظت ذرات شناس عفونت و بنابراین تعداد بیماران آلوده شده کاهش می‌یابد.

چهار فاکتور اصلی که بر غلظت ذرات اطراف شخص بیمار در اتاق تأثیر می‌گذارد عبارتند از:

۱) با افزایش میزان تولید ذرات در اتاق غلظت ذرات نیز افزایش می‌یابد.

۲) نسبت تأمین هوای از بیرون و مقدار هوای خروجی که به اندازه اتاق مرتبط است.

۳) سطح فیلتراسیون هوای تأمین شده که بر توانایی سیستم تهویه در رقیق سازی غلظت ذرات هوای اتاق تأثیر می‌گذارد.

۴) تلاطم و حرکات هوای در اتاق می‌تواند ذرات را انتقال دهد تا آنجاییکه توزیع هوای بر غلظت در هر اتاق تأثیر می‌گذارد.

جهت کنترل‌های مهندسی یا جلوگیری از گسترش آلودگی منتقله از هوای روش‌های ذیل پیشنهاد می‌گردد:

۱) تهویه عمومی

۲) تمیز کردن هوای فیلتراسیون اولیه و ثانویه

۳) تهویه با تخلیه موضعی (کنترل منبع)

۱-۵ اجزاء اصلی تهویه

بطور کلی تهویه دارای ۳ جزء اصلی می باشد:

الف) میزان تهویه: مقدار و کیفیت هوایی است که به داخل ساختمان وارد و یا از آن خارج شده است.

ب) جهت جریان هوا

ج) الگوی انتشار: جهت کلی جریان هوا در ساختمان باید از محیط های تمیز به سمت محیط آلوده تر باشد. هوای تمیز باید به طریق موثر وارد هر بخش از بیمارستان شده و آلینده های تولید شده در هر بخش را به نحو موثری خارج نماید، بگونه ای که مانع از انتشار عفونت های منتقله از هوا بین بیماران، پرسنل و بخش های مختلف بیمارستان گردد.

سه روش اصلی مورد استفاده برای تهویه بیمارستان عبارتند از: ۱) تهویه طبیعی ۲) تهویه مکانیکی ۳) تهویه ترکیبی (۱).

۱-۱ تفاوت تهویه در مراکز بهداشتی و درمانی و سایر ساختمانها

تفاوت های اساسی تهویه مراکز بهداشتی- درمانی و ساختمان های دیگر عبارتند از:

- ۱) نیاز به محدود کردن حرکت هوا در داخل و بین بخش های مختلف (بدون حرکت متقابل).
- ۲) نیازمندی ها و مقررات ویژه برای تهویه و فیلتراسیون به منظور ترقیق و کاهش آلودگی به شکل بو، میکرووارگانیسم ها و ویروس های هوابرد و مواد شیمیایی خطرناک و مواد رادیواکتیو می باشد، راندمان تهویه برای نگهداری مناسب کیفیت هوای داخل در بیمارستان خیلی مهم می باشد.
- ۳) نیاز به رطوبت و دمای متفاوت برای بخش های مختلف و کنترل صحیح شرایط محیطی
- ۴) پیچیدگی طراحی برای به حداقل رساندن خطر انتقال پاتوژنهای هوابرد و نگهداری یک محیط سالم برای بیماران و کارکنان می باشد.

با توجه به موارد فوق مراکز بهداشتی و درمانی نیازمند مقدایر زیادی از هوای بیرون با تصفیه قابل توجه، از جمله خنک سازی، حذف رطوبت، گرم نمودن مجدد، مرطوب سازی و فیلتراسیون می باشند (۳).

۲-۵ ارتباط بین تهویه و عفونت های منتقله از هوا

هزینه عفونت های بیمارستانی در ایالات متحده آمریکا سالانه ۴ تا ۵ میلیارد دلار برآورد شده

است. در بعضی از منابع تخمین زده شده است که ۱۰ درصد از عفونت‌های بیمارستانی هوابرد هستند، همچنین بعضی از منابع نشان می‌دهد که ۱۶ درصد از عفونت‌های بخش مراقبت‌های ویژه در نتیجه انتقال پاتوژنهای هوابرد می‌باشد(۱۱).

سالانه بین ۲ الی ۴ میلیون عفونت بیمارستان در جهان اتفاق می‌افتد که منجر به ۲۰ تا ۸۰ هزار مرگ می‌گردد. بنابراین تهویه ناکافی میزان سرایت بیماری را افزایش می‌دهد.

عوامل زیادی بر تعداد باکتریها و سایر میکروارگانیسم‌ها در بیمارستان موثر می‌باشند. عنوان مثال تعداد افراد در اتاق عمل بر شمارش باکتریهای هوابرد موثر می‌باشد. یک فرد در هر دقیقه بسته به میزان فعالیت می‌تواند ۳۰۰۰ تا ۵۰۰۰۰ میکروارگانیسم را وارد هوای پیرامون خود نماید. بطور کلی ۷۵ درصد از میکروب‌ها پتانسیل انتقال از طریق هوا را دارند، بیشتر عفونت‌ها در بیمارستان نتیجه‌ای از ونتیلاتورهای آلوده شده و لوله گذاری یا تماس مستقیم می‌باشند. میکروارگانیسم‌های جدا شده از هوای بیمارستان عمدها شامل استافیلوکوکوس اپیدرمیس، استافیلوکوکوس همولیتکوس، گونه‌های انتروکوکوس، انتروباکتر، گونه‌های سودوموناس، میکروکوکوس، کورینه باکتریوم فسیالیس، مايكوباکتریوم توبرکلوزیس، روبيوولا ویروس، واریسلا زوستر می‌باشد.

استافیلوکوک آرئوس مقاوم به متی سیلین اصلی ترین پاتوژن عامل عفونت بیمارستانی جدا شده است. منبع اصلی استافیلوک آرئوس در بیمارستانها زخم‌های عفونی می‌باشد. ویروس عامل سندروم تنفسی حاد سارس (SARS)، یکی از خطرناکترین عوامل عفونت بیمارستانی برای پرسنل بیمارستان می‌باشد، اپیدمی‌های سارس عمدها یک هفته بعد از پذیرش بیماران مبتلا به سارس و قبل از ایزوله شدن فرد در بیمارستان ایجاد می‌شود. با توجه به احتمال گسترش عفونت‌های هوابرد در زمان اجرای پروژه‌های بازسازی در بیمارستان استفاده از فیلتراسیون منطقه‌ای ضروری می‌باشد(۱۱،۲).

۱-۲-۵ عوامل موثر بر عفونت‌های منتقله از طریق هوا

انتقال عفونت از طریق هوا با انتشار قطرات کوچک و انتقال آن به مسافت (فواصل) طولانی از بیماران عفونی رخ می‌دهد. جهت انتقال عوامل بیماریزایی که از طریق ذرات بسیار ریز انتشار پیدا می‌کنند چندین شرط ضروری وجود دارد که عبارتند از:

(۱) وجود عوامل بیماریزای پایدار در داخل قطرات در منبع عفونت

- ۲) قابلیت زنده ماندن عوامل بیماریزا در داخل قطره بعد از پرتاب شدن از منبع و دوام آن پس از مواجهه با موانعی نظری: حرارت، تبخیر، اشعه ماوراء بنفش، خشکی
- ۳) وجود حداقل دوز آلوده کنندگی جهت ایجاد عفونت در میزان حساس (جدول ۳)
- ۴) مواجهه با یک میزان حساس
- عوامل عفونی که ممکن است از طریق هوا به مسافت های زیاد پراکنده شده و سایر افراد حساس را نیز آلود نمایند در جدول ۱ آورده شده است.

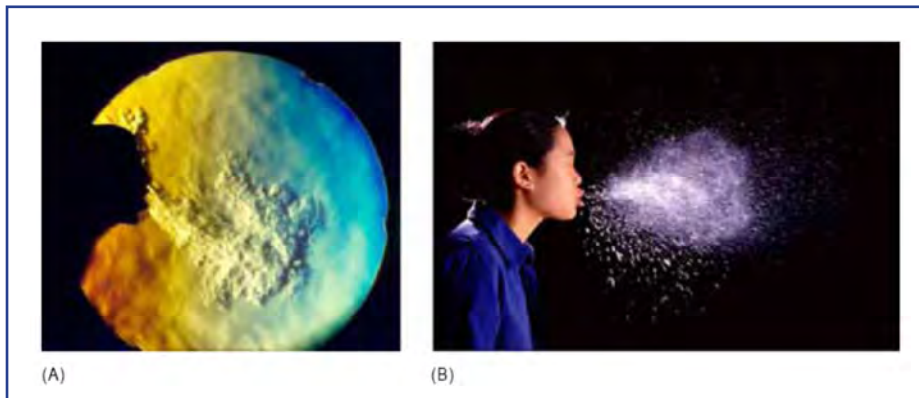
۳-۵ روش های انتقال بیماری های منتقله از طریق هوا (هوابرد)

انواع عفونت های منتقله از هوا در میزان های حساس می تواند نتیجه ای از مواجهه بالینی با میکروارگانیسم های منتشر شده در هوا باشند. در زمانی که مخازن محیطی (خاک، آب، گرد و خاک و مواد آلی فاسد شده) از طریق یکی از روشهای از جمله (افراد، جریان هوا، آب، مواد ساختمانی و تجهیزات) وارد بیمارستان و مراکز بهداشتی و درمانی گردیده، میکروارگانیسم های وارد شده می توانند در محیط داخل از جمله درزها، تکثیر یافته و متعاقباً در هوا منتشر و به عنوان منبع عفونت های منتقله از هوا در این مراکز بهداشتی و درمانی باشند.

مواجهه با میکروارگانیسم ها در قطرات (به عنوان مثال از طریق آثروسیل های دهانی و ترشحات بینی بیماران عفونی) به عنوان یکی از روشهای انتقال مستقیم می باشد.

در زمان عطسه و سرفه ابری از قطرات با اندازه ذرات بزرگتر از ۵ میکرون ایجاد می گردد (شکل ۱) که منجر به در معرض قرار گرفتن بالقوه افراد حساس در فاصله کمتر از ۳ فوت (۱ متر) می گردد. ویروس آنفلونزا، رینو ویروس، آدنو ویروس نمونه هایی از پاتوژنهایی هستند که از این روش منتشر می شوند. از آنجایی که این عوامل عمدهاً به طور مستقیم منتقل می شوند، همچنین قطرات نیز به علت وزنشان تمایل به سقوط از هوا (ته نشینی) را دارند، لذا اقدامات انجام شده برای کنترل جریان هوا در یک مرکز بهداشتی درمانی (مانند استفاده از اتاق های فشار منفی) برای جلوگیری از گسترش بیماری های ناشی از این عوامل تعیین کننده نبوده و کارایی چندانی ندارد(۲).

عطسه ممکن است باعث انتشار ۴۰ هزار قطره ریز با قطر بین $\frac{1}{5}$ الی ۱۲ میکرون گردد، که با سرعت تا ۱۰۰ متر بر ثانیه از بینی خارج می شوند(۱). در حالیکه سرفه حدود ۳ هزار قطره بسیار ریز ایجاد می کند. تقریباً همین تعداد قطره در طی ۵ دقیقه صحبت کردن بوجود می آید. شکل ۱ انتشار ذرات ریز در هنگام عطسه و سرفه را نشان می دهد.



شکل ۱- انتشار قطرات ریز در هنگام سرفه (سمت چپ) در هنگام عطسه (سمت راست)(۱)

گسترش بیماریهای عفونی منتقله از طریق هوای از طریق قطرات ریز شکلی از انتقال غیر مستقیم می باشد. قطرات ریز، زمانی که در هوای معلق می شوند، تولید ذرات با اندازه ۱ تا ۵ میکرون می نمایند. که این ذرات می توانند:

(۱) حاوی میکروارگانیسم های زنده بالقوه باشند.

(۲) بوسیله پوششی از ترشحات خشک محافظت گردند.

(۳) بطور نامحدود در هوای معلق بمانند.

(۴) به مسافت‌های طولانی منتقل گردند.

میکروارگانیسم های از طریق قطرات ریز در شرایط مطلوب مانند اتمسفر خشک و خنک با مواجهه کم یا بدون مواجهه با نور خورشید یا دیگر منبع پرتودهی باقی می مانند.

میکروارگانیسم های بیماریزا که می توانند از طریق هسته های ریز منتقل شوند عبارتند از مایکوباکتریوم توپرکلوزیس، ویروس زونا (VZV)^۱، ویروس سرخک (عنوان مثال روبلای)، ویروس آبله مرغان (به عنوان مثال وارویلا ماژور)(۲).

چندین عامل بیماریزا محیطی که دارای چرخه حیاتی مشابه و از لحاظ اندازه با قطره ریز مشابه هستند نیز ممکن است رفتار مشابهی در هوای نشان دهند. از جمله اسپورهای آسپرژیلوس فومیگاتوس که دارای قطر ۲ الی ۳/۵ میکرون می باشند. این اسپورها با سرعت ته نشینی ۰/۳ سانتیمتر در ثانیه (یا حدود ۱ متر در ساعت) در هوای معلق بوده و در برابر خشکی مقاومند

^۱ Varicella Zoster Virus

و می توانند به مسافت های دورتری از منبع انتشار منتقل شوند(۴). روشهای انتقال از طریق هوا عبارتند از:

۵-۳-۱ انتقال از طریق قطرات

در زمانی که فرد مبتلا به بیماری عفونی، قطرات را تولید و میکروارگانیسم ها از طریق هوا در مسافت کوتاه (کمتر از یک متر) به جلو رانده شده و بر روی غشاء چشم و مخاط بینی و دهان یک میزبان ته نشین می گردد، انتقال از طریق قطرات رخ می دهد. این قطرات مدت زمان زیادی بصورت معلق در هوا باقی نمی مانند، بنابراین تهویه و جابجایی ویژه هوا برای جلوگیری از انتقال این قطرات کارایی ندارد (انتقال قطرات با انتقال از طریق هوا اشتباه نشود). به عنوان مثال یک شخص سرما خورده، بوسیله عطسه کردن، قطرات زیادی را تولید می نماید. روشهای تشخیصی و درمانی مورد استفاده در بیمارستان از جمله ساکشن برونوسکوپی منبع تولید دیگری از قطرات در بیمارستان می باشد که در این موارد باید احتیاط های لازم برای جلوگیری از انتقال از طریق قطرات انجام گردد.

۵-۳-۲ انتقال از طریق هوا

انتقال از طریق هوا به ۲ روش انتقال از طریق هسته قطرات منتقله هوا یا انتقال ذرات گرد و غبار حاوی عوامل عفونی رخ می دهد که در ادامه آورده شده است:

الف: انتشار از طریق هسته قطرات

در اثر سرعت بالای خروج قطرات در زمان عطسه و سرفه کردن بیمار (تا ۱۰۰ متر بر ثانیه)، قطرات ریز حاوی ویروسها و باکتریها از دستگاه تنفسی به بیرون منتشر می گردند که معمولاً دارای قطر ۵ میکرون یا کمتر می باشند. این هسته قطرات ته نشین نمی شوند و بنابراین به مدت زیادی در هوا باقی مانده و تا زمانی که توسط سیستم تهویه حذف نشوند در هوا به چرخش در می آیند.

ب: گرد و غبار

گرد و غبار آلوده به عوامل عفونی با قدرت ماندگاری بالا در هوا، به عنوان یک مخزن باعث شیوع عفونت در محیط بیمارستان می شوند. همچنین گرد و غبار ایجاد شده از خلط خشک شده، همراه

با ترشحات عفونی موجود در هوای منجر به آلودگی هوای بیمارستان می گردد(۲).

۴-۵ میکروارگانیسم های منتقله از هوای بیمارستان

در جدول ۱ میکروارگانیسم های منتقله از هوای (خارج ها، باکتریها و ویروسها) که در مراکز بهداشتی و درمانی ایجاد اپیدمی نموده اند و همچنین میکروارگانیسم هایی که فقط بصورت موردي گزارش شده اند آورده شده است. همچنین در جدول ۳ عوامل بالقوه منتقله از هوای باعث عفونت بیمارستانی گردیده و تعداد موارد بیماری و حداقل تعداد لازم برای ایجاد عفونت آورده شده است.

جدول ۱- میکروارگانیسم های منتقله از طریق هوای(۲)

ویروس	باکتری	خارج	
سرخک (روبلای)، ویروس زوتا	مايكوباکتریوم توبرکلوزیس	گونه های آسپرژیلوس، موکرالس (گونه های رایزوپوس)	گزارشات متعدد از مراکز بهداشتی درمانی
ویروس آبله مرغان (واربلا)، ویروس های آنفلوزا، آنتو، ویروس ها، نورواک و ویروس	گونه های اسینتوباکتر، گونه های پاسسلوس، گونه های بروسلای ^{۰۰} ، استافیلوكوکوس آرتوس، استرپتوکوکوس گروه A	آکرومونیوم، فوزاریوم، پسودو آشریا بوتیدی، گونه سودوسپوریدیوم، اسپورتریکس سیانسیس	گزارشات موردي از مراکز بهداشتی درمانی
هانتا ویروس، لاسا ویروس، ابولا ویروس	کوکسیلا بورنی (تب Q)	کوکسیدوئیس ایمیتس، گونه های کریپتو کوکوس، هیستولاسما کپسولاتوم	منتقله از هوای طبیعت: (گزارشی از انتقال توسط هوای در مراکز بهداشتی درمانی موجود نیست)

* این لیست میکروارگانیسم هایی منتقله از آئرسول های تولیدی از آب را شامل نمی گردد.

** مدارک و مستندات نشان دهنده انتقال آن از طریق هوای آزمایشگاهها می باشد نه در بخش های مراقبت از بیمار

۵-۱ قارچ های منتقله از طریق هوای

۱-۱-۴ گونه های آسپرژیلوس

گونه های آسپرژیلوس، بیماریزای اصلی در بیمارستان ها بوده که انتقال آنها در شرایط محیطی مرتکب و گرد و غباری در بیمارستان رخ می دهد. گونه های آسپرژیلوس قارچ هوایی می باشند که در خاک، آب و سبزیجات در حال فساد وجود دارند. از طرفی این ارگانیسم به خوبی در هوای گرد و غبار و رطوبت موجود در تاسیسات بهداشتی درمانی نیز باقی می ماند. حضور آسپرژیلوس در محیط

بیمارستان یک فاکتور مهم برای وجود آسپرژیلوس تهاجمی فرصت طلب در بیمارستان می باشد. مکان های در حال ساخت و یا بازسازی می توانند گرد و غبار آلوده شده به آسپرژیلوس را منتشر و باعث شیوع اسپورهای قارچی در بیمارستان گرددند. بیشتر موارد آسپرژیلوزیس بوسیله آسپرژیلوس فومیگاتوس، یک قارچ ترموفیلیک که در دمای ۱۲ الی ۵۳ درجه سانتیگراد رشد می نماید، ایجاد می گردد. دمای مطلوب برای رشد آن ۴۰ درجه سانتیگراد می باشد(۵).

۲-۱-۴-۵ قارچهای فرصت طلب

گونه هایی از دسته موکورالس (به عنوان مثال گونه های رایزوپوس) و کپک های مونیلیا (به عنوان مثال گونه های فوزاریوم و پنیسیلیوم) دیگر قارچ های فرصت طلبی هستند که بعضی از موقع می توانند باعث عفونت در بیمارستان ها گرددند (جدول ۲). اکثر این قارچها می توانند در محیط مرطوب رشد کنند. بعضی از این قارچها (مانند فوزاریوم و پسودو آلشربیا) به عنوان پاتوژنهای منتقله از هوا می باشند.

عفونت های ناشی از کریپتوکوکوس نئوفورمانس، هیستوپلاسما کپسولاتوم می توانند به علت نقص در اجزاء تجهیزات تامین هوا، وارد سیستم تهویه گردیده و ایجاد بیماری کنند. شواهد نشان می دهد که قارچ پنوموسیستیس کارینی، ممکن است از طریق هوا و انتقال شخص به شخص ایجاد بیماری نماید(۵).

جدول ۲- قارچهای بیماریزای با منشاء محیطی در بیمارستانها و مراکز بهداشتی درمانی (۲).

گونه قارچ	مسیر انتقال محیطی
آسپرژیلوس	عملکرد نامناسب سیستم تهویه، * فیلترهای هوا، چارچوب فیلتر هوا، جریان برگشتی هوا آلوده، + آلودگی هوای خروجی، سقف های کاذب، احداث ساختمان (ساخت و ساز)، پنجره های باز، جارو برقی بیمارستان، آسانسور، دیوارها، واحد آشیزخانه، غذاء، گیاهان زینتی
رایزوپوس	فیلتر هوا، سقف کاذب
پنیسیلیوم	پوسیدگی چوب کابینت، عایق های فایبر گلاس مجرای تهویه، فیلترهای هوا بی حس کننده های موضعی
آکرومونیوم	فیلترهای هوا
کلادسپوریوم	فیلترهای هوا

* نتایج چندین مطالعه نشان می دهد که مدفع پرندهان مانند کبوتر باعث انتشار آسپرژیلوس، کریپتوکوکوس و گونه های هیستوپلاسما در بیمارستان شده است(۲)

+ طبق استاندارد انجمن معماران آمریکا برای ساختمان بیمارستانهای جدید یا بازسازی شده باید:
 الف) خروجی هوای آلوده حداقل ۷/۵ متر با محل ورودی هوا فاصله داشته باشد ب) کف کanal ورودی هوای بیرون در سیستم های تهویه مطبوع باید ۱/۸ متر بالاتر از سطح زمین یا یک متر بالاتر از سطح سقف باشد
 ب) کanal خروجی هوای مناطق آلوده بالاتر از سطح سقف و بگونه ای تنظیم شود که این هوای آلوده حداقل بازچرخش را به داخل ساختمان بیمارستان داشته باشد(۲،۶).

۲-۴-۵ باکتری های منتقله از طریق هوای

۱-۲-۴-۵ مایکو باکتریوم توبرکلوزیس

مایکو باکتریوم توبرکلوزیس عامل بیماری سل بوسیله قطرات (هسته) ریز ایجاد شده در زمان عطسه، سرفه، صحبت کردن افراد (عمدتاً بزرگسالان و نوجوانان) مبتلا به سل ریوی منتقل می گردد، جریان طبیعی هوا می تواند این ذرات منتقله از هوا را برای مدت زمان طولانی حفظ نموده و آنها را در سرتاسر اتاق یا ساختمان منتشر نماید. عمدتاً انتقال آن از طریق قطرات ریز با اندازه ۱ تا ۵ میکرون هوا می باشد، و شامل گونه های مایکو باکتریوم بویس و آفریکانوم نیز می باشد(۲،۷).

۲-۲-۴-۵ استافیلوکوکوس آرئوس

کوکسی گرم مثبت (مانند استافیلوکوکوس آرئوس، استرپتوکوک بتا همولیتیک گروه A) از جمله پاتوژنهای بیماریزا در بیمارستان ها هستند که به غیر فعالسازی از طریق خشکی مقاوم بوده و در محیط و بر روی سطوح به مدت زمان زیادی باقی می مانند. این ارگانیسم ها می توانند از طریق افراد نیز به داخل هوا منتشر گردند. حدود ۱۰ درصد از ناقلين سالم استافیلوک آرئوس را به داخل هوا منتشر می نمایند(۷).

۳-۲-۴-۵ استرپتوکوک های بتا همولیتیک

بروز عفونت های محل جراحی ناشی از استرپتوکوک های بتا همولیتیک گروه A می تواند از طریق هوا و از اشخاص به بیماران در اتاق عمل باشد. در این وضعیت گونه عامل شیوع می تواند از روش پلیت در اتاق عمل تشخیص داده شود(۲،۷).

۴-۲-۴ باسیلوس

باکتری گرم مثبت باسیلوس منتقله از هوا قادر به ایجاد اسپور در شرایط نامطلوب می باشند. شیوع و شبه شیوع نسبت داده شده به باسیلوس سرئوس در بخش های زنان و زایمان، مراقبت های ویژه، واحد برنکوسکوپی بیمارستان می باشد(۲،۸).

۴-۲-۵ اسینتو باکتر

باکتریهای گرم منفی برای دوام و رشد به محیط های مرطوب نیاز داشته و بندرت همراه با انتشار از طریق هوا می باشند. گونه استثناء در این مورد اسینتو باکتر بوده که قابلیت تحمل شرایط خشکی را دارد(۲).

۴-۲-۶ لژیونلا

آئروسل های تولیدی از دوش های حمام و شیرها ممکن پتانسیل انتقال لژیونلا و دیگر باکتریهای گرم منفی منتقله از طریق آب (نظیر پسودوموناس آتروژینوزا) را داشته باشند. در صورت مواجهه با این ارگانیسم ها از طریق استنشاق مستقیم نیز ایجاد بیماری می گردد(۲).

۵-۵ ویروس های منتقله از طریق هوا (هوابرد)

بعضی از ویروسهای انسانی از طریق قطرات آئروسل از شخصی به شخص دیگر منتقل می شوند. اما تعداد بسیار کمی از ویروسها بطور دائم از طریق هوا منتقل می گردد، عفونت های ناشی از واریسلا زوستر به تعداد زیادی در مراکز بهداشتی و درمانی ثبت شده اند. اپیدمی های منتبه به ویروس های منتقله از طریق هوا نیز به تعداد کمی از عوامل ویروسی محدود می گردد. برخی از شواهد نشان می دهد که قطرات ریز نقش موثری در انتقال پاتوژن های تنفسی (به عنوان مثال آدنو ویروس ها) نیز ایفاء می نمایند(۲).

روشهای کنترل عفونت مورد استفاده برای پیشگیری از انتشار این بیماریهای ویروسی در مراکز بهداشتی درمانی عمدهاً شامل ایزوله کردن بیماران، واکسیناسیون افراد مستعد و درمان ضد ویروسی بجای اقدامات لازم برای کنترل جریان هوا و یا کیفیت مناسب هوا می باشد(۲،۹).

ویروس هایی که روش اصلی انتقال آنها از طریق قطرات است بندرت عامل عفونت فraigیر از طریق مسیر هوابرد می باشند. فاکتورهای موثر بر انتشار هوابرد این ویروسها ناشناخته است. انتقال هوابرد سرخک در مراکز بهداشتی درمانی ثابت شده است. بعضی از شواهد انتقال هوابرد ویروس

آنفلوونزا بوسیله قطرات ریز را در خانه های سالمندان و به تعداد کمتری شیوع این ویروس در سایر واحدهای پزشکی، بخش نوزادان، بخش مراقبت های ویژه و... را نشان می دهد^(۲). بعضی از شواهد نیز نشان دهنده انتقال ویروس های روده ای از طریق هوا می باشد. همچنین اپیدمی از عفونت نوروواک ویروس از طریق هوا ثبت شده است. ویروس آبله مرغان یک عامل بالقوه بیوتوریسم، عمدتاً از طریق تماس مستقیم با قطرات عفونی منتشر می گردد. اما این ویروس از طریق هوا نیز می تواند منتقل می گردد.

انتقال از طریق هوا ممکن است در انتشار طبیعی هانتا ویروس و ویروس های خونریزی دهنده (مانند ابولا، لاسا) نقش ایفا نماید. اما مدارک و شواهدی برای انتشار این عوامل در بیمارستانها و مراکز بهداشتی درمانی از طریق هوا وجود ندارد. البته هانتا ویروس از طریق آئروسل های ایجاد شده از مدفوع جوندگان نیز می تواند منتقل گردد. تب زرد نیز به عنوان یک عامل تب خونریزی دهنده ویروسی با قابلیت تولید آئروسل بالا است که انتقال این ویروس در بیمارستانها و مراکز بهداشتی و درمانی هنوز گزارش نشده است^(۲،۱۰).

۱-۵-۵ بیماری تب خونریزی دهنده و کنترل آن

بیماری تب خونریزی دهنده ویروسی عمدتاً بعد از مواجهه مستقیم با خون و مایعات آلوده اتفاق می افتد و با استفاده از اقدامات احتیاطی استاندارد در کنترل قطرات، از انتقال آن در اوایل دوره این بیماری باید پیشگیری گردد. اگر چه استفاده از یک اتاق فشار منفی در طول مراحل اولیه بیماری لازم نیست، اما در زمان بستری شدن در بیمارستان برای پیشگیری از انتقال بیماری مورد نیاز و الزامی است.

دستورالعمل کنونی مرکز کنترل بیماری های واگیر آمریکا^۱ برای بیماران مبتلا به تب خونریزی دهنده با عالئمنی نظیر سرفه، استفراغ، اسهال یا خونریزی، استفاده از اتاق ایزووله با فشار منفی به همراه اتاق انتظار (پیش ورودی) و استفاده از ماسک های طبی هپا برای افرادی که وارد این اتاق ها می گردند را الزامی نموده است^(۲،۹). پیشنهاد می گردد که در کشور ایران نیز این موارد رعایت گردد. محافظه صورت یا عینک طبی برای پیشگیری از مواجهه غشای مخاطی با آئروسل های عفونی در این وضعیت کمک می نماید. در صورتی که اتاق انتظار (پیش ورودی) در دسترس نباشد، از واحدهای فیلتر هپا قابل حمل، برای تامین هوای اضافی و تعداد گرددش بیشتر هوا در اتاق می توان استفاده نمود^(۲).

¹ Centers for Disease Control and Prevention (CDC)

جدول ۳- دوز عفونی عوامل عفونت بیمارستانی منتقله از هوا (۱۱، ۳۱)

میکروب	نوع	دوز عفونی (تعداد)	تعداد موارد سالانه در آمریکا
ویروس آنفلونزا A	واگیر	۲۰	۲ میلیون
ویروس سرخک	واگیر	ND	۵۰۰۰۰
استافیلوکوکوس پنومونیا	واگیر	ND	۵۰۰۰۰
استافیلوکوک پیوزنر	واگیر	ND	۲۱۴۰۰
ویروس آبله مرغان (واریسلا)	واگیر	ND	۴۶۰۱۶
پارا اینفونزا ویروس	واگیر	ND	۲۸۹۰۰
مايكوباكتريوم توبرکلوزیس	واگیر	۱-۱۰	۲۰۰۰
بردولتا پرتوسیس	واگیر	۴	۶۵۶۴
روبلا ویروس	واگیر	۱۰-۶۰	۳۰۰
استافیلوکوک آرتوس	واگیر	ND	۲۷۵۰
سودوموناس آفرورینوزا	غیر واگیر	ND	۲۶۵۰
کلبیسلا پنومونیا	واگیر	ND	۱۴۸۸
لژیونلا پنوموفیلا	واگیر	۱۲۹	۱۱۶۳
هموفیلوس آنفلونزا	واگیر	ND	۱۱۶۲
هیستوپلاسم کپسولاتوم	غیر واگیر	۱۰	۱۰۰۰
آسپرژیلوس	غیر واگیر	ND	۶۶۶
اسیننتوباکتر	واگیر	ND	۱۴۷
کورینه باکتریوم دیفتریا	واگیر	ND	۱۰
ویروس سارس	واگیر	ND	۱۰
آدنو ویروس	واگیر	۱۵۰	ND
ربنو ویروس	واگیر	۱۰۰	ND
قارچ پاراکوکسیدودیس	واگیر	۸۰۰۰۰۰	ND
مايكوبلاسم پنومونیا	واگیر	۱۰۰	ND
نسیریا منتزنتیدیس	واگیر	۱۱۰	ND
پلاستومایسر درماتیدیس	واگیر	۱۱۰۰۰	ND
کریپتوکوکوس نثوفورمانس	واگیر	۱۰۰۰ مخمر	ND
کوکساکی ویروس	واگیر	۶۷	ND

۶- انواع سیستم‌های تهویه در بیمارستان

هدف تهویه تهییه هوای سالم برای تنفس، کاهش غلظت مواد آلاینده تولید شده در داخل بیمارستان و خروج آلاینده‌ها می‌باشد. با افزایش تعویض هوا به میزان دو برابر، غلظت ذرات هوابرد در هوا نیز به نصف کاهش می‌یابد. بهبود تهویه در مراکز بهداشتی و درمانی در پیشگیری از انتقال

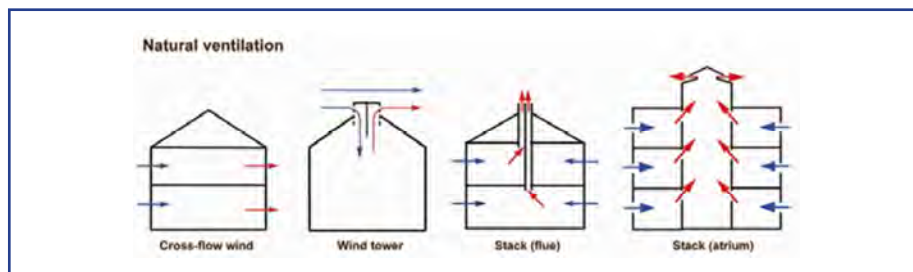
عfonت های هوابرد ضروری و قویاً توصیه می گردد(۳۰).

اجزاء اصلی تهویه بیمارستانی عبارتند از:

- ۱) میزان تهویه: مقدار و کیفیت هوای بیرون که به داخل بیمارستان وارد می شود.
- ۲) جهت جریان هوای: جهت کلی جریان هوای در بیمارستان است که باید از بخش های تمیز به سمت بخش های آلوده باشد.
- ۳) انتشار هوای گوی جریان هوای: هوای بیرون باید به طریق موثر وارد هر بخش از بیمارستان گردیده و آلینده های تولید شده در هر بخش بیمارستان به نحو موثری خارج گرددن. موارد استفاده، مزايا و معایب سه نوع سیستم تهویه متداول بیمارستان شامل تهویه طبیعی، مکانیکی و ترکیبی در جدول ۴ آورده شده است.

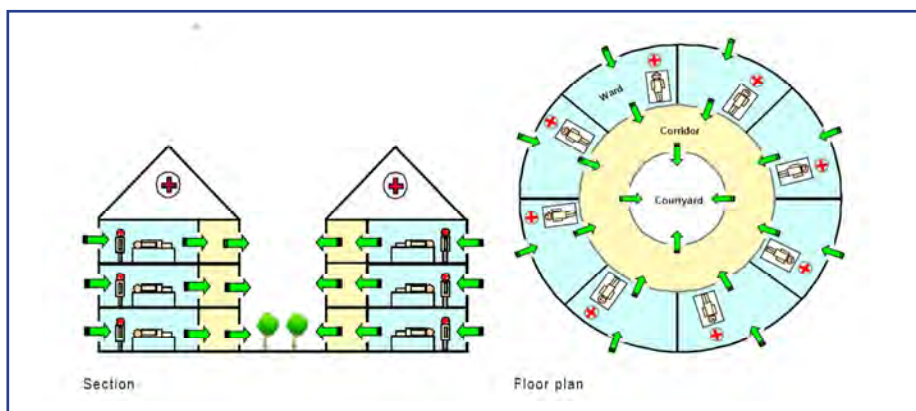
۱- تهویه طبیعی

نیروهای طبیعی (به عنوان مثال باد و نیروی شناوری حرارتی) به علت اختلاف چگالی هوای داخل و بیرون) هوای بیرون را از طریق پنجره ها، درب ها، نورگیرها و هواکش ها به داخل ساختمان و همچنین هوای داخل را به خارج ساختمان بیمارستان هدایت می نمایند. میزان استفاده از تهویه طبیعی در بیمارستان به آب و هوای نقشه ساختمان و رفتار اشخاص ساکن در بیمارستان بستگی دارد. شکل ۲، روش های مختلف تهویه طبیعی و شکل ۳، نحوه جانمایی اتاق ها برای استفاده از حداکثر تهویه طبیعی در بیمارستان را نشان می دهند. بیشترین تهویه طبیعی در زمانی که پنجره ها در ۲ طرف اتاق باز باشند فراهم می گردد. مشکل اصلی تهویه طبیعی بستن پنجره ها در زمان شب و هوای سرد توسط همراهان بیماران می باشد. استفاده از انواع فن های اختلاط از جمله سقفی یا اگزوز فن هایی تعییش شده در پنجره ها فقط در زمان تامین میزان کافی هوای بیرون مجاز است چون در غیر اینصورت باعث انتشار بیشتر آلینده های هوای در اتاق بیمار می گرددن(۳۰).



شکل ۲- روش های مختلف تهویه طبیعی در بیمارستان(۱)

مطابق شکل ۲ تهویه طبیعی در بیمارستان می‌تواند از طریق استفاده از پنجره‌ها در ۲ طرف اتاق و یا تعبیه یک کanal بزرگ در بین ۲ بخش باشد در صورت استفاده از تهویه طبیعی برای اتاق‌های بیمارستان، جانمایی اتاق‌ها باید مانند شکل ۳ باشد. مطابق این شکل جانمایی اتاق‌ها و تخت بیمار بگونه‌ای است که هوا از یک سمت وارد و از سمت دیگر خارج می‌شود و خروجی هوا نباید بگونه‌ای تعبیه شود که هوا از آلوده‌ای که از روی یک بیمار مبتلا به عفونت هوای برد مانند سل عبور کرده است به سایر بخش‌ها منتقل و یا جهت حرکت هوا بگونه‌ای نباشد که این هوای عبوری تخت‌های مجاور را نیز در معرض عفونت‌های هوایبرد قرار دهد بلکه باید بطور مستقیم به خارج اتاق هدایت گردد.



شکل ۳- جانمایی اتاق‌ها برای استفاده از حداکثر تهویه طبیعی در بیمارستان(۱)

۲-۶ تهویه مکانیکی

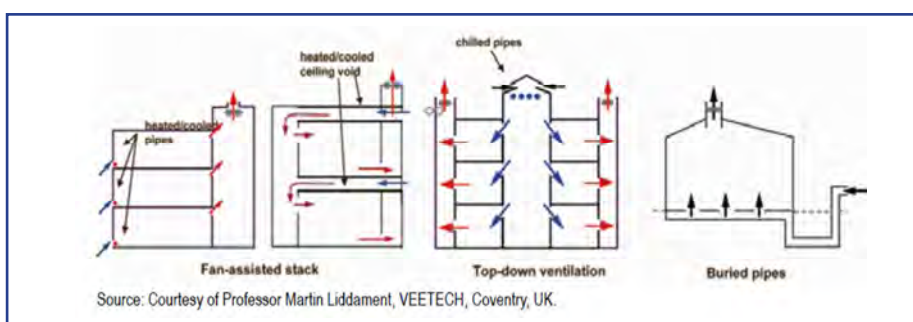
تهویه مکانیکی معمولاً از طریق فن‌ها ایجاد می‌شود. فن‌ها می‌توانند بطور مستقیم در پنجره‌ها یا دیوارها، یا در کanal‌ها برای تامین هوا یا خروج هوا از اتاق نصب گردند. تهویه مکانیکی می‌تواند بطور کامل کنترل شده و با سیستم‌های تهویه مطبوع و فیلتراسیون ترکیب شود که در ادامه آورده شده است.

نوع سیستم تهویه مکانیکی مورد استفاده بستگی به آب و هوا دارد. در آب و هوای گرم و مرطوب نفوذ هوا باید به حداقل رسیده و همچنین تقطیر را کاهش داد. در این وضعیت سیستم تهویه

مکانیکی فشار مثبت معمولاً استفاده می‌گردد. در مقابل در اقلیم‌های سرد برای کاهش تقطری باید خروج هوا از ساختمان به حداقل برسد، در این وضعیت باید تهویه با فشار منفی استفاده گردد. برای اتاق‌های محل تولید آلاینده مانند حمام، توالت یا آشپزخانه اغلب از تهویه با فشار منفی استفاده می‌گردد(۱). در اتاق ایزوله تنفسی مورد استفاده برای کنترل عفونت هوایی در بیمارستان باید حداقل فشار منفی $2/5$ پاسکال نسبت به راهرو حفظ گردد(۲).

۳-۶ تهویه ترکیبی

در تهویه ترکیبی (مرکب) جهت تامین میزان جریان هوای مورد نیاز از تهویه طبیعی همراه با تهویه مکانیکی (فن) استفاده می‌گردد. شماتیک انواع روش‌های تهویه ترکیبی مورد استفاده در بیمارستان در شکل ۴ آورده شده است. در زمانی که تهویه طبیعی به تنها یک مناسب نیست، می‌توان از هواکش‌ها (فن) با قدرت مناسب برای افزایش میزان تهویه در اتاق‌ها استفاده گردد. این فن‌ها باید بگونه‌ای نصب گردد که هوای اتاق بطور مستقیم از طریق دیوار یا سقف به محیط بیرون تخلیه گردد. تعداد و اندازه این هواکش‌ها به میزان تهویه مورد نظر بستگی دارد و باید قبل از استفاده از قدرت آن اطمینان حاصل شود(۱).



شکل ۴- شماتیک انواع روش‌های تهویه ترکیبی مورد استفاده در بیمارستان(۱)

استفاده از هواکش‌ها در تهویه ترکیبی مشکلاتی مانند محل نصب (بخصوص برای هواکش‌های بزرگ)، صدا (به ویژه برای هواکش‌های با قدرت بالا) کاهش یا افزایش دما در اتاق و نیاز به منبع برق دائمی می‌باشد. که در صورت اختلال در دمای اتاق می‌توان از سیستم‌های سرمایش و گرمایش تکی و پنکه‌های سقفی با رعایت نکات لازم استفاده نمود(۱).

۴-۶ مزایا و معایب تهویه طبیعی، مکانیکی، ترکیبی

در جدول ۴ مزایا و معایب سیستم های تهویه مکانیکی، طبیعی و ترکیبی مورد استفاده در بیمارستان آورده شده است.

جدول ۴- مزایا و معایب سیستم های تهویه مورد استفاده در بیمارستان (۱)

تهویه ترکیبی	تهویه طبیعی	تهویه مکانیکی	
مناسب برای بیشتر شرایط آب و هوایی و تغییر فصل	مناسب برای آب و هوای گرم و معتدل	مناسب برای هر نوع آب و هوای تغییر فصل	
صرفه جویی در انرژی	پایین بودن هزینه های سرمایه گذاری، بهره برداری و نگهداری	ایجاد محیط مطبوع (با آسایش بیشتر) و کنترل شده تر	
قابلیت انعطاف پذیری بالا	توانایی تامین میزان بالای تهویه دامنه زیادی از کنترل عوامل محیطی بوسیله ساکنین قابل انجام است.	محدوده کوچکتری از کنترل عوامل محیطی بوسیله ساکنین انجام می گردد.	مزایا
تهویه ترکیبی	تهویه طبیعی	تهویه مکانیکی	
ممکن است گران باشد.	به میزان زیادی تحت تاثیر آب و هوای بیرون ساختمان و نیز عملکرد ساکنین قرار می گیرد.	هزینه بالای نصب و نگهداری	
ممکن است طراحی آن سخت تر باشد.	پیش بینی، تجزیه و تحلیل و طراحی آن مشکل است.	در بعضی از موارد ناتوانی در توزیع هوای مورد نیاز از بیرون به داخل بخش های بیمارستان	
	در شرایط آب و هوای گرم، مرطوب یا سرد میزان راحتی را کاهش می دهد.		معایب
	عدم توانایی در ایجاد فشار منفی در اتاق های ایزوبله که البته با طراحی درست ممکن است فراهم گردد.		
	با توجه به موقعیت بیمارستان امکان ورود سر و صدا از بیرون وجود دارد.	عامل بالقوه ایجاد سر و صدا	
	استفاده از تهویه طبیعی با فن آوری بالا برخی محدودیت ها و معایب تهویه مکانیکی را دارد.		

۶-۵ تهویه مطبوع

تهویه مطبوع یکی از انواع روشهای تهویه مکانیکی است که اجزاء اصلی آن سیستم گرمایشی، سیستم سرمایشی و تخلیه هوا می باشد. سیستم تهویه مطبوع چهار عامل دما، رطوبت، سرعت و پاکی هوا را بطور همزمان کنترل می نماید. از جمله اهداف پالایش هوا تامین رفاه کلی افراد ساکن در یک مکان از جمله بیمارستان و همچنین از بین بردن باکتریهای موجود در هوا از جمله اتاق عمل جهت جلوگیری از عفونت های بعد از عمل می باشد.

۶-۵-۱ اصول پایه و بهره برداری از سیستم تهویه مطبوع

سیستم های تهویه مطبوع در مراکز بهداشتی درمانی با اهداف زیر طراحی می شوند:

(۱) نگهداری دما و رطوبت هوا در سطح مطلوب برای پرسنل، بیماران و ملاقات کنندگان

(۲) کنترل بو

(۳) حذف هوای آلوده شده

(۴) فراهم نمودن هوای مورد نیاز برای محافظت کارمندان و بیماران مستعد به پاتوژنهای بیماریزا منتقله از هوا در بیمارستان

(۵) کاهش خطر انتقال پاتوژنهای بیماریزا منقله از طریق هوا از بیماران آلوده به سایر افراد مستعد (۲،۴).

یک سیستم تهویه مطبوع شامل یک ورودی و خروجی؛ فیلترها؛ فرایندها یا مکانیسم های اصلاح رطوبت (کنترل رطوبت در تابستان، حذف رطوبت در زمستان)؛ تجهیزات سرمایش و گرمایش؛ فن، اگزوز هوای خروجی؛ کانال؛ دیفیوزر برای توزیع مناسب هوا می باشد(۲).

کاهش عملکرد تجهیزات تهویه مطبوع از جمله عدم کارایی فیلتر، عایق نامناسب و نگهداری ضعیف باعث افزایش انتشار عفونت های منتقله از هوا در بیمارستان می گردد(۲).

۶-۵-۱ سیستم تهویه مطبوع مرکزی

هوای وارد شده به سیستم توزیع پس از تنظیم دما و رطوبت از مجموعه ای از فیلترها برای پاکسازی بیشتر عبور داده شده و در بخش های مختلف توزیع می شود، سپس از طریق کانال مجزا به سیستم تهویه مطبوع برگشت داده می شود(۲،۱۲).

در بیمارستان هوا از مکان هایی نظیر توالت معمولاً بطور مستقیم و از طریق کانال مجزا به اتمسفر

بیرونی باید هدایت گردد. در بخش هایی از بیمارستان که بیماران مبتلا به سل در آن بستری می باشند در صورت امکان باید هوای داخل بخش یا اتاق به بیرون منتقل و یا قبل از بازچرخش در بخش حتما از فیلتر هپا عبور داده شود.

از سیستم پرتو ماوراء بنسخ^۱ می توان به عنوان یک روش جانبی برای پاکسازی هوا در بیمارستان استفاده نمود اما نمی توان از آن به عنوان جایگزین فیلتراسیون هپا استفاده نمود. طراحی سیستم های تهویه مطبوع در بیمارستان ها باید براساس پارامترهای نظیر تنظیم درجه حرارت، تنظیم رطوبت، تنظیم فشار (جدازای فضاهای از یکدیگر)، فیلتراسیون هوا، چرخش هوا در اتاق و یا تخلیه هوا به هوای بیرون باشد. سیستم های مختلف تهویه مطبوع عبارتند از:

۲-۵-۶ تهویه مطبوع منطقه ای

بهترین نوع تهویه مطبوع آن است که بتوان دما و رطوبت هر محل را به طور مستقل کنترل و تنظیم نمود و در بیمارستان ها که هر بخش آن با توجه به بیماران بستری و نوع بیماری و یا اتاق عمل و اتاق ایزوله شرایط هوایی مخصوصی را لازم دارد و نمی توان از یک مرکز، عمل تهویه را انجام داد، باید از تهویه مطبوع منطقه ای استفاده نمود. بطور کلی تهویه مطبوع منطقه ای دارای ۲ نوع سیستم می باشد:

۱-۲-۵-۶ سیستم فن کویل با توزیع هوای تازه مرکزی

سیستم پیشنهادی جهت سرمایش و گرمایش در اتاقهای بستری، درمانگاه، اتاق پزشکان و پرستاران و اتاقهای اداری بیمارستان استفاده از سیستم فن کویل با توزیع هوای تازه مرکزی است. در این سیستم بار سرمایی و گرمایی توسط فن کویل جبران می شود و هوای مورد نیاز برای هر فضا توسط یک دستگاه هواساز مرکزی تهیه و توسط شبکه کانال کشی به داخل اتاقها توزیع می شود. به عبارت دیگر چون هوای تازه توسط هواساز جداگانه تامین می شود در نتیجه می توان این هوا را از لحاظ دما و رطوبت و تمیزی کاملا کنترل کرد. عموماً هوای تازه را از روی فیلترهای هپا عبور داده و به شرایط هوای داخل اتاق می رسانند. بزرگترین مزیت این سیستم کنترل موضعی دمای اتاق توسط ترموموستات است. ارتباط ترموموستات با موتور فن کویل که به آن فرمان روشن و خاموش می دهد و همچنین میزان هوای تازه که ایجاد فشار مثبت می کند باید قابل کنترل باشد.

^۱ Ultraviolet germicidal irradiation (UVGI)

شایان ذکر است در این سیستم باستی برای هر اتاق از فن کویل سقفی که در بالای درب ورودی نصب می شود استفاده نمود، مزیت استفاده از فن کویل سقفی این است که اولاً از دسترس به دور است و ثانیاً فضای داخل اتاق را اشغال نمی کند. کanal هوای تازه نیز یا مستقیم هوا را به داخل اتاق می رساند و یا به فضای هوابندی شده پشت فن کویل ختم می شود. استفاده از این سیستم در طبقاتی که عایق حرارت کف نداشته باشد چندان مناسب نیست.

۲-۵-۶ سیستم هوا رسان چند منطقه ای

سیستم پیشنهادی جهت سرمایش و گرمایش اتاق های عمل و احياء، اتاقهای زایمان و جراحی در بیمارستان استفاده از هوا رسان چند منطقه ای است، اصولاً استفاده از هوا رسان های چند منطقه ای برای فضاهایی در بیمارستان پیشنهاد می گردد، که دما و رطوبت نسبی فضاهای مجاور یکسان نباشد به عبارت دیگر بخواهیم دما و درصد حذف رطوبت نسبی هر اتاق بطور جداگانه قابل کنترل و تنظیم باشد. با توجه به اینکه اتاقهای عمل باید با صد درصد هوای تازه کار کنند، هواسازهای اتاق عمل باید دارای دمپر (وسیله ای برای کنترل جریان هوا) هوای برگشت نباشد و فقط دارای یک ورودی جهت هوای تازه باشد. در هواسازهای چند منطقه ای معمولاً دو کویل سرد و گرم به طور موازی استفاده می گردد.

طرز عمل هواساز چند منطقه ای در بیمارستان بدین صورت است که بطور مثال در تابستان هوای بیرون وارد هواساز می گردد این هوا از دو مسیر مجزا یکی از روی کویل سرد عبور کرده و سرد می شود و مسیر دوم از روی کویل گرم که معمولاً در تابستان ها خاموش است عبور کرده و در واقع بدون تغییر به انتهای هواساز می رسد در انتها محل خروج این دو هوا توسط دو دمپر مجزا یکی برای هوای سرد و دیگری برای هوای گرم مخلوط می گردد و توسط یک شبکه کanal کشی مجزا و جداگانه به طرف فضای مورد نظر هدایت می شود. کنترل دمای داخل اتاق توسط ترمومترات انجام می شود و در صورت نیاز به کنترل دما در داخل فضا ترمومترات به دمپرهای مربوطه فرمان می دهد که به چه نسبت باز و بسته شوند تا دمای اتاق تنظیم گردد(۱۲،۲).

برای گرمایش و سرمایش فضاهایی مانند آمفی تئاتر و کتابخانه و سالن های غذاخوری بیمارستان نیز می توان از هواساز یک منطقه ای که دارای دمپر هوای برگشت نیز باشد، استفاده نمود(۱۲،۲).

۶-۵-۳ تهویه با واحدهای محلی (موقعی)

۶-۵-۱ فن کویل

در این سیستم سیال گرم و سرد مانند آب به وسیله شبکه لوله کشی، حرارت و سرمای لازم را از مرکز به دستگاهی به نام واحد تهویه محلی می‌رساند این واحد از کویل حرارتی یا برودتی و ونتیلاتور در داخل یک جعبه تشکیل شده که هوای تازه و یا قسمتی از هوای برگشتی اتاق را گرفته از فیلتر گذرانده و پس از عبور از کویل حرارتی و یا برودتی وارد اتاق می‌نمایند. عموماً این واحدها با شیرهای حرارتی خودکار با سرعت‌های مختلف ونتیلاتور تنظیم می‌گردند.

اغلب این واحدها را در زیر پنجره قرار می‌دهند که بتوان از هوای تازه خارج هم استفاده نمود. نکته قابل توجه این است که در فن کویل کنترل نسبی رطوبت نسبی هوا امکان‌پذیر نمی‌باشد.

موارد مصرف این سیستم بیشتر برای ساختمان‌هایی است که هوای هر یک از اتاق‌ها و محل‌ها را بخواهند بطور مستقل کنترل یا متوقف نمایند. مانند بخش اداری بیمارستان که با توقف دستگاهها در موقع خارج از ساعت اداری بار کلی سیستم پایین آورده شده و مقرر به صرف باشد. همچنین در ساختمان‌های قدیمی نظیر بیمارستانهایی که در سالهای گذشته ساخته شده است و یا ساختمانهایی که امکان نصب کanal های قطور در آنها نباشد از این سیستم استفاده می‌شود.

با توجه به اینکه ممکن است اسپیور قارچها و باکتریها بر روی سطح کویل آن به فرم رویشی تبدیل شود استفاده از فن کویل بمنظور تهویه بیمارستان باید با احتیاط لازم باشد.

۶-۵-۲ کولر

در ساختمانهایی که قبلاً سیستم تهویه مطبوع پیش‌بینی نشده باشد و یا آن که اتاق‌ها و مکانهایی لازم باشد که خنک شوند از کولر استفاده می‌شود. که یک واحد کامل کولر شامل کمپرسور و بادرسان و کویل تبخیر کننده در یک قفسه قرار گرفته و روی پنجره و یا دیوار خارجی ساختمان نصب می‌گردد. در این سیستم امکان تجدید و تعویض هوا و استفاده از هوای برگشتی اتاق وجود دارد. معایب آن صدا و عدم کنترل رطوبت می‌باشد. که رطوبت حاصله باعث تشدید رشد عوامل قارچی می‌گردد.

۶-۳-۵ هود

یکی از موثرترین راههای کاهش انتشار آلاینده‌ها بخصوص در آزمایشگاه بیمارستان می‌باشد. یک

سیستم جمع آوری آلاینده شامل پنج جزء اصلی است:

- ۱- هود مکشی جهت به دام انداختن ذرات خروجی از منبع
- ۲- شبکه کanal جهت انتقال ذرات به دام افتاده
- ۳- جمع آوری کننده جهت حذف ذرات از هوا
- ۴- فن و موتور جهت تامین حجم مکش و انرژی مورد نیاز
- ۵- دودکش

هر یک از این تجهیزات، نقش موثری را در انجام عملیات مناسب سیستم جمع آوری ذرات ایفاء می نمایند و عملکرد ضعیف تجهیزات می تواند موثر بودن تجهیزات دیگر را کاهش دهد. بنابراین طراحی دقیق و انتخاب هر نوع تجهیزات، حساس و مهم است. انواع هودهای مورد استفاده در بیمارستان عبارتند از:

۱-۳-۵-۶ هود آشپزخانه

در آشپزخانه های بزرگ از جمله آشپزخانه بیمارستان، استفاده از سیستم تهویه مناسب برای بقاء شرایط مطلوب در محیط امری ضروری است. تهویه ناصحیح علاوه بر اینکه موجب پراکندگی بو و گرما در سراسر سطح آشپزخانه و اتاق های مجاور می شود، لایه ای از بخارات روغنی را روی سطح دیوارها، سقف ها و تجهیزات خواهد نشاند. این امر ضمن نامطلوب ساختن محیط غذاخوری، مشکلات جدی در نظافت ایجاد می نماید. در طرح و جانمایی این هودها باید ترتیبی داده شود که سرعت هوا در مجاورت دهانه هود کافی باشد تا از فرار گرما، بو، دود و بخارات به فضای آشپزخانه جلوگیری شود.

هودهای مورد استفاده در آشپزخانه بیمارستان به ۲ نوع تقسیم می شوند: نوع اول برای جمع آوری دود آلوده به چربی و نوع دوم برای جمع آوری بخار، گرما و بو استفاده می شوند. هود نوع اول باید دارای فیلتر چربی گیر باشند. سطح دهانه (فیلتر) هودهای نوع ۱ برای جذب بهتر دود، بزرگتر از اجاق باید در نظر گرفته شود. هودهای نوع ۲ برای تخلیه هوای بسیار مرتبط غیر چرب مورد استفاده قرار می گیرند.

۲-۳-۵-۶ هودهای بیولوژیک

تعیین نوع هودهای مورد استفاده در آزمایشگاه براساس تعیین سطح ایمنی زیستی و با توجه

به فعالیتهای آزمایشگاه مشخص می‌گردد. اکثر آزمایشگاههای تشخیص طبی در سطح اینمی زیستی ۲ هستند و بنابراین بایستی از هود کلاس II استفاده نمایند. البته پذیرش آزمایشگاه، سطح اینمی زیستی ۱ در نظر گرفته می‌شود. طراحی سطح ۳ و ۴ مخاطرات اینمی زیستی برای آزمایشگاههایی کاربرد دارد که کارکنان با عوامل عفونی پرخطر یا ناشناخته ای کار می‌کنند که تنفس آنها باعث مرگ یا بیماریهای جدی و خطرناک می‌گردد. هودهای بیولوژیک به سه دسته کلی تقسیم می‌شوند که عبارتند از:

۱-۲-۳-۵-۶ هود اینمی بیولوژیک کلاس I

این نوع هود افراد و فضای کار را در برابر عوامل خطرساز محافظت می‌نماید. ولی حفاظتی برای نمونه ای که با آن در داخل هود کار می‌شود، فراهم نمی‌آورد (زیرا هوایی که وارد هود می‌شود در ابتدا فیلتر نمی‌شود). این دسته از هودها دارای جریانات هوایی شبیه به هودهای شیمیایی بوده ولی دارای فیلتر هپا می‌باشند. این فیلترها می‌توانند ۹۵٪ از ذرات با قطر بزرگتر و مساوی ۰.۳ میکرون را جذب کنند، تا جریان هوای خروجی جهت حفاظت افراد و فضای کار از داروهای سیتوتوکسیک پاک شده و آلوده نباشد.

در این دسته از هودها هوای فیلتر شده بر سطح کار داخل هود می‌وزد، به همین دلیل حفاظت از نمونه را ایجاد نمی‌کنند. حفاظت فردی با ایجاد جریان هوایی به داخل خود با سرعت ۷۵ فوت در دقیقه و ایجاد فشار منفی در هود، فراهم می‌گردد. با تولید هودهای بیولوژیک کلاس II، استفاده از این نوع هودها کاهش یافته است. این هودها جهت کار با عواملی که خطر کم تا متوسط دارند استفاده می‌شوند(۳۳).

در این دسته از هودها شدت جریان هوای داخل آزمایشگاه یا اتاق محل استقرار این هودها باعث کاهش کارایی هود می‌شود و همچنین حرکات سریع دست شخص، محل قرارگرفتن هود نسبت به درب‌های ورود و خروج و منبع حرارتی نیز در کاهش کارایی این هودها دخیل می‌باشد(۳۳).

۲-۲-۳-۵-۶ هودهای اینمی بیولوژیک کلاس II

این دسته از هودهای اینمی بیولوژیک هم شخص محقق و هم نمونه و فضای کار داخل هود را در برابر آلودگی‌های خارجی حفاظت می‌نماید. حفاظت فردی با ایجاد جریان هوای داخل هود صورت می‌گیرد. قسمت جلو این هودها باز و از این طریق هوا وارد هود شده و به طرف فیلتر

هدایت می شود. هوای وارد شده به داخل هود به جای گذر از فضای داخل هود از یک سری منافذ در جلویی هود، به طرف پائین هدایت شده (جهت حفاظت از محصول) و از آنجا از طریق کانال پشت هود به بالا برده شده و پس از عبور از فیلتر هپا به داخل هود برگشته و قسمتی دیگر نیز از فیلتر هپا دوم عبور نموده و از دستگاه خارج می شود (جهت حفاظت از فضای کار) این کلاس از هودها به منظور تحقیقات بر روی بافت های حیوانات، کشت سلولی و بخصوص کار با ویروس ها استفاده می شود. هود کلاس II به ۴ دسته تقسیم می شود که شامل:

۱-هود کلاس II نوع A1: در این نوع هود هوا با سرعت ۷۰ فوت در دقیقه وارد هود می شود. فشار درون آن منفی است ولی ممکن است در اثر اختلالات و آشفتگی فشار درون آن مثبت شود، به همین دلیل برای مواد شیمیایی توکسیک قابل تبخیر و رادیو نوکلئوتید قابل تبخیر مناسب نمی باشد. ۷۰ درصد هوا را دوباره پس از عبور از فیلتر هوا به داخل هود بر می گرداند و ۳۰ درصد را پس از فیلتر شدن به محیط بیرون (خارج از محیط کار یا به داخل محیط کار) می فرستد.

۲-هود کلاس II نوع A2: در این نوع هود هوا با سرعت ۱۰۰ فوت در دقیقه وارد هود می شود. در این هود هوایی که از منفذهای زیر هود به طرف فیلتر هپا می رود تحت یک فشار منفی می باشد که در این نوع هودها ۳۰ درصد از هوا پس از فیلتر شدن، از هود خارج گشته (به داخل ساختمان محل کار یا به محیط بیرون) و ۷۰ درصد (پس از فیلتر شدن) دوباره به داخل هود برمی گردد.

۳-هود کلاس II نوع B1: در این نوع هود هوا با فشار ۱۰۰ فوت در دقیقه وارد هود می شود فشار هوا درون هود منفی است. ۳۰ درصد هوا پس از فیلتر شدن به داخل هود بازگردانده می شود و ۷۰ درصد آن به بیرون (خارج از ساختمان محیط کار و به جو) منتقل می گردد.

۴-هود کلاس II نوع B2: در این نوع هود هوا با فشار ۱۰۰ فوت در دقیقه وارد هود می شود. فشار درون هود منفی می باشد. هیچ گونه هوایی پس از فیلتر شدن دوباره به درون هود بازگردانده نمی شود و پس فیلتر شدن به جو بر می گردد برای مواد شیمیایی سمی قابل تبخیر و مواد رادیو نوکلئوتید قابل تبخیر مناسب است(۳).

۳-۵-۶ هودهای ایمنی بیولوژیک کلاس III

این کلاس هودها طوری طراحی شده اند که بالاترین سطح محافظت را برای پرسنل، محیط کار و نمونه تأمین می کنند. هود کلاس III سد فیزیکی کامل بین فرد و مواد داخل هود تأمین می کند. محفظه جلو آن مانند هود کلاس I و II باز نیست. از این هودها در موقع کار با عوامل فوق العاده خطرناک زیستی و در مواردی که ایجاد محدودیت مطلق مورد نیاز است، استفاده می گردد. برای مواد شیمیایی سمی قابل تبخیر و مواد رادیو نوکلئوتید قابل تبخیر مناسب است. این هودها هنگام کار با عوامل بسیار خطرناک نظیر ویروس HIV و هپاتیت استفاده می گردد.

هود مناسب جهت کار با داروهای سیتو توکسیک هود کلاس II نوع B2 و یا هود کلاس III می باشد. زیرا مواد قابل تبخیر را نیز به راحتی می توان در این هودها آماده کرد (۳۳). در آزمایشگاههای تشخیص بیمارستان باید از هودهای کلاس II یا III با جریان لامینار استفاده گردد. اتاق میکروب شناسی و بیوشیمی بایستی دارای دستگاه هود کلاس II یا III و همچنین آزمایشگاه هایی که آزمایشات سل و یا با مواد رادیواکتیو سروکار دارند نیز باید دارای هود کلاس II یا III باشند. آزمایشگاه پاتولوژی بیمارستان که از فرمالین و زایلن استفاده می کنند باید مجهز به هودهای مخصوص فیوم (هود شیمیایی) باشند. البته باید به این نکته توجه داشت که قبل از شروع بکار با هر ماده شیمیایی به برگه های اطلاعات ایمنی و بهداشتی مواد شیمیایی آن (MSDS) مراجعه و اطلاعات ایمنی و بهداشتی کار با آن مواد شیمیایی به دقت بررسی گردد. برای هر عملیات آزمایشگاهی از هود مخصوص آن استفاده گردد.

۳-۵-۶ توصیه های جهت کار با انواع هودهای ایمنی بیولوژیک

موارد زیر قبل و یا هنگام کار با هودهای بیولوژیک باید رعایت گردد:

- ۱- محیط داخل هود قبل و بعد از انجام کار، باید با الکل ۷۰ درصد یا یکی از مواد ضد عفونی کننده مانند هیپوکلریت سدیم (واتکس) آلدگی زدایی شود.
- ۲- در صورت مجهز بودن هود به لامپ ماوراء بنفش زمانی که لامپ UV روشن است باید شیشه هود به طور کامل پایین کشیده شود و پنجره آن بسته شود. زیرا تماس با اشعه باعث سوختگی قرنیه و سرطان پوست می گردد. لامپ UV باید به صورت هفتگی تمیز گردد تا گرد و غبار و آلدگی روی آن مانع عملکرد صحیح آن نگردد، همچنین شدت تابش آن باید به صورت هفتگی مورد بررسی قرار گیرد.

- ۴- هودها را باید در محلی ایزوله و جدا از سایر قسمت های محیط کار و جریانات شدید هوایی قرار داده شوند (دور از دربها، پنجره ها، هوکش ها، خنک کننده ها و گرم کننده).
- ۵- تمام وسایلی که لازم است به داخل هود برد شوند باید سطوحشان آلودگی زدایی گردد.
- تمام مواد مورد نیاز باید قبل از شروع کار به داخل هود برد شود (مانند سیفتی باکس، یک سطل کوچک جهت مواد دفعی و سرنگ به میزان کافی). البته باید توجه داشت که از تجمع بیش از حد وسایل درون هود جلوگیری کرد. زیرا باعث اختلال در جریان هوای درون هود می گردد.
- ۶- باید از حرکات سریع و ناگهانی دست در داخل هود، اجتناب کرد؛ زیرا در اینصورت اختلال در جریان هوای هود ایجاد شده و خطر پخش شدن ذرات ریز معلق وجود دارد.
- ۷- در صورت آلوده شدن فیلتر هود با داروهای سیتوتوکسیک تا زمانی که فیلتر تعویض نشده، از آن استفاده نگردد، و حتما روی آن برچسب زده شود که تمام افراد متوجه آلوده شدن آن شوند. فیلتر آلوده را باید در کیسه پلاستیکی گذاشت و پس از بی خطر سازی دفع گردد.
- ۸- زمانی که هود خاموش بوده یا جابجا می شود باید با پوشش پلاستیکی پوشانده شود.
- ۹- پس از هر بار جابجا شدن هود، تعمیر آن مانند تعویض فیلتر و یا قبل از اولین استفاده و به طور معمول هر ۶ ماه یکبار سرویس شود. البته نحوه عملکرد هود باید به صورت روزانه توسط پرسنلی که با آن کار می کنند چک گردد.
- ۱۰- قبل و پس از استفاده از هود با الكل ۷۰٪ یا هیپوکلریت سدیم یا ماده گندزدایی که شرکت تولید کننده توصیه کرده تمیز و گندزدایی شود.
- ۱۱- فیلتر هود را پس از ساعت کاری مشخص (که معمولا در دفترچه راهنمای استفاده از هود نوشته شده است) باید تعویض کرد. پس باید مدت زمان استفاده از هود به طور مرتباً یادداشت گردد.
- ۱۲- هود بیولوژیک نباید استفاده شود مگر اینکه به طور صحیح عمل کند.
- ۱۳- هنگام استفاده از هود بیولوژیک نباید درب شیشهای محافظ آن باز و بسته شود.
- ۱۴- چراغ های شعله ای نباید در هود بیولوژیک استفاده شوند. گرمای تولید شده در جریان طبیعی هوا اختلال ایجاد می کند و ممکن است به فیلترها آسیب برساند. استفاده از میکرو سوزاننده الکتریکی مجاز اما بهتر است از لوب های انتقال یکبار مصرف استریل استفاده شود.
- ۱۵- کلیه کارهای باید در بخش میانی یا عقبی میز کار انجام گیرد و از طریق پانل شیشهای قابل رویت باشد.

۱۶- پشت سرکاربر، نبایستی شلغ باشد.

۱۷- شبکه‌های هوا باید به وسیله اجسامی از قبیل دفترچه یادداشت، پیپت‌ها یا سایر اجسام مسدود شوند، چون این حالت جریان هوا را قطع کرده و باعث آلودگی بالقوه مواد و آلودگی در کاربر می‌گردد.

۱۸- فن هود بیولوژیک بایستی حداقل به مدت ۵ دقیقه قبل از شروع کار و بعد از اتمام کار در کابینت جریان داشته باشد.

۱۹- قلم و کاغذ هرگز نبایستی داخل هود بیولوژیک قرار داده شود.

۲۰- اطراف و فضای بالای هود باید به اندازه ۳۰ الی ۳۵ سانتیمتر خالی باشد تا جریان هوا به آسانی انجام گیرد (۳۳-۳۵).

۴-۳-۵ هود لامینار

این نوع هودها که به طور معمول جهت کشت سلولهای یوکاریوت استفاده می‌شوند، به هیچ عنوان کارکنان یا فضای آزمایشگاه را حفاظت نمی‌کنند. در این نوع هودها جریان پاکیزه‌ای از هوا به صورت افقی (و گاه عمودی) از داخل به خارج می‌وزد و سبب حفاظت قابل توجه نمونه از آلوده شدن می‌گردد. هنگام کار با این هودها بهتر است به نکات زیر توجه شود:

۱- از کارکردن با مواد شیمیایی یا زیستی خطرناک خودداری شود.

۲- آتروسل‌ها و ذرات تولید شده توسط یک نمونه آلوده، مستقیماً به فرد یا محیط آزمایشگاه منتقل می‌گرددند.

۳- ذرات آلرژن و آتروسل‌های عفونت زایجاد شده توسط کشت‌های سلولی، ممکن سبب آلودگی افراد شود.

۵-۳-۵ آزمون‌های عملکرد هود

انجمن مهندسین گرمایش، تبرید و تهویه مطبوع آمریکا (asherی) روش‌های استاندارد ذیل را برای تست کردن هودهای آزمایشگاهی ارائه داده است:

- آزمون سرعت در دهانه هود

- آزمون دود

- آزمون گاز ردیاب (۳۵)

۴-۳-۵-۶ پارامترهای موثر بر کارایی تهویه مطبوع

۱-۴-۳-۵-۶ دما

سیستم های تهویه مطبوع در بیمارستانها و مراکز بهداشتی و درمانی دارای یک یا ۲ کانال هستند. در سیستم های تک کاناله هوای خنک شده باید با دمای $12/8$ درجه سانتیگراد در تمام ساختمان توزیع و از یک ترموستات در انتهای کانال برای تنظیم دمای مورد نیاز با توجه به هر بخش استفاده گردد. در سیستم های ۲ کاناله باید یک کانال برای جریان هوای سرد و یک کانال برای جریان هوای گرم استفاده گردد. این دو کانال قبل از هر اتاق با یکدیگر مخلوط و دمای مناسب را با توجه به بخش بیمارستان فراهم می نمایند. استاندارد دما که به صورت یک عدد و یا رنج مطلوب ارائه شده است بستگی به بخش های بیمارستان متفاوت می باشد (جدول ۹). دمای هوا برای اتاق عمل، آندوسکوپی و اتاق کار تمیز باید 20 الی 23 درجه سانتیگراد باشد(۴،۲).

درجه حرارت بالاتر از 24 درجه سانتیگراد در بخش هایی که به دمای بالاتری، جهت راحتی و آسایش بیماران نیاز دارند، باید فراهم گردد. برای اکثر بخش های بیمارستان باید دمای 21 الی 24 درجه سانتیگراد فراهم گردد. البته با توجه به شرایط مثلا در بعضی از موارد اتاق عمل ممکن است نیاز به دمای کمتری داشته باشد.

۲-۴-۳-۵-۶ رطوبت

برای بیشتر بخش های مراکز بهداشتی و درمانی برای آسایش، رطوبت نسبی 30 الی 60 درصد پیشنهاد می گردد(۲). از چهار روش اندازه گیری رطوبت نسبی، رطوبت ویژه، نقطه شبنم و فشار بخار برای تعیین رطوبت در بیمارستان استفاده می گردد. که معمول ترین روش مورد استفاده اندازه گیری رطوبت نسبی در بیمارستان می باشد(۱۳).

رطوبت نسبی بالاتر از 60 درصد علاوه بر ایجاد عدم آسایش (راحتی) ممکن است باعث افزایش رشد قارچ ها در بیمارستان گردد. استفاده از آب برای شستشوی سطوح از طریق ایجاد اسپری باعث افزایش رطوبت هوای عبوری از فیلتر می گردد.

استفاده از رطوبت سازهای مخزنی در بیمارستان و مراکز بهداشتی درمانی مجاز نمی باشد. همچنین استفاده از مرطوب سازهای که ایجاد میست می نمایند نیز به علت امکان ایجاد آثروسل های حاوی میکروارگانیسم ها و آلرژن زا بودن مجاز نمی باشد(۲،۱۳).

۳-۴-۵-۶ تعویض هوا

موثرترین روش برای کنترل آلاینده‌های هوا (میکروارگانیسم‌ها، گرد و غبار، مواد شیمیایی و دود) در منبع، تهیه هوای تمیز می‌باشد. روش موثر دیگر برای کنترل آلودگی هوای داخل از طریق تهویه می‌باشد. میزان تهویه برای مراکز بهداشتی درمانی توسط تعداد تعویض هوای اتاق بیان می‌گردد. جهت حذف بهینه ذرات از هوای موجود در فضا، تعداد تعویض هوای اتاق باید بین ۱۲ الی ۱۵ بار در ساعت طراحی گردد^(۱۴، ۲۰). حداقل تعداد تعویض هوا در بخش‌های مختلف بیمارستان در جدول ۹ آورده شده است^(۱۵).

بیمارستان‌ها و مراکز بهداشتی و درمانی بطور معمول از هوای بازچرخش داده شده استفاده می‌نمایند^(۱۵، ۲۰). در واقع از طریق فن‌ها هم فشار مثبت کافی برای حرکت باد در کانالهای ساختمان و هم فشار منفی کافی برای تخلیه هوا از فضای تهویه شده و برگشت هوا به خروجی ایجاد می‌گردد. البته با توجه به تجمع آلاینده‌ها در جریان باز چرخش شده در فضا، باید بخشی از هوای آلوده به بیرون تخلیه و هوای تازه جایگزین آن گردد. که نحوه توزیع جریان هوا در فضای اشغال شده خارج از بحث این رهنمود می‌باشد.

بیمارستانهای قادر سیستم تهویه مرکزی اغلب از فن کوئل به عنوان تنها منبع تهویه اتاق‌ها استفاده می‌نمایند. رهنمود انجمن سرمایش و گرمایش آمریکا^۱ برای سیستم‌های جدید نصب شده، استفاده از دستگاههای فن کوئل دیواری با فیلترهای دائمی یا قابل تعویض با حداقل راندمان ۶۸ درصد می‌باشد^(۱۵). این دستگاهها ممکن است فقط برای بازچرخش هوا استفاده گردد. هوای بیرونی مورد نیاز این دستگاهها باید توسط یک سیستم جداگانه با فیلتراسیون مناسب با حداقل ۲ تعویض هوای بیرون در اتاق‌های بیماران تهیه گردد. اگر اتاق مریض فقط با یک فن کوئل دیواری تجهیز شده، باید اتاق به عنوان اتاق ایزوله تنفسی^۲ در بیمارستان استفاده گردد^(۱۵). سیستم‌های تهویه غیر مرکزی دارای مشکلاتی از جمله نگهداری نامناسب فیلتر می‌باشند. در بیمارستانها باید فیلترهای دستگاهها بصورت منظم در حالیکه مریض‌ها خارج از اتاق باشند، تمیز یا جایگزین گردد.

سیستم‌های تهویه جریان هوای لامینار برای حرکت هوا در یک مسیر منفرد بصورت افقی یا عمودی طراحی می‌شوند، که انتقال هوا با سرعت 0.5 متر بر ثانیه در این سیستم به حداقل نمودن زمان برای تکثیر میکروارگانیسم‌ها کمک می‌نماید^(۲). سیستم‌های جریان هوای لامینار در اتاق‌های

^۱ American Society of Heating, Refrigerating and Air Conditioning Engineers (ASHRAE)

^۲ Airborne Isolation Room

ایزوله محیطی مراکز بهداشتی درمانی جهت کمک به کاهش خطر عفونت های منتقله از هوای (نظیر آسپرژیلوزیس) بکار می روند(۲)، البته اطلاعات معتبری که اثبات نماید مريض بستری شده در اتاق های ایزوله محیطی باید الراما از جریان هوای لامینار استفاده نماید، وجود ندارد. با توجه به هزینه بالا و عدم وجود داده های کافی برای کاهش عفونت های منتقله از هوای توسعه اتاق های با جریان هوای لامینار، استفاده از آن در اتاق های ایزوله محیطی بیمارستان توصیه نمی گردد(۲).

۴-۴-۳-۵-۶ فشار

فشارهای مثبت و منفی اشاره به اختلاف فشار بین ۲ فضای مجاور دارد (به عنوان مثال اتاق و راهرو). اتاق های ایزوله تنفسی در بیمارستان باید دارای فشار منفی باشند تا میکرووارگانیسم های منتقله از هوای در اتاق وارد راهرو نگردد. اتاق های ایزوله محیطی در بیمارستان باید دارای فشار مثبت بوده و از ورود پاتوژن های منتقله از هوای در فضاهای مجاور یا راهروها به داخل اتاق و آلوده شدن فضای اتاق برای بیماران بستری شده در این اتاقها جلوگیری نماید(۴). استفاده از درب های ورودی که بوسیله اهرم بازو (خودکار) باز و بسته می شوند در هر دو نوع اتاق فشار مثبت و منفی الزامی است.

مراکز بهداشتی و درمانی قدیمی تر اتاق های با فشار متغیر دارند، که استفاده از این اتاق ها در ساختمان های جدید و بیمارستان های بازسازی شده مجاز نمی باشد(۱۵). استفاده از این اتاق ها در مراکز قدیمی نیز به علت عدم امکان تنظیم صحیح اختلاف فشار بخصوص فشار منفی چندان مطلوب نبوده و باید با اتاق های استاندارد جایگزین گردد. هر دو اتاق با فشار مثبت و منفی باید طبق مشخصات مهندسی جدول ۵ نگهداری شوند.

جدول ۵- مشخصات مهندسی برای اتاق های با فشار مثبت و منفی(۱۵).

مشخصات	تعویض هوای در ساعت (ACH)	اختلاف فشار	مشخصات
کارایی فیلتر اسیون	تامین: ۹۹/۹۷ درصد برای ذرات دی اکتیل فتالات (DOP*) با اندازه ۰/۳ میکرون برگشت: عدم نیاز+	بیشتر از ۱۲	بیشتر یا مساوی ۱۲ برای اتاق های بازسازی شده و تازه احداث شده
جهت جریان هوای	به سمت بیرون و به بخش های مجاور	بیشتر از ۲/۵ + پاسکال	بیشتر از ۲/۵ - پاسکال
اختلاف فشار ایده‌آل	بیش از ۰/۳ میکرون	بیش از ۰/۸ + پاسکال	بیش از ۰/۸ - پاسکال

* DOP: ذرات دی اکتیل فتالات با قطر $0/3$ میکرون

- + اگر فرد هم به اتاق ایزوله محیطی و هم اتاق ایزوله تنفسی نیاز داشته باشد باید هوای برگشتی از فیلتر هپا عبور داده شده و یا به بیرون هدایت گردد.
- ¶ به شرط اطمینان از محل مناسب خروجی به بیرون ساختمان، فیلتراسیون هوای خروجی از اتاقهای ایزوله مورد نیاز نمی باشد.

کارشناس مهندسی بهداشت محیط و مسئول کنترل عفونت بیمارستان باید بر عملکرد مناسب تهویه در اتاق های ایزوله تنفسی (فشار منفی) و اتاقهای ایزوله محیطی (فشار مثبت) نظارت نمایند.

در مراکز بهداشتی و درمانی بزرگ با سیستم تهویه مرکزی، پنجره های بسته (بدون درز) به اطمینان از کارایی سیستم تهویه کمک می نماید (بخصوص با توجه به ایجاد و نگهداری اختلاف فشار). پنجره های بسته در بخش های ایزوله محیطی به کاهش خطر آسودگی به میکروارگانیسم های هوابرد از هوای بیرون کمک می نماید. در بعضی از موارد پنجره های باز منجر به انتقال عفونت های آسپرژیلوس به داخل بیمارستان می گردد(۲). علاوه بر این همه راههای خروجی (به عنوان مثال درب های اضطراری) در بخش های ایزوله محیطی باید بسته نگه داشته شوند (جز در موارد اضطراری) و به زنگ خطر مجهز باشند(۲).

۵-۴-۳-۵ تاثیر راهبری و تعمیر سیستم تهویه مطبوع در کنترل عفونت

هرگونه نقص در هر یک از اجزاء سیستم های تهویه مطبوع ممکن است منجر به عدم آسايش بیماران و کارکنان و گسترش میکروارگانیسم های هوابرد گردد. در جدول ۱۳ خطرات بالقوه سیستم تهویه، عواقب و اقدامات اصلاحی آورده شده است. خاموش شدن سیستم های تهویه مطبوع برای اهدافی به غیر از تعویض فیلتر، تعمیرات و بازسازی ممنوع می باشد(۱۵). فقط در زمانیکه از فضاهای استفاده نمی گردد، جریان هوا می تواند کاهش یابد.

میکروارگانیسم های در محل هایی که هوا، گرد و غبار و آب موجود است می توانند تکثیر یابند و سیستم های تهویه می تواند یکی از محیط های ایده ال برای رشد میکروبها باشد(۴). نگهداری صحیح سیستم های تهویه مطبوع و پایش آن باعث تامین کیفیت هوای مطلوب و کاهش شرایط مطلوب رشد و تکثیر پاتوژنها در بیمارستان ها می گردد(۴).

پایش عملکرد سیستم های تهويه شامل: تعیین اختلاف فشار ۲ طرف فیلتر، بازررسی مداوم فیلترها، آرمايش فیلترهای هپا با استفاده دی اکتیل فتالات، کارایی فیلترهای با کارایی کم و متوسط و استفاده از مانومتر برای مناطق با فشار مثبت و منفی و تطابق آن با استاندارد می باشد. استفاده از تجهیزات قابل حمل با دست و کالیبره شده که قابلیت خواندن اعداد را داشته باشد برای پایش ترجیح داده می شود(۲).

روشهایی نیز برای مشاهده و اندازه گیری کیفی اختلاف فشار (به عنوان مثال جهت جریان) شامل تست لوله دود، قرار دادن نوار، توب پینگ یا پارچه در مسیر جریان هوا نیز پیشنهاد می گردد. به منظور پیشگیری از پتانسیل مواجهه بیماران و کارکنان بیمارستان در زمان خاموش بودن سیستم های تهويه مطبوع، نگهداری از کanal و اقدامات پیشگیرانه (به عنوان مثال تمیز کردن منافذ کanal ها، جایگزینی فیلترها در صورت نیاز، دفع صحیح فیلترهای استفاده شده از طریق قرار دادن آن در کیسه های پلاستیکی بلافصله پس از تعویض آن) ضروری و مهم است. رعایت توالی بازررسی از فیلترها و پارامترهای آن در بیمارستان ضروری است.

در مراکز بهداشتی و درمانی قدیمی تر ممکن است از عایق بر روی سطح خارجی کanal ها استفاده کرده باشند که می توانند آلینده ها را محبوس نمایند. مواد بکار رفته در این عایق ها ممکن است در طول زمان شکسته و وارد سیستم های تهويه مطبوع گردد. علاوه بر این خاری سیستم هوای ورودی می تواند باعث افزایش فشار هوا بر سیستم فیلتراسیون گرددیده و باعث ایجاد آثروسیل هایی از قارچهای بیماریزا گردد. محافظت از ورودی های هوا بخصوص جلوگیری از ورود فضولات پرندگان به سیستم تهويه به کاهش غلظت اسپورهای قارچی از هوای بیرون در بیمارستان کمک می نماید.

در صورت نگهداری ضعیف و یا نقص سیستم های تهويه مطبوع در بیمارستان، ممکن است عفونت های ناشی از گونه های آسپرژیلوس، سودوموناس آئروژینوزا، استافیلوکوک آرئوس و گونه های اسینتو باکتر اتفاق افتد(۲).

کاهش رطوبت اضافی در سیستم های تهويه مطبوع می تواند تکثیر و انتشار اسپورهای قارچی و باکتریهای منتقله از آب در هوای داخل را کاهش دهد(۲). در صورت وجود رطوبت در سیستم تهويه مطبوع، از توقف دوره ای سیستم تهويه اجتناب گردد، چون در زمان راه اندازی مجدد منجر به افزایش خطر عفونت های منتقله از هوای مطبوع می شود. مهندسی و نگهداری مناسب سیستم تهويه مطبوع برای پیشگیری از انتشار ارگانیسم های هوای برد بسیار الزامی است.

بیمارستان باید دارای برنامه اقدام مناسب برای وضعیت اختلال در سیستم های تهویه مطبوع باشد. این طرح عملیاتی شامل برق اضطراری است که سیستم تهویه را در بخش های با خطر بالا (به عنوان مثال اتاق های عمل، اتاق های دارای فشار مثبت و منفی، بخش مراقبت های ویژه، بخش پیوند، سرطان) روشن نگهداری می نماید. برق اضطراری باید در کمتر از ۱۰ ثانیه متصل گردد.

در صورتی که سیستم تهویه از سیستم خارج گردد، باعث راکد شدن هوای داخل گردیده بنابراین باید زمان کافی برای فراهم نمودن هوای تمیز و استقرار دوباره هوای تمیز و تعداد مناسب تعویض هوا در ساعت به سیستم تهویه مطبوع داده شود. و حتی فیلترهای هوا به علت فعالسازی مجدد سیستم می تواند باعث بیرون راندن مقدار قابل توجهی گرد و غبار و ایجاد یک شیوع از اسپورهای قارچی در بیمارستان گردد، بنابراین در این موقع فیلترها نیز باید تعویض گردد(۲).

تمیز کردن کanal هوا در بیمارستان باعث افزایش عملکرد سیستم می گردد، اما برای کنترل عفونت فاقد مزیت خاصی می باشد. تمیز کردن کanal ها نیاز به ابزار ویژه برای خارج کردن خاک ها و یک تمیز کننده با قدرت مکش بالا برای حذف خاک ها دارد(۱۶).

در بعضی از موارد از مواد شیمیایی میکروب کش یا درزگیر برای سطوح داخلی کanalها برای کاهش رشد قارچها و پیشگیری از انتشار مواد معلق استفاده می نمایند. که استفاده از گندزداها با ضد عفونی کننده برای سطوح داخلی کanalها مورد تایید سازمانهای نظیر سازمان حفاظت محیط زیست آمریکا نمی باشد. که دلیل آنها نیز عدم اختصاصی بودن این محصولات جهت کاربرد در سیستم تهویه می باشد(۱۷،۲).

از طرفی طبق نظر سازمان حفاظت محیط زیست آمریکا پتانسیل گندزدایی، این محصولات در سیستم های تهویه بررسی نشده است و خطرات ایمنی استفاده از این محصولات نیز بررسی نشده است. بنابراین باید از محصولاتی دارای مجوز در سیستم های تهویه استفاده گردد(۱۷). اگرچه تمیز کردن ناکافی کanalهای خروجی در بخش های ایزوله به عنوان یکی از دلایل کاهش فشار منفی و کاهش در میزان تعویض هوا محسوب می گردد(۱۲). هیچگونه اطلاعاتی که نشان دهد تمیز کردن کanal باعث بهبود کیفیت هوای داخل یا کاهش خطر عفونت می گردد وجود ندارد. مطالعات سازمان حفاظت محیط زیست آمریکا نشان می دهد که غلظت ذرات معلق منتقله از هوا به علت کثیف بودن کanal هوا افزایش نمی یابد و همچنین پاکسازی باعث کاهش غلظت نمی گردد. که احتمالا دلیل آن چسبیده بودن خاکها به سطح داخل کanal بوده و در نتیجه وارد فضای کanal نمی گردد(۲).

۶-۶ فیلتراسیون

۶-۶-۱ انواع روشهای فیلتراسیون

حذف فیزیکی ذرات از هوا گام اول در رسیدن به هوایی با کیفیت مطلوب در فضای داخل می باشد. فیلتراسیون مهمترین روش پاکسازی هوا می باشد. در هنگام فیلتراسیون هوای بیرونی باید از ۲ بستر یا مجموعه فیلتر (با کارایی به ترتیب $20\text{ }\mu\text{m}$ الی $40\text{ }\mu\text{m}$ و بزرگتر یا مساوی $90\text{ }\mu\text{m}$ درصد) برای حذف موثر ذرات با قطر $1\text{ }\mu\text{m}$ الی $5\text{ }\mu\text{m}$ عبور داده شود(۱۵).

مجموعه دوم فیلتر معمولا شامل فیلترهای با کارایی بالا است. این سیستم فیلتراسیون برای بخش های مراقبت از بیمار در بیمارستان از جمله محیط اتاق عمل کافی است(۱۵). هپا فیلتر دارای کارایی حداقل 99.97% درصد برای حذف ذرات با قطر بزرگتر یا مساوی $0.3\text{ }\mu\text{m}$ می باشد (اسپورهای آسپرژیلوس دارای قطر $2/5\text{ }\mu\text{m}$ الی $3\text{ }\mu\text{m}$ می باشند). از فیلترهای هپا برای اتاق های ایزوله محیطی و اتاق های عمل باید استفاده شود(۴).

هزینه های نگهداری فیلترهای هپا در مقایسه با انواع دیگر فیلتراسیون بالاتر است، باید قبل از فیلتر هپا از پیش فیلترهای قابل تعویض استفاده شود که این عمل عمر فیلتر هپا را به میزان $25\text{ }\mu\text{m}$ درصد افزایش می دهد. اگر پس از پیش فیلتر قابل تعویض، از یک فیلتر با کارایی $90\text{ }\mu\text{m}$ درصد استفاده گردد، عمر فیلتر هپا تا نه برابر افزایش می یابد. این ترتیب استفاده از فیلتراسیون به نام فیلتراسیون تصاعدی نامیده می شود و به فیلترهای هپا اجازه می دهد که در بخش های مراقبت ویژه به مدت 10 سال استفاده گردد(۲).

اگر چه فیلتراسیون تصاعدی توانایی مکانیکی فیلترهای هپا را افزایش می دهد این فیلترها ممکن است مواد شیمیایی در محیط را جذب نموده و بعدا این مواد شیمیایی را وا جذب نمایند، که به موجب آن نیاز به تعویض و یا جایگزینی بیشتر می باشد. کارایی فیلتر هپا با استفاده از دی اکتیل فتالات^۱ که حاوی ذرات با قطر $0.3\text{ }\mu\text{m}$ می باشد باید تعیین گردد(۲).

زمان تعویض فیلترهای هپا بسته به شرایط بهره برداری از جمله بخش مورد استفاده، رطوبت و غلظت گرد و غبار در محیط، مدت زمان مورد استفاده دارد که معمولا یک تا سه سال یکبار باید تعویض انجام گردد، همچنین زمان تعویض پیش فیلترها با توجه به شرایط بهره برداری فوق الذکر هر $60\text{ الی }90\text{ روز می باشد}(۳۲)$.

فیلترهای هپا معمولا دارای چارچوب فلزی و انواع قدیمی تر آن دارای چارچوب چوبی می باشند.

^۱ Dioctyl Phthalate (DOP)

که هیچگونه تاثیری بر کارایی آن ندارند. اما با توجه به اینکه در صورت وجود رطوبت در قاب چوبی ممکن است باعث رشد قارچ و باکتری گردد. لذا استفاده از این نوع قاب باید با احتیاط های لازم باشد.(۲).

از واحدهای فیلتر ها قابل جابجایی و صنعتی که هوا را به میزان ۳۰۰ الی ۸۰۰ فوت مکعب در دقیقه فیلتر می نمایند، در بیمارستان ها برای موارد ذیل می توان استفاده نمود:

(۱) بازچرخش موقت هوا در اتاقها بدون تهویه عمومی (۲) تقویت سیستم هایی که نمی تواند جریان هوای کافی را تهیه نمایند (۳) افزایش راندمان. از واحدهای فیلتر ها قابل جابجایی در زمانی که سیستم های تهویه مطبوع در حال تعمیر است می توان استفاده نمود. اما این واحدها نمی توانند هوای تازه مورد نیاز را به میزان رضایت بخش فراهم نمایند.(۲).

تأثیر واحدهای قابل جابجایی ها برای حذف ذرات بستگی به (۱) موقعیت اتاق (۲) موقعیت مبلمان و اشخاص ساکن در اتاق (۳) جایگاه قرارگیری دستگاه نسبت به موجودی و محل قرارگیری وسایل در اتاق (۴) محل تامین و خروجی هوا دارد. دستگاههای هپا قابل جابجایی مورد استفاده باید توانایی بازچرخش کل هوا یا تقریبا کل هوای اتاق از طریق فیلتر هپا را داشته باشند. این دستگاهها باید توانایی ۱۲ بار و یا بیشتر تعویض هوای اتاق در ساعت را داشته باشند(۴). معمولا میانگین فضا اتاق ۱۶۰۰ فوت مکعب در نظر گرفته می شود.(۲).

۷- ارزیابی و پایش سیستم های تهویه در بیمارستان

۱- اصول کلی نمونه برداری از هوا

واژه بیو آئروسل به ذرات هوابردی اطلاق می گردد که منشاء بیولوژیکی دارند. بیوآئروسل شامل میکروارگانیسم ها (قابل کشت، غیر قابل کشت و یا مرده) همچنین اجزاء و ذرات متابولیکی ارگانیسم های زنده (مانند اندوتوكسین ها) و فرآورده های متابولیکی می باشد.(۲).

تا قبل از سال ۱۹۷۰ در بیمارستانهای آمریکا بطور منظم از هوا و سطوح محیط (کف، دیوار، نمونه برداری و کشت میکروبی انجام می گرفت. اما از سال ۱۹۷۹ به علت عدم وجود ارتباط کافی بین عفونت های مرتبط با مرکز بهداشتی و درمانی با سطوح کلی آلودگی میکروبی هوا و به خاطر عدم وجود استانداردهای معنی دار برای غلظت قابل قبول آلودگی میکروبی سطوح محیطی یا هوا، پیشنهاد حذف نمونه برداری و کشت روزانه توسط انجمن بیمارستانهای آمریکا و مرکز بیماریهای واگیر ارائه گردید. باید توجه نمود که نمونه برداری میکروبی از هوا، آب و سطوح بی جان یک

فرایند زمانبر و پر هزینه است که متغیرهای زیادی بر روی نتایج آن موثر بوده و آنالیز و تفسیر نتایج آن پیچیده است (۱۸).

نمونه برداری از هوا برای تشخیص آئروسل‌ها استفاده می‌گردد. نمونه برداری ذرات (از طریق تعیین تعداد کل و رنج اندازه ذرات) یک روش عملی برای ارزیابی کارایی کنترل عفونت سیستم تهویه مطبوع یا تاکید بر کارایی فیلتر در حذف ذرات قابل تنفس (کمتر از ۵ میکرون) یا ذرات بزرگتر از هوا، می‌باشد (۲).

نمونه برداری از هوا در بیمارستان بصورت دوره‌ای و همچنین در زمان ساخت و ساز برای تعیین کیفیت هوا، ارزیابی تاثیر روش‌های کنترل گرد و غبار و غیره انجام می‌گردد. با ارزیابی دوره‌ای سیستم (پارامترهایی نظیر جهت جریان هوا و فشار، تعداد تعویض هوا در ساعت و کارایی فیلتر) می‌توان از تهویه مناسب بخصوص برای بخش‌هایی نظیر اتاق مراقبت‌های ویژه و اتاق عمل اطمینان حاصل نمود.

۷-۱ موارد کاربرد نمونه برداری میکروبی از هوا

موارد کاربرد نمونه برداری میکروبی از هوا عبارتند از:

۱) بررسی و تحقیق درباره شیوع بیماری یا عفونت زمانی که مخازن محیطی در انتقال بیماری نقش دارند. باید توجه نمود که نمونه برداری محیطی فقط زمانی که برنامه‌ای برای تفسیر نتایج و اقدامی بر روی نتایج کسب شده وجود داشته باشد باید انجام گردد، و باید توجه داشت که تشخیص تفاوت بین عوامل محیطی و کلینیکی مشکل می‌باشد.

۲) مقایسه آلودگی بین میزان عفونت‌های مرتبط با مراکز بهداشتی و درمانی در بیمارستانهای قدیمی و تاسیسات جدید قبل از استفاده و یا پس از استفاده برای بیماران

۳) نمونه برداری به منظور پایش شرایط اضطراری رخ داده در بیمارستان. این نوع از نمونه برداری می‌تواند برای موارد ذیل استفاده گردد: (الف) تشخیص بیوآئروسل‌های رها شده از تجهیزات اتاق عمل بیمارستان (به عنوان مثال پاک‌کننده اولتراسونیک) و تعیین موفقیت تعمیرات در کاهش خطر برای عوامل بیماریزا. (ب) تشخیص یک عامل بیوتوریسم در یک محیط داخلی و تعیین موفقیت در حذف یا غیرفعال سازی آن. (پ) نمونه برداری جهت اهداف ایمنی

۴) اطمینان از کیفیت تجهیزات خریداری شده. جهت ارزیابی اثرات یک تغییر در روش کنترل عفونت یا برای اطمینان از اینکه سیستم‌های تهویه و کارایی آن طبق ضمانت نامه باشد.

علاوه بر موارد فوق نمونه برداری میکروبی در بیمارستان برای کسب اطمینان از کیفیت پایش بیولوژیکی فرایند استریلیزاسیون با استفاده از اسپور باکتری ها و کشت ماهانه آب مورد استفاده در همودیالیز، نیز انجام می گردد. همچنین نمونه برداری دوره ای جهت نظارت بر کارایی سیستم های تامین هوا از لحاظ میکروبی و ذرات از جمله فیلترها الزامی است(۲).

نمونه برداری از هوا در بیمارستان ها و مراکز بهداشتی و درمانی برای پایش کیفیت هوا در زمان ساخت و ساز، تایید کارایی فیلتراسیون یا استفاده از فضاهای جدید قبل از استفاده، همراه با پادداشت دقیق شرایط نمونه برداری باید انجام گردد. باید توجه داشت که نمونه برداری از هوا باید در شرایط مختل نشده (عدم آشفتگی در جریان هوا) انجام گردد. در صورتی که نمونه برداری بعد از فعالیت های نظیر پیاده روی و جارو انجام شود، تعداد زیادی از میکروارگانیسم های هوابرد قابل تشخیص بوده و نمونه برداری صحیح نمی باشد.

نمونه برداری از ذرات و نمونه برداری میکروبی زمانیکه سیستم تهویه جدید نصب شده، همچنین نمونه برداری به ویژه برای اتاقهای ایزووله محیطی جدید ساخته شده یا بازسازی شده یا اتاقهای عمل نیز باید انجام گردد. نمونه برداری ذرات همچنین باید برای تایید کارایی فیلتراسیون و تعداد صحیح تعویض هوا در ساعت نیز انجام گردد.

۷-۲ نمونه برداری از هوا

آلودگی های بیولوژیکی در هوا از طریق آئروسل های باکتریها، قارچها، ویروسها و گرده های گیاهان ایجاد می گردد. صحبت کردن به مدت ۵ دقیقه و هر سرفه می تواند ۳۰۰۰ قطره ریز و عطسه ۴۰۰۰۰ قطره ایجاد نماید(۱۹). آئروسل های بیولوژیکی معمولاً دارای اندازه بزرگتر از ۱ و کوچکتر و مساوی ۵۰ میکرون می باشند.

۷-۱ فاکتور های موثر در بقاء میکروارگانیسم ها

فاکتورهایی که بقاء میکروارگانیسم ها را در بیو آئروسل ها تعیین می کنند عبارتند از:

- (۱) محیط تعلیق
- (۲) درجه حرارت
- (۳) رطوبت نسبی
- (۴) حساسیت اکسیژن

۵) مواجهه با پرتوهای ماوراء بمنش یا الکترو مغناطیس(۲).

پاتوژنهای مقاوم به خشکی مانند گونه های استافیلوکوک، گونه های استرپتوكوک و اسپردهای قارچی، می توانند مسافت زیادی را از طریق هوا طی نموده و زنده باقی بمانند. این پاتوژنهای همچنین ممکن است بر روی سطوح ته نشین و دوباره هوابرد شده و ایجاد آئروسل های ثانویه در زمان فعالیت های خاص مانند جارو کردن نمایند(۱۸).

نمونه برداری میکروبی هوا برای تعیین تعداد و انواع میکروارگانیسم ها یا ذرات در هوای داخل استفاده می گردد. فاکتورهای موثر بر کیفیت هوای داخل بیمارستان شامل تعداد بیماران، تعداد بازدیدکنندگان، دما، زمان روز (ساعت) یا سال (ماه یا فصل)، رطوبت نسبی، غلظت نسبی ذرات یا ارگانیسم ها، عملکرد اجزاء سیستم های تامین هوا می باشد. جهت معنی دار شدن نتایج نمونه برداری در هر بخش بیمارستان باید با نتایج سایر بخش ها و نتایج نمونه برداری در شرایط و دوره های زمانی دیگر، مقایسه و سپس گزارش شود(۲).

۷-۲ ملاحظات نمونه برداری میکروبی

ملاحظاتی که باید قبل از شروع نمونه برداری میکروبی هوا در بیمارستان در نظر گرفته شود، عبارتند از:

- ۱) تعیین نوع وسایل نمونه برداری، زمان نمونه برداری، مدت زمان لازم برای نمونه برداری
- ۲) تعیین تعداد نمونه
- ۳) اطمینان از مواد و تجهیزات کافی در دسترس
- ۴) تعیین روش تشخیص (شناسایی) که بهترین بازیابی از میکروارگانیسم ها را تامین نماید.
- ۵) انتخاب یک آزمایشگاه با امکانات کافی
- ۶) تعیین خصوصیات آئروسل ها از جمله رنج اندازه ذرات و فاکتورهای محیطی با توجه به اینکه تعداد ذرات و باکتریهای باقیمانده در سیستم تنفسی به میزان زیادی به اندازه ذرات تنفس شده بستگی دارد، بنابراین اندازه ذرات نیز از طریق نمونه برداری همزمان مشخص گردد. نکته ای که باید مدنظر داشت این است که ذرات بزرگتر از ۵ میکرون به طور موثر در دستگاه فوقانی سیستم تنفسی (بینی) محبوس و از طریق حرکت مژه ها حذف می گردد، و ذرات کوچکتر و مساوی ۵ میکرون به ریه می رسانند، بالاترین ماندگاری در آلوئل های ریه را ذراتی با قطر ۱ الی ۲ میکرون دارند(۲).

۳-۲-۷ روشهای نمونه برداری از بیوآئرولوها و تجهیزات مورد نیاز

باکتریها، قارچها و ذرات در هوا می‌توانند با روشهای و تجهیزات مشابه جدول ۶ تعیین و شمارش گردند. روشهای پایه نمونه برداری شامل (۱) غوطه ورسازی (برخورد) در مایعات (۲) گیر انداختن بر روی سطح جامد (۳) ته نشینی (۴) فیلتراسیون (۵) سانتریفیوژ (گریز از مرکز) (۶) رسوب الکتروستاتیک و رسوب حرارتی می‌باشد (۷). معمولاً از روشهای غوطه ورسازی در مایعات، برخورد (گیر انداختن) بر روی سطح جامد و ته نشینی (بر روی پلیت) جهت نمونه برداری از هوا در بیمارستان و مراکز بهداشتی و درمانی استفاده می‌گردد (۸).

۱-۳-۲-۷ نمونه برداری روش اکتیو (فعال) و پسیو (غیرفعال)

روش فعال نیاز به منبع نیرو و محیط کشت مناسب و تجهیزاتی نظیر پمپ خلاء و وسائل اندازه‌گیری جریان هوا دارد، نمونه برداری با استفاده از ایمپینجر و Quik Take از جمله روشهای فعال می‌باشد.

در روش غیرفعال نظیر روشهای ته نشینی و رسوبی با استفاده از پلیت هیچ گونه تجهیزات خاصی مورد نیاز نمی‌باشد. استفاده از روش نمونه برداری با استفاده از پلیت برای تعیین باکتریهای هوایبرد یا برای اندازه‌گیری کیفیت هوا در زمان اقدامات پزشکی (به عنوان مثال جراحی) استفاده می‌گردد. با توجه به اینکه در نمونه برداری به روش پلیت از نیروی گرانش استفاده می‌گردد، بنابراین بیشتر برای گیر انداختن ذرات بزرگتر قابل استفاده می‌باشد و کارایی لازم را برای ذرات قابل تنفس (به عنوان مثال اسپورهای قارچی تکی) به ویژه در محیط هایی که هوای زیاد فیلتر شده ندارد. بنابراین، استفاده از این روش برای استفاده های عمومی غیر عملی می‌باشد (۹).

از آنجایی که بقاء میکروگانیسم ها با سرعت هوایی که وارد نمونه بردار می‌شود نسبت عکس دارد بنابراین در روش پلیت (با استفاده از نیروی گرانش برای آوردن ارگانیسم ها و ذرات و تماس آنها با سطح) باعث افزایش پتانسیل بقاء ارگانیسم ها می‌گردد (۱۰، ۱۱). نمونه برداری بوسیله این روش ممکن است چندین ساعت طول کشیده و بنابراین استفاده از آن برای شرایط اضطراری عملی نمی‌باشد.

نمونه بردارهای مختلف دارای مزیت ها و نقاط متفاوتی هستند که باید در هنگام استفاده رعایت گردد و باید زمان نمونه برداری و دبی کافی فراهم گردد. روش های جدیدتر آنالیز شامل PCR و الیزا نیز در تعیین گونه ها قابل استفاده می‌باشد (۱۲).

۱-۳-۲-۷ اطلاعات مورد نیاز جهت تعیین روش نمونه برداری اکتیو (فعال) و پسیو (غیرفعال)

با توجه به اهداف ذیل در مورد روش نمونه برداری اکتیو و پسیو باید تصمیم گیری گردد:

۱) بررسی وجود یک ارگانیسم خاص یا بررسی همه ارگانیسم‌های که ممکن است در هوا موجود باشند.

۲) بررسی غلظت ذرات مرئی یا ارگانیسم‌های زنده

۳) بررسی تغییرات غلظت در زمان

۴) بررسی توزیع اندازه ذرات جمع آوری شده

قبل از شروع نمونه برداری این نکته در نظر گرفته شود که نتایج مورد نظر از نمونه برداری باید کمی یا کیفی باشد. جهت تعیین کیفیت هوای بیمارستان تعداد میکرووارگانیسم‌های هوابرد در هوای داخل بیمارستان با هوای بیرون مقایسه می‌گردد(۲).

کمیته‌ی مشکل از کارشناس مهندسی بهداشت محیط، پرستار کنترل عفونت و مسئول آزمایشگاه بیمارستان با توجه به تجهیزات و امکانات بیمارستان باید در مورد روش نمونه برداری و تعداد نمونه مورد نیاز و بخش‌هایی که باید نمونه برداری گردد، تصمیم گیری نمایند که در این خصوص می‌توانند از مشاوره یک متخصص میکروبیولوژی و بهداشت محیط نیز استفاده نمایند(۲).

جدول ۶- روشهای نمونه برداری هوا و نمونه‌هایی از تجهیزات مورد نیاز(۲).

نام نمونه بردار اصلی	نکات مورد ملاحظه	تجهیزات	میزان دبی (لیتر در دقیقه)	محیط کشید یا سطح مورد نیاز	مناسب برای اندازه گیری:	اصول کار	روش
Chemical Corps. All Glass Impinger (AGI)	عوامل ضد کف ممکن مورد نیاز باشد، دما و رطوبت در طول نمونه برداری ثابت گردد.	بلی	۱۲/۵	تریپیتوز سالین، بیپتون، نوتوریت برات	ارگانیسم‌های زنده و تعیین غلظت آن در یک بازه زمانی؛ نمونه برداری از آنزول های آب برای گونه‌های لزیوپنلا	نمونه هوا از یک مایع عبور داده می‌شود	غوطه وری در مایعات (روش فعال) (شکل ۵)
Andersen Air Sampler sieve); (impactor ,TDL Cassella)		بلی	(الک) ۲۸ با ۳۰-۸۰۰ منفذ	سطح خشک، سطوح پوشش داده شده آگار	ذرات زنده: اسپور قلق‌چها و باکتریها و ارگانیسم‌های مقام به خشکی از جمله اسپور آسپریلیوس	هوای داخل نمونه بردار کشیده شده و ذرات بر روی سطوح خشک نشست می‌کنند.	به دام انداختن بر روی سطوح جامد (شکل ۶)

ادامه جدول ۶- روشهای نمونه برداری هوا و نمونه هایی از تجهیزات مورد نیاز(۲).

نمونه بردار اصلی	نکات مورد ملاحظه	تجهیزات کمکی مورد نیاز	میزان دبی (لیتر در دقیقه)	محیط کشت یا سطح	مناسب برای اندازه گیری:	اصول کار	روش
پلیت ته نشینی	ازدان و ساده، بهترین روش برای پاش کیفی های بیمارستان. اسپورهای قارچ های هوبارد که پیش از حد سک هستند. ممکن است رسوب نکند	خیر	-	محیط کشت نوتریت آگار	ذرات زنده، نمونه برداری از هوا در مجاورت و یا در زمان عمل جراحی، روش عمومی تعیین کیفیت هوای بیمارستان از لحاظ بیاآرولس ها	ذرات و میکروارگانیسم ها بر روی سطح پلیت از طریق گرانش رسوب می نمایند	نه نشینی (روش پسیو)
-	فلترها پس از نمونه برداری باید در یک سال غوطه ور شوند.	بلی	۱-۵۰	کاغذ، سلولز، پشم شیشه، فوم ژلاتین و فیلترهای غشایی	ذرات زنده، ارگانیسم های زنده بر روی سطوح قاقد نوتریت، محدود به اسپورهای و ارگانیسم های مقاوم به خشک: اسپورهای قارچی، گونه های آسپریزیلوس و گرد و غبار	هوا از یک فیلتر عبور داده شده، ذرات به دام می افتد، اندازه منافق ۰/۲ میکرون می باشد.	فیلتراسیون (روش فعال)
Biotest RCS Plus	کالبریسیون مشکل و فقط توسعه کارخانه انجام می گردد، مقایسه نسبی الگوی موجود در هوا استفاده عمومی آن است.	بلی	۴۰-۵۰	شیشه پوشش داده شده یا قطعات بلاستیک و سطوح آگار	ذرات زنده، ارگانیسم های زنده بر روی سطوح قاقد نوتریت، محدود به اسپورهای و ارگانیسم های مقاوم به خشک: اسپورهای قارچی، گونه های آسپریزیلوس	آرولس ها در معرض نیتروی سلتربیفوز قرار گرفته، ذرات به یک سطح جامد برخورد می کنند.	گریز از مرکز (روش فعال)
-	دبی نمونه برداری بالا، اما تجهیزات پیچیده و باید با دقت راهeri گردد. قابل کاربرد عملی در بیمارستان نمی باشد.	بلی	۸۵	سطوح جامد جمع کننده (شیشه)	ذرات زنده، ارگانیسم های زنده بر روی سطوح قاقد نوتریت، محدود به اسپورهای و ارگانیسم های مقاوم به خشک: اسپورهای قارچی، گونه های آسپریزیلوس	هوا از یک سطح دارای بار الکتریکی عبور داده شده و باردار می شوند.	رسوب الکتروستاتیک
-	تعیین اندازه ذرات بوسیله مشاهده مستقیم، به علت پیچیدگی و هزینه بالا و دبی پابین کاربرد زیادی ندارد.	بلی	-۰/۴ ۰/۰۰۳	لامل شیشه ای و میکروسکوب الکترونی	اندازه گیری اندازه	هوا از گرادیان حرارتی عبور داده می شود	رسوب حرارتی

+ بیشتر نمونه بردارها یک دبی سنج یا سنج یا سرعت سنج و یک منبع خلاء را بعنوان تجهیزات کمکی نیاز دارند.

* استفاده از نام های تجاری دلیل تایید عملکرد آنها نمی باشد فقط به علت ویژگی هایشان در اینجا آورده شده است.

۴-۲-۷ معيارهای انتخاب دستگاه نمونه برداری هوا برای بیمارستان

فاکتورهای زیر در زمان انتخاب یک دستگاه نمونه برداری هوا باید مورد ملاحظه قرار گیرند:

- (۱) امکان ادامه حیات ارگانیسم نمونه برداری شده
- (۲) سازگاری با روش آنالیز (تشخیص) انتخاب شده
- (۳) میزان حساسیت ذرات به نمونه برداری
- (۴) غلظت و اندازه ذرات
- (۵) حجم هوا مورد نیاز برای نمونه برداری و مدت زمان نمونه برداری
- (۶) میزان آبودگی زمینه در بیمارستان
- (۷) شرایط هوا آزاد پیرامون بیمارستان
- (۸) کارایی مورد نظر برای جمع آوری ذرات و ارگانیسم ها توسط نمونه بردار
- (۹) مهارت مورد نیاز برای اپراتور نمونه بردار
- (۱۰) دسترسي و هزينه نمونه بردار
- (۱۱) دسترسي به تجهيزات كمكی(۲)

۱-۴-۲-۷ اطلاعات مورد نیاز قبل از انجام نمونه برداری میکروبی در بیمارستان

اطلاعات مورد نیاز قبل از انجام نمونه برداری میکروبی در بیمارستان عبارتند از:

- (۱) اطلاع از هدف نمونه برداری و نوع استفاده از اطلاعات بدست آمده
- (۲) عوامل بیولوژیکی مورد نظر
- (۳) آشنايی با روش آزمایش و محدوده تشخیص روش مورد استفاده
- (۴) حدود تراكم بیوآئروسل پيش بینی شده در محل نمونه برداری
- (۵) اطلاع از سایز آئروديناميکی ذرات
- (۶) سرعت جريان هوا نمونه برداری
- (۷) اطلاع از شرایط محیطي (مانند درجه حرارت و رطوبت محل نمونه برداری)

از آنجايی که ۲ نمونه بردار ايمپنجر مایع و ايمپكتور جامد می توانند حجم زيادي از هوا را در دوره زمانی نسبتاً کوتاهی مکش نمايند، بنابراین برای نمونه برداری از باكتری ها، ذرات و اسپورهای قارچی بيشتر مورد استفاده قرار می گيرند(۲). نتایج نمونه برداری بر اساس تعداد ارگانیسم ها یا ذرات در حجم هوا (CFU/m^3) بيان می گردد.

۷-۲-۵ انتخاب دبی و مدت زمان نمونه برداری

انتخاب حجم هوا و مدت زمان نمونه برداری بستگی به حدود غلظت بیوآئرولسیل ها در هوا دارد. اطلاعات اولیه مربوط به حدود غلظت می تواند با توجه به نتایج نمونه برداریهای مقدماتی و یا از روی گزارشات موجود برای محیط های مشابه بدست آید. معمولاً دبی مورد استفاده برای ایمپکتورهای مایع ۱ لیتر در دقیقه و ایمپکتورهای جامد $28/3$ لیتر در دقیقه می باشد. نکته قابل توجه درباره مدت زمان نمونه برداری و دبی این است که باید بگونه ایی مدت زمان و دبی نمونه برداری با چندین پیش تست تعیین شود که از رشد بیش از حد باکتریها و قارچها بر روی محیط کشت مورد استفاده جلوگیری شود. و کلنج های تشکیل شده قابل شمارش باشد(۲). بعضی از منابع زمان ۲۰ الی ۳۰ دقیقه را پیشنهاد دادند(۳۱). در صورتی که هدف شناسایی اسپور قارچ ها باشد باید حداقل ۱ متر مکعب هوا از روی پلیت عبور داده شود(۳۱).



شکل ۵- بیوسمپلر مورد استفاده برای نمونه برداری بیوآئرولسیل
(حاوی سه جت ایجاد کننده برخورد در سطح مایع)



شکل ۶- ایمپکتور (Quik Take) مورد استفاده برای نمونه برداری بیوآئرولسیل

۶-۲-۷ انتخاب محیط کشت و روش نمونه برداری

نمونه برداری برای تشخیص میکرووارگانیسم های هوابرد نیاز به توجه ویژه دارد. استفاده از روش پلیت برای زمانی که هوا برای اسپورهای قارچی نمونه برداری، به علت اینکه اسپورهای تکی می توانند در هوا به میزان نامحدودی معلق مانده و بر روی پلیت ته نشین نمی شوند، توصیه نمی شود. استفاده از این روش در بیشتر مطالعات مربوط به نمونه برداری از باکتریها و ذرات می باشد. نتایج نمونه برداری به روش پلیت ته نشینی عمدتاً براساس تعداد ذرات یا باکتریها در هر واحد سطح به واحد زمان بیان می گردد (CFU/area/time). در این روش حجم هوا نمونه برداری شده مشخص نمی باشد^(۲).

از محیط کشت های ترپتیک سوی آگار^۱ برای شمارش تعداد کلی باکتری ها و از محیط کشت پوتیتو دکستروز آگار^۲ جهت شمارش تعداد کلی های قارچ ها می توان استفاده نمود. از سیکلوهگرامین به میزان ۰/۱ درصد وزنی محیط کشت برای جلوگیری از رشد قارچها بر روی محیط کشت باکتریها، پس از استریل شدن محیط کشت در اتوکلاو و قبل از ریختن آن در پلیت ها استفاده گردد. آنتی بیوتیک کلرامفینیکل نیز به منظور جلوگیری از رشد باکتریها به محیط کشت قارچها به همان ترتیب بالا اضافه گردد.

پس از تهیه پلیت های حاوی محیط کشت در شرایط استریل و قرار دادن تصادفی جند عدد از آنها در انکوباتور (۵/۰ ± ۰/۳۷ ساعت)، جهت اطمینان از استریل بودن نمونه ها، پلیت ها در شرایط استریل به محل نمونه برداری منتقل گردد. سپس پلیت ها پس از نمونه برداری در شرایط استریل و در کنار یخ به آزمایشگاه منتقل و محیط کشت قارچها در درون انکوباتور به مدت ۳ روز ۲۵-۲۷ درجه سانتی گراد) و محیط کشت باکتریها در دمای ۳۵-۳۷ درجه سانتیگراد به مدت ۴۸ ساعت قرار داده شود. پس از طی این زمان تعداد کلی قارچها و باکتریها شمارش و گزارش گردد، و مراحل شناسایی بر روی آن انجام گردد.

با توجه به اینکه کلی های رشد کرده باکتری بر روی پلیت ها عمدتاً هوایی و اختیاری هستند، بمنظور شناسایی باکتری های بی هوایی از محیط کشت مایع مانند مولر هینتون براث به همراه یک عدد ایمپنجر استریل شده و پمپ نمونه برداری می توان استفاده نمود، سپس نمونه های مایع به آزمایشگاه منتقل و با استفاده از روش پور پلیت^۳ و بر روی محیط کشت ترپتیک سوی آگار

¹ Tryptic Soy Agar (TSA)

² Potato Dextrose Agar (PDA)

³ Pour Plate

کشت داده شده و تعداد کلنی ها شمارش و جهت شناسایی استفاده می گردد. بعد از طی مدت زمان لازم کلنی های تشکیل شده در پلیت شمارش و با توجه به دبی و مدت زمان نمونه برداری بر حسب واحدهای تشکیل دهنده کلنی در واحد حجم ثبت گردد. این روش کمی جهت برآورد تعداد بیو آتروسل ها (باکتری و قارچ) و مقایسه آنها با سایر نتایج می باشد.

۷-۲-۷ روش های تشخیص قارچها

پس از شمارش تعداد کلنی های قارچها، با استفاده از تهیه کشت قارچ روی لام^۱ از کلنی های رشد کرده بر روی پلیت های پوتیتو دکستروز آگار، از طریق مشاهده شکل کلنی در زیر میکروسکوپ قارچها شناسایی می گردد. قارچهایی نظیر آسپرژیلوس (نایجر؛ ترئوس؛ فلاووس، فومیگاتوس)، آلتريا، پنی سیلیوم، کلادسپوریوم، مونیلیا، رایزوپوس، فوزاریوم، موکور، درگسلرا با توجه به شکل کلنی و ساختار آن در زیر میکروسکوپ شناسایی می گردد. شناسایی قارچها در آزمایشگاه بیمارستان و یا آزمایشگاه معتبر و توسط کارشناس خبره باید انجام گردد.

۷-۲-۸ روشهای تشخیص باکتریها

به منظور تشخیص جنس باکتری های از روش های بیوشیمیابی و یا کیت های آماده استفاده شود. در مرحله اول مشاهده ی مرغولوژی کلنی باکتری از نظر اندازه، رنگ، خشکی و چسبندگی به محیط کشت مورد بررسی قرار داده شود. کلنی های رشد یافته بر روی محیط مربوطه بعد از تهیه کردن تک کلنی خالص از آنها با انجام تست های افتراقی توسط کارشناس علوم آزمایشگاهی بیمارستان انجام گردد.

۷-۲-۹ رهنمود سازمان بهداشت جهانی برای تعداد کلنی باکتری و قارچ در هوای بیمارستان
برای هوای بیمارستان سازمان بهداشت جهانی تعداد ۱۰۰ کلنی باکتری در هر متر مکعب و ۵۰ کلنی برای قارچها در هر متر مکعب هوای بیمارستان توصیه می نماید، اتحادیه اروپا ۱۰ کلنی را در اتاق عمل پیشنهاد می نماید^(۱).

بر طبق یافته های محققان در زمان نمونه برداری میکروبی هوای بیمارستان حداقل باید ۱۰۰ لیتر هوای (۱ متر مکعب) هوا فیلتر گردد^(۲). همچنین محدودیت های از جمله ۱۵ کلنی

^۱ Slide Culture

در هر متر مکعب هوا برای شمارش ارگانیسم‌های قارچی و کمتر از ۱ کلنی در هر متر مکعب هوا برای آسپرژیلوس فومیگوتاس و دیگر قارچهای فرصت طلب بالقوه در مناطقی به میزان زیادی فیلتر شده ۱۲ بار و بیشتر تعویض هوا در ساعت و فیلتراسیون با کارایی بزرگتر مساوی ۹۷/۹۹ درصد) را پیشنهاد نموده اند (۱۵).

باید تعداد ذرات شمارش شده در یک فضای هوای داخل بیمارستان و مراکز بهداشتی و درمان با شمارش کسب شده در بخش‌های دیگر مقایسه شود. شمارش ذرات داخل بطور معمول با سطح ذرات هوای بیرون مقایسه می‌شوند. این روش درجه بندی کیفیت هوا از کثیف (به عنوان مثال هوای بیرون) به تمیز (به عنوان مثال هوای فیلتر شده از فیلترهای با راندمان بالا ۹۵-۹۰ درصد فیلتراسیون) به تمیزترین (هوای عبور داده شده از فیلتر هپا) تعیین می‌گردد. مقایسه نتایج از هوای داخل یک بخش به بخش دیگر اطلاعات مفیدی درباره بزرگی و اهمیت مشکل کیفیت هوای داخل بیمارستان فراهم می‌نماید. درجه بندی وضعیت کیفیت هوا به درجه بندی تمیز، کثیف، به میزان زیادی فیلتر شده یکی از روش‌های تفسیر نتایج نمونه برداری در غیاب استاندارد های کیفیت هوا می‌باشد (۲،۴). دانسیته اسپورهای قارچی در هوای بیرون متغیر است و همچنین تغییرات فصول نیز بر روی تعداد آن موثر است (۲).

مهمترین محدودیت تکنیکی برای نمونه برداری از هوا برای عوامل قارچی هوابرد نبود استاندارد مشخص برای ارتباط تعداد اسپور قارچها با میزان عفونت می‌باشد. با توجه به اینکه استاندارد مشخصی برای تعداد کلنی در فضای هر بخش تعیین نشده است بنابراین نمونه برداری محدود به تعیین دانسیته اسپورهای قارچی در هر واحد حجم هوا بوده و تعداد بالای اسپورها ممکن است نشان دهنده آلودگی سیستم تهیه هوا قبل از نصب یا نقص سیستم زمانی که نتایج کشت‌ها با کارایی فیلترهای شناخته شده و میزان تعویض هوا مقایسه می‌گردد، باشد. در صورتی که ساختمان بیمارستان و مراکز بهداشتی درمانی در مناطق شلوغ و بزرگ شهر قرار گرفته باشد میزان آلودگی قاعده‌تاً بالاتر است (۲).

۷-۲-۱۰ پروتکل پیشنهادی برای نمونه برداری از بیوآئروسل‌ها به روش پلیت ته نشینی در بیمارستان

پروتکل ذیل جهت تعیین قارچها و باکتریها در هوای بیمارستان با استفاده از روش پلیت ته نشینی پیشنهاد می‌گردد:

(۱) شرایط اولیه و مواد لازم

شرایط اولیه و مواد لازم برای نمونه برداری از بیوآئروسل ها به روش پلیت ته نشینی در بیمارستان عبارت است از:

الف) انتخاب و تهیه محیط کشت مناسب براساس هدف تعیین باکتری یا قارچ. به منظور آزمایش مقایسه ای چند بخش با یکدیگر حداقل ۱۸ پلیت مورد نیاز است که ۳ پلیت در هر محل نمونه برداری باید قرار داده شود. در صورتی که هدف از نمونه برداری تشخیص گونه های باکتری یا قارچ باشد استفاده از یک پلیت کافی است. باید یک تا سه پلیت استفاده نشده به عنوان کنترل (شاهد) قرار داده شود.

ب) شرایط اتاق باید در محدوده دما و رطوبت نرمال هوای داخل باشد. محل های آزمایش باید از قبل انتخاب شده باشند و ترجیحاً در مرکز اتاق، کناره ها و گوشه های اتاق باشد. عموماً این محل ها دارای بالاترین غلظت باکتری و قارچ می باشند(۳۱). میزان حضور افراد (اشغال اتاق) باید مانند شرایط عادی حفظ شود و اتاق های بدون حضور افراد می توانند برای بدست آوردن شرایط پایه استفاده شوند.

پ) حداقل استفاده از سه پلیت برای نمونه برداری از باکتری یا قارچ در هر نقطه توصیه می گردد(۳۱).

(۲) تعیین بیوآئروسل ها به روش پلیت ته نشینی

تعیین بیوآئروسل ها به روش پلیت ته نشینی طبق مراحل ذیل انجام می گردد:

الف) بستن هر گونه پنجره پرده دار در صورتی که نور مستقیم در اتاق است.

ب) قرار دادن پلیت ها در محل هایی که از قبل مشخص شده است. هر مجموع ۳ پلیت در کنار هم در یک نقطه قرار داده شود. یادداشت محل دقیق قرار دادن پلیت ها و زمان جایگذاری، پادداشت تعداد افراد حاضر در اتاق شامل خلاصه ای از تعداد افراد وارد و خارج شده از اتاق.

پ) بعد از گذشت زمان ۱ الی ۲ ساعت (البته با توجه به غلظت بیوآئروسل ها در بیمارستان این زمان متفاوت می باشد)، درب پلیت ها بر روی آنها قرار داده شود و برداشت شوند. زمان برداشت آنها نیز باید یادداشت شود. پلیت ها از قبل باید برچسب زده شده باشند.

ت) پلیت ها در دمای مناسب انکوباتور قرار داده شود.

ث) در صورت لزوم مراحل بالا برای قارچ ها (یا باکتریها) تکرار شود.

۳) ارزیابی نتایج کشت بیوآئرولس ها به روشن پلیت ته نشینی

ارزیابی نتایج کشت بیوآئرولس ها به روشن پلیت ته نشینی به صورت ذیل انجام می گردد:

الف) انکوباسیون پلیت ها به مدت ۲۴ تا ۴۸ ساعت یا برای کشت به آزمایشگاه منتقل شود.

ب) شمارش کلندی های روی پلیت و یادداشت تعداد کلندی در فرم مناسب. ارزیابی شمارش ها و تعیین میانگین شمارش کلندی های ته نشینی و همچنین مقایسه با پلیت های شاهد.

پ) تشخیص گونه کلندی های رشد کرده بر روی پلیت (۳۱). در صورت وجود گونه های

خطرناک یا غیر عادی سریعاً به مسئولان بیمارستان اطلاع رسانی گردد.

۷-۲-۱) پروتکل پیشنهادی برای نمونه برداری از بیوآئرولس ها با استفاده از پمپ نمونه بردار در بیمارستان

پروتکل ذیل جهت تعیین قارچها و باکتریها در هوای بیمارستان با استفاده از روش فعال (استفاده از پمپ نمونه بردار) پیشنهاد می گردد:

۱) شرایط اولیه و مواد لازم

شرایط اولیه و مواد لازم برای نمونه برداری از بیوآئرولس ها با استفاده از پمپ نمونه بردار در بیمارستان عبارت است از:

الف) انتخاب و تهییه محیط کشت و پمپ نمونه بردار مناسب براساس هدف تعیین باکتری یا قارچ و نوع نمونه بردار انتخابی.

برای نمونه برداری از باکتریها از ۱ الی ۳ پلیت در هر نقطه استفاده گردد و حداقل از سه نقطه نمونه برداری انجام شود. همچنین برای نمونه برداری از قارچ ها نیز باید همین نکته رعایت گردد. از یک پلیت استفاده نشده به عنوان کنترل (شاهد) استفاده شود.

ب) شرایط اتاق باید در محدوده دما و رطوبت نرمال هوای داخل باشد. محل های آزمایش باید از قبل مشخص شده باشند.

پ) حداقل سه نقطه برای نمونه برداری تعیین گردد. که ترجیحاً در مرکز اتاق، کناره ها و گوشه های اتاق باشد. معمولاً این نقاط دارای بالاترین غلظت باکتری و قارچ می باشند (۳۱).

ت) حداقل استفاده از سه پلیت برای نمونه برداری از باکتری یا قارچ در هر نقطه توصیه می گردد (۳۱).

۲) تعیین بیوآئرولس ها با استفاده از روش نمونه بردار فعال

تعیین بیوآئرولس ها با استفاده از روش نمونه بردار فعال طبق مراحل ذیل انجام می گردد:

(الف) قراردادن پتری دیش (پلیت)، فیلتر و یا دیگر محیط های کشت در نمونه بردار، قرار دادن

نمونه بردار در محل های انتخاب شده و تنظیم زمان نمونه برداری

(ب) بعد از پایان زمان نمونه برداری، پمپ نمونه بردار خاموش و پتری دیش یا فیلترها به آرامی

جدا شود.

(پ) برچسب گذاری نمونه ها با یک کد مناسب به همراه توصیف محل نمونه برداری، نوع نمونه

(قارچ یا باکتری) و سایر اطلاعات مورد نیاز از جمله یادداشت محل دقیق قرار دادن پلیت ها و

زمان جایگذاری، یادداشت تعداد افراد حاضر در اتاق شامل خلاصه ای از تعداد افراد وارد و خارج

شده در اتاق.

ت) پلیت ها در دمای مناسب انکوباتور قرار داده شود.

ث) در صورت لزوم مراحل بالا برای قارچ ها (یا باکتریها) تکرار شود.

۳) ارزیابی نتایج کشت بیوآئرولس ها به روش نمونه بردار فعال

ارزیابی نتایج کشت بیوآئرولس ها به روش نمونه بردار فعال به صورت ذیل انجام می گردد:

(الف) شمارش کلنی های روی پلیت و یادداشت آن در فرم مناسب. ارزیابی شمارش ها و تعیین

میانگین شمارش کلنی برای هر نقطه و همچنین مقایسه با پلیت های شاهد.

(ب) تشخیص گونه کلنی های رشد کرده بر روی پلیت (۳۱). در صورت وجود گونه های

خطرناک یا غیر عادی سریعاً به مسئولان بیمارستان اطلاع رسانی گردد.

۱۲-۲-۷ مشکلات در تفسیر نتایج نمونه برداری میکروبی

مشکلات در تفسیر نتایج نمونه برداری میکروبی عبارتند از:

۱) فقدان استانداردی که غلظت یا تعداد اسپورهای قارچی را با میزان عفونت مرتبط نماید

(عدم وجود سطح مواجهه ایمن)

۲) مباحث کشت (به عنوان مثال منفی غلط، زمان تاخیر بین نمونه برداری و ثبت نتایج)

۳) نامشخص بودن دوره کمون برای عفونت گونه های آسپرژیلوس

۴) قرائت نتایج نمونه کشت شده متغیر در یک زمان

- ۵) نامشخص بودن حساسیت نمونه بردارهای مورد استفاده
- ۶) فقدان جزئیات در مقالات درباره توصیف شرایط نمونه برداری (میزان هوای بیرون نفوذ کرده، غلظت های قارچی پیش بینی شده، اتفاقهای فاقد سکونت)
- ۷) فقدان ارتباط بین گونه های قارچی تشخیص داده شده و گونه های موجود در محیط و نمونه های کلینیکی
- ۸) متغیرهای مخدوش کننده برای بیماران با ریسک بالا (به عنوان مثال بازدید کنندگان و زمان گذرانده شده در بیرون از اتاق ایزوله محیطی بدون محافظت تنفسی)(۲).

۳-۷ ارزیابی و پایش سیستم تهویه بیمارستان

عملکرد سیستم تهویه ساختمان با توجه به موارد ذیل باید ارزیابی گردد:

- ۱) آیا سیستم مورد استفاده میزان جریان تهویه مورد نیاز برای هر اتاق را فراهم می نماید؟
- ۲) آیا بطور کلی جهت جریان هوای بیرون به هر بخش در اتاق چگونه است؟
- عنوان مثال آیا جهت جریان هوای اتاق های ایزوله یا سایر بخش های آلوده مانند آزمایشگاه با این الگو همخوانی دارد؟
- ۳) کارایی سیستم در توزیع هوای بیرون به هر بخش در اتاق چگونه است؟
- ۴) کارایی سیستم در حذف آلاینده های هوابرد از هر نقطه در اتاق چگونه است؟

۱-۳-۷ ملاحظات عمومی در ارزیابی و پایش سیستم تهویه بیمارستان

تمامی سیستم های تهویه باید بطور سالانه به منظور اطمینان از انطباق با حداقل الزامات بازرسی

گردد که از جمله اهداف ارزیابی و پایش سالانه سیستم تهویه عبارتند از:

- الف) سیستم تهویه مورد استفاده در بیمارستان برای اهداف مورد نظر و فراهم نمودن استانداردها همچنان مناسب است یا خیر؟
- ب) پیشگیری و کنترل مخاطرات ارگانیسم های بالقوه هوابرد از جمله لژیونلا و خطرات دیگر توسط سیستم تهویه موجود امکانپذیر است یا خیر؟
- ج) دسترسی به سیستم تهویه همچنان ایمن و آسان می باشد(۲۰).

۷-۱-۱ نکات مهم بازرسی و پایش سیستم تهویه بیمارستان

فعالیت های بازرسی و نگهداری باید برای اطمینان از اینکه سیستم تهویه خطری برای پرسنل و بیماران ایجاد نمی نماید، انجام گردد. نکات مهم که باید در بازرسی و پایش سیستم های تهویه در بیمارستان مدنظر قرار گیرد عبارتند از:

- ۱) دستگاه تامین هوا نباید حاوی هرگونه ماده یا اجزایی باشد که باعث تقویت رشد میکروارگانیسم ها گردد.
- ۲) دستگاه تامین هوا نباید حاوی هرگونه ماده یا اجزایی باشد که باعث ایجاد و افزایش آتش گردد.
- ۳) تمام درب ها باید بطور کامل بسته شده و بدون درز باشند.
- ۴) نقاط ورودی و خروجی نباید در محلی قرار داده شود که باعث کاهش کیفیت هوای ورودی به داخل سیستم گردد. در اکثر سیستم های موجود مورد استفاده در بیمارستانها باید این محل قرار گیری ورودی و خروجی اصلاح گردد.
- ۵) برای جلوگیری از ورود حشرات موذی باید در داخل کanal ورودی و خروجی از یک مش با منافذ ۶ الی ۱۲ میلی متر استفاده گردد.
- ۶) فیلترها باید بطور مطمئن نصب و به گونه ای در قاب خود قرار گیرد که فاقد هرگونه درز و شکافی باشد و از هرگونه جریان جانی نیز جلوگیری شود.
- ۷) تمامی فیلترهای مورد استفاده باید از نوع خشک باشند. قاب فیلترها بطور کلی به عنوان یک پیش فیلتر استفاده می گردد و باید در جهت ورودی جریان هوا قرار داده شود.
- ۸) نصب فیلتر باید به گونه ای باشد که دسترسی آسان به فیلتر برای پاکسازی، حذف یا جایگزینی را فراهم نماید.
- ۹) در بخش هایی که فیلترهای هپا نصب می شوند باید قابل تعویض بوده و فاقد هرگونه درز باشد.
- ۱۰) واحدهای تامین هوا باید از دسترسی های غیر مجاز محافظت گرددند.
- ۱۱) واحدهای قرار گرفته بر روی پشت بام باید مسیر دسترسی دائمی و ایمن داشته باشند.
- ۱۲) تمامی اجزاء واحدهای تامین هوا باید برای بازرسی روزانه به آسانی قابل دسترسی باشند.
- ۱۳) تمامی سیستم های تهویه باید حداقل یکبار در ماه توسط کارشناس مهندسی بهداشت محیط بیمارستان با اهداف زیر بازرسی بصری شود:

- الف) آیا سیستم تهویه هنوز مورد نیاز است یا خیر؟
 ب) آیا دستگاه تامین کننده هوا هنوز دارای حداقل استانداردها است یا خیر؟
 پ) آیا روش بهره برداری از سیستم رضایت بخش است؟ (۲۰).

۲-۳-۷ بازرگانی و پایش سیستم های تهویه در بخش های حساس بیمارستان

با توجه به اینکه کارایی سیستم تهویه در این بخش ها به طور جدی بر عملکرد مطلوب بیمارستان تاثیر می گذارد، به همین علت جهت اطمینان از عملکرد مناسب باید در فواصل زمانی مناسب بازرگانی گرددند. همه سیستم های تهویه بخش های حساس بیمارستان باید ماهیانه یکبار توسط

کارشناس بهداشت محیط بیمارستان بازرگانی گردد.

بخش های بحرانی و حساس بیمارستان عبارتند از:

- ۱) اتاق های عمل از هر نوع
- ۲) اتاق های ایزوله از هر نوع
- ۳) بخش سوختگی (مراقبت و پریه)
- ۴) بخش نوزادان
- ۵) اتاق بسته بندی در واحد استریلیزاسیون
- ۶) ام آر آی و بخش های دیگر که عکس برداری فوری و به محیط پایدار نیاز دارند.

مصالح و مواد مورد استفاده در بخش های حساس باید با عملکرد آن متناسب باشد. مواردی که

باید در اتاق عمل رعایت شود عبارتند از:

- ۱) سقف باید کامل باشد و اگر سرامیک شده است همه سرامیک ها باید بدون هیچ گونه درزی باشد.
- ۲) کف و دیوارها باید فاقد هرگونه ساخت و ساز و یا تزئینات قابل توجه باشد.
- ۳) درب ها باید بطور کامل بسته باشد و درب بسته باید توانایی تحمل فشار اتاق را داشته و خودبخود باز نشود (۲۰).

۲-۳-۸ نکات مهم ارزیابی سالیانه سیستم های تهویه بیمارستان

در ارزیابی سالیانه سیستم تهویه بیمارستان باید موارد ذیل مورد توجه قرار گیرد:

- ۱) اندازه گیری کامل میزان جریان هوای ورودی و خروجی اتاق

- ۲) محاسبه میزان تعویض هوا اتاق ها
- ۳) اندازه گیری اختلاف فشار اتاق ها
- ۴) اندازه گیری سطح صدای اتاق ها (جدول ۷)
- ۵) بررسی کیفیت هوا اتاق ها

جدول ۷- حداقل سطح صدا در بخش های مختلف بیمارستان

بخش	سطح استاندارد (دسی بل)	سطح استاندارد (دسی بل)
اتاق عمل خیلی تمیز	۵۰	۵۰
اتاق عمل متدالوں	۴۰	۴۰
سایر اتاق های غیر تخصصی	۴۰	۴۰
راهروها	۴۰	۴۰
اتاق احیاء	۲۵	۲۵
اتاق بیماران: خواب	۳۰	۳۰

۴-۳-۷ نکات مهم بازرسی و تعویض فیلتر هپا مورد استفاده در بیمارستان

فیلترهای هپا مورد استفاده جهت تصفیه هوا در بیمارستان پس از مدتی به علت اینکه ذرات را از جریان هوا حذف می کنند مسدود و باید تعویض گردند (شکل ۷) از آنجایی که ممکن است در هنگام تعویض ایجاد گرد و غبار نمایند، باید اقدامات احتیاطی لازم از جمله استفاده از ماسک بخصوص توسط پرسنل و کارگرانی که مسئول تعویض این فیلترها هستند انجام شود. فیلترهای کثیف باید با احتیاط از قاب خود جدا و در یک کیسه پلاستیکی قرار گیرد و پس از اتمام کار به طرز مناسب بی خطرسازی و با پسماندهای عادی بیمارستان دفع گردند. این نکته مهم است که فیلترهایی که جایگزین شده به درستی و از سمت مناسب در محل مورد نظر قرار گرفته و دستورالعمل کارخانه سازنده حتماً مورد توجه قرار گیرد.



شکل ۷- تجمع ذرات بر روی سطح فیلتر کثیف (سمت چپ) و مقایسه با فیلتر تمیز (سمت راست)

۱-۴-۳-۷ نکات مهم بازرسی و استفاده از دستگاه‌های هپا قابل جابجایی در بیمارستان

استقرار واحدهای هپای قابل جابجایی در هر بخش از بیمارستان باید با نظر کمیته کنترل عفونت و کارشناس بهداشت محیط بیمارستان باشد. قبل از استفاده از دستگاه‌های هپا قابل جابجایی باید بازرسی و بطور کامل تمیز و در صورت استفاده از این واحدها در بخش بیماران دارای نقص ایمنی باید گندздایی گردد. همچنین قبل از استفاده از دستگاه‌هایی که در اتفاقهای ایزوله یا بخش‌هایی که بیماران عفونی در آنها بستری شده اند در محل های دیگر باید گندздایی شوند. تمامی دستگاه‌های هپا قابل جابجایی باید به طور هفتگی بازرسی و تمیز شوند (۲۰).

۱-۴-۳-۷ نگهداری فیلتر

کارایی سیستم فیلتراسیون بستگی به دانسیته فیلتر (قطر منافذ) دارد، از طرفی هر چه قطر منافذ کمتر باشد ایجاد افت فشار بیشتر می نماید که این افت می تواند بوسیله فن های قوی تر و کارآمدتر جبران گردد. جهت حفظ عملکرد بهینه فیلترها، پایش و جایگزینی آن باید مطابق با توصیه های کارخانه سازنده انجام گردد. فیلترهای تعویض شده باید در داخل کیسه پلاستیکی قرار داده شده و بدون در نظر گرفتن محل قرارگیری آن در بخش های مختلف پس از بی خطرسازی مناسب با پسماندهای عادی روزانه بیمارستان دفع گردد (۲۱). اختلاف فشار در دو طرف فیلتر باید با استفاده از مانومتر و یا دیگر تجهیزات اندازه گیری گردد. وجود فشاری بیش از دفترچه مشخصات، نشان دهنده نیاز به تعویض فیلتر می باشد. فیلترها

همچنین باید بطور مداوم به منظور بررسی دلایل کاهش عملکرد مورد بازرسی قرار گیرند. شکاف داخل و اطراف مجموعه فیلتر و توده خاک و اشغال (خرده) باقیمانده در بالا دست جریان در فیلترهای با نگهداری ضعیف بخصوص در زمان فعالیت های ساخت و ساز می تواند باعث شیوع آسپرژیلوس در بیمارستان گردد(۲).

۲-۴-۳-۷ نکات مهم بازرسی و استفاده از لامپ های ماوراء بنفسن

راندمان این دستگاهها به طور مستقیم مرتبط با تمیزی آنها می باشد. در این راستا دستورالعمل های کارخانه سازنده مربوط به خدمات، نگهداری، لامپ و جایگزینی آن باید به طور کامل رعایت گردد. قبل از استفاده از لامپ های ماوراء بنفسن مورد استفاده در اتاقهای ایزووله یا بخش هایی که بیماران عفونی در آنها بستری بوده اند، باید گندزدایی شوند. کلیه مدارک بازرسی و نگهداری سیستم باید به مدت ۵ سال در بیمارستان نگهداری شود(۲۰).

۷-۳-۵ پارامترهای ضروری برای کنترل عفونت های هوابرد

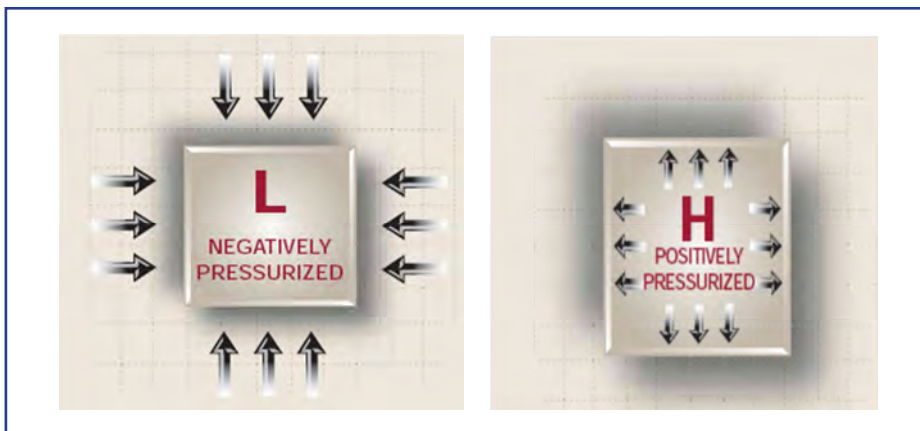
پارامترهای ضروری برای کنترل عفونت های هوابرد عبارتند از:

- ۱) مدیریت اختلاف فشار برای تعیین جهت مناسب جریان هوا
- ۲) تعداد مناسب تعویض هوا ای اتاق برای رقیق سازی
- ۳) فیلتراسیون برای حذف ذرات عفونی. که در ادامه ۳ پارامتر توضیح داده شده است.

۷-۳-۱ اختلاف فشار در بخش های بیمارستان

اختلاف فشار دلیل حرکت هوا از مناطق با فشار بیشتر به مناطق با فشار کمتر می باشد. اختلاف فشار بیشتر منجر به سرعت باد بالاتر می گردد. حرکت هوا از طریق جایگزینی هوا تمیز با هوا کثیف باعث محدودیت حرکت ذرات عفونی می گردد. اختلاف فشار از طریق هوا فراهم شده در مقابله هوا خارج شده ایجاد می گردد(شکل ۸).

در اتاق با فشار منفی مجموع هوا خارج شده بیشتر از مجموع هوا تامین شده می باشد. این نیرو باعث ورود هوا به اتاق از راههای مختلف از جمله زیر درب و دیگر درزها و مانع از فرار ذرات عفونی می شود. این اختلاف فشار بین هوا فراهم شده و هوا خارج شده در اتاق فشار منفی بیمارستان (ایزووله تنفسی) باید برابر با $1\text{~Pa}/0.01$ اینچ آب یا $2/5$ پاسکال باشد(۲۱).



شکل ۸- شماتیک فشار منفی (سمت چپ) فشار مثبت (سمت راست)(۱۲)

۲-۵-۳-۷ تعویض هوا

زمان مورد نیاز برای حذف ذرات منتقله از هوا از فضای اتاق بستگی به تعداد تعویض هوا در هر ساعت، محل ورودی و خروجی تهیه، شکل فیزیکی (چیدمان) اتاق یا فضا دارد. جدول ۸ زمان مورد نیاز برای حذف ذرات همراه با راندمان و تعویض هوا را نشان می دهد.

جدول ۸- زمان مورد نیاز (بر حسب دقیقه) همراه با راندمان و تعویض هوا در حذف ذرات(۱۲،۱۱).

تعویض هوا	راندمان ۹۰ درصد	راندمان ۹۹ درصد	راندمان ۹۹/۹ درصد
۲	(دقیقه ۶۹)	(دقیقه ۱۳۸)	(دقیقه ۲۰۷)
۴	۳۵	۶۹	۱۰۴
۶	۲۳	۴۶	۶۹
۸	۱۷	۳۵	۵۲
۱۰	۱۴	۲۸	۴۱
۱۲	۱۲	۲۳	۳۵
۱۵	۹	۱۸	۲۸
۲۰	۷	۱۴	۲۱
۵۰	۳	۶	۸

* زمان بر حسب دقیقه می باشد.

۳-۵-۳-۷ فیلتر هپا

بدون فیلتراسیون ذرات در هوای محیط های داخل، تجمع یافته و می توانند منجر به اثرات سوئی برای بیماران و پرسنل بیمارستان گردند. ذرات همچنین می توانند در هنگام تعویض لباس یا روش های تهاجمی بر روی زخم های باز ته نشین شوند. فیلترهای مورد استفاده در دستگاههای هپا قابل جابجایی باید توانایی حذف ۹۰٪ درصد از ذرات با قطر ۰/۵ میکرون از هوای داخل و بیرون را داشته باشند.

فیلترهای هپا قابل جابجایی در گذشته برای بیماران بستری شده در اتاق ایزوله استفاده می شده است. این فیلترها همچنین می توانند به عنوان یک اسکرaber هوا نیز استفاده شوند. در این روش استفاده از این فیلترهای هپا هیچگونه فشاری تامین نمی کند و بنابراین تاثیر بر جهت جریان هوا ندارد. فیلتر در اتاق قرار گرفته و بدون اتصال به کانال هوا روشن گردیده و بنابراین فقط در چرخش مجدد هوا موثر می باشد و استفاده از آن بدین شکل برای بخش ایزوله پیشنهاد نمی گردد(۲۱). اگر فیلتر هپا به مدت زمان زیادی در یک محل استفاده می گردد، فیلتر اولیه (پیش فیلتر) باید در زمانی که پرزهای مرئی بر روی فیلتر ایجاد گردید تعویض شود(شکل ۹).

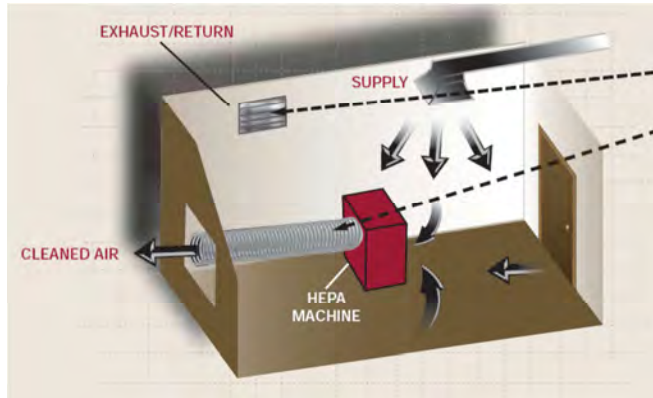


شکل ۹- ایجاد پرز بر روی فیلتر اولیه (پیش فیلتر) دستگاه هپا قابل جابجایی(۱۲)

۱-۳-۵-۳-۷ استفاده از فیلتر هپا قابل جابجایی در بخش ایزوله تنفسی بیمارستان

ایجاد فشار منفی موقتی در بخش ایزوله با استفاده از فیلترهای هپا قابل حمل در بیمارستان با روش انجام می گردد که عبارتند از:

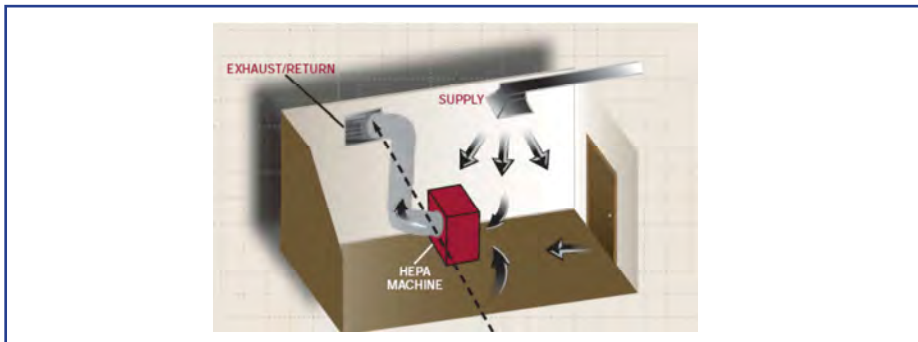
روش اول: قرار دادن فیلتر هپا در وسط اتاق و پوشاندن کلیه خروجی های هوا از اتاق از جمله کanal برگشت جریان هوا، پنجره و اتصال خروجی به پنجره اتاق؛ که تمیز کردن هوای آلوده و همچین ایجاد فشار منفی از اهداف آن می باشد. که در این حالت اختلاف فشاری برابر با $2/5$ پاسکال نسبت به راهرو (فشار بیشتر) باید ایجاد گردد. اختلاف فشار باید با یک فشار سنج دیجیتال دستی بطور روزانه ارزیابی شود. پس از استفاده از فیلتر هپا قابل جابجایی در اتاق ایزوله، فیلتر به همراه کanal خروجی آن گندزدایی گردد(شکل ۲۱).



شکل ۲۱- نحوه استفاده از فیلتر هپا در ایجاد فشار منفی در اتاق ایزوله و موقع اضطراری(۲۱)

روش دوم: روش دیگر ایجاد فشار منفی، تخلیه هوای خروجی فیلتر هپا به سیستم جریان برگشتی می باشد.

که در این روش مجرای خروجی فیلتر هپا به کanal خروجی متصل می شود. که باید در این حالت توجه شود میزان جریان هوای تخلیه شده به کanal خروجی بیشتر از ظرفیت آن نباشد. چون باعث تغییر توازن جریان در سایر بخش ها می گردد. که در این حالت اختلاف فشاری برابر با $2/5$ پاسکال نسبت به راهرو (فشار بیشتر) باید ایجاد گردد. همچنین اختلاف فشار باید با یک فشارسنج دیجیتال دستی به طور روزانه ارزیابی و پس از استفاده از آن، فیلتر هپا و کanal خروجی آن گندزدایی گردد(شکل ۱۱).



شکل ۱۱- نحوه استفاده از فیلتر هپا در ایجاد فشار منفی در اتاق ایزوله و موقع اضطراری همراه با اتصال به کanal خروجی(۲۱)

۶-۳-۷ مراحل استفاده فشارسنج برای اندازه گیری فشار نسبی بین ۲ فضا

مدیریت جریان هوای نیازمند نظارت بر سیستم هوا است. اگر چه جهت جریان هوای را می توان با دود تشخیص داد، اما بزرگی جریان هوای نیز باید تعیین شود. که با استفاده از فشارسنج، فشار نسبی بین ۲ فضا اندازه گیری می گردد.

مراحل استفاده از فشار سنج برای اندازه گیری فشار نسبی بین ۲ فضا عبارت است از:

- (۱) روشن نمودن فشار سنج دیجیتال (در زمانی که هر ۲ اتصال در حال قرائت هوای یک فضا باشند باید عدد صفر نشان دهد) (۲) بستن درب ها بخش مورد نظر برای تعیین فشار (۳) اتصال لوله لاستیکی انعطاف پذیر (۴) قرار دادن لوله در زیر درب بسته (دارای حداقل قطر چهار اینچ باشد) (شکل ۱۲). (۵) یادداشت جهت جریان هوای (اگر علامت منفی بر روی صفحه نمایش داده شد اتاق تحت فشار منفی است، اگر هیچ علامتی بر روی صفحه نمایش داده نشود فشار اتاق مثبت است).
- (۶) یادداشت مقدار فشار و تاریخ تعیین فشار.



شکل ۱۲- مرحله ۴ قرار دادن لوله در زیر درب بسته برای اندازه گیری فشار نسبی بین ۲ فضا(۲۱)

۷-۳-۷ مراحل استفاده از فیلتر هپا برای تهویه

دستگاههای قابل جابجایی هپا برای تولید موقت فشار، رقیق سازی و فیلتراسیون در بیمارستان استفاده می‌گردند. این دستگاهها باعث افزایش رقیق سازی هوا و فیلتراسیون می‌گردند. که مراحل استفاده از فیلتر هپا برای تهویه عبارتند از:

(۱) محاسبه حجم اتاق (طول×عرض×ارتفاع)

(۲) محاسبه خروجی جریان لازم فیلتر هپا با فرمول ذیل:

$$Q = \frac{ACH \times V}{6}$$

Q =دبی مورد نیاز بر حسب متر مکعب در ساعت

ACH =تعداد تعویض هوای مورد نظر در اتاق در ساعت

V =حجم اتاق

(۳) اندازه گیری میزان جریان هوای خروجی از دستگاه قابل حمل هپا بوسیله سرعت سنج

(۴) تنظیم دستگاه هپا با توجه به جریان لازم و جریان خروجی دستگاه

باید توجه داشت که با تغییر حجم اتاق باید این تنظیمات دوباره برای حداقل ۱۲ بار تعویض هوا در ساعت تنظیم گردد.

۸-۳-۷ استفاده از شمارشگر ذرات برای ارزیابی کیفیت هوای داخل بیمارستان و کارایی

فیلتر

شمارشگر ذرات در واقع نشان دهنده تعداد ذرات ریز در هوای اتاق می‌باشد. از شمارشگر ذرات می‌توان برای تعیین کارایی فیلترهای هپا استفاده نمود(شکل ۱۳). که با مقایسه تعداد ذرات در هوای ورودی به فیلترهای هپا و خروجی در زمانی که این دستگاهها در حال کار می‌باشند انجام می‌گردد. همچنین کارایی سیستم‌های فیلتراسیون ساختمان بیمارستان نیز می‌تواند با استفاده از شمارشگر ذرات و از طریق مقایسه شمارش ذرات در بیرون ساختمان و داخل بیمارستان تعیین گردد. معمولاً شمارشگرهای ذرات از طریق ۲ مکانیسم نوری و تراکم تعداد ذرات را اندازه گیری می‌نمایند. این دستگاهها تعداد ذرات با اندازه ۰/۰۲ تا ۱ میکرون در هر سانتیمتر مکعب هوا را گزارش می‌دهند.



شکل ۱۳- استفاده از شمارشگر ذرات برای تعیین کارایی فیلتراسیون

باید به این نکته توجه داشت که کارشناس بهداشت محیط باید با مقایسه تعداد ذرات در ورودی و خروجی کارایی فیلتراسیون را محاسبه و گزارش دهد. سیستم فیلتراسیون بیمارستان و دستگاههای هپا قابل جابجایی باید حداقل ۹۰ درصد کارایی در حذف ذرات داشته باشند. در مواقعي که شمارش ذرات در داخل و خارج بیمارستان انجام می گردد باید کارشناس شمارش ذرات را در نزدیکی درب ورودی ساختمان انجام دهد، برای افزایش صحت نتایج چندین بار اینکار را تکرار و حتما در زمان یادداشت نتایج زمان و شرایط نمونه برداری نیز ذکر گردد. که نمونه چک لیست ورود اطلاعات شمارش ذرات در پیوست ۳ آورده شده است(۲۱).

۸- استانداردهای سیستم تهویه در بیمارستان

۱-۸ آیین نامه تاسیس بیمارستان در ایران

طبق آئین نامه تاسیس بیمارستان در ایران مقرارت ذیل برای سیستم تهویه در بیمارستان ها پیشنهاد گردیده است:

هر یک از بخش های داخلی، اطفال و عفونی باستی دارای حداقل یک اتاق تحت فشار منفی دارای یک پیش ورودی و دارای سرویس بهداشتی (توالت و دستشویی) مستقل برای بستری بیماران نیازمند به ایزوله تنفسی باشند.

بخش مراقبت های ویژه باید دارای اتاق پیش ورودی با دستشویی مناسب باشد. اتاق ایزوله تنفسی و اتاق انجام برونکوسکوپی باید تحت فشار منفی باشند و تهویه آنها ضمن مجهر بودن به فیلتر هپا، توانایی تعویض هوا حدود ۱۰ الی ۱۵ بار در ساعت را داشته باشد.

اتفاق های عمل باید تحت فشار مثبت نسبت به فضای بیرون بوده و تهویه آنها ۲ تا ۱۵ مرتبه در ساعت هوا را تعویض نمایند در مسیر جریان هوا باید فیلترهای اولیه برای حذف گرد و غبار و فیلترهای نهایی هپا برای حذف ذرات ریز وجود داشته باشد.

همچنین در جلد اول نشریه شماره ۱۲۸ معاونت برنامه ریزی و نظارت راهبردی رئیس جمهور، مشخصات فنی عمومی تاسیسات مکانیکی ساختمان تاسیسات گرمایی، تعویض هوا و تهویه مطبوع در بیمارستان ذکر شده است.

۲-۸ استاندارد های بین المللی سیستم تهویه در بیمارستان

استاندارد های سیستم تهویه بخش های مختلف بیمارستان در کشور آمریکا در جدول ۹ آورده شده است. که در این جدول استاندارد جهت حرکت هوا نسبت به بخش مجاور خارج (فشار مثبت) و داخل (فشار منفی)، حداقل تعویض هوا از هوای بیرون در ساعت (چند تعویض هوا می تواند از هوای بیرون تامین گردد که تامین هوا از بیرون منوط به فیلتر شدن هوا قبل از ورود به اتاق می باشد) و امکان باز چرخش هوای اتاق در بیمارستان و یا تخلیه مستقیم به هوای بیرون آورده شده است.

جدول ۹- استاندارد تهویه بیمارستان ها و مراکز درمان سرپایی در آمریکا(۱۵)

نام بخش	جهت حرکت هوا نسبت به بخش مجاور	حداقل تعویض هوای هوا از بیرون در ساعت	حداقل کل تعویض هوا در ساعت	تمامی هوای خروجی آتاق بطور مستقیم به بیرون تخلیه شود.	درصد رطوبت نسبی	دماي مطلوب
اتفاق های عمل / سینتوسکوپی (لوگداری مثانه)	خارج (فشار مثبت)	۳	۱۵	-	۳۰-۶۰	۲۰-۲۳
اتفاق زیمان	خارج (فشار مثبت)	۳	۱۵	-	۳۰-۶۰	۲۰-۲۳
اتفاق احیاء	خارج (فشار مثبت)	۲	۶	-	۳۰-۶۰	۲۱-۲۴
مراقبت وزنه	خارج (فشار مثبت)	۲	۶	-	۳۰-۶۰	۲۱-۲۴
مراقبت ویژه نوزادان	خارج (فشار مثبت)	۲	۶	-	۳۰-۶۰	۲۲-۲۶
اتفاق بروم	خارج (فشار مثبت)	۳	۱۵	-	۳۰-۶۰	۲۱-۲۴
ذخیره گاز بیهوشی	خارج (فشار منفی)	-	۸	بلی	-	-
اندوسکوپی	داخل (فشار منفی)	۲	۶	-	۳۰-۶۰	۲۰-۲۳
برونکوسکوپی	داخل (فشار منفی)	۲	۱۲	بلی	۳۰-۶۰	۲۰-۲۳
اتفاق انتظار اندوسکوپی	داخل (فشار منفی)	۲	۱۲	بلی	-	۲۱-۲۴
تریاژ	داخل (فشار منفی)	۲	۱۲	بلی	-	۲۱-۲۴
اتفاق انتظار رادیولوژی	داخل (فشار منفی)	۲	۱۲	بلی	-	۲۱-۲۴
اتفاق کار بر روی بیمار	خارج (فشار مثبت)	۳	۱۵	-	۳۰-۶۰	۲۱-۲۴

ادامه جدول ۹- استاندارد تهویه بیمارستان ها و مراکز درمان سرپایی در آمریکا(۱۵)

نام بخش	نسبت به بخش مجاور	جهت حرکت هوا	حداصل تهییض هوا از هوا در ساعت	حداصل کل تعویض ساعت	تمامی هواخروجی اتاق بطور مستقیم به بیرون تخلیه شود.	درصد رطوبت نسبی	دماي مطلوب
اتاق بیمار	-	-	۶	۲	-	-	۲۱-۲۴
سرویس بهداشتی	داخل (فشار منفی)	-	-	۱۰	بلی	-	-
اطفال شیرخوار	-	-	۲	۶	-	۳۰-۶۰	۲۲-۲۶
اتاق ابزوله محظی	(خارج فشار مثبت)	-	۲	۱۲	-	-	۲۴
اتاق ابزوله تنفسی	داخل (فشار منفی)	-	۲	۱۲	بلی	-	۲۴
اتاق پیش ورودی ابزوله	داخل/ خارج	-	-	۱۰	بلی	-	-
آزمایشگاه- زیمان- احیاء	-	-	۲	۶	-	-	۲۱-۲۴
اتاق پس از زیمان	-	-	-	۶	-	-	۲۱-۲۴
راhero	-	-	-	۲	-	-	-
X اشعه مرآبت (جراحی و پیزه و کاتتر)	خارج (فشار مثبت)	۳	۱۵	-	-	۳۰-۶۰	۲۱-۲۴
X اشعه (درمان و تشخیص)	-	-	-	۶	-	-	۲۴
اتاق تاریک (ظهور)	داخل (فشار منفی)	-	-	۱۰	بلی	-	-
بیوشیمی	خارج (فشار مثبت)	-	-	۶	-	-	۲۴
سیتوژوژی	داخل (فشار منفی)	-	-	۶	بلی	-	-
شستشوی ششه	داخل (فشار منفی)	-	-	۱۰	بلی	-	-
هیستوژوژی	داخل (فشار منفی)	-	-	۶	بلی	-	۲۴
میکروبیولوژی	داخل (فشار منفی)	-	-	۶	بلی	-	۲۴
پزشکی هسته ای	داخل (فشار منفی)	-	-	۶	بلی	-	۲۴
پاتولوژی	داخل (فشار منفی)	-	-	۶	بلی	-	۲۴
سرلوژی (سرم)	خارج	-	-	۶	-	-	۲۴
استریلیزاسیون	داخل (فشار منفی)	-	-	۱۰	بلی	-	-
اتاق کالبدشکافی	داخل (فشار منفی)	-	-	۱۲	بلی	-	-
اتاق نگهداری اجسام بدون اینجاد	داخل (فشار منفی)	-	-	۱۰	بلی	-	۲۱
داروخانه	خارج (فشار مثبت)	-	-	۴	-	-	-
اتاق دارو	خارج (فشار مثبت)	-	-	۴	-	-	-
فیزیوتراپی و آب درمانی	داخل (فشار منفی)	-	-	۶	-	-	۲۴
اتاق استریلیزه ETO	داخل (فشار منفی)	-	-	۱۰	بلی	۳۰-۶۰	۲۴
اتاق تجهیزات استریلیزه	داخل (فشار منفی)	-	-	۱۰	بلی	-	-

ادامه جدول ۹- استاندارد تهویه بیمارستان ها و مراکز درمان سرپایی در آمریکا(۱۵)

نام بخش	نسبت به بخش مجاور	جهت حرکت هوا	حداکثر تغییض هوا از هوا در ساعت	حداکثر کل تعویض هوا در ساعت	تعویض هوا در ساعت	اتفاق بطور مستقیم به بیرون تخلیه شود.	درصد رطوبت نسبی	دماي مطابق
مرکز تهیه غذا	-	-	-	۱۰	-	-	-	-
شیستشوی طوف	داخـل (فشار منـفي)	داخـل (فشار منـفي)	-	۱۰	-	بلـى	-	-
مخزن غذای رژیمی روزانه	داخـل (فشار منـفي)	داخـل (فشار منـفي)	-	۲	-	-	-	-
رختشویخانه عمومی	-	-	-	۱۰	-	بلـى	-	-
دسته پندی و ذخیره لباس گشیف	داخـل (فشار منـفي)	داخـل (فشار منـفي)	-	۱۰	-	بلـى	-	-
حمام	داخـل (فشار منـفي)	داخـل (فشار منـفي)	-	۱۰	-	-	-	۲۴
نگهدانی	داخـل (فشار منـفي)	داخـل (فشار منـفي)	-	۱۰	-	بلـى	-	-

۳-۸ پیشنهاد استانداردهای ملی سیستم تهویه در بخش های مختلف بیمارستان
با توجه به خطرات عفونت های هوابرد در بیمارستان ها و لزوم کنترل هر چه بیشتر عفونت های هوابرد، از اطلاعات موجود در جدول ۹ به عنوان استانداردهای سیستم تهویه در بخش های مختلف بیمارستان در ایران می توان استفاده نمود.

۴-۸ اتفاق ایزوله

بیمار عفونی می تواند محیط اطراف خود را بطور ناخواسته آلوده نماید. یک اتفاق با تهویه و نگهداری مناسب به ویژه برای پیشگیری از تماس مستقیم و غیرمستقیم همچنین به منظور کاهش خطر میکروارگانیسم های هوابرد از منبع (بیمار) به سایر بیماران مستعد و اشخاص دیگر در بیمارستان مهم است که در اصطلاح پزشکی اتفاق ایزوله نامیده می شود.

۱-۴-۸ انواع اتفاق ایزوله

دو نوع اتفاق ایزوله وجود دارد: ۱) اتفاق ایزوله تنفسی (AII)^۱ ۲) اتفاق ایزوله محیطی (PE)^۲

۱-۱-۴ اتفاق ایزوله تنفسی

به جداسازی بیماران آلوده به ارگانیسم هایی که از طریق قطرات ریز با قطر کمتر از ۵ میکرون

¹ Airborne Isolation Room

² Protective Environment Room

انتشار می یابند، اشاره می نماید. که شامل بیماران مبتلا به سرخک، آبله مرغان و سل می باشد. بخش های دیگر مانند، واحد مراقبت ویژه (بزرگسالان، اطفال و نوزادان) و بخش های عملکردی مانند واحد برونوسکوپی و اتاقهای که خلط تنفسی بیماران در آنها وجود دارد نیز شامل می گردد(۲). اتاقهای ایزوله تنفسی برای به حداقل رساندن انتقال هوا از اتاقهای ایزوله به دیگر اتاقها ساخته می شود. خطر عفونت از طریق مسیر هوایبرد تابعی از غلظت ذرات بوده و با کاهش غلظت ذرات شанс عفونت و از این رو تعداد بیماران آلوده شده کاهش می یابد(۲۲).

۲-۱-۴-۸ اتاق ایزوله محیطی

بیمارانی که مکانیسم سیستم ایمنی بدنشان به دلیل اختلالات ایمونولوژیک (به عنوان مثال ابتلا به ایدز یا سندرم نقص ایمنی مادرزادی)، بیماریهای مزمم (مانند دیابت، سرطان، شیمی درمانی، آمفیزیم یا نارسایی قلبی) یا درمان سرکوب کننده ایمنی (مانند تابش، پیوند عضو، شیمی درمانی سیستوکسیک، داروهای ضد درد، یا استرویید ها) و بخصوص بیمارانی که تحت پیوند سلول های بنیادی خونساز قرار گرفته باید در اتاق ایزوله محیطی بستره گردد.

تفاوت اتاقهای ایزوله تنفسی و محیطی در روابط فشار می باشد.

- اتاق ایزوله محیطی نسبت به اتاقهای مجاور باید فشار مثبت داشته باشد. این بخش ها به تعداد تعویض هوا فراوان (بیشتر و مساوی ۱۲ تعویض در ساعت) نیاز داشته و تمام هواهای مورد نیاز از طریق عبور هوا از فیلتر ها تامین می گردد.

- اتاق های ایزوله تنفسی باید در فشار منفی نگهداری گردد و این بخش ها به تعداد تعویض هوا فراوان (بیشتر و مساوی ۱۲ تعویض در ساعت) نیاز دارند و باید تمام هواهای اتاق بدون باز چرخش در بخش، به خارج از آن تخلیه گردد.

جهت اطمینان از تامین فشار مثبت یا منفی در اتاق های ایزوله محیطی و تنفسی، درب اتاق باید خود بخود بسته، دیوارها، پنجره ها، سقف، کف و کلیه قسمتهای نفوذی باید درز گیری گردد. همچنین اختلاف فشار اتاق و راهرو توسط کارشناسان بهداشت محیط بیمارستان بررسی و ثبت گردد(۲۲). توضیحات کامل درباره ویژگی های مهندسی اتاق های ایزوله تنفسی و محیطی در بند ۱۱ آورده شده است.

۹- تکنولوژی های مورد استفاده در ضد عفونی هوا

استفاده از تصفیه کننده های هوا همراه با کنترل منبع آلودگی و تهویه، مفید است. اما استفاده از تصفیه کننده های هوا یک روش جایگزین برای روش های نظیر تهویه و کنترل منبع آلودگی نمی تواند باشد. استفاده از تصفیه کننده های هوا به تنها یی نمی تواند کیفیت مناسب هوا را فراهم آورد. تکنولوژی های بکار رفته در تصفیه هوا در جدول ۱۰ آورده شده است.

جدول ۱۰ - خلاصه ایی از تکنولوژی های بکار رفته در تصفیه هوا (۲۳)

تکنولوژی های تصفیه هوا	آراینده هدف	محدودیت ها
فیلتراسیون	ذرات	ناموثر در حذف ذرات بزرگ به علت اینکه سریعاً ته نشین گردیده و هرگز به فیلتر نمی شوند.
	گازها	نسبت به فیلترهای حذف ذرات کمتر استفاده می شوند. طول عمر آنها برای حذف آلاینده ها ممکن است کوتاه باشد.
پرتو میکروب کش ماوراء بنفسخ	ذرات بیولوژیکی	اسپورهای باکتریها و قارچها ممکن به پرتو ماوراء بنفسخ مقاوم بوده و نور و زمان بیشتری برای کشتن باکتریها مورد نیاز می باشد.
اکسیداسیون فتوكاتالیسیتی	گازها	کاربرد آن برای هوای داخل محدود است به علت اینکه کاتالیست های رایج مورد استفاده در انهدام آلاینده های گازی در هوای داخل ناکارآمد می باشند.
ازن ژنراتور	ذرات، گازها، ذرات بیولوژیکی	استفاده از آنها باعث تولید ازن به عنوان یک محرک ریه ها می گردد.

۱- روش گندزدایی اسپری - مه

این روش شامل اسپری کردن مواد گندزدا برای کاهش آلودگی هوا و سطوح است که در برخی از مرکز درمانی کشور آمریکا انجام شده است و برای کنترل عمومی عفونت در اتاق های عمومی یا معمولی بیمار توصیه نمی شود. استفاده از روش گندزدایی اسپری- مه یک روش غیر قابل قبول و فاقد راندمان مناسب برای کاهش بار میکروبی اتاق های بیمارستان است و با توجه به عدم راندمان مناسب، برای استفاده در بیمارستان های کشور ایران به هیچ وجه توصیه نمی شود(۲۲، ۲۳).

۲-۹ حذف ذرات

فیلترهای هوا برای حذف ذرات آلینده از هوای داخل طراحی شده اند. عملکرد آنها نه فقط به میزان جریان هوا بستگی دارد بلکه به اندازه و جرم ذرات، مقدار گرد و غبار روی فیلتر هوا، میزان دبی، سرعت، میزان نشت از کناره های فیلتر و جریان برگشتی بستگی دارد. بطور کلی ۲ نوع از این نوع تصفیه کننده ها برای حذف ذرات به کار می روند:

(۱) فیلترهای مکانیکی هوا

(۲) تصفیه کننده های الکترونیکی هوا

فیلترهای مکانیکی هوا مورد استفاده دارای انواع صاف و چین دار می باشند که فیلترهای هپا از جمله آنها می باشد.

بیشتر فیلترهای مکانیکی هوا در به دام انداختن ذرات هوابرد بزرگ مثل گرد و غبار، گرده ها و بعضی از اسپورها دارای کارایی خوبی می باشند. اما به علت اینکه این ذرات نسبتاً به سرعت ته نشین می گردند در حذف کامل آنها از هوای داخل کارایی خوبی ندارد.

تصفیه کننده های الکترونیکی هوا از یک فرایند بنام جذب الکتروستاتیک برای به دام انداختن ذرات باردار استفاده می نماید. ۲ نوع از تصفیه کننده های الکترونیکی هوا شامل رسوب دهنده الکتروستاتیک و یونیزه کننده های هوا موجود می باشند. که به علت استفاده از ولتاژ بالا برای تولید یونها، می توانند ایجاد ازن نمایند. ازن تولیدی ممکن است منجر به ایجاد محصولات جانبی نظیر فرمالدئید، کتونها و اسیدهای آلی گردد.

۱-۲-۹ فیلتر

بطور کلی در صورت نیاز به تصفیه اثر بخش و قابل اطمینان هوا مراکز بهداشتی و درمانی از فیلترهای هپا به همراه ایجاد فشار مثبت یا منفی بسته به بخش های که عمل تصفیه هوا در آنها لازم است، استفاده می شود. این فیلترها بنا بر تعریف مرکز کنترل بیماریهای واگیر آمریکا و مطابق با استاندارد انجمن سرماش و گرمایش آمریکا باید قابلیت جذب ۹۹/۹٪ درصد از ذرات بزرگتر یا مساوی $0/3$ میکرون را دارا باشند و برای جلوگیری از انتقال مایکوباکتریوم توپرکلوزیس و ایفای نقش حیاتی جهت محدود کردن میزان پاتوژن های عفونت زای منتقله از طریق هوا به کار می روند(۲). برای انتخاب دستگاه تصفیه هوا و استفاده از آنها بطور مناسب، دانستن تفاوت بین راندمان و اثر بخشی مهم است. راندمان

یک دستگاه تصفیه کننده هوا معمولاً به صورت درصد بیان می‌گردد، که توانایی دستگاه را در حذف ذرات هوا برد یا گازهای آلاینده از هوایی که از آن عبور می‌کند. اثر بخشی یک دستگاه کنترل، توانایی آن برای کاهش ذرات هوا برد یا غلظت گازهایی آلاینده در یک فضای اشغال شده‌می‌باشد.

۲-۲-۹ موارد استفاده از فیلترهای هپا

استفاده از اینگونه فیلترها هیچگونه محدودیت یا احتیاط خاصی را در صورت نصب، نگهداری و به کارگیری صحیح آن ندارد، در صورت بکارگیری صحیح عوامل محیطی مانند رطوبت، سرما، گرما تاثیری در میزان کارایی آنها ندارند.

اگر اینگونه فیلترها در مسیر دریچه های ورودی سیستم های تهویه نصب شوند، هواهای ورودی باید دارای فشار مثبت باشد تا ضمن تصفیه هوا از ورود هواخارج (به عنوان مثال راهروها) به داخل بخش یا اتاق مورد نظر جلوگیری گردد. فضاهایی که در آنها فشار مثبت مورد نیاز است عبارتند از: اتاق های عمل، بخش های مراقبت ویژه نظری ICU، NICU، اتاق احیاء، اتاق ترومما، اتاق زایمان، شیرخوارگاه، اتاق آماده سازی محیط کشت در آزمایشگاه و انبارهای استریل و نگهداری ملحفه تمیز هستند.

اتاق بیماران عفونی واگیردار، اتاق مراقبت خصوصی، واحد فیزیوتراپی و هیدروترپاپی، اتاق و انبار ملحفه کثیف و شوتینگ زباله، اتاق آلودگی زدایی، اتاق استقرار دستگاههای استریل، توالت، حمام، رختکن، اتاق اتوپسی، اتاق تاریک، فضای عمومی آزمایشگاه، واحد رخشتویخانه و اتاق فلورووسکوپی با اشعه ایکس فضاهایی هستند که به دلیل آلوده بودن باید فشار هوا در آنها منفی باشد.

از نظر احتیاط های جداسازی معمولاً بیماران مبتلا و یا مشکوک به آلودگی با عفونت های منتقله از طریق هوا (ذرات کوچک باقیمانده با اندازه ۵ میکرومتر یا کوچک تر حاوی میکروارگانیسم های معلق در هوا) باید در اتاق های خصوصی بسترهای شوند که دارای ویژگی های زیر باشد:

- ۱) فشار منفی هوا اتاق نسبت به سایر فضاهای پیرامونی مورد پایش قرار گیرد.
- ۲) تعداد دفعات تعویض هوا در ساعت ۶ الی ۱۲ مرتبه باشد.
- ۳) برای جلوگیری از گردش هوا اتاق در سایر فضاهای بیمارستان، بیمار حق خروج از اتاق را

ندارد و درب اتاق باید بسته نگه داشته شده و در ضمن از خروج مناسب هوا به سمت فضای خارج و یا تصفیه اثر بخش مدام آن اطمینان حاصل شود.

هنگامی که بستری این افراد در اتاق خصوصی امکان ندارد و یا بیمار در این مورد تمایل نشان ندهد می‌توان با نظر متخصص کنترل عفونت این گونه بیماران را با بیمارانی که دارای عفونت با عامل میکروبی مشابه هستند را در یک اتاق بستری کرد. برای حذف و تصفیه آلاینده‌های گازی و بو، مانند گاز بیهوده و یا بوی مواد شیمیایی آزمایشگاهی می‌توان از فیلتر کربن فعال استفاده کرد. البته با توجه به حضور ذرات به سرعت مسدود می‌شوند بنابراین استفاده از آنها پیشنهاد نمی‌گردد.^(۲)

۳-۹ دستگاه‌های تصفیه هوای متحرک

این تصفیه کننده‌ها که در سایزه‌های مختلف در بازار موجود هستند. عمده‌ای دارای یک فن برای چرخش هوا و یک وسیله پاکسازی هوا مثل فیلتر، رسوب دهنده‌های الکتروستاتیک، یونیزه کننده هوا یا لامپ ماوراء بنفش می‌باشند. بعضی از نمونه‌های فاقد صدا ممکن است فن نداشته باشند که کارایی کمتری نیز دارند.

دستگاه‌های تصفیه هوای قابل حمل که علاوه بر فیلترهای هپا دارای سایر انواع فیلتر بوده و یا حتی دستگاه‌ای که تلفیقی از مکانیسم‌های تصفیه هوا به وسیله فیلتر، اشعه ماوراء بنفش را دارند نیز در دسترس می‌باشد. البته طبق رهنمود منتشره مرکز کنترل بیماریهای واگیر آمریکا استفاده از لامپ‌های ماوراء بنفش در کنار فیلترهای هپا باعث افزایش بازده این فیلترها نمی‌شود. به طور کلی موثر بودن سیستم‌های قابل حمل به عوامل زیر بستگی دارد:

(۱) ساختار اتاق و درب‌ها و منفذ ورودی و خروجی

(۲) وسائل و افراد داخل اتاق

(۳) محل نصب دستگاه

(۴) محل نصب ورودی‌های هوا و هوکش‌ها.

سه نوع از تصفیه کننده‌های رایج هوا شامل پرتو میکروب کش ماوراء بنفش^۱، اکسیداسیون فتوکاتالیسیتی^۲ و ازن ژنراتور می‌باشد^(۲۳). که در ادامه آورده شده است:

¹ UVGI

² PhotoCatalytic Oxidation (PCO)

۴-۹ پرتو میکروب کش ماوراء بنفس

دستگاه پرتو میکروب کش ماوراء بنفس از سال ۱۹۳۷ در اتاق های عمل استفاده می شود. پرتو میکروب کش ماوراء بنفس یا به صورت جداگانه برای از بین بردن میکرووارگانیسم های زنده موجود در هوا بکار رفته و یا اینکه در سیستم های تصفیه کننده هوا قابل حمل و یا تصفیه کننده های مورد استفاده برای گندزدایی سطوح تعییه می شود.

بیشتر لامپ های ماوراء بنفس مورد استفاده برای اهداف میکروبکشی لامپ های بخار جیوه فشار پایین هستند که عمدتاً طول موج ۲۵۳/۷ نانومتر را منتشر می نمایند^(۲).

لامپ های ماوراء بنفس برای جریان هوا یا گندزدایی سطوح معمولاً در کانال هوا در سیستم تهویه بعد از فیلتراسیون و قبل از کویل های خنک کننده و در سیستم های قابل جابجایی بعد از فیلتر تعییه می شوند. کاربرد اصلی لامپ های ماوراء بنفس ممانعت از رشد میکرووارگانیسم ها بر روی سطح سیستم تهویه (کاهش رشد ۹۹ درصدی باکتریها) است. این در صورتی است که این لامپ ها فقط به میزان ۲۵ تا ۳۰ درصد در کاهش باکتریهای هوابرد موثر می باشند^(۲). یکی از دلایل راندمان پایین آن مدت زمان کوتاه مواجهه می باشد. تاثیر لامپ های ماوراء بنفس در از بین بردن میکرووارگانیسم ها بستگی به دوز پرتو، طراحی سیستم و کاربرد، خصوصیات بهره برداری سیستم و میکرووارگانیسم هدف برای غیر فعال نمودن دارد^(۲).

مطالعات غیر فعالسازی پرتو میکروب کش ماوراء بنفس بر روی باکتری ها از جمله مایکوباكتریوم BCG^۱ نشان می دهد که تاثیر پرتو میکروب کش ماوراء بنفس معادل با ۱۰ الی ۳۹ بار تعویض هوا می باشد^(۲). استفاده از فن ها یا سیستم های تهویه مطبوع به منظور ایجاد حرکت هوا ممکن است، تاثیر پرتو میکروب کش ماوراء بنفس را افزایش دهد. البته اگر میکرووارگانیسم های منتقله از هوا به مدت زمان کافی در معرض پرتودهی قرار گیرند^(۲).

هیچ روش استانداردی برای بررسی میزان کارایی پرتو میکروب کش ماوراء بنفس وجود ندارد. پرتو میکروب کش ماوراء بنفس در از بین بردن باکتریها و قارچها موثر بوده اما در از بین اسپور بعضی از باکتریها و قارچها و بعضی از ویروسها نیاز به مدت زمان بیشتر مواجهه می باشد^(۲۳). از آنجایی که تاثیر لامپ های ماوراء بنفس ممکن است متغیر باشد، لذا استفاده از پرتو میکروب کش ماوراء بنفس برای مدیریت هوا پیش از بازچرخش هوا از اتاقهای ایزوله تنفسی توصیه نمی گردد. همچنین به عنوان جایگزین برای فیلترهای هیا، نیز توصیه نمی گردد^(۴).

^۱ Bacillus Clmette Guerin

استفاده از لامپ های ماوراء بنفس و فیلتراسیون هپا در یک دستگاه جداگانه فقط دارای مزیت کنترل عفونت بیشتر نسبت به استفاده از فیلتر هپا به تنهایی می باشد. در صورتی که هوا از اتاق های ایزووله به دیگر بخش های بیمارستان بازچرخش شود، استفاده از سیستم های کانالی با لامپ ماوراء بنفس به عنوان یک جایگزین فیلترهای هپا توصیه نمی گردد.

نگهداری مناسب لامپ ماوراء بنفس امری ضروری بوده و معمولاً شامل حفظ لامپ ها عاری از گرد و غبار و جایگزینی لامپ های قیمتی در صورت لزوم است. مباحث مربوط به اینمی استفاده از لامپ های ماوراء بنفس نیز باید در نظر گرفته شود.

لامپ های ماوراء بنفس دارای اثر حداقلی در غیر فعالسازی اسپور قارچها بوده و بنابراین کارایی لازم را نداشته و برای حذف اسپور قارچها توصیه نمی شوند(۲). لامپ های ماوراء بنفس عمدها برای پیشگیری و یا محدود نمودن رشد باکتری های رویشی و قارچها استفاده می گردد(۲).

لامپ های ماوراء بنفس در بیمارستان ها و مراکز بهداشتی درمانی به ۲ شکل استفاده می گردد: الف) پرتودهی کانالی (۲) پرتودهی از هوای بالای اتاق. در سیستم پرتودهی کانالی، لامپ های ماوراء بنفس در داخل کanal قرار گرفته که قبل از بازچرخش در اتاق ها به منظور گندزدایی از کانال عبور می نماید. زمانی که بطور مناسب طراحی، نصب و نگهداری گردد سطوح بالایی از مواجهه با پرتو ماوراء بنفس در کanal بدون مواجهه اشخاص فراهم می گردد.

در پرتودهی از طریق هوای بالای اتاق، لامپ های ماوراء بنفس از سقف اتاق معلق بوده و یا بر روی دیوار نصب می گردد. اثرات میکروب کشی لامپ ماوراء بنفس بستگی به اختلاط هوا از طریق گردش هوا بین بخش بالای مورد تابش قرار گرفته و بخش پایین و اطراف مریض دارد(۲،۲۳).

۱-۴-۹ فاکتورهای موثر در بهره برداری لامپ های ماوراء بنفس

مهمنترین فاکتورهای موثر در بهره برداری سیستم عبارتند از نوع لامپ ماوراء بنفس، رطوبت نسبی، دما، سرعت هوا می باشد(۲). از آنجایی که بخار آب تابش ماوراء بنفس را در طول موج ۲۵۴ نانومتر جذب می نماید، بنابراین با افزایش رطوبت نسبی کارایی لامپ ماوراء بنفس کاهش می یابد و استفاده از آن در اتاق با رطوبت بیش از ۷۰ درصد توصیه نمی گردد(۳۰). فاکتور مهم دیگر اختلاط هوا می باشد در صورت اختلاط نامناسب هوا در اتاق کارایی لامپ ماوراء بنفس به میزان زیادی کاهش می یابد(۳۰).

استفاده از لامپ ماوراء بنفس باید به عنوان مکمل روش فیلتراسیون استفاده شود اما به عنوان

جایگزینی برای فیلتراسیون نمی‌تواند استفاده گردد. کارایی آن بستگی به قدرت پرتو و تمیزی سطح لامپ و مدت زمان مواجهه دارد.

۲-۴-۹ نکات مهم در استفاده از لامپ‌های ماوراء بنفسخ در بیمارستان

- نصب این سیستم‌ها بسیار مهم است و در صورت عدم نصب مناسب ممکن است کارایی مناسب را نداشته باشد و یا برای پرسنل بیمارستان و بیماران ایجاد خطر نماید.
- اندازه گیری شدت تابش لامپ ماوراء بنفسخ بسیار مهم است و در زمان نصب آن باید رعایت گردد.
- نگهداری آن بسیار مهم است و سطح لامپ باید حداقل ۲ بار در ماه با الكل تمیز گردد (در مناطقی که گرد و غبار وجود دارد باید بیشتر تمیز گردد). به طور منظم لامپ تعویض گردد. و در صورت عدم ضمانت مناسب برای نگهداری و تعویض لامپ باید از این سیستم استفاده گردد.
- لامپ ماوراء بنفسخ باید به گونه‌ای نصب گردد که به صورت مستقیم به مریض تابش ننماید.
- هیچ مانعی بین لامپ و هوایی که باید در معرض تابش قرار گیرد وجود نداشته باشد به عنوان مثال پوشش‌های پلاستیکی شفاف تابش لامپ ماوراء بنفسخ را جذب می‌نماید و مانع از کارایی مناسب آن می‌گرددند.^(۳۰).

۵-۹ تصفیه کننده‌های اکسیداسیون فتوکاتالیسیتی

در روش اکسیداسیون فتوکاتالیست از لامپ‌های ماوراء بنفسخ همراه با کاتالیزور عمدتاً از جنس اکسید تیتانیوم که در اثر نور واکنش داده و فعال می‌گردد استفاده می‌نمایند. این تصفیه کننده‌ها برای از بین بردن آلاینده‌های گازی بخصوص آلاینده‌های آلی بوسیله تغییر آنها به محصولات بی خطر مانند دی اکسید کربن، آب استفاده می‌شود، اما این روش برای حذف ذرات کارایی نداشته و هیچ روش استانداردی برای بررسی راندمان آن وجود ندارد. هزینه استفاده از این روش بالا است و باعث ایجاد محصولات جانبی می‌گردد. استفاده از تصفیه کننده‌های اکسیداسیون فتوکاتالیسیتی در بیمارستان توصیه نمی‌شود.^(۳۱).

۶-۹ ازن ژنراتور

در ازن ژنراتور از لامپ‌های ماوراء بنفسخ یا تخلیه الکتریکی برای تولید ازن که با آلاینده‌های شیمیایی و بیولوژیکی واکنش داده و آنها را به محصولات بی خطر تبدیل می‌نماید، استفاده

می شود. ازن یک تحریک کننده ریه است که با بافت ریه واکنش داده و می توان منجر به افزایش حملات آسمی، سرفه، تحریک بینی و گلو و دیگر اثرات مضر بر روی سلامتی پرسنل و بیماران گردد، بنابراین استفاده از ازن ژنراتور همیشه برای کنترل آلاینده های هوا بی خطر نبوده و باعث ایجاد محصولات جانبی می گردد. استفاده از ازن ژنراتور در بیمارستان توصیه نمی شود(۲۳).

۷-۹ معاوی فناوری های مورد استفاده برای تصفیه هوا در بیمارستان

معاوی تکنولوژی های تصفیه هوای مورد استفاده در بیمارستان عبارتند از:

۱- ازن ژنراتور

ازن باعث ایجاد ناراحتی ریه و بیماریهای مزمن تنفسی می شود، بر طبق پیشنهاد مرکز کنترل بیماری های واگیر و سازمان بهداشت جهانی در موارد خاصی مانند شیوع بیماری سل و سارس بهترین روش استفاده از فیلترهای هپا است و استفاده از ازن ژنراتور توصیه نمی شود.

۲- یونیزاسیون

آلاینده های موجود در هوا در روش یونیزاسیون باردار گردیده ولی این ذرات باردار می توانند به سطوحی نظیر دیوار و اسباب و تجهیزات اتاق چسبیده و به محض از دست دادن باز دوباره معلق شوند. در ضمن این سیستم ها برای از بین بردن ترکیبات شیمیایی و بو مناسب نیستند. یکی از معاوی اصلی آن ایجاد محصول جانبی ازن می باشد که باعث ایجاد ناراحتی ریه و بیماریهای مزمن تنفسی می شود.

۳- تصفیه کننده های الکتروستاتیک

بالاترین میزان بازدهی این تصفیه کننده ها، ۹۵ درصد بوده که در مدت زمان کوتاهی به ۲۰ درصد کاهش می یابد و در عین اینکه گاز و بو را حذف نمی کند برای ذرات بزرگ نیز مناسب نیستند(۲۳).

۸-۹ آزمون های تعیین راندمان فیلتر هپا

راندمان حذف فیلتر های هپا به وسیله چهار روش استاندارد ارزیابی می گردد که عبارتند از:
۱) آزمون توانایی جمع آوری گرد و غبار مصنوعی به روش وزنی^۱ ۲) آزمون تعیین بازدهی صافی

^۱ Synthetic Dust Weight Arrestance

در جمع آوری گرد و غبار اتمسفری.^۳) آزمون دی اکتیل فتالات (DOP) ^۴) آزمون راندمان حذف اندازه ذرات

(۱) آزمون توانایی جمع آوری گرد و غبار مصنوعی به روش وزنی: استاندارد انجمن سرمایش و گرمایش آمریکا شماره ۵۲/۱-۱۹۹۲ که بطور کلی برای ارزیابی فیلترهای با راندمان پایین در حذف بزرگترین و سنگین ترین ذرات به کار می روند. در این آزمون گرد و غبار سنتزی به داخل فیلتر هدایت شده و درصد وزنی گرد و غبار حذف شده تعیین می شود.

(۲) آزمون راندمان گرد و غبار اتمسفری: استاندارد انجمن سرمایش و گرمایش آمریکا شماره ۵۲/۱-۱۹۹۲ بطور کلی برای فیلترهای با راندمان متوسط در حذف ذرات گرد و غبار هوابرد ریز که بر روی دیوارها و دیگر سطوح داخلی رسوب می نمایند، بکار می رود.

(۳) آزمون دی اکتیل فتالات: که طبق روش IEST-RP CC001.4 برای فیلترهای هپا استفاده می گردد. در این آزمون توده ای از ذرات دی اکتیل فتالات با اندازه $0.3\text{ }\mu\text{m}$ میکرون به داخل فیلتر هدایت و درصد حذف تعیین می گردد.

(۴) آزمون راندمان حذف اندازه ذرات: که طبق استاندارد انجمن سرمایش و گرمایش آمریکا شماره ۵۲/۲-۲۰۰۷ برای تعیین حداقل راندمان حذف ذرات با اندازه مشخص از گرد و غبار سنتزی بوسیله فیلتر بکار می رود.

براساس استاندارد انجمن سرمایش و گرمایش آمریکا (اشری^۱) فیلترهای هپا مورد استفاده در بیمارستان باید حداقل راندمان 95% درصد در حذف ذرات $0.3\text{ }\mu\text{m}$ میکرون داشته باشد و حداقل مقدار راندمان گزارش شده (MERV^۲) آن باید 13 الی 16 باشد (24 ، 25). (جدول ۱۱)

۹-۹ معایب استفاده از فیلتر هپا و دستگاههای هپا متحرک

از جمله معایب استفاده از فیلتر هپا امکان رشد میکروارگانیسم های حذف شده از هوا بر روی این فیلترها در صورت فراهم شدن شرایط مطلوب از نظر دمایی و رطوبت می باشد. همچنین در صورت عدم رعایت نکات لازم در بهره برداری مانند عدم تعویض به موقع فیلتر ممکن است میکروارگانیسم های حذف شده از هوا مجدد وارد هوای بیمارستان شوند. همچنین در هنگام تغییرات ناگهانی سرعت هوا در تهویه و هنگام خاموش و روشن شدن سیستم تهویه احتمال ورود میکروارگانیسم ها به داخل هوای بیمارستان وجود دارد.

^۱ ASHRAE

^۲ Minimum Efficiency Reporting Value

میزان تاثیر گذاری یک تصفیه کننده هوا قابل جابجایی بستگی به کارایی دستگاه در حذف ذرات هوایبرد، مقدار هوای فیلتر شده، اندازه ذرات، اندازه اتاقی که تصفیه کننده هوا در آن قرار گرفته و محل قرار گیری آن در اتاق دارد (جدول ۱۱). واحد های گرم کننده و سرد کننده مانند رادیاتورها و اجسام انتقال دهنده گرما نباید در اتاق عمل، زایمان، ریکاوری و مراقبت ویژه بیمارستان استفاده شوند(۲۵،۲۶).

جدول ۱۱- ترتیب فیلترهای مورد استفاده برای تامین هوا در بیمارستان و مراکز بهداشتی و درمانی(۲۵،۲۶)

بخش	گزارش شده فیلتر اول	حداقل مقدار راندمان	حداقل مقدار راندمان	فیلتر سوم
اتاق عمل	۷	۱۳ الی ۱۴		هپا
اتاق تشخیص و درمان، بخش مراقبت های ویژه	۷	۱۳ الی ۱۴		-
آزمایشگاه	۱۳ الی ۱۴		-	-
پذیرش	۷		-	-

۹-۱۰- اتاق پاک و استاندارد آن

در بعضی از فعالیت های خاص در بیمارستان نظیر اتاق های عمل برای عمل های خیلی خاص جهت جلوگیری از خطرات آلودگی برای هوای اتاق، استاندارد های بالایی از حذف ذرات باید تامین شود. همچنین زمانی که نیاز به محیط های عاری از باکتری و ویروس برای بیماران باشد باید از اتاق پاک استفاده شود. جهت تامین استاندارد مورد نیاز بسته به حساسیت کار از فیلترهای با راندمان بالا (هپا) و یا نفوذپذیری فوق العاده کم (اولپا) که به ترتیب برای حذف ذرات $0/3$ میکرون راندمان $99/97$ درصد و برای حذف ذرات $0/2$ میکرون راندمان $99/999$ درصد را تامین می نمایند باید استفاده گردد. طبقه بندی اتاق های پاک طبق استاندارد شماره ۱ ISO/DIS 14644 می باشد که با توجه به حداکثر قطر و تعداد مجاز ذرات در واحد حجم طبقه بندی می گردد. برای ذرات غیر آلاینده حداکثر تراکم مجاز میکروب ها به ازای هر مترمکعب و یا مولکول در هر مترمکعب تعريف می شود.

تعیین پاک بودن یک منطقه بسته به کلاس طراحی آن محیط دارد. برای تعیین تعداد ذرات باید به حداقل تعداد نمونه توجه شود، حداقل نقطه نمونه برداری معادل ریشه دوم سطح اتاق به متر مربع است. حجم نمونه در هر نقطه باید آنقدر باشد که حداقل 20 ذره کشف شود. بر

طبق معیارهای استاندارد E ۲۰۹ آمریکا اتاق عمل باید در کلاس کمتر از ۳/۵ باشد. در اتحادیه اروپا کلاس ۷، برای اتاق های عمل و مراقبت های ویژه توصیه می شود. استاندارد اتاق تمیز در بیمارستان کلاس ۱۰ پیشنهاد می گردد(۲۷). (جدول ۱۲)

جدول ۱۲ - مشخصات اتاق پاک (تعداد ذرات) با توجه به اندازه ذرات و کلاس اتاق(۲۷)

کلاس	۱	۱۰	۱۰۰	۱۰۰۰	۱۰۰۰۰
۱	۱	۳	۷	۳۵	۳۵۰
۱۰	۱۰	۳۰	۷۵	۳۵۰	۳۵۰۰
۱۰۰	۱۰۰	۳۰۰	۷۵۰	۳۵۰۰	۳۵۰۰۰
۱۰۰۰	۱۰۰۰				۱۰۰۰۰
۱۰۰۰۰	۱۰۰۰۰				۱۰۰۰۰۰
۱۰۰۰۰۰	۱۰۰۰۰۰				۱۰۰۰۰۰۰

۱۰- خطرات آئروسل های غیر عفونی در بیمارستان ها

علاوه بر حضور بیوآئروسل های عفونی در هوای بیمارستان، آئروسل غیر عفونی نیز کیفیت هوای داخل مراکز بهداشتی و درمانی را تحت تاثیر قرار می دهند. عوامل حساسیت زا و آلرژیک مانند اتیلن اکساید، گلوتارآلدئید، فرمالدئید، هگزاکلروفن و آلرژن های لاتکس در هوای بیمارستان وجود دارند(۲). آسم و واکنش های پوستی و سیستمیک اغلب نتیجه مواجهه با این مواد شیمیایی می باشند. گازهای بیهودشی و داروهای اسپری (به عنوان مثال ریباویرین، پنتامیدین و آمینوگلیکوسیدها) عامل بعضی از خطرات بالقوه مواجهه برای کارکنان بیمارستان و مراکز بهداشتی و درمانی می باشند. کنترل آلایinde ها در منبع اولین اقدام مهندسی در کنترل آلایinde باید باشد.

گازهای ناشی از لیزر و دود ناشی از آن بیانگر خطر بالقوه دیگری برای پرسنل بیمارستان و مراکز بهداشتی و درمانی می باشد. لیزر انرژی الکترومغناطیس را به داخل بافت ها انتقال داده و منجر به رهایی توده گرم شده که شامل ذرات، گازها، بوهای نامطبوع و ضایعات بافتی می گردد. یکی از نگرانی های موجود این است که مواد عفونی آئروسل شده در دود لیزر ممکن است به مخاط بینی جراحان و پرسنل همکار برسد. ویروسها و باکتریهایی نظیر ویروس پاپیلوما، ایدز، استافیلکوک کواگولاز منفی، گونه های کورینه باکتریوم و نایسیریا در دود لیزر تشخیص داده شده اند(۲). البته

صرف وجود یک عامل عفونی در پلوم (دود) لیزر دلیل کافی برای بیماری از طریق مواجهه هوابرد نمی باشد. بخصوص اگر روش انتقال آن عامل هوابرد نباشد. تاکنون هیچ شواهدی مبنی بر انتقال ویروس ایدز و هپاتیت ب از طریق آتروسل و تنفس موجود نمی باشد(۲۸).

دستورالعمل پیشنهادی برای محافظت در برابر پلوم (دود) لیزر عبارتند از: الف) استفاده از ماسک های N95 یا N100 یا استفاده از ماسک ها یا محافظت هایی که تمام صورت را بپوشاند. ب) واحدهای مکش دیواری با فیلترهای در خط برای جمع آوری ذرات از کمترین پلوم لیزر. پ) استفاده از سیستم های مکانیکی برای خارج نمودن دود همراه با فیلترهای هپا برای حذف مقادیر بالای دود ناشی از لیزر در بیمارستان پیشنهاد می شود(۲).

۱-۱۰ خطرات عفونت های هوابرد در زمان ساخت و ساز، نوسازی، بازسازی، تعمیر و تخریب

آشفتگی های محیطی ایجاد شده در زمان ساخت و یا بازسازی و فعالیت های تعمیر (به عنوان مثال عبور کابل از سقف، تعمیرات اساسی) در داخل و یا نزدیک مراکز بهداشتی و درمانی باعث افزایش قابل ملاحظه‌ی گونه های آسپرژیلوس منتقله از هوا می گردد(جدول ۱۳). فعالیت های ساخت و ساز، نوسازی، بازسازی، تعمیر و تخریب در مراکز بهداشتی و درمانی نیاز به برنامه ریزی و هماهنگی برای کاهش خطر عفونت های هوابرد در مدت زمان انجام پروژه و پس از اتمام آن را دارد. حداقل باید پرسنل مهندسی بهداشت محیط، کنترل عفونت بیمارستان در زمان برنامه ریزی برای ساخت و ساز و طراحی با مهندسان طراح و معماران و پیمانکاران جلساتی برگزار نموده و راهکارهای کاهش خطرات را بررسی نمایند(۲).

جدول ۱۳- مشکلات سیستم تهویه در بیمارستان و راهکارهای کاهش آن (۲)

مشکلات	پیامدها	راهکار کاهش
مصالح ساختمانی آسیب دیده در اثر نشت آب	نشت آب می تواند باعث خیس خوردن چوب، پوشش دیوار، عایق، آجرهای سقف و فرش گردیده و ایجاد محل رشد مناسب برای میکروبها بخصوص قارچها نماید.	۱- جایگزینی مواد آسیب دیده از آب ۲- استفاده از ترکیبات قارچ کشن در مواد ساختمانی در مناطق با خطر افزایش رطوبت
جريان جانبی از فیلتر	فیلتراسیون هوا منجر به ایجاد مقاومت در برابر جریان هوا می گردد. جریان جانبی هوا در صورت وجود منافذ باز به علت صدمه به فیلتر یا عدم جایگذاری مناسب فیلتر می گردد.	۱- استفاده از شفار سنج به منظور اطمینان از اینکه فیلترها در فشار استاتیک ثابت بطور صحیح کار می کنند. ۲- معیار انتخاب فیلتر سهولت نصب و راه اندازی و نگهداری فیلتر باشد. ۳- آموزش مناسب پرسنل نگهداری سیستم های تهویه مطبوع ۴- جلوگیری از نشت آب بر روی فیلتر یا چارچوب آن
تنظيم نامناسب فن	هوای باید به منظور نگهداری توازن فشار در حجم طراحی شده توزیع گردد.	۱- پایش روزانه جریان هوا و توازن فشار در سرتاسر بخش ها
جدا شدن کانالها	توازن فشار دچار اختلال می گردد و عوامل بیماریزا ممکن است وارد منبع هوای بیمارستان گردد.	۱- طراحی کانالها به گونه ای که دسترسی، نگهداری و تعمیر آسان باشد. ۲- آموزش پرسنل برای پایش منظم جریان هوا و توازن فشار در سرتاسر سیستم
مقاومت ظاهری جریان هوا	خاک باقی مانده، نقص اساسی یا تنظیم نادرست دمیر (تعديل کننده ها) می تواند باعث انسداد و پیشگیری از جریان هوا گردد.	۱- طراحی سیستم کانال کشی به گونه ای که بازرسی، نگهداری و تعمیر آسان ۲- تمیز کردن منظم پنجه مشبك خروجی ۳- نظارت بر تهویه در بخش های وزیر
پنجره های باز(۱۴)	پنجره های باز می تواند توازن فشار ایجاد شده فن را تغییر و به هوای کیف اجازه ورود به هوای تمیز، داخل را دهد.	۱- استفاده از پنجره های فاقد درز ۲- طراحی سیستم های تهویه برای توزیع کافی هوای ببرون به سیستم تهویه جهت رفیق سازی ۳- اطمینان از تطابق کفیت هوای داخل با استانداردهای ملی

ادامه جدول ۱۳- مشکلات سیستم تهویه در بیمارستان و راه حل های مجاز رفع آن(۲)

مشکلات	پیامدها	راحل های مجاز
بنجره های کثیف تهویه مطبوع	خاک، رطوبت و فضولات پرنده می تواند پنجره هوا سیستم تهویه را آلوود کند، و باعث ورود مواد عفنی به داخل اتاق های بیمارستان می گردد.	۱- حذف چنین وسایلی در طراحی ساختمان های جدید ۲- باید به طور روزانه تمیز و بازرسی شوند.
فیلتراسیون ناکافی	ذرات عفنی ممکن از طریق فیلترها به بخش های دارای بیماران حساس (دارای نقص اینمی) وارد گردد.	۱- فیلترهای مناسب و خاص در مدت فاز طراحی ساخت و ساز جدید ۲- اطمینان از اینکه فن های سیستم تهویه مطبوع برای غلبه بر فشار مورد نیاز فیلترها کافی هستند. ۳- بازرسی و تست فیلترها برای نصب مناسب
اختلال در نگهداری	خاموشی فن ها، جدا شدن مواد تجمع یافته بر روی فیلتر و ورود آن به جریان هوای پایین دست، از جمله بخش های مراقبت ویژه	۱- برنامه ریزی برای نگهداری سیستم در زمان طراحی آن ۲- طراحی سیستم برای نگهداری آسان ۳- برنامه آموزش مداوم برای همه کارکنانی که با سیستم تهویه سرو کار دارند.
رطوبت اضافی در سیستم تهویه مطبوع (۱۵)	نم و رطوبت قیمی در آستر داخلی سیستم تهویه مطبوع، ایجاد قطرات آب در سیستم	۱- قرار دادن کانال رطوبت ساز در بالادست فیلتر نهایی ۲- پايش رطوبت: کانال خروجی باید پایین دست رطوبت ساز قرار گیرد به گونه ای که رطوبت بطور کامل جذب شود. ۳- استفاده رطوبت سازها بخار در سیستم تهویه مطبوع
آلودگی کanal	خاکها (باقیمانده ها) در مدت نگهداری با پاکسازی رها وارد بخش می شوند.	۱- استفاده از فیلتراسیون انتهایی در بخش های مراقبت های ویژه

آموخت کارکنان بهره بردار و سازنده، پرسنل بیمارستان و مراکز بهداشتی و درمانی نسبت به اهمیت تهویه در کاهش عفونت های هوابرد الزامی است(۱۵). کارکنان بیمارستان باید از عوایق خطروناک ورود گرد و غبار، رطوبت به داخل بخش ها در زمان تعمیر و بازسازی آگاهی یابند.

۲-۱۰ ملاحظات اصلی قبل از شروع هر گونه فعالیت ساخت و ساز و تعمیر

قبل از شروع هر گونه فعالیت ساخت و ساز و تعمیر در بیمارستان باید ارزیابی خطرات این

فعالیت‌ها برای بیماریهای هوایبرد و نحوه پیشگیری از آنها و نحوه اندازه گیری گرد و غبار و رطوبت در مدت بازسازی یا تعمیرات بررسی شود. علاوه بر مورد ملاحظه قرار دادن گرد و غبار حاصله از ساخت و ساز باید گرد و غبار ناشی از فعالیت‌های بازسازی نظیر نصب کانالها، کابل یا سیستم‌های آپاچ، سیم کشی مجدد نیز باید در نظر گرفته شود^(۲).

فعالیت‌های دیگری از جمله عدم اطلاع کارکنان بخش تعمیرات که سهوا به مقدار زیادی از هوا بیرون فیلتر نشده (به عنوان مثال در هنگام تعمیر آسانسور) وارد هوای ساختمان گردیده و بر روی کیفیت هوای داخل تاثیر می‌گذارد.

۱۰-۳- ارزیابی خطر کنترل عفونت در زمان فعالیت ساخت و ساز و تعمیر

این ارزیابی مراکز باید براساس نوع و گستردگی احداث یا تعمیرات در بخش‌ها باشد. اطلاع از الگوی جریان هوا و اختلاف فشار منجر به کاهش یا حذف انتشار غیر عمدى گرد و غبار گردیده و می‌تواند باعث کاهش هوای آلوده موجود در فضا و سطح گردد^(۲). همچنین در هنگام ساخت و ساز باید امکانات لازم برای نیروهای خدماتی از جمله سرویس بهداشتی در بیرون از بخش‌ها فراهم گردد تا میزان رفت و آمد به داخل بخش به حداقل کاهش یابد و همچنین حتماً باید از حفاظت بین بخشی که در حال ساخت و ساز و یا تعمیر است، با سایر بخش‌ها استفاده گردد^(۱۵). استفاده از ماسک‌های نظیر N95 برای محافظت بیشتر بیماران در برابر شیوع آسپرژیلوس در زمان ساخت و ساز در بیماران مستعد توصیه می‌گردد^(۲). در کارکنان مراکز بهداشتی و درمانی که از ماسک‌های N95 برای حفاظت فردی تنفسی استفاده می‌نمایند باید آزمایش انطباق انجام گردد. بلافاصله پس از اتمام ساخت و ساز و تعمیرات باید تغییرات در تعداد موارد عفونت و الگوی آن در بیمارستان بررسی و در صورت تغییر محسوس به مسئولان بیمارستان گزارش گردد^(۲).

۱۰-۴- ساخت و ساز و تخریب خارج از ساختمان بیمارستان

تخرب بیرون از ساختمان و گودبرداری در اطراف بیمارستان تولید مقادیر قابل توجهی گرد و غبار می‌نماید که می‌تواند حاوی میکرووارگانیسم‌های هوایبرد باشد. نتایج یک مطالعه نشان می‌دهد که حداکثر غلظت در هوا بیرون و در ورودی‌های سیستم تهویه مطبوع در مدت حفاری در اطراف بیمارستان بطور میانگین ۲۰۰۰۰ کلňی در هر مترمکعب برای همه قارچها و ۵۰۰ کلňی در هر مترمکعب برای آسپرژیلوس فومیگاتوس در مقایسه با ۱۹ و ۴ کلňی به ترتیب در زمان عدم وجود

ساخت و ساز در اطراف بیمارستان می باشد(۲). بنابراین در مراکز بهداشتی درمانی که در مکانهای شلوغ و همچنین در حال ساخت و ساز مستقر هستند باید این مسئله مدنظر کارشناسان بهداشت محیط بیمارستان قرار گیرد.

نکاتی که باید قبل از ساخت و ساز مدنظر قرار گیرد عبارتند از:

(۱) بررسی مجاورت ورودی های هوای بیمارستان با محل ساخت و ساز و تخریب

(۲) درزگیری مناسب پنجره ها و درب ها

(۳) نزدیکی بخش های بیماران دارای نقص ایمنی به محل ساخت و ساز و تخریب

(۴) محل تاسیسات زیر زمینی(۱۵).

راهکارهای کاهش گرد و غبار و رطوبت در مدت تخریب و رطوبت در زمان تخریب و بازسازی خارج از ساختمان در

جدول ۱۴ آورده شده است.

جدول ۱۴- راهکارهای کاهش گرد و غبار و رطوبت در زمان تخریب و بازسازی خارج از ساختمان بیمارستان(۲).

ردیف	آیتم	اقدامات لازم
۱	محل تخریب	در صورت امکان پوشاندن محل برای کاهش آلودگی زیست محیطی
۲	مکان ذخیره مواد ساخت و ساز	قرار دادن محل ذخیره سازی به دور از تسهیلات و ورودی های تهویه هوای
۳	نزدیکی ورودی های هوای در سیستم های تهویه مطبوع به محل ساخت و ساز	۱- در صورت امکان درزگیری کردن ورودی های تحت تاثیر ۲- بررسی اختلاف فشار و چرخش هوای نگه داشتن فشار مشیت تاسیسات نسبت به هوای بیرون اطمینان از اینکه فیلترها بدرستی نصب شده اند.
۴	فیلترها	درزگیری برای جلوگیری از ورود اسپورت های قارچی هوابرد
۵	پنجره ها	تا حد امکان بسته باشد؛ استفاده از پوشش های نایلونی، درزگیری درب های بدون استفاده
۶	درب ها	تا حد امکان محل این تاسیسات بدور از مکان های ایجاد گرد و غبار باشد*
۷	TASİSİSAT AB	

*آلودگی لوله های آب در مدت فعالیت های تخریب منجر به انتقال گونه های لژیونلا مرتبه با مراکز

بهداشتی و درمانی شده است.

کاهش ورود گرد و غبار هوای آزاد به داخل سیستم تهویه مطبوع در کاهش خطر آلودگی هوابرد ضروری است. سیستم های تامین کننده هوا بخصوص سیستم های مجاور با محل های ساخت و ساز، باید به طور موقت برای کاهش بار گرد و غبار ورودی خاموش شوند. همچنین باید نسبت به جلوگیری از کاهش ناگهانی اختلاف فشار که دلیل ایجاد بخش های با فشار منفی نسبت به هوای بیرون می گردد، مراقبت لازم انجام گردد.

به منظور جلوگیری از بار اضافی ذرات و کاهش متعاقب در کارایی سیستم های ورودی هوا که به طور موقت نیز نمی تواند خاموش گردد، فیلترهای هوا باید بطور مکرر بازرسی شوند. پیشنهاد می گردد که تخریب و حفاری در بیمارستان در فصل زمستان که تعداد اسپورهای آسپرژیلوس به تعداد کمتری وجود دارد انجام گردد(۲).

۱-۴-۱ ساخت و ساز، تخریب، بازسازی و تعمیرات داخلی

تمرکز برنامه کنترل عفونت در زمان ساخت و ساز و تعمیرات داخلی باید به محدود کردن گرد و غبار و رطوبت باشد. این اهداف بوسیله موارد زیر تامین می گردد:

(۱) آموزش کارگران درباره اهمیت روشهای کنترل

(۲) آماده سازی مکانی که قرار است بازسازی و تعمیر گردد.

(۳) جابجایی کارکنان و بیماران در صورت نیاز

(۴) پایش عملکرد سیستم تهویه مطبوع و پاکسازی روزانه محل در حال تعمیر

در زمان انجام فعالیت هایی که ایجاد گرد و غبار در اتاق می نماید، بیمار نباید در اتاق بماند. برای پروژه های طولانی مدت که مقدار زیادی گرد و غبار نیز تولید می نماید باید از پوشش های محکم، غیر قابل اشتعال نظیر دیواره های پیش ساخته استفاده گردد. از این پوشش ها در زمان تعمیرات در واحدهایی مانند آزمایشگاه بیمارستان نیز باید استفاده گردد.

۱-۵ اقدامات جهت تهویه صحیح در زمان ساخت و ساز

جهت تهویه صحیح در زمان ساخت و ساز در بیمارستان باید اقدامات زیر انجام گردد:

(۱) تخلیه هوا و گرد و غبار به بیرون در صورت امکان

(۲) اگر بازچرخش هوا از بخش در حال بازسازی اجتناب ناپذیر باشد باید از یک پیش فیلتر و هپا فیلتر قبل از برگشت هوا به سیستم تهویه مطبوع استفاده گردد.

- ۳) تنظیم اختلاف فشار به گونه ایی که نسبت به محل ساخت و ساز دارای فشار مثبت باشد.
- ۴) استفاده از تجهیزات پایش جریان هوا به منظور تایید جهت جریان هوا
- ۵) پایش دما، تعداد تعویض هوا در ساعت و سطح رطوبت (رطوبت باید کمتر از ۶۵ درصد باشد).
- ۶) استفاده از فیلترهای هپا قابل حمل در مجاورت بخش های در حال ساخت و ساز به منظور فراهم نمودن تعداد بیشتر تعویض هوا در ساعت.
- ۷) در صورت امکان بستن و درز گیری پنجرهای.

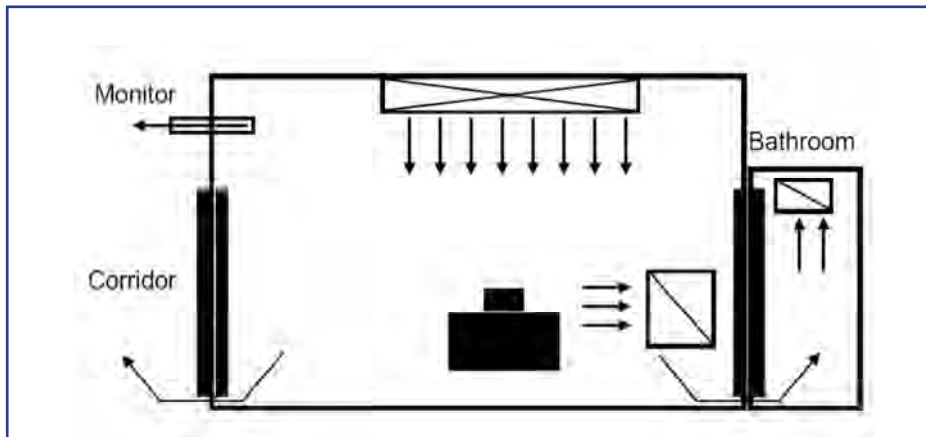
۱۱- روش های کنترل عفونت های محیطی بخش های حساس بیمارستان

توجه ویژه به تهویه بخش هایی مانند اتاقهای عمل، اتاقهای ایزوله محیطی و اتاقهای ایزوله تنفسی برای جداسازی بیماران با عفونت های هوابرد (نظیر بیماریهای که دلیل آن مایکوباکتریوم توبرکولوزیس، زونا، ویروس سرخک) و غیره ... باید گردد. خلاصه ای از مشخصات تهویه در بخش های ویژه بیمارستان در جدول ۱۵ آورده شده است.

۱-۱۱ اتاق ایزوله محیطی

اگرچه آرایش و ویژگیهای اتاق ایزوله محیطی در بیمارستانها متفاوت است، ولی این اتاق برای بیماران با خطر عفونت بالا و بیماران دچار نقص ایمنی به کار می رود. جهت کاهش تعداد اسپورها در هوای این اتاق ها باید موارد ذیل انجام گردد:

- ۱- فیلتراسیون هوای ورودی با استفاده از فیلترهای هپا مرکزی یا استفاده از فیلتر در نقطه مصرف (محل ورود هوا به داخل اتاق)
- ۲- استفاده از اتاقهای با جریان هوای جهت دار (از منبع به سمت دیگر اتاق، در راستای مریض و به سمت بیرون) (شکل ۱۵)
- ۳- تامین فشار هوای مثبت $\frac{2}{5}$ پاسکال نسبت به راهرو
- ۴- اتاق های درز گیری شده و تهیه حداقل ۱۲ بار تعویض هوا در ساعت(۱۵). دیاگرام کلی تهویه برای اتاق با فشار مثبت در شکل ۱۵ آورده شده است. جهت جریان هوا در پیش ورودی این اتاقها باید ترجیحاً روزانه و از طریق ابزار بصری (به عنوان مثال لوله های دود، نوارهای باریک) آزمایش و تایید گردد(۱۵).



شکل ۱۵- نمونه ای از اتاق با فشار مثبت همراه با جهت جریان هوا برای محافظت از میکروب های محیطی منتقله از هوا(۲)

موارد استفاده از اتاق های با فشار مثبت شامل اتاق بیماران دارای نقص ایمنی و بیمارانی که پیوند سلولهای بنیادی خونساز یا پیوند عضو انجام داده و همچنین اتاقهای عمل ارتپیدی می باشد. بیمارانی که مکانیسم سیستم ایمنی بدنشان به دلیل اختلالات ایمونولوژیک (به عنوان مثال ابتلا به ایدز یا سندروم نقص ایمنی مادرزادی) دچار نقص است، بیماریهای مزمن (مانند دیابت، سرطان، شیمی درمانی، آمفیزیم یا نارسایی قلبی) یا درمان سرکوب کننده ایمنی بدن (مانند تابش، پیوند عضو، شیمی درمانی سیستوکسیک، داروهای ضد درد، یا استروئید ها) و بخصوص بیمارانی که تحت پیوند سلول های بنیادی خونساز قرار گرفته باید در اتاق ایزوله محیطی بستری گردند. بخش های مراقبت ویژه نظیر ICU، NICU، اتاق احیاء، اتاق ترومما، اتاق زایمان، شیرخوارگاه، اتاق آماده سازی محیط کشت در آزمایشگاه و انبارهای استریل و نگهداری ملحفه تمیز نیز باید دارای فشار مثبت باشند.

۲-۱۱ ویژگی های مهندسی اتاق ایزوله محیطی (فشار مثبت)

ویژگی های مهندسی اتاق فشار مثبت عبارتند از:

- ۱- فشار مثبت (تامین بیشتر هوا نسبت به جریان هوای خروجی)
- ۲- رنج اختلاف فشار ($2/5$ الی 8 پاسکال) ایده ال 8 پاسکال با راهرو

۳- اختلاف حجم جریان هوا بالاتر از ۱۲۵ فوت مکعب در دقیقه در منبع در مقابل خروجی

۴- جهت جریان هوا تمیز به کشیف

۵- تعویض هوا بزرگتر و مساوی بیش از ۱۲ بار در ساعت در اتاق

۶- برگشت جریان هوا فقط در صورتی که دوباره فیلتر شود.

استفاده از مواد ساختمانی که توانایی از بین بردن قارچها در بیمارستان را دارند بسیار معمول شده است. خاصیت ضد قارچی ترکیبات با پایه مس اثبات و اغلب در چوب و رنگ به کار می روند(۲).

۱۱-۳ اتاق ایزوله تنفسی

وجود حداقل یک اتاق ایزوله برای بستری بیماران مبتلا به عفونت های منتقله از هوا در بیمارستان الزامی است. هر مرکز بهداشتی، درماتی از جمله مراکز سیار نیز باید دارای اتاق ایزوله تنفسی باشد. از جمله موارد استفاده از این اتاقها برای بیماران مبتلا به سل و آبله مرغان می باشد(۲).

ویژگی های مهندسی اتاق های ایزوله تنفسی عبارتند از:

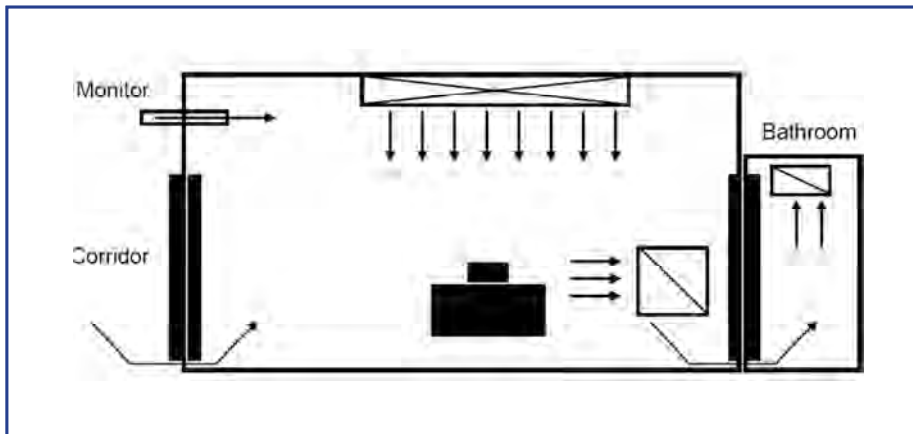
۱- جهت جریان هوا در اتاق های با فشار منفی باید با استفاده از مانومتر یا لوله های دود و نوارهای باریک در اتاق با درب های بسته بررسی گردد.

۲- حداقل ۶ بار تعویض هوا در ساعت برای تاسیسات موجود و بیشتر یا مساوی ۱۲ بار برای بخش های تحت بازسازی یا جدید ساخته شده فراهم گردد.

۳- تخلیه هوا به صورت مستقیم به فضای خارج از بیمارستان در صورت امکان باشد(۱۵). مانند اتاق های ایزوله محیطی باید تعداد تعویض هوا در ساعت به طور دقیق مشخص گردد. اتاق های ایزوله می توانند شکل ۱۶ و ۱۷ با یا بدون اتاق انتظار (پیش ورودی) طراحی گردد.

زمانی که بازچرخش هوا به اتاق های ایزوله اجتناب ناپذیر باشد، فیلترهای هپا باید در کanal خروجی سیستم تهویه عمومی نصب گردد. علاوه بر این از لامپ های ماوراء بنفس نیز می توان در کanal ها به عنوان روش کمکی برای فیلتراسیون هپا استفاده نمود. اما استفاده از این لامپ ها نمی تواند و نباید به تنها یی جایگزین فیلتر هپا گردد(۲). اتاقهای درمان، اتاقهای برونوسکوپی و کالبد شکافی نیز باید شرایط اتاق ایزوله تنفسی را داشته باشند. بخش های دیگر مانند بخش اورژانس، واحد مراقبت ویژه (بزرگسالان، اطفال و نوزادان) و بخش های عملکردی مانند واحد برونوسکوپی و اتاق های که خلط تنفسی بیماران در آنها وجود دارد نیز شامل می گردد(۲). واحد فیزیوتراپی و هیدروترالپی، اتاق و انبار ملحفه کثیف و شوتینگ زباله، اتاق آلودگی زدایی، اتاق

استقرار دستگاههای استریل، توالت و حمام، رختکن، اتاق اتوپسی، اتاق تاریک، فضای عمومی آزمایشگاه، واحد رختنوتیخانه و اتاق فلوروسکوپی با اشعه ایکس فضاهایی هستند که به دلیل آلوده بودن باید فشار هوای آنها منفی باشد.



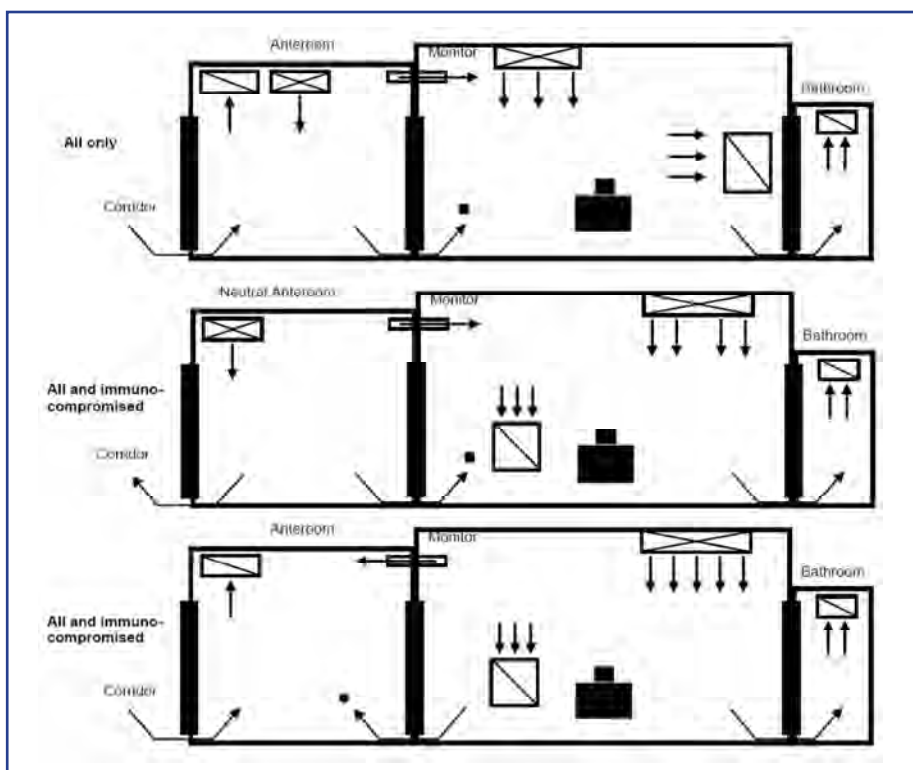
شکل ۱۶- نمونه‌ای از اتاق فشار منفی برای اتاقهای ایزوله تنفسی(۲)

۱-۳-۱۱- ویژگی‌های مهندسی اتاق فشار منفی

مشخصات مهندسی اتاق فشار منفی شامل:

- ۱- فشار منفی (خروجی بیشتر نسبت به حجم هوای ورودی)
 - ۲- اختلاف فشار $2/5$ پاسکال ($10\text{ }\mu\text{mH}_2\text{O}$)
 - ۳- اختلاف حجم جریان هوای بیشتر از 125 فوت مکعب در دقیقه خروجی نسبت به ورودی
 - ۴- جریان هوای تمیز به کثیف
 - ۵- تعویض هوای بیشتر و مساوی 12 بار در ساعت برای بیمارستانهای جدید یا بازسازی شده، 6 بار تعویض برای ساختمانهای موجود
 - ۶- تخلیه جریان هوای خروجی مستقیماً به بیرون اتاق و در صورت بازچرخش باید بوسیله فیلترهای هپا تصفیه گردد(۲)
- یکی از اجزای اتاق ایزوله تنفسی استفاده از حفاظ تنفسی برای کارکنان مرکز بهداشتی و درمانی و عیادت کنندگان زمانی که وارد این اتاقها می‌شوند، می‌باشد(۲). اقدامات پیشنهادی برای محافظت تنفسی بستگی به نوع بیماران مبتلا به عفونت‌های هوابرد و خطر آن دارد.

اقدامات اضافی برای مدیریت بیماران که نیاز به ایزوله محیطی (به عنوان مثال بیماران پیوند سلولهای بنیادی خونساز^۱ (HSCT) و به طور هم‌زمان دارای عفونت‌های هوابرد هم می‌باشند مورد نیاز است. برای درمان این نوع از بیماران یک اتاق پیش ورودی (انتظار) (شکل ۱۷) در ساختمان‌های جدید و بازسازی شده نیاز است(۱۵).



شکل ۱۷- نمونه‌ای از اتاق ایزوله تنفسی با اتاق پیش ورودی (انتظار) و اتاق انتظار خنثی(۲)

- شکل اول برای بیمارانی که فقط بیماری عفونی منتقله از هوا و شکل دوم و سوم الگوی جریان هوا را برای بیماران دچار نقص ایمنی با بیماری عفونی منتقله از هوا نشان می‌دهد. اختلاف فشار یک اتاق انتظار می‌تواند مثبت یا منفی باشد که بستگی به مریض بستری شده در اتاق ایزوله دارد(۱۵). یک اتاق پیش ورودی می‌تواند به عنوان یک محفظه غیر قابل نفوذ عمل

^۱ Hematopoietic stem cell transplantation

نماید(شکل ۱۷). اگر اتاق انتظار نسبت به اتاق بیمار دارای فشار مثبت باشد کارکنان نیازی به ماسک پیش از ورود به اتاق انتظار ندارند (البته اگر هوا به طور مستقیم به بیرون تخلیه و حداقل ۱۰ بار تعویض هوا در ساعت داشته باشد) (شکل ۱۷ (بالا:۱۵)).

زمانی که یک اتاق انتظار فشار منفی نسبت به اتاق ایزوله و راهرو داشته باشد کارکنان مراکز بهداشتی و درمانی باید پیش از ورود به اتاق انتظار ماسک استفاده نمایند (شکل ۱۷ (پایین:۳)). اگر یک اتاق ایزوله با یک اتاق انتظار در دسترس نیست باید از یک فیلتر هپا گرید صنعتی و قابل جابجایی برای افزایش تعداد تعویض هوا در ساعت استفاده گردد. علاوه بر این باید یک منبع هوای تازه برای دستیابی به میزان تغییرات مناسب هوا موجود باشد. هوای آزاد ورودی باید از فیلتر هپا عبور داده شود.

۱۱-۲-۳ اتاق های عمل

هوای اتاق عمل ممکن است حاوی میکروارگانیسم ها، گرد و غبار، آئرولسل، پرز، سلولهای پوست و قطرات تنفسی باشد. سطح میکروبی در هوای اتاق عمل بطور مستقیم متناسب با تعداد افراد در اتاق عمل می باشد(۱۵). بنابراین باید از هرگونه رفت و آمد بدون دلیل در اتاق عمل اجتناب گردد و همچنین باید تلاش گردد که حداقل تعداد پرسنل لازم در هنگام عمل جراحی در اتاق عمل حضور داشته باشد(۲).

تهویه صحیح، رطوبت (کمتر از ۶۸ درصد) و کنترل دما در اتاق عمل برای راحتی پرسنل جراحی و بیماران و در جلوگیری از شرایط محیطی که باعث تقویت رشد و انتقال میکروارگانیسم ها می گردد مهم و ضروری می باشد. اتاق های عمل باید در فشار مثبت با توجه به راهروها و بخش های مجاور نگهداری شوند. سیستم های تهویه متداول مورد استفاده در اتاق های عمل باید حداقل ۱۵ بار تعویض هوا در ساعت از هوای فیلتر شده تامین نمایند که ۲۰ درصد آن (۳ بار تعویض هوا در ساعت) باید از هوای تازه باشد(۱۵). هوا از سقف وارد و از نزدیک کف اتاق عمل باید خارج گردد(۲).

جريان هوای آرام (لامینار) و لامپ مأموراء بنفسه به عنوان روشهای مکمل برای کاهش خطر عفونت های محل عمل جراحی^۱ در عمل های خاص پیشنهاد می گردد. جريان هوای آرام به منظور حرکت هوای عاری از ذرات در سرتاسر اتاق عمل با سرعت یکنواخت ($0/5$ تا $0/0$ متر بر ثانیه) و

^۱ Surgical Site Infections (SSI)

حذف ذرات در مسیر جریان طراحی شده است. این جریان هوا می‌تواند بصورت عمودی با افقی هدایت شده و هوای بازچرخش شده باید از فیلتر هپا عبور داده شود(۲).

۱-۲-۳-۱۱ اتاق عمل برای بیماران مبتلا به سل

اعمال جراحی انتخابی بر روی بیماران مبتلا به سل، باید تا زمانی که این بیماران میزان کافی دارو دریافت نمایند به تاخیر انداخته شود. فشار هوای مثبت نسبت به راهرو می‌تواند منجر به انتقال سل از اتاق عمل به پرسنل اتاق عمل گردد. در صورت امکان لوله گذاری و خارج کردن لوله برای بیماران مبتلا به سل ریوی یا بد در اتاق ایزوله انجام گردد. هنگامی که عمل جراحی اضطراری برای یک بیمار مبتلا به سل عفونی (مشکوک/ تشخیص داده شده) ضروری گردد، انجام اقدامات کنترل عفونت احتیاطی الزامی است.

۱-۲-۳-۱۱ راهکار های مدیریت بیماران مبتلا به سل و جلوگیری از انتقال هوابرد در اتاق های عمل

- ۱- اگر عمل جراحی اضطراری برای یک مریض با سل فعال لازم گردید عمل جراحی مریض مبتلا به سل باید حتی الامکان آخرین مورد جراحی باشد..
- ۲- پرسنل اتاق عمل باید از ماسک های N95 مورد تایید NIOSH بدون دریچه بازدم استفاده نمایند.
- ۳- درب های اتاق عمل بعد از لوله گذاری برای بیماران مبتلا به سل بسته و زمان کافی برای تعویض هوا در ساختمان جهت حذف ۹۹ درصد از ذرات منتقله از هوا: بخصوص زمانی که برای فرد لوله گذاری شده و این لوله گذاری همراه با سرفه کردن باشد فراهم گردد.
- ۴- خارج نمودن لوله از بیمار در اتاق عمل یا اجازه دادن به احیاء مریض در اتاق ایزوله نسبت به اتاق احیاء رایج مورد استفاده در بیمارستان انجام گردد.
- ۵- استفاده موقتی از فیلتر هپا گرید صنعتی و قابل جابجایی ممکن است حذف ذرات منتقله از هوا را تسريع نماید (مکان و جایگاه قرار گرفتن دستگاه فیلتر هپا قابل جابجایی در اتاق عمل باید به طور دقیق برای اختلالات بالقوه در جریان هوای طبیعی ارزیابی گردد. این دستگاهها باید در هنگام عمل جراحی خاموش و در هنگام خارج نمودن لوله روشن گردد).
- ۶- فیلترهای تنفسی با اندازه روزنه های ۰/۱۰ میکرون می‌تواند به عنوان یک روش کمکی برای کنترل عفونت به کار رود(۲۹).

جدول ۱۵- مشخصات تهییه در بخش های ویژه بیمارستان (۲)

مشخصات	مشخصات	مشخصات	مشخصات	مشخصات	مشخصات
فشار هوا	نفیر هوا در اتاق ها	بیشتر و مساوی ۶ بار در ساعت برای بیمارستانهای موجود و بزرگتر و مساوی ۱۲ بار برای بیمارستانهای جدید و بازسازی شده	بیشتر و مساوی ۶ بار در ساعت برای بیمارستانهای موجود و بزرگتر و مساوی ۱۰ بار در ساعت	بیشتر و مساوی ۶ بار در ساعت برای بیمارستانهای جدید و بازسازی شده	بیشتر و مساوی ۶ بار در ساعت
در روزگیری ¶	تمامین فیلتراسیون	در صد ۹۰ درصد	در صد ۹۰ درصد	در صد ۹۷ درصد ++	در صد ۹۹/۹۷ درصد ++
امکان چرخش مجدداً هوا به اتاق	امکان چرخش مجدداً هوا به اتاق	بلی	بلی	بلی	بلی
امکان چرخش مجدداً هوا به اتاق	امکان چرخش مجدداً هوا به اتاق	بلی	بلی	بلی	بلی

+ شامل واحد برونکوسکوپی

نمودار مثبت و فیلترهای هپا در بعضی از بخش‌های مراقبت‌های ویژه (ICU) برای تعداد زیادی از بیماران دچار نقص اینمنی ترجیح داده می‌شود.

¶ حداقل نفوذ برای کنترل تهويه: مناسب برای پنجره ها، درب های بسته و اتصالات سطح

++ فیلتر اسپور قارچ در مکان استفاده (فیلتراسیون هپا ۹۹/۹۷ درصد از ذرات ۰/۳ میکرون)

پیوست ها

پیوست ۱- چک لیست بازرسی از اتاق های ایزووله بیمارستان

نمونه چک لیست بازرسی از اتاق های ایزوله بیمارستان

توضیحات	قرائت فشار	عملکرد سیستم هشدار فشار (الکترونیک)	درب ها (خودبخود بسته شونده)	پنجره ها	نوع اتاق	تاریخ
	دیجیتال	قرائت دستی	عدم استفاده	درب گیری شده	بسیار	ابتدا اینوکل مجهی
			عدم استفاده	درب	بسیار	ابتدا اینوکل مجهی

پیوست ۲- نمونه چک لیست نگهداری سیستم تهویه

نمونه چک لیست نگهداری سیستم تهویه

توضیحات	بیگیری	خبر	بلی	آیتم
تاریخ:				بازرسی و تمیز کردن دریچه خروجی (به منظور پیشگیری از انسداد و شتاب منفی جریان هوا)
تاریخ:				
تاریخ:				بازرسی چشمی فیلتر (به منظور تایید درازگیری مناسب و عدم وجود سوراخ)
تاریخ:				
تاریخ:				تمیزی فضای بیرون مجرای ورودی هوا (عدم وجود آشغال)
تاریخ:				
تاریخ:				بازرسی دمپرهای خروجی / جریان برگشتی (حرکت آزادانه جریان هوا)
تاریخ:				
تاریخ:				بازرسی فیلترها (برای نصب مناسب)
تاریخ:				
تاریخ:				بازرسی فشار فضاها در نقاط مختلف
تاریخ:				
تاریخ:				آیا سیستم مورد استفاده میزان جریان تهویه مورد نیاز برای هر اتاق را فراهم می نماید؟
تاریخ:				
تاریخ:				آیا به طور کلی جهت جریان هوا در بیمارستان از مناطق تمیز به مناطق آلوده می باشد؟
تاریخ:				
تاریخ:				آیا کارایی سیستم در توزیع هوای بیرون به هر بخش در اتاق صحیح است؟
تاریخ:				
تاریخ:				آیا سیستم تهویه مورد استفاده در بیمارستان برای اهداف مورد نظر و فراهم نمودن استانداردها همچنان مناسب است؟
تاریخ:				
تاریخ:				آیا دسترسی به سیستم تهویه همچنان یمن و آسان می باشد؟
تاریخ:				
تاریخ:				آیا دستگاه تامین هوا حاوی ماده یا اجزایی می باشد که باعث تقویت رشد میکروارگانیسم ها گردد؟
تاریخ:				
تاریخ:				آیا دستگاه تامین هوا حاوی ماده یا اجزایی می باشد که باعث ایجاد و افزایش آتش گردد؟
تاریخ:				
تاریخ:				آیا تمام درب ها باید به طور کامل بسته شده و بدون درز می باشند؟
تاریخ:				

آیتم	بلی	خیر	پیگیری	توضیحات
آیا نقاط ورودی و خروجی در محلی قرار دارد که باعث کاهش کیفیت هوای ورودی به داخل سیستم گردد؟			تاریخ:	
آیا برای جلوگیری از ورود حشرات موزی در داخل کالال ورودی و خروجی از یک مش با منافذ ۶ الی ۱۲ میلی متر استفاده می گردد؟			تاریخ:	
آیا فیلترها بطور مطمئن نصب شده و به گونه ای در قاب خود قرار گرفته که قادر هرگونه درز و شکافی باشد و از هرگونه جریان جانبی نیز جلوگیری شود؟			تاریخ:	
آیا محل نصب فیلتر بگونه ای است که دسترسی آسان به فیلتر برای پاکسازی، حذف یا جایگزینی را فراهم نماید؟			تاریخ:	
آیا بخش هایی که فیلترهای هپا دارند قابل تعویض بوده و قادر هرگونه درز می باشند؟			تاریخ:	
آیا واحدهای تامین هوا از دسترسی های غیر مجاز محافظت می گردد؟			تاریخ:	
آیا واحدهای تامین هوا مستقر بر روی پشت بام مسیر دسترسی دائمی و ایمن دارند؟			تاریخ:	
آیا تمامی اجزاء واحدهای تامین هوا باید برای بازرسی روزانه به آسانی قابل دسترسی می باشند؟			تاریخ:	
آیا سیستم تهویه (به عنوان مثال برای بخشی که در حال تعمیر است) هنوز مورد نیاز است؟			تاریخ:	
آیا دستگاه تامین کننده هوا هنوز دارای حداقل استانداردها است؟			تاریخ:	
آیا روش بهره برداری از سیستم رضایت بخش است؟			تاریخ:	

پیوست ۳ - نمونه چک لیست ورود اطلاعات شمارش ذرات

تاریخ	فیلتر	ذرات (قبل از فیلتر / خارج ساختمان)	ذرات (بعد از فیلتر / داخل ساختمان)	شمارش نهایی	راندمان پیش بینی شده (براساس کاتالوگ)	راندمان واقعی	ملاحظات

مراجع

- 1- WHO Guidelines, Natural Ventilation for Infection Control in Health-Care Settings HVAC Design for Healthcare Facilities. 2010.
- 2- CDC 2003: Guidelines for Environmental Infection Control in Health-Care Facilities.
- 3- ASHRAE 2009: Airborne infectious diseases (www.ashrae.org).
- 4- Streifel AJ. Design and maintenance of hospital ventilation systems and prevention of airborne nosocomial infections. In: Mayhall CG, ed. Hospital epidemiology and infection control, 2nd ed. Philadelphia, PA: Lippincott Williams & Wilkins, 1999:1211–21.
- 5- Streifel AJ, Rhame FS. Hospital air filamentous fungal spore and particle counts in a specially designed hospital. In: Indoor Air '93: Proceedings of the Sixth International Conference on Indoor Air and Climate, Vol. 4. Helsinki, Finland:161–5.
- 6- AIA, American Institute of Architects, Guidelines for Design and Construction of Health Care Facilities, 2006.
- 7- American Thoracic Society/CDC. Treatment of tuberculosis. Am J Respir Crit Care Med 2003;167:603–62.
- 8- Gaynes RP, Horan TC. Surveillance of nosocomial infections. In: Mayhall CG, ed. Hospital epidemiology and infection control, 2nd ed. Philadelphia, PA: Lippincott Williams & Wilkins, 1999;1285–318.
- 9- Garner JS, Hospital Infection Control Practices Advisory Committee. Guideline for isolation precautions in hospitals. Infect Control Hosp Epidemiol 1996;17:53–80.
- 10- Neff JM. Variola (smallpox) and monkeypox viruses. In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R, eds. Principles and practice of infectious diseases, 5th ed. Philadelphia, PA: Churchill Livingstone, 2000;1555–6.
- 11- Wladyslaw j kowalski, air treatment systems for controlling for hospital acquired infections, 2010.
- 12- Burroughs HEB. Sick building syndrome: fact, fiction, or facility? In: Hansen W, ed. A guide to managing indoor air quality in health care organizations. Oakbrook Terrace, IL: Joint Commission on Accreditation of Health Care Organizations, 1997;3–13.
- 13- Elovitz KM. Understanding what humidity does and why. ASHRAE J 1999;April:84–90.

- 14- Hermans RD, Streifel AJ. Ventilation design. In: Bierbaum PJ, Lippman M, eds. Workshop on engineering controls for preventing airborne infections in workers in health care and related facilities. Cincinnati, OH: NIOSH and CDC, 1993;107–46.
- 15- The American Institute of Architects Academy of Architecture for Health, AIA 2001: Guidline for design and construction of hospital and health care facilities. Washington, DC: American Institute of Architects Press, 2001.
- 16- National Air Duct Cleaners Association. General specifications for the cleaning of commercial HVAC systems. Washington, DC: NADCA, 2002. Publication No. NAD-06. Available at: www.nadca.com/standards/standards.asp.
- 17- U.S. Environmental Protection Agency. Use of disinfectants and sanitizers in heating, ventilation, air conditioning, and refrigeration systems [letter]. March 14, 2002. Available at: www.epa.gov/oppad001/hvac.htm.
- 18- Nevalainen A, Willeke K, Liebhaber F, Pastuszka J, Burge H, Henningson E. Bio-aerosol sampling. In: Willeke K, Baron PA, eds. Aerosol management. New York, NY: Van Nostrand Reinhold, 1993;471–92.
- 19- Haas DW. Mycobacterium tuberculosis. In: Mandell GL, Bennett JE, Dolin R, eds. Principles and practice of infectious diseases, 5th ed. Philadelphia, PA: Churchill Livingstone, 2000;2576–607.
- 20- Department of Health publications, Heating and ventilation systems Health Technical Memorandum 03-01: Specialised ventilation for healthcare premises; Part B: Operational management and performance verification. www.dh.gov.uk.
- 21- Minnesota Department of Health, Airborne Infectious Disease Management Methods for Temporary Negative Pressure Isolation.
- 22- Michigan Department of Community Health the 2007 minimum design standards for health care facilities in Michigan.
- 23- EPA 2009: Residential air cleanears residential air cleaners. Indoor air Quality(IAQ).
- 24- ASHRAE Standards 52.1-1992 and 52.2-1999. ASHRAE Testing for HVAC Air Filtration A Review of Standards 52.1-1992 & 52.2-1999
- 25- ANSI/ASHRAE/ASHE Standard 170-2008. Ventilation Standard For Health Care Facilities.
- 26- The American Institute of Architects Academy of Architecture for Health U.S. Department of Health & Human Services: Guidelines for Design & Construction of Hos-

pital & Health Care Facilities.

27- BS EN ISO 14644-1:1999. Cleanrooms and associated controlled environments.

Classification of air cleanliness.

28- Favero MS, Bolyard EA. Microbiologic considerations: disinfection and sterilization strategies and the potential for airborne transmission of bloodborne pathogens. Surg Clin North Am 1995;75:1071–89.

29- WHO policy on TB infection control in health-care facilities, congregate settings and households, 2009

30- Ministry of Health & Family Welfare Nirman Bhawan, New Delhi, 2010. Guidelines on Airborne Infection Control in Healthcare and Other Settings.

31- wladyslaw Kowalski, 2012. hospital airborne infection control. Taylor & Francis Group

32- University Health Network, 2007. In-Room HEPA Cleaner, Guidance Document Toronto, ON, Canada

33- Centers for Disease Control and Prevention(CDC), 2009, Biosafety in Microbiological and Biomedical Laboratories (BMBL) 5th Edition

34- Veterans Health Administration Occupational Safety and Health. Laboratory safety: Module 4: Biological Safety Cabinets

35- ASHRAE. 1995. ANSI/ASHRAE 110-1995, Method of testing performance of laboratory fume hoods. Atlanta



Tehran University of Medical Sciences
Institute for Environmental Research



Islamic Republic of Iran
Ministry of Health and Medical Education
Environmental and Occupational Health Center

A Guide to
Ventilation System in Hospital

Summer 2014

