

INFORME DE MATERIA DE GRADUACIÓN

**APLICACIÓN DE PRUEBAS EN CUMPLIMIENTO DE
SEGURIDAD ELÉCTRICA EN EQUIPOS MÉDICOS**

CAPÍTULO 1

MARCO TEÓRICO

RESUMEN

- Enfocado en la seguridad requerida al momento de utilizar equipos eléctricos de uso médicos.
- Menciona métodos de prevención de daños, y consecuencias del mal uso del equipo médico.
- Abarca normas y reglamentos vigentes a nivel internacional.
- Familiarizar al personal médico con los riesgos eléctricos potenciales.
- Crear concientización en las personas que manejen directamente los aparatos electromédicos.

MARCO TEÓRICO

Objetivos

- Conocer la importancia de realizar mantenimiento de excelencia a los equipos eléctricos de uso médico.
- Conocer los daños fisiológicos causados por un desperfecto y sus consecuencias.
- Conocer riesgos para el paciente, para los médicos, enfermeras y personal alrededor.

MARCO TEÓRICO

Estructura

- La seguridad será una función de:
 - Las propiedades del equipo.
 - Las condiciones que lo rodean.
 - Del modo en que este se use.
- Los ingenieros deben:
 - Observar las normas internacionales establecidas.
 - Realizar mantenimientos periódicos.
 - Garantizar las condiciones de instalación exigidas.
 - Realizar mediciones de los parámetros de seguridad eléctrica: Analizadores de Seguridad Eléctrica (ASE).
- El usuario debe manipular el equipo adecuadamente.

MARCO TEÓRICO

Estructura

- La seguridad del paciente, requiere de:
 - La disponibilidad de ASE.
 - Su estado óptimo (preventivos).
 - El entrenamiento para realizar pruebas de seguridad.
- Metodología a analizar:
 - Estudio del estado del caso.
 - Detección de problemas inherentes al estado del caso.
 - Propuesta de la solución.

MARCO TEÓRICO

Estructura.- Estudio del estado del caso

- Aspectos determinantes:
 - Normativas.

 - Métodos para evaluar la seguridad eléctrica:
 - Mediciones de tensión, resistencias y corrientes.
 - Diseños de ASE.

MARCO TEÓRICO

Estructura.- Detección de problemas inherentes al estado del caso

- Elementos esenciales de la garantía de los equipos:
 - Problema de gestión de riesgos.
 - Vinculada con la eficacia y funcionamiento del equipo.
 - Debe considerarse a través del período de vida del equipo.
 - Requiere responsabilidad compartida entre los participantes.

MARCO TEÓRICO

Estructura.- Detección de problemas inherentes al estado del caso



Fases en el periodo de vida de los equipos médicos

MARCO TEÓRICO

Estructura.- Detección de problemas inherentes al estado del caso

- Los métodos de comprobación: Programas de Mantenimiento e Inspecciones (IPM).
- Se requiere de una planificación del mantenimiento.
- Los posibles problemas detectados durante el proceso de mantenimiento :
 - Valores no seguros de corrientes de fuga.
 - Integridad de la conexión del sistema eléctrico.
 - Conductor de tierra.
 - Resistencia de aislamiento.

MARCO TEÓRICO

Estructura.- Solución propuesta

- Un equipo médico deberá ser diseñado y fabricado para ser seguro.
- El fabricante tomará medidas para:
 - Identificar los riesgos inherentes en el equipo.
 - Eliminar los riesgos (de ser posible).
 - Minimizar los fallos potenciales durante la vida útil.
- Si los riesgos no pueden eliminarse:
 - Eliminar el riesgo hasta el límite posible.
 - Proveer protección, incluida la provisión de alarmas.
 - Proveer información relativa a riesgos recurrentes.

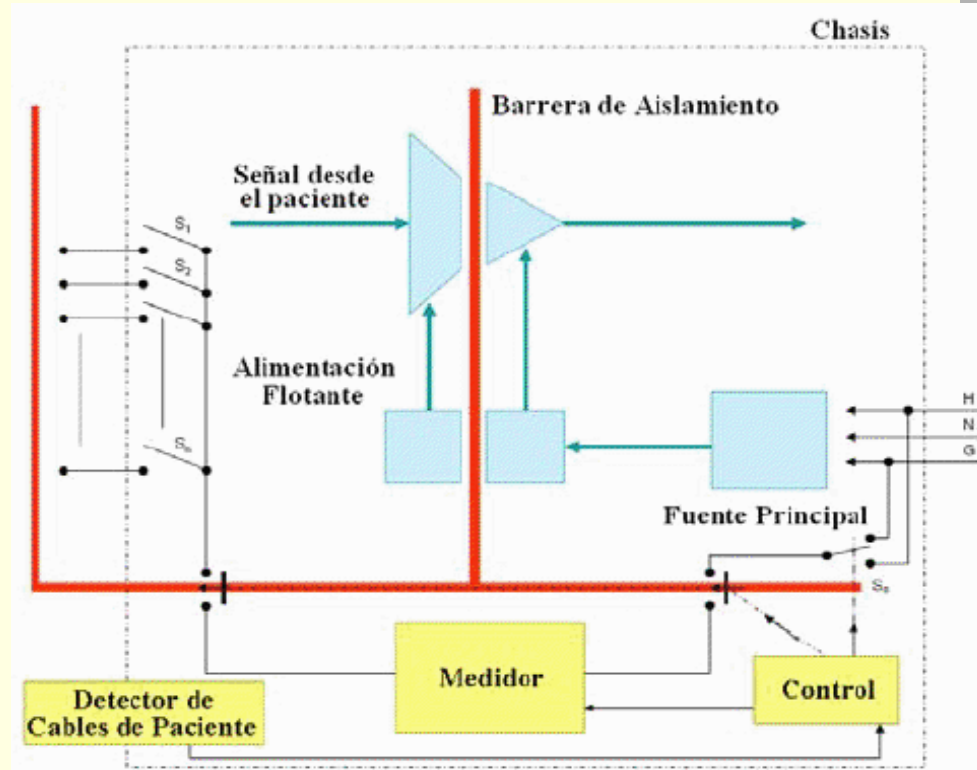
MARCO TEÓRICO

Estructura.- Solución propuesta

- La meta es maximizar los beneficios y minimizar los riesgos.
- Solución: Un diseño independiente que se incorpora internamente al equipo médico.
- Con esta propuesta se evita dejar revisiones a la espera o el azar de un proceso de mantenimiento.
- Fundamentalmente para equipos de alto riesgo (conexiones directas al paciente).

MARCO TEÓRICO

Estructura.- Solución propuesta



Comprobador de niveles de seguridad dentro del propio equipo médico

MARCO TEÓRICO

Estructura.- Solución propuesta

- Este sistema posee las siguientes ventajas:
 - Somete al equipo a un control permanente de sus niveles de seguridad.
 - Los problemas de seguridad eléctrica del equipo médico son detectados en cualquier momento.
 - Se amplían las funciones del circuito de control para aumentar su propia seguridad.

MARCO TEÓRICO

Estructura.- Solución propuesta

- El diseño de la innovación propuesta puede ser:
 - Un sistema independiente que incluye:
 - El Detector.
 - El Medidor.
 - El Control (Implementado mediante un microprocesador o microcontrolador).
 - Un sistema que incluye estos elementos para el control del equipo deberá ser añadida en el auto chequeo inicial del control del equipo médico.

CAPÍTULO 2

MARCO LEGAL

MARCO LEGAL

Bases Legislativas

- las normas de calidad ISO (International Organization for Standardization) nos obligan a efectuar controles periódicos en los equipos médicos.
- Establecen los requisitos mínimos de un SGC (Sistema - Gestión - Calidad):
 - Conformidad de los productos o servicios.
 - Mejora continua de la eficacia.
 - Aumento de la satisfacción del cliente.

MARCO LEGAL

Bases Legislativas

- Norma ISO 13485:2003 (Dispositivos médicos):
 - Sistema de gestión de la calidad.
 - Requisitos para fines reglamentarios.
- Normas internacionales:
 - AAMI: (Association for the Advancement of medical Instrumentation)
 - IEC: La Comisión Electrotécnica Internacional (CEI o IEC)
 - NFPA: National Fire Protection Association. (99-1993)
 - REGLAMENTO REBT: El Reglamento Electrotécnico para Baja Tensión

MARCO LEGAL

Normativa aplicable para la instalación de equipos médicos

- Los sistemas IT son definidos y descritos en las normas:
 - IEC 60364-1; "Instalaciones eléctricas de baja tensión – Parte 1.
 - IEC 60364-4-41; "Instalaciones eléctricas de baja tensión - Parte 4-41.
 - IEC 60364-5-53; "Instalaciones eléctricas de edificios - Parte 5-53.
 - IEC 60364-7-710; "instalaciones eléctricas de los edificios - Parte 7-710: Requisitos para instalaciones especiales o locaciones médicas".

MARCO LEGAL

Normativa aplicable para la instalación de equipos médicos

- El Reglamento Electrotécnico para Baja Tensión, en su instrucción 025; apartado 7: instalación eléctrica en quirófanos.



MARCO LEGAL

Normativa aplicable para la instalación de equipos médicos

- [REBT 2002 ITC/BT 38](#); "Requisitos particulares para la instalación eléctrica en quirófanos y salas de intervención"
- [REBT 2002 ITC/BT 28](#); "Instalaciones en locales de pública concurrencia"
- [REBT 2002 ITC/BT 43](#); "Instalación de receptores. Prescripciones generales"

MARCO LEGAL

Normativa aplicable para la instalación de equipos médicos

- Nuevo REBT: “Condiciones especiales de instalación de receptores en quirófanos y salas de intervención”.
- Receptor invasivo: Eléctricamente aquel que penetra parcial o completamente en el interior del cuerpo.
- ITC BT-43: Instalación de receptores no invasivos eléctricamente:
 - Resonancia magnética.
 - Ultrasonidos.
 - Equipos analíticos.
 - Equipos radiológicos no de intervención.

MARCO LEGAL

Normativa aplicable equipos de electromedicina

- Condicionadas la serie de normas internacionales IEC 60601:
 - IEC 60601-1-1; "Equipos electromédicos - Parte 1.
 - IEC 60601-1-2; "Equipos electromédicos - Parte 1.
 - IEC 60601-1-3; "Equipos electromédicos - Parte 1.
 - IEC 60601-1-4; "Equipos electromédicos - Parte 1-4.
 - IEC 60601-1-6; "Equipos electromédicos - Parte 1-6.
 - IEC 60601-1-8; "Equipos electromédicos - Parte 1-6.
- Norma IEC 62353: No es lo mismo el control de un equipo durante la etapa de desarrollo que posterior de una reparación.

MARCO LEGAL

Normativa aplicable para la instalación de equipos médicos

- Normas IEC 60601-2-X para determinados tipos de equipos médicos:
 - IEC 60601-2-4; "Equipos electromédicos - Parte 2.
 - IEC 60601-2-5; "Equipos electromédicos - Parte 2-5.
 - IEC 60601-2-7; "Equipos electromédicos - Parte 2-7.
 - IEC 60601-2-11; "Equipos electromédicos - Parte 2.
 - IEC 60601-2-13; "Equipos electromédicos - Parte 2-13.

MARCO LEGAL

Normativa del detector de aislamiento

- IEC 61557-8:2007, "Para Detectores de aislamiento en locales de uso médico".
- IEC 61320-2-4:2007, "Normativas relativas a la compatibilidad electromagnética, EMC, de los detectores de aislamiento de un sistema IT"

MARCO LEGAL

Normativa del transformador de aislamiento

- IEC 61558-2-15; "Seguridad de los transformadores, fuentes de alimentación y similares - Parte 2-15: Requisitos particulares para los transformadores de aislamiento para el suministro de emplazamientos médicos".
- IEC 61558-1; "Seguridad de los transformadores, fuentes de alimentación, reactores y productos similares - Parte 1: Requisitos generales y ensayos".
- IEC 61326-2-4-2007, Norma para el cumplimiento de los requisitos de la compatibilidad magnética.

CAPÍTULO 3

EFFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

- El cuerpo humano debe convertirse en parte de un circuito eléctrico para producir daño.
- Para que circule corriente por el cuerpo humano:
 - Debe existir al menos dos conexiones entre el cuerpo y una fuente de alimentación externa.
- La magnitud de la corriente depende:
 - Diferencia de potencial entre las conexiones.
 - La resistencia eléctrica del cuerpo.
- La mayor parte de los tejidos del cuerpo contienen un elevado porcentaje de agua por tanto se considera como un buen conductor.
- La impedancia de la piel: 200-500K Ω

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

- Los efectos que la corriente eléctrica produce sobre el cuerpo humano depende de:
 - Magnitud de la corriente que circula por el tejido.
 - Frecuencia.
 - Tiempo de exposición a la corriente eléctrica.
 - Zona por la que circula (superficie o tejido interno).
 - La gravedad del daño producido dependerá también del órgano afectado.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

- La corriente eléctrica puede afectar al tejido de tres formas:
- Primero: Se produce una excitación eléctrica de los tejidos excitables (nervios y músculos).
- Segundo: Puede aparecer un incremento de la temperatura del tejido.
- Tercero: Aumento de temperatura si es elevado puede provocar lesiones (quemaduras) en el tejido.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

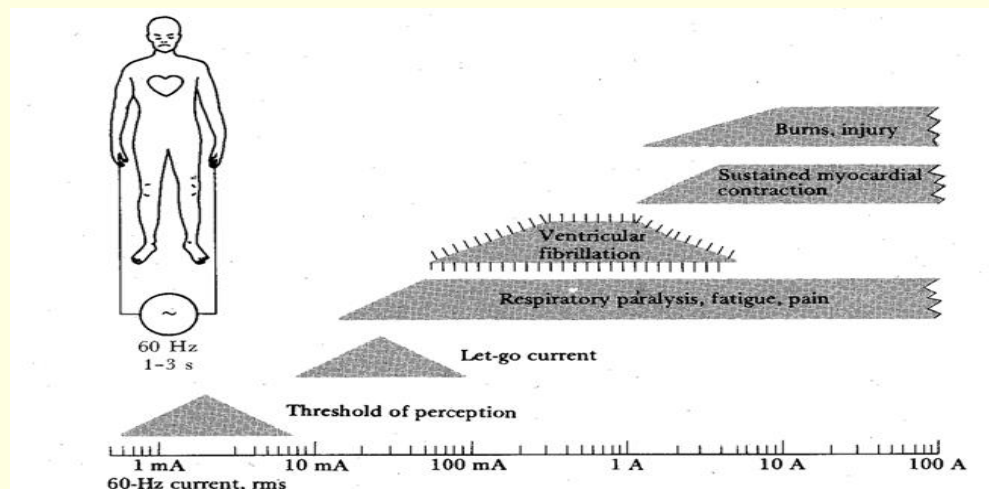
- En electrocirugía se utiliza la corriente concentrada procedente de un generador de radiofrecuencia con la frecuencia de 2.5 – 4MHz para cortar tejido o coagular pequeños vasos sanguíneos.
- El órgano más susceptible a la corriente eléctrica es el corazón.
- Un estímulo que tetanice el corazón provoca la contracción completa del miocardio.
- Si la circulación no se restablece en pocos minutos, en primer lugar se lesiona el cerebro y luego se produce la muerte debido a la falta de aportación de oxígeno a los tejidos cerebrales.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

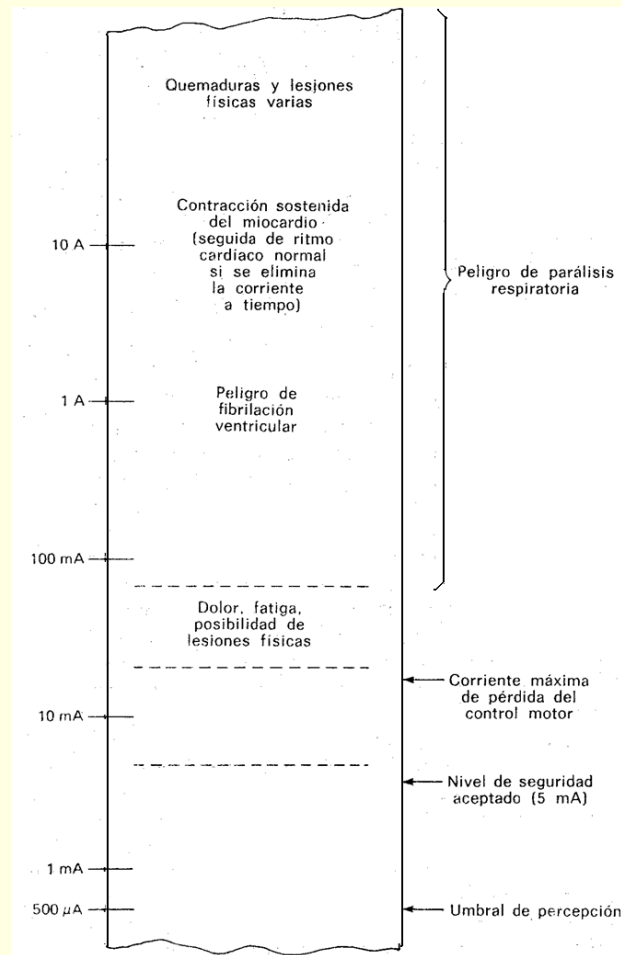
- Corriente de intensidad más baja:
 - Excita sólo parte de las fibras musculares del corazón.
 - Más peligrosa que una corriente suficiente para tetanizar el corazón entero.
 - Puede cambiar las vías eléctricas de propagación en el miocardio desincronizando la actividad del corazón.
 - Este fenómeno se denomina “fibrilación”.
 - La fibrilación ventricular es la causa que produce la mayoría de las muertes en los accidentes eléctricos.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

- En las figuras se muestra los valores aproximados y los efectos que produce la corriente para un tiempo de exposición de 1-3 seg. y varios niveles de magnitud alterna de 50 Hz aplicada al exterior del cuerpo de una persona de 70 Kg.



EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO



EFECTOS FISILÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Umbral o nivel de percepción

- La intensidad mínima de corriente que el ser humano es capaz de detectar.
- Este valor varía en función del sujeto y de las condiciones de medida.
- Oscila entre 10mA y 0.5mA para valores eficaces de alterna a 50 Hz y entre 2 y 10mA para corriente continua.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Corriente de pérdida del control motor

- Para niveles superiores de corriente:
 - Los nervios y músculos pueden excitarse y provocar contracciones.
 - Pueden llegar a ser dolorosas ocasionando una pérdida del control motor.
 - Los valores de corriente que producen pérdida de control motor oscilan entre 6 y 16mA.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Parálisis respiratoria, dolor y fatiga

- Valores más elevados de corriente, entre 18 y 22mA:
 - Aparecen contracciones involuntarias de los músculos respiratorios.
 - Provocan situaciones de asfixia si la corriente no se interrumpe.
 - Contracciones fuertes involuntarias de los músculos.
 - Estimulación de los nervios pueden provocar dolores y causar fatiga si están expuestos a la corriente eléctrica durante largo tiempo.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Fibrilación ventricular

- Corrientes mayores:
 - Pérdidas de sincronismo del músculo cardiaco.
 - Una vez se desincroniza la actividad ventricular el proceso no se detiene.
 - El corazón deja de funcionar como bomba:
 - Ocasiona una parada en la circulación sanguínea.
 - La muerte súbita si no se consigue la reversión inmediata.
 - Puede recuperarse la actividad normal del corazón si se aplica un pulso de gran corriente durante un corto intervalo de tiempo con un desfibrilador
 - El nivel de corriente que puede producir fibrilación varía entre 75 y 400mA.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Contracción del Miocardio Sostenida

- Si la corriente es suficientemente elevada:
 - El músculo entero del corazón se contrae.
 - Aunque el corazón deja de latir mientras la corriente se aplica, cuando esta cesa, vuelve el ritmo normal.
 - El margen de corriente que producen una contracción sostenida del miocardio oscila entre 1 y 6 A.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Daños físicos y quemaduras

- La resistencia que ofrece el cuerpo humano causa quemaduras:
 - Sobre la piel.
 - En los puntos de entrada de la corriente.
 - La resistencia de la piel es muy elevada y es donde se disipa mayor potencia.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Daños físicos y quemaduras

- Hasta tensiones de contacto de 50 V en corriente alterna:
 - La impedancia de la piel varía en un mismo individuo.
 - Dependiendo de factores externos tales como la temperatura, la humedad de la piel, etc.
 - La impedancia de la piel decrece rápidamente, llegando a ser muy baja si la piel está perforada.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

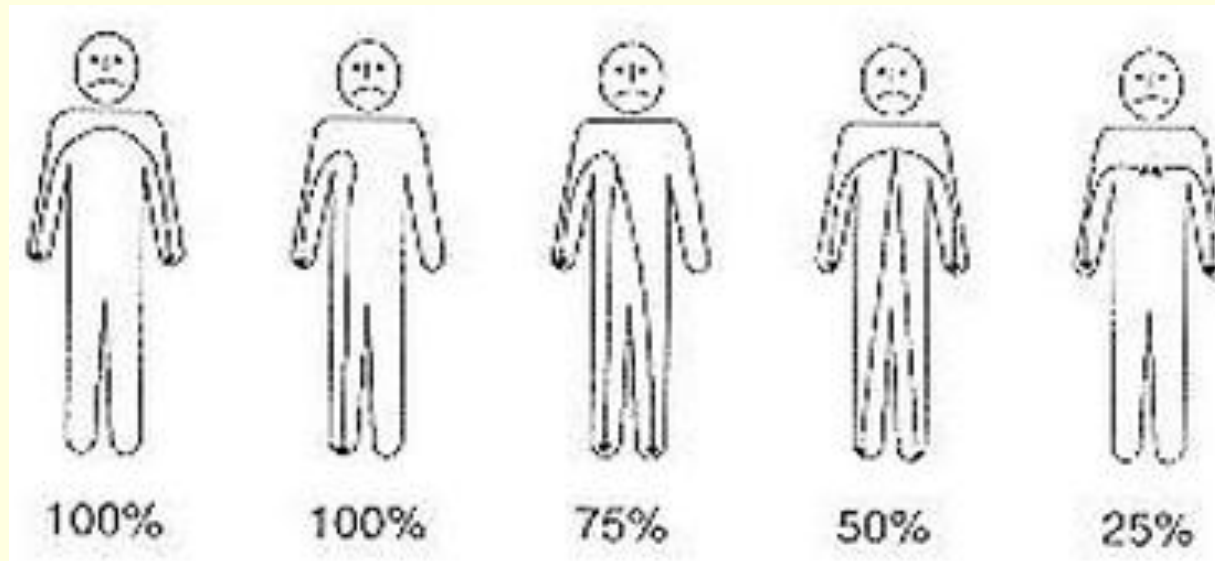
Daños físicos y quemaduras

- La impedancia interna del cuerpo:
 - Se considera como resistiva.
 - La resistencia de los brazos y las piernas mucho mayor que la del tronco.
 - Para tensiones elevadas la impedancia interna hace prácticamente despreciable la impedancia de la piel.
 - Para poder comparar la impedancia interna dependiendo de la trayectoria, en la siguiente figura se indican las impedancias de algunos recorridos.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Daños físicos y quemaduras

- Comparados con los trayectos mano-mano y mano-pie que se consideran como impedancias de referencia (100%).



EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

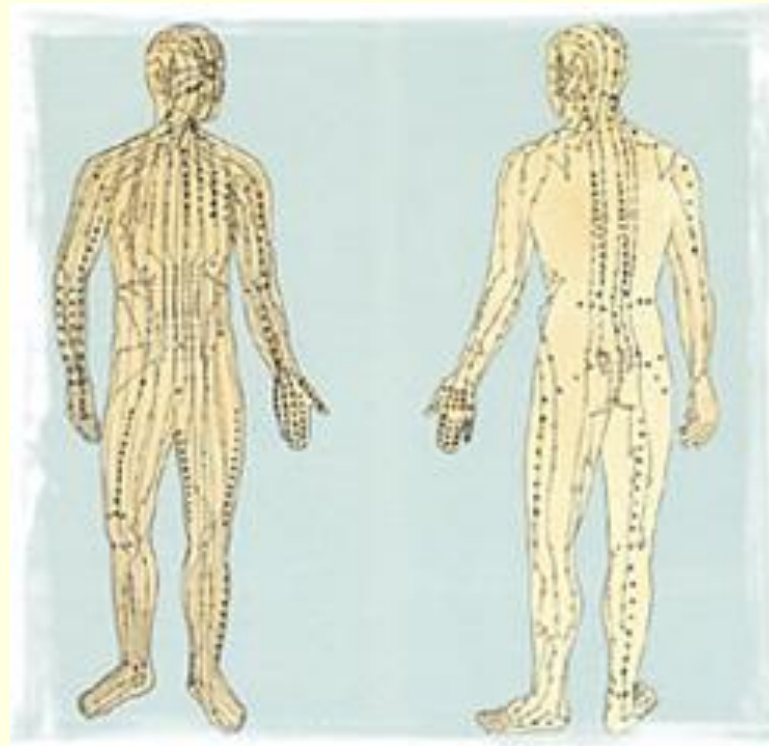
Resistencia del cuerpo humano

- El cuerpo humano presenta una resistencia al paso de la corriente eléctrica normalmente elevada.
- Depende de varios factores sobre todo del estado de la piel:
 - La piel seca ofrecerá alta resistencia.
 - La piel húmeda ofrece baja resistencia.
 - La piel herida también ofrece baja resistencia permitiendo que la corriente fluya fácilmente por el torrente sanguíneo y los otros tejidos orgánicos.
- La conductibilidad eléctrica de los tejidos es paralela a su contenido de agua:
 - Oponen menor resistencia, siendo buenos conductores, el sistema vascular (sangre, linfa), músculos y LCR.
 - El esqueleto, nervios periféricos y piel tienen una resistencia más elevada.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Resistencia del cuerpo humano

El cuerpo humano ofrece resistencia al paso de una corriente



EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Resistencia del cuerpo humano

- La resistencia de la piel seca es 20 veces mayor que la de la piel húmeda.
- Más o menos 5.000 ohms.
- En las vísceras cae a 100 ohms, de modo que voltajes muy bajos, pueden producir electrocución, ya que al disminuir la resistencia se pueden obtener intensidades fatales (ley de ohm $I = V / R$).

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Resistencia del cuerpo humano

- La resistencia del cuerpo humano también depende de otros factores tales como:
 - Del estado anímico de la persona: mal estado de ánimo = Resistencia baja
 - De si la persona esta bajo el efecto del alcohol: Alcohol = Resistencia baja

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

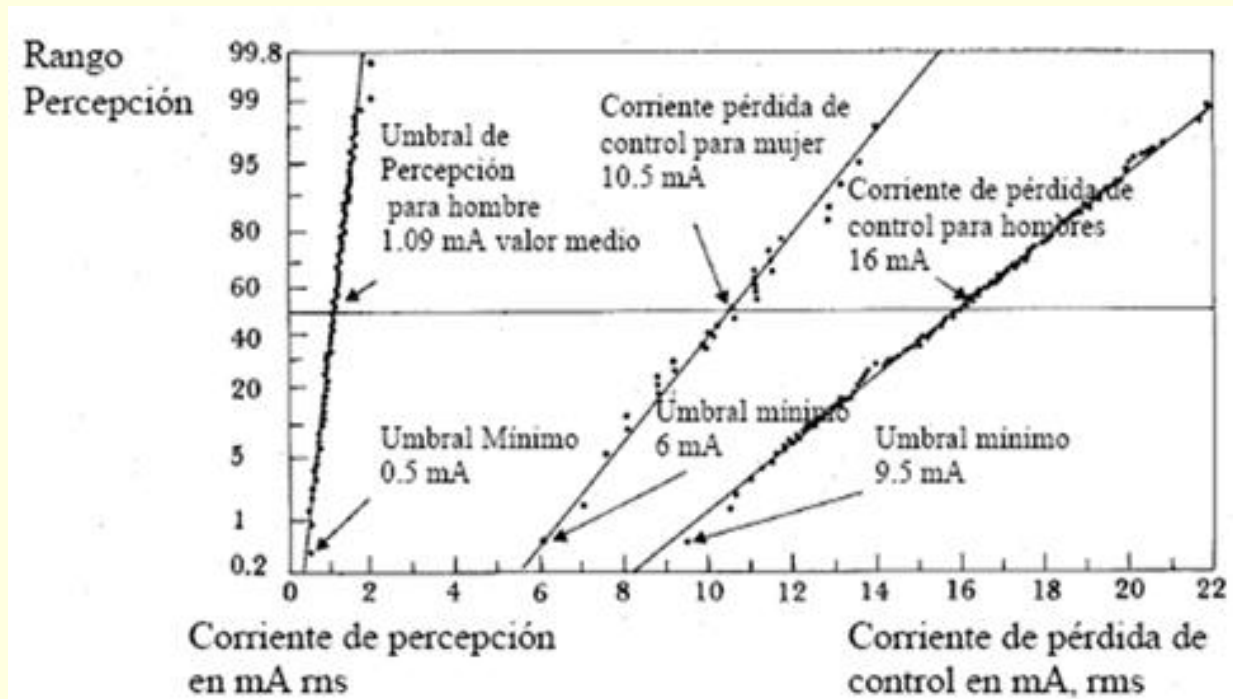
Parámetros susceptibles que afectan a lo efectos fisiológicos

- Los efectos fisiológicos producidos por la corriente eléctrica, dependen de:
 - Variabilidad del umbral de percepción y corriente de pérdida del control motor:
 - Para los hombres, el valor medio del umbral de percepción es de 1.1mA,
 - Para las mujeres, este valor medio se estima en 0.7mA.
 - Se observa en la siguiente gráfica que el valor mínimo de este umbral de percepción se sitúa entorno a 0.5mA.

EFFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Parámetros susceptibles que afectan a lo efectos fisiológicos

- *Rango de los umbrales de las corrientes de percepción y de pérdida de*



EFFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

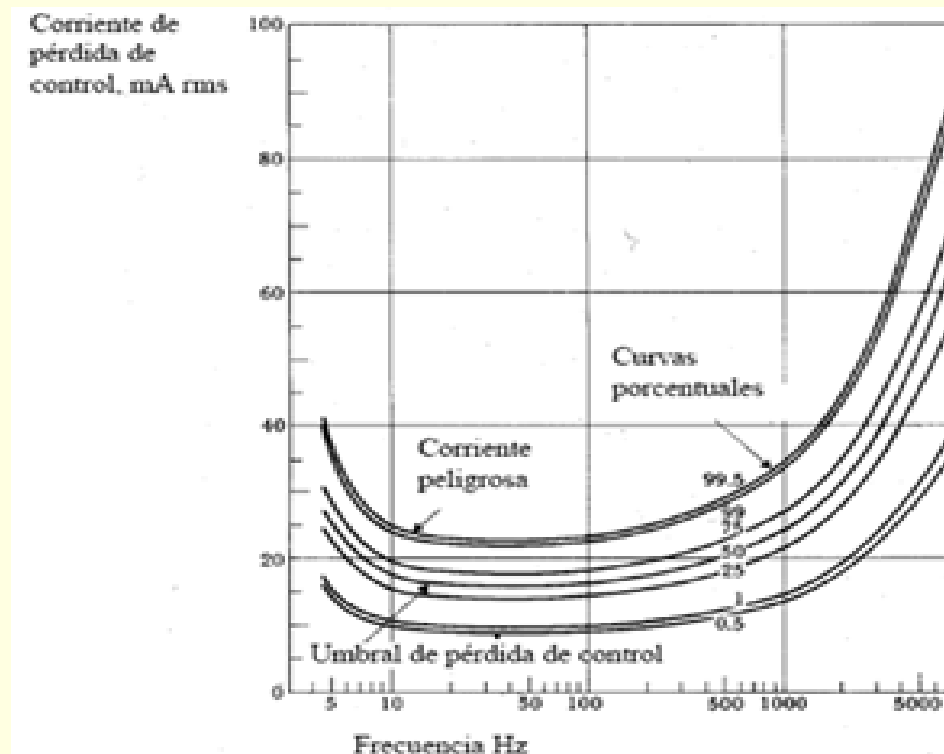
Parámetros susceptibles que afectan a lo efectos fisiológicos

- La corriente de pérdida de control puede aproximarse por una distribución gaussiana:
 - Un valor medio de corriente de 16mA para hombre y 10.5mA para mujeres.
 - El valor umbral mínimo de la corriente de pérdida de control es de 9.5mA para hombres y 6mA para mujeres.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Frecuencia de la corriente

- Se puede observar en la gráfica la relación existente entre la corriente de pérdida de control y la frecuencia de la corriente.



EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

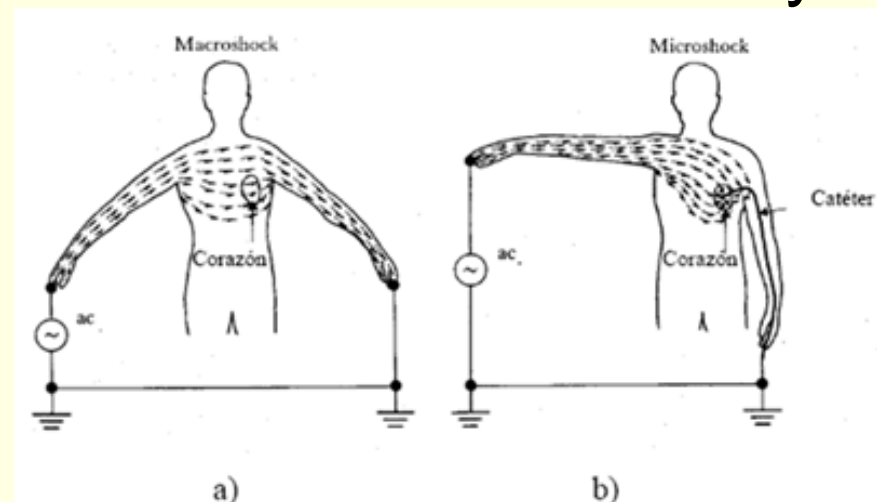
Frecuencia de la corriente

- El valor mínimo de la frecuencia de la corriente de pérdida de control es la de las líneas de potencia comerciales (50-60 Hz).
- Para frecuencias por debajo de 10 Hz, el valor mínimo de la corriente de pérdida de control aumenta.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Puntos de entrada de la corriente eléctrica

- Si se aplica corriente entre dos puntos del cuerpo humano, sólo un pequeño porcentaje de la energía o corriente total a través del corazón como se observa en la figura
- De esta forma, pueden darse básicamente dos tipos de situaciones: el macroshock y el microshock.



EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Puntos de entrada de la corriente eléctrica

- El macroshock está relacionado con la circulación de corriente en la superficie corporal.
- El microshock se refiere a aquellos casos en los que al tener un catéter conectado al corazón, una pequeña corriente puede ocasionar grandes daños al paciente e incluso la muerte.

EFFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Efectos de la corriente alterna comprendida entre 15 a 100 Hz

- Las consecuencias del paso de la corriente por el cuerpo pueden ocasionar desde lesiones físicas secundarias, golpes, caídas, hasta la muerte por fibrilación ventricular.

EFFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

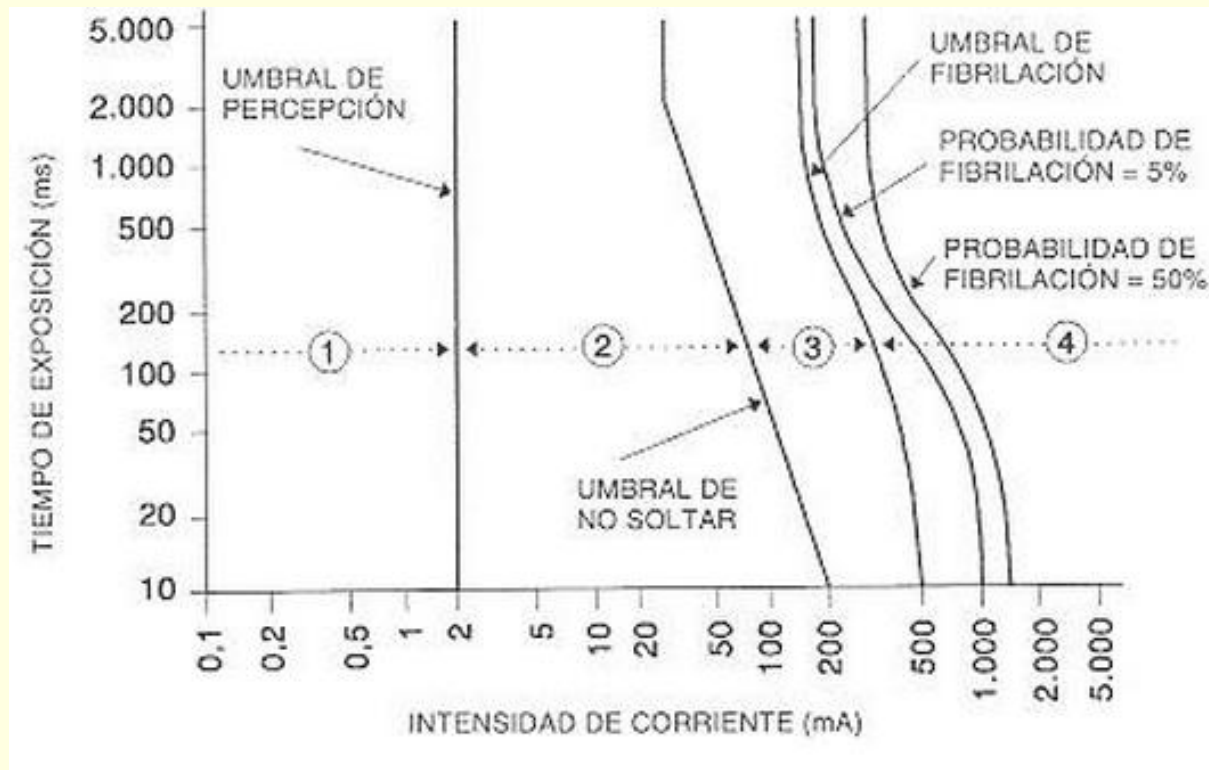
Efectos de la corriente alterna comprendida entre 15 a 100 Hz

- En la siguiente figura se indican los efectos que produce una corriente alterna de frecuencia comprendida entre 15 y 100 Hz con un recorrido mano izquierda -los dos pies.
- Se distinguen las siguientes zonas:
 - Zona 1: Habitualmente ninguna reacción.
 - Zona 2: Habitualmente ningún efecto fisiológico peligroso.
 - Zona 3: Habitualmente ningún daño orgánico.
 - Zona 4: Riesgo de parada cardiaca por: fibrilación ventricular, parada respiratoria, quemaduras graves.

EFFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Efectos de la corriente alterna comprendida entre 15 a 100 Hz

Efectos de corriente alterna - frecuencia entre 15 y 100 Hz



EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Efectos fisiológicos a efectos mayores de frecuencia

- Altas frecuencias se consideran aquellas que son mayores a 60 Hz, en este caso en particular.
- Para tensiones de contacto de algunas decenas de voltios, la impedancia de la piel decrece proporcionalmente cuando aumenta la frecuencia.
- Con fines terapéuticos, es usual, en medicina el empleo de altas frecuencias para producir un calor profundo en el organismo.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

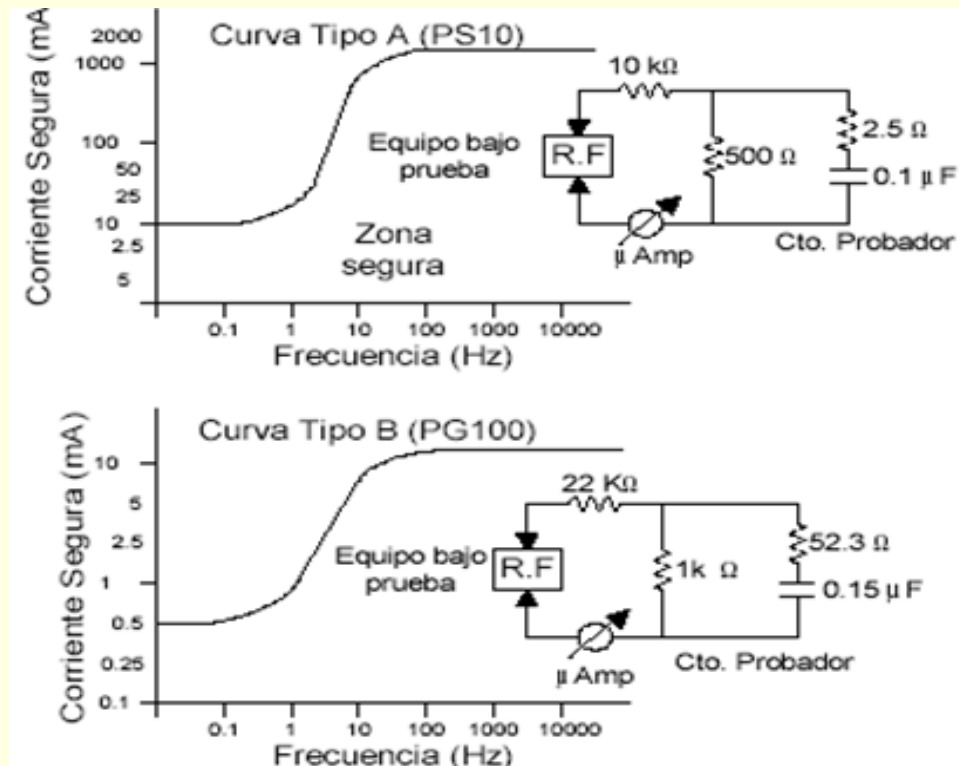
Efectos fisiológicos a efectos mayores de frecuencia

- La corriente continua, en general, no es tan peligrosa como la alterna.
- El umbral de fibrilación ventricular es mucho más elevado en corriente continua que en corriente alterna.
- La tolerancia a la corriente aumenta con la frecuencia, pero la impedancia tisular disminuye

EFFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Efectos fisiológicos a efectos mayores de frecuencia

Áreas de seguridad para radiofrecuencias. Tipo A: pacientes sensitivos, Tipo B: pacientes portadores de electrodos subcutáneos o prótesis electrónicas implantadas (excepto marcapasos y prótesis intra o pericardiacas)



EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Efectos fisiológicos a efectos mayores de frecuencia

- Los equipos que generan señales de alta frecuencia son por mencionar algunos:
 - Unidades de diatermia quirúrgica y terapéutica.
 - Monitores de Televisión.
 - Equipos de electroanalgesia.
 - Electro estimulador.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Riesgo de descargas debido al equipo eléctrico

- Entorno eléctrico de los pacientes:
 - El peligro de shock existe entre dos conductores entre los que exista una diferencia de potencial.
 - En las áreas destinadas a cuidados los pacientes entran en contacto con los equipos eléctricos por lo que el riesgo de descarga eléctrica aumenta.
 - Es necesario que estos equipos tengan toma de tierra para minimizar estos riesgos.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

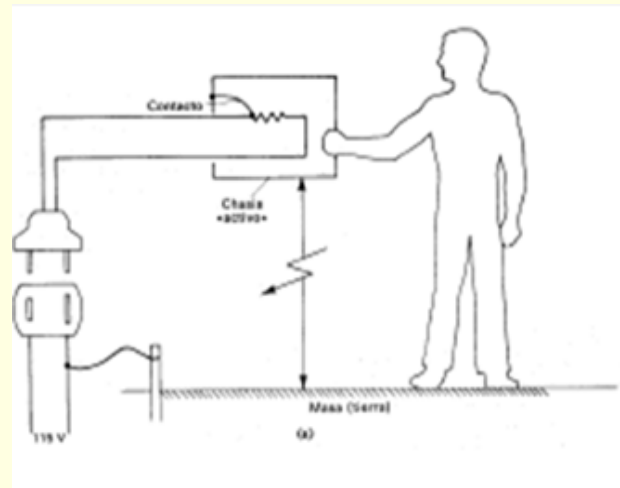
Riesgo de descargas debido al equipo eléctrico

- Riesgo de Macroshock:
 - Para que exista este riesgo una persona debe entrar en contacto simultáneamente con:
 - El activo y el neutro.
 - Dos activos a diferentes potenciales.
 - En el diseño del equipo eléctrico:
 - El cable activo debe aislarse utilizando materiales adecuados.
 - Conservar las distancias de seguridad entre los conductores y chasis del equipo para minimizar posibles acoplos capacitivos.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Riesgo de descargas debido al equipo eléctrico

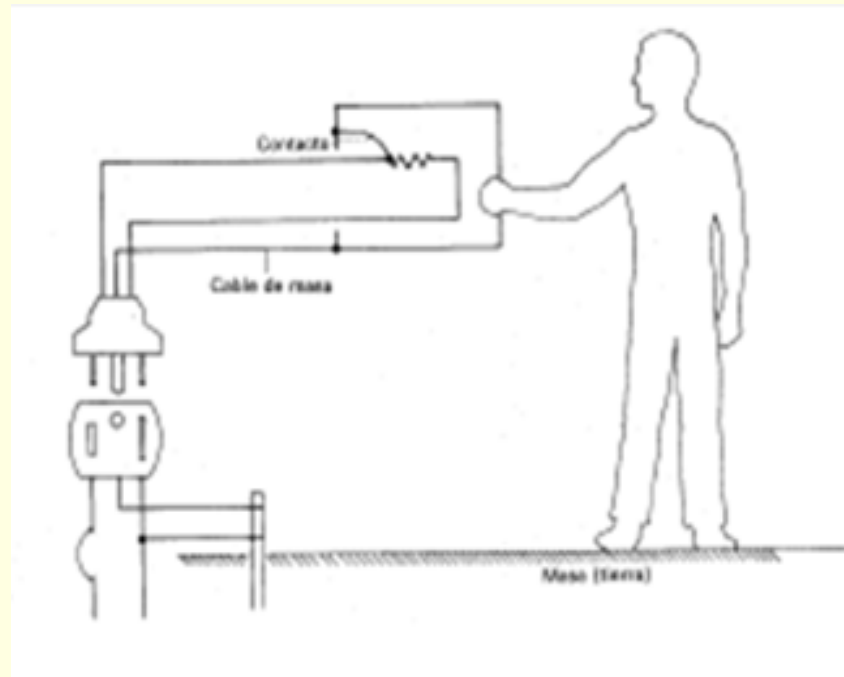
En la figura el chasis no está conectado a masa, cualquier persona que lo toque y esté conectado a masa a través de otro conductor estará expuesta a un grave peligro de macroshock.



EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Riesgo de descargas debido al equipo eléctrico

Si se dispone de una conexión a tierra para el chasis del equipo se reduce el peligro de macroshock.



EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

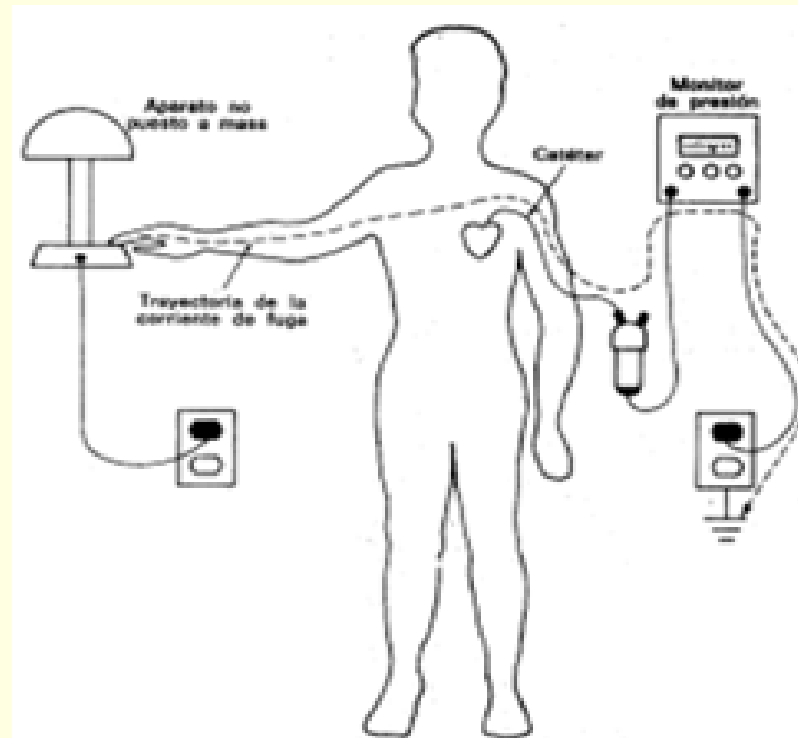
Riesgo de descargas debido al equipo eléctrico

- Riesgo de microshock
 - Se pueden crear riesgos de microshock en equipos con aislamiento en perfecto estado.
 - Muchos electrodomésticos, lámparas y aparatos de diagnósticos o terapia presentan fugas capacitivas de corriente.
 - Pueden crear un riesgo de microshock para pacientes susceptibles a la electricidad.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Riesgo de descargas debido al equipo eléctrico

- En la figura se muestra un ejemplo de riesgo de microshock en el que un paciente tiene un catéter insertado por vía intravenosa



EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Riesgo de descargas debido al equipo eléctrico

- Defecto o rotura del conductor de puesta a tierra:
 - Gran parte de la corriente por acoplo capacitivo entre los cables conductores y el chasis que se deriva entre el chasis y tierra lo hace a través del paciente.
 - Solución: Aislar eléctricamente al paciente de forma que no exista un camino de cierre de la corriente a tierra a través del sujeto.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Riesgo de descargas debido al equipo eléctrico

- Superficies metálicas conectadas al paciente y no conectadas a tierra:
 - Solución: Utilizar equipos con entrada aislada y al mismo tiempo conectar todas las partes metálicas de los diversos aparatos y accesorios a tierra.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Riesgo de descargas debido al equipo eléctrico

- Equipos conectados a diferentes potenciales de masa:
 - La diferencia de tensiones entre masas puede dar origen a peligros de microshock.
 - La normativa NEC establece que la diferencia de potencial entre las masas de dos equipos no debe superar los 40mV en áreas de cuidados bajo condiciones normales de funcionamiento.

EFECTOS FISIOLÓGICOS DEL PASAJE DE LA CORRIENTE ELÉCTRICA POR EL CUERPO HUMANO

Riesgo de descargas debido al equipo eléctrico

- Equipos alimentados a batería:
 - Todas el chasis de los sistemas a baterías deben también unirse a tierra.
 - Para que produzca un riesgo o descarga de microshock hace falta una conexión eléctrica directa del corazón con el exterior del cuerpo.

CAPÍTULO 4

**SISTEMAS PERMITIDOS Y
PROHIBIDOS PARA TODAS LAS
INSTALACIONES DE BT**

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- Es importante decidir a qué equipos y con qué frecuencia se les deben realizar pruebas de seguridad eléctrica.
- Método para la toma de decisiones sobre la prioridad para aplicar una rutina de seguridad eléctrica a un equipo médico:
 - Mediante una función matemática; el objetivo es integrar las perspectivas de diferentes clasificaciones de riesgo eléctrico de los equipos médicos.

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- Se calculó el índice para todos los equipos médicos disponibles en las áreas críticas según la normatividad nacional (México) y se analizó su pertinencia.
 - El riesgo físico.
 - La conexión al paciente o
 - El tipo de aislamiento.
- Se clasifican los equipos médicos considerando aspectos con la seguridad eléctrica.

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- Se propone una ponderación (ρ) a cada valor en función del impacto del riesgo.
 - Clasificación por riesgo estático:
 - Su función: Define la aplicación y ambiente en el que opera.
 - El riesgo físico: Define el peor escenario cuando el equipo está dañado y la consecuencia que puede tener el paciente.

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

■ Ponderación en función del equipo (FE)

TIPO	FUNCIÓN DEL EQUIPO (FE)	P
Terapéutico	Soporte de vida	25
	Cirugía y cuidados intensivos	23
	Terapia física y tratamiento	20
Diagnóstico	Monitoreo quirúrgico e intensivo	18
	Monitoreo adicional y diagnóstico	15
Analítico	Laboratorio analítico	13
	Accesorios de laboratorio	10
	Computadoras y relacionados	8
Otros	Relacionado paciente y otros	5

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- Ponderación del riesgo físico (RF) del paciente.

RIESGO FÍSICO (RF)	P
Muerte del paciente u operador	25
Lesión del paciente u operador	20
Terapia inapropiada o diagnóstico erróneo	15
Disconformidad paciente	10
No riesgo significativo	5

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- El equipo tiene asignada una ponderación (ρ) que representa la relevancia de cada aspecto, considerando el grado de interacción con el paciente.
- Por tanto el Riesgo estático (RE) se calcula:

$$RE = FE + RF$$

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- Para normalizar la función de tal forma que estuviera acotada en el intervalo [0, 1]:
 - (FE) Soporte de vida = 25
 - (RF) Muerte para el paciente o el operador = 25.

$$RE = 25 + 25 = 50$$

- Así, la expresión anterior se modifica de la siguiente forma:

$$RE = (FE + RF) / 50$$

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- Clasificación por el grado y calidad de las medidas de seguridad:
 - Evalúa el riesgo del usuario o paciente en función del contacto que tenga con el equipo.
 - Considerando tres condiciones de seguridad eléctrica:
 - Equipo tipo H: Nivel de seguridad eléctrica comparable con los aparatos domésticos.
 - Equipo tipo B: Nivel de seguridad eléctrica alto.
 - Equipo tipo C: Nivel de seguridad eléctrica más alto.

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- Se consideró la siguiente tabla para estas 3 ponderaciones:

CLASE Cj (j = C, B, H)	ρ (%)	ρ normalizada
Tipo C	60	1.00
Tipo B	30	0.50
Tipo H	10	0.16

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- Clasificación por el nivel de aislamiento por IEC:
- Analiza el tipo de aislamiento entre partes energizadas y conductivas expuestas del equipo:
- Clase 1: El equipo tiene tierra protectora.
- Clase 2: Estos equipos tienen un doble aislamiento o aislamiento reforzado.
- Clase 3: Estos equipos manejan voltaje extra seguros o SELV (Secure Extra Low Voltage).

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- Ponderación para la clasificación IEC:

CLASE C_k ($k=1,2,3$)	ρ (%)	ρ normalizada
Clase 1	50	1.00
Clase 2	40	0.80
Clase 3	10	0.20

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- Clasificación por el nivel de riesgo físico por la FDA:
- La FDA tiene políticas de cancelación de operación de equipo médico de acuerdo a los riesgos:
- Clase I: Equipos defectuosos que puedan ocasionar lesiones o muerte.
- Clase II: Equipos que en su uso ocasionen problemas de salud temporales.
- Clase III: Equipos que en su uso no causa alguna consecuencia en contra de la salud, pero viola alguna regulación de manufactura.

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- Tabla de ponderación de la FDA:

CLASE C _i (i = I, II, III)	ρ (%)	ρ normalizada
Clase I	55	1.00
Clase II	40	0.72
Clase III	5	0.09

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- Clasificación por el contacto con el paciente:
- Define tres tipos de pacientes:
- General (G): Pacientes que son conectados eventualmente a algún equipo, que están débiles y susceptibles por los medicamentos.
- Susceptibles (S): Pacientes que están intencionalmente conectados al equipo que están débiles o susceptibles a una fibrilación ventricular.
- Crítico (C): Pacientes que tienen una vía conductiva eléctricamente directa a algún ventrículo del corazón están muy débiles y susceptibles a una fibrilación.

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- Ponderación por el contacto con el paciente;

CLASE C_m (m = C, S, G)	ρ (%)	ρ normalizada
Clase C	60	1.00
Clase S	30	0.50
Clase G	10	0.16

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- Para integrar la información de las cinco clasificaciones descritas se asignó una ponderación global (ω) a cada una de ellas, observando la importancia del elemento que analizan, ya que el índice que se va a proponer debe evaluar el riesgo eléctrico.

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

CLASIFICACIÓN C_i	ELEMENTO ANALIZADO	ω_i
C1. Riesgo Estático	Función y riesgo físico	0.10
C2. Grado Y Calidad	Conexión al paciente	0.25
C3. IEC	Aislamiento	0.30
C4. FDA	Riesgo físico	0.10
C5. Hill	Tipo de paciente	0.25

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- Se propone entonces la siguiente expresión como la función para calcular el Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos (IPSEEM).

$$\text{IPSEEM: } \omega \sum_{i=1}^5 C_i$$

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

■ Aplicación del índice IPSEEM en equipos médicos.

EQUIPO	FE	C1/RF	RE	C2	C3	C4	C5	IPSEEM
Electrocirugía	23	20	0.86	1.00	0.8	1.0	1.00	0.926
Desfibrilador	20	25	0.90	0.50	0.8	1.0	0.50	0.680
Cardiotocógrafo	15	10	0.50	0.50	1.0	0.72	0.50	0.672
Cama eléctrica	5	15	0.40	0.50	1.0	0.72	0.50	0.662
Monitor Sv	18	15	0.66	0.50	0.8	0.72	0.50	0.628
Electrocardiógrafo	18	15	0.66	0.50	0.8	0.72	0.50	0.628
Ventilador	25	25	1.00	0.16	1.0	1.00	0.16	0.580
Incubadoras	20	25	0.90	0.16	1.0	1.00	0.16	0.570
Microscopio	23	5	0.56	0.16	1.0	0.09	0.16	0.445
Colposcopio	23	5	0.56	0.16	1.0	0.09	0.16	0.445
Endoscopio	23	5	0.56	0.16	1.0	0.09	0.16	0.439
Máquina de anestesia	23	15	0.76	0.16	0.2	0.72	0.16	0.288
Termómetro digital	15	5	0.40	0.16	0.2	0.09	0.16	0.189
Estuche de diagnóstico	15	5	0.40	0.16	0.2	0.09	0.16	0.189

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- Se realizó también un intervalo y frecuencia para realizar pruebas de diagnóstico en los equipos médicos:

PRIORIDAD	INTERVALO	FRECUENCIA
Prioridad Alta	[1 - 0.60]	3 meses
Prioridad Media	[0.60 - 0.20]	6 meses
Prioridad Baja	< 0.20	12 meses

SISTEMAS PERMITIDOS Y PROHIBIDOS PARA TODAS LAS INSTALACIONES DE BT

Índice de prioridad de seguridad eléctrica para equipos médicos

- El IPSEEM es una herramienta muy útil en términos de la programación de los servicios de mantenimiento preventivo relacionados con la seguridad eléctrica que hay que realizarles a todos los equipos médicos.

CAPÍTULO 5

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

Electrocirugía

■ Definición.

- Corte y coagulación de tejidos, mediante corriente de alta frecuencia.

■ Partes del Circuito de la unidad de electrocirugía

1. Generador electro quirúrgico
2. Un electrodo activo
3. El paciente
4. Un electrodo de retorno del paciente.

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

Partes del circuito de la unidad de electrocirugía

■ Características :

- Generador electro quirúrgico: es fuente de la corriente de electrones y voltaje. Presenta alta frecuencia y alta potencia.
- Electrodo activo: tiene un área de sección transversal muy pequeña, está diseñado para que pueda ser manipulado por el cirujano.
- Electrodo de retorno al paciente: su función es remover corrientes desde el paciente de manera segura. El calor debe ser disipado por el tamaño y la conductividad del electrodo. Generalmente es una superficie metálica pero se está reemplazando por un electrodo adhesivo desechable.

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

Partes del circuito de la unidad de electrocirugía

■ Características

- **El paciente.-** su tejido genera una impedancia y los electrones al vencerla generan calor.
- **Frecuencia .-** entre los 0.2MHz y los 3.3MHz. En el espectro electromagnético, las ondas de radio tienen una frecuencia de 300kHz a 3MHz.

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

Efectos de la unidad electro quirúrgica...

- Puede producir tres tipos diferentes de efectos:
 1. fulguración,
 2. disecación
 3. corte.

- según la configuración de la máquina, se determinan diferentes formas de onda conocidos generalmente como :
 1. COAG,
 2. CUT
 3. BLEND.

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

Relación entre las configuraciones y los efectos deseados

■ Desecación y COAG

- ❖ COAG proviene del latín coagulum, que significa coágulo.
- ❖ Consiste en ráfagas de radiofrecuencia con un alto amperaje (2500-4000mA) y un voltaje bajo (< 200V).
- ❖ Debido al amperaje tan alto, la electrocoagulación produce más calor que la electrodesecación, con un efecto destructivo mayor.

- ❖ La desecación proviene del verbo latino desiccare, que significa secar.
- ❖ se define como una deshidratación relativamente lenta de los tejidos por la corriente que no produce chispas y que conduce a la coagulación.

Relación entre las configuraciones y los efectos deseados

- ❖ Frecuentemente se usan las ondas no homogéneas, con descargas separadas pero sucesivas.
- ❖ Es imprescindible que el electrodo activo haga contacto con el tejido.
- ❖ Si se persiste en la aplicación de más corriente, se producirá adherencia del tejido a las pinzas del electrobisturí, debido a la conversión del colágeno a glucosa.

Relación entre las configuraciones y los efectos deseados

■ Fulguración y COAG

- ❖ **fulguración:** proviene del latín fulgur, que significa relámpago.
- ❖ Se produce cuando la onda COAG se usa con alta potencia
- ❖ La alta potencia genera chispas que crean un calentamiento intermitente del tejido causando la deshidratación rápida de las células de modo que se vaporizan.

Relación entre las configuraciones y los efectos deseados

■ CORTE

- La onda CUT proviene de la palabra latina secare, que significa cortar
- Se refiere a la incisión electroquirúrgica, que es independiente de la frecuencia (de las ondas).
- Ocurre cuando hay suficiente voltaje (al menos 200 V) entre el electrodo activo y el tejido, generándose un arco eléctrico, que concentra la corriente en un punto específico.
- El aire que interviene se ioniza, produciéndose luz y sonido a medida que los iones pasan a estados de energía más bajos, de tal manera que el agua celular se vaporiza, y así sucesivamente mientras se mantenga la onda de corte, produciéndose una corriente ininterrumpida.

Relación entre las configuraciones y los efectos deseados

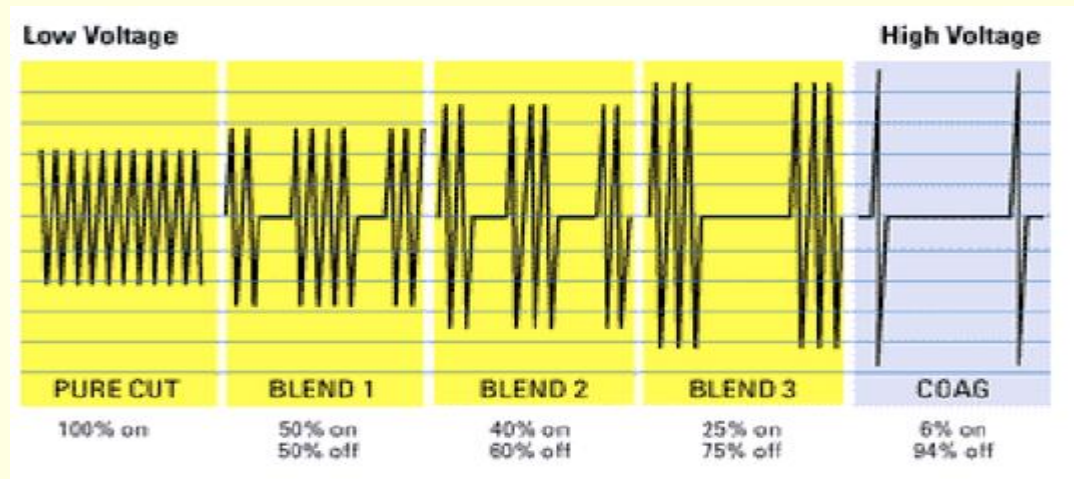
- Si se retira el electrodo del tejido, se removerá el arco de corte, reduciéndose la densidad de la energía. Mientras se corta hay una ligera separación entre el electrodo y el tejido, lo que permite la formación de arco eléctrico.
- Entre más fino sea el electrodo y más alta sea la densidad de la corriente, se producirá un mayor y más rápido aumento de la temperatura, que conllevará a una rápida vaporización del agua celular, explosión celular y electrosección.
- Cuando se agarra el tejido con el fórceps, interfiriéndose la formación de arco eléctrico, se producirá coagulación/desecación, independientemente de la onda que estemos usando.

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

Relación entre las configuraciones y los efectos deseados

■ BLEND

- ❖ Es una combinación de CUT y COAG y se usa cuando se necesita hemostasia al tiempo que se corta tejido. Es la utilización de corrientes combinadas.
- ❖ En el corte puro hay una corriente continua, con gran potencia y un promedio alto de voltaje, pero presenta menos probabilidad de arcos eléctricos, responsables del proceso de coagulación, ya que no tiene picos



PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

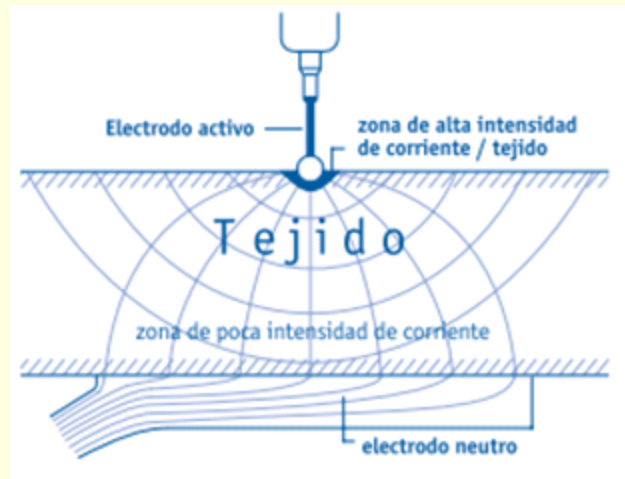
Relación entre las configuraciones y los efectos deseados

- Para entender el concepto de blend, se deben tener presentes los dos modos principales de operación, corte puro y coagulación, Por ejemplo
 - ❖ Blend 1 es capaz de vaporizar el tejido con hemostasis mínima, ya que tiene menor presencia de picos de voltaje
 - ❖ Blend 3 hay menos efectividad cortando pero produce hemostasis máxima, debido a la presencia de picos que favorecen los arcos.

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

DIATERMIA MONOPOLAR

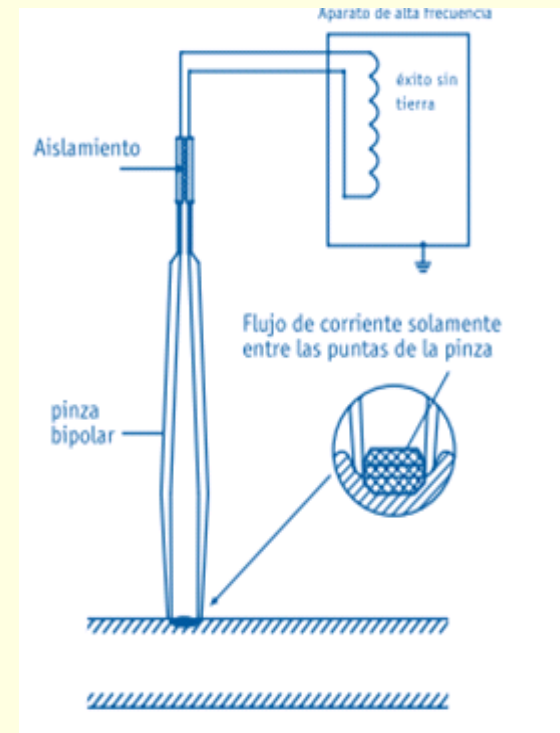
- Es el paso de corriente desde el electrodo activo (pinzas monopolares o lápiz) a través del paciente hacia el electrodo de salida.
- El electrodo de salida se conoce como electrodo indiferente, electrodo del paciente o almohadilla de diatermia.
- En lugar donde el tejido corporal ofrece resistencia al paso de la corriente se produce un incremento de temperatura que será suficiente para producir el efecto relevante de corte o coagulación.



PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

DIATERMIA MONOPOLAR

- ❖ Las funciones del electrodo activo y del electrodo de retorno las realizan las dos patas de la pinza o fórceps.
- ❖ Ambos brazos de los electrodos están unidos al instrumento quirúrgico por lo que no se necesita la dispersión de la corriente
- ❖ No es necesario el electrodo de retorno del paciente.
- ❖ Únicamente se incluye en el circuito el tejido que toman las pinzas, es decir, el que se encuentra entre las dos patas de las mismas. Además se necesita una menor cantidad de corriente.



PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

DIATERMIA BIPOLAR

La diatermia bipolar se utiliza en las siguientes situaciones:

- Cuando sólo se necesita coagulación
- Cuando se requiere coagulación en áreas periféricas del cuerpo como manos o pies o otras donde puede ocurrir la “canalización”.
- En procedimientos en los que se necesita micro-coagulación o coagulación puntual.
- Cuando el paciente tiene un marcapasos “in situ”.

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA ULTRASONIDOS

- Además de la electrocirugía y diatermia, los equipos de ultrasonidos pueden también cortar y coagular tejido usando ondas de sonido de alta frecuencia.
- por ejemplo, el instrumento Ultracisión® o el Bisturí Harmonic® de Ethicon Endo-Surgery, Ligasure® de Tyco Healthcare o el Radiofrequency Vapouriser® de Mitek.
- Esto facilita la transformación de la energía eléctrica en energía mecánica, esta transformación ocurre por lo general en la pieza de mano tras la activación del pedal por el usuario.
- Los equipos de ultrasonido están diseñados tanto para procedimientos abiertos como laparoscópicos.

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

Seguridad Eléctrica en el quirófano

- La seguridad eléctrica en el quirófano comprende la evaluación cuidadosa y la selección han de establecerse y respetarse. Si ha de evitarse el choque, importa que se observen estrictamente las siguientes normas:
 - Todo aislamiento debe verificarse rutinariamente antes de su uso y reemplazarse según haga falta.
 - Se pondrá a tierra correctamente todos los aparatos eléctricos.
 - Periódicamente, deben verificarse las situaciones de alto voltaje respecto a acumulación de estática.
 - Nunca deben emplearse adaptadores de eliminación.

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

PRINCIPALES CAUSAS DE FALLAS DE CONTACTO DE LA PLACA NEUTRA

- ❖ Falta de adherencia de placa desechable rehusada.
- ❖ Debe usarse solamente una vez porque el agente conductor autoadhesivo (gel) pierde ambas propiedades con el calor corporal, grasa o cualquier otro agente líquido.
- ❖ Placa desechable con autoadhesivo conductor seco por estar expuesto al ambiente fuera de su envase.
- ❖ Placa instalada en zona de superficies irregulares. No se atomiza.
- ❖ Placa instalada en sitio topográficamente apropiado pero muy lejano del epicentro eléctrico del polo activo (demasiado lejos del área de la operación).
- ❖ Placa instalada sin preparación cutánea (con alguna secreción, piel con grasa o vello) Se recomienda rasurar la zona de la placa en pacientes hombres y-o limpiar con alcohol como desengrasante.

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

FENÓMENO RADIOELÉCTRICO DE ULTRATERMIA

- ❖ Este fenómeno se refiere a una fuga de radiofrecuencia a través de la lona húmeda o mojada con algún agente líquido conductor, ya sea sueros salinos, orina, etc.
- ❖ El resultado de esta fuga es una curva de temperatura que puede alcanzar al menos y no más de 100 °C. En la tela misma en contacto con la piel, sobre todo si esta zona corresponde a alguna prominencia ósea, que por aplastamiento reduce la distancia entre la masa corporal toda energizada.
- ❖ Provocando quemaduras que no son eléctricas, sino más bien el equivalente a quemaduras con agua caliente y esta seguirá lesionando mientras la lona siga húmeda.

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

ESTELA QUIRÚRGICA

- Este es el nombre que se da al vapor que contiene partículas que se libera cuando un dispositivo de electrocirugía, láser o ultrasonidos es empleado en un tejido corporal.
- El contenido de esta estela puede contener elementos químicos tóxicos. Se recomiendan que se usen sistemas específicos de evacuación de humo con filtros de penetración ultra baja para evacuar esta estela del medio perioperatorio.

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

ESTELA QUIRÚRGICA

- Recomendaciones de la NATN (Asociación de Enfermería Quirúrgica RU.)
 - Todos los instrumentos térmicos usados en cirugía producen humo que contiene potencialmente agentes infecciosos que podrían ser peligrosos para el personal.
 - Los evacuadores de humo deben usarse y los filtros revisados y cambiados como indican las recomendaciones de los fabricantes.
 - Las unidades de aspiración libres o a tubería no deben ser usados para la evacuación de humos por no tener filtros de partículas.
 - Las mascarillas de alta filtración deben usarse en todos los procedimientos que produzcan estela quirúrgica para minimizar la inhalación de partículas.

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA CIRUGÍA MÍNIMAMENTE INVASIVA

- La cirugía mínimamente invasiva tiene riesgos específicos respecto a la electrocirugía.
- Los principales riesgos en estos procedimientos son:
 - ❖ Derivación directa cuando un instrumento activo toca otro inactivo
 - ❖ Derivación por capacitancia que ocurre cuando la corriente es conducida desde un instrumento a otro con el que no está en contacto directo.
 - ❖ Fallo de aislamiento cuando se producen rupturas en el material aislante del instrumento activo que no se observaron antes del uso.
- Todos pueden ocasionar quemaduras accidentales a los pacientes que se someten a cirugía mínimamente invasiva.

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

SEGURIDADES Y PRECAUCIONES ESPECIALES PARA EVITAR INCENDIOS Y EXPLOSIONES

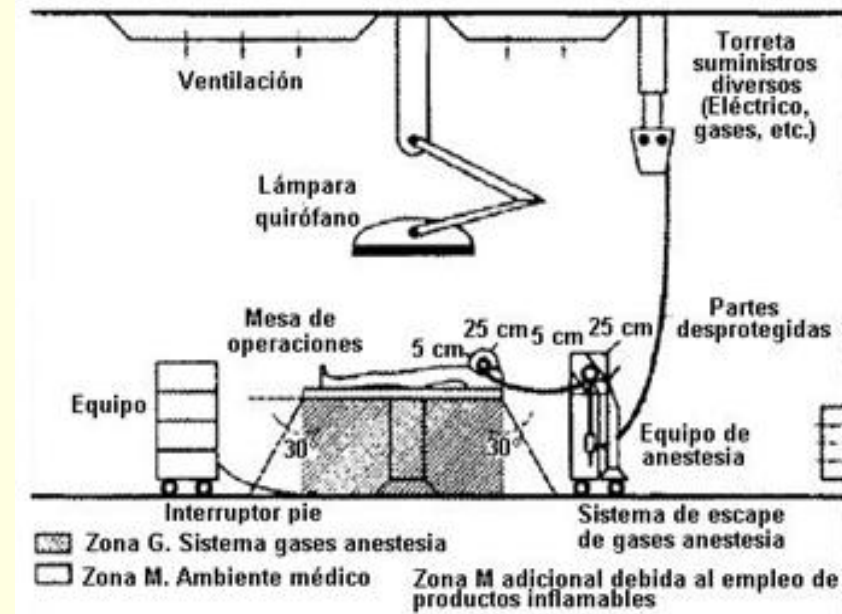
- Puede ocurrir incendio o explosión si cuatro condiciones están presentes:
 - ❖ Agente inflamable.
 - ❖ Oxígeno (siempre presente)
 - ❖ Fuente de inflamación (la electricidad estática es la más frecuente)
 - ❖ Falta de cuidado del personal.
- Entre las normas de seguridad vigente tenemos:
 - ✓ Conocer el sitio en que están los extintores de incendio y la forma de emplearlos.
 - ✓ Conocer lo que se debe hacer en caso de incendio o explosión.
 - ✓ Emplear material grueso para extinguir o sofocar las llamas de origen eléctrico.

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

SEGURIDADES Y PRECAUCIONES ESPECIALES PARA EVITAR INCENDIOS Y EXPLOSIONES

■ Para los quirófanos en los que se empleen mezclas anestésicas gaseosas o agentes desinfectantes inflamables, la figura muestra las zonas G y M, que deberán ser consideradas como zonas de la Clase I; Zona 1 y Clase 1; Zona 2, respectivamente, conforme a lo establecido en la [ITC-BT-29](#).

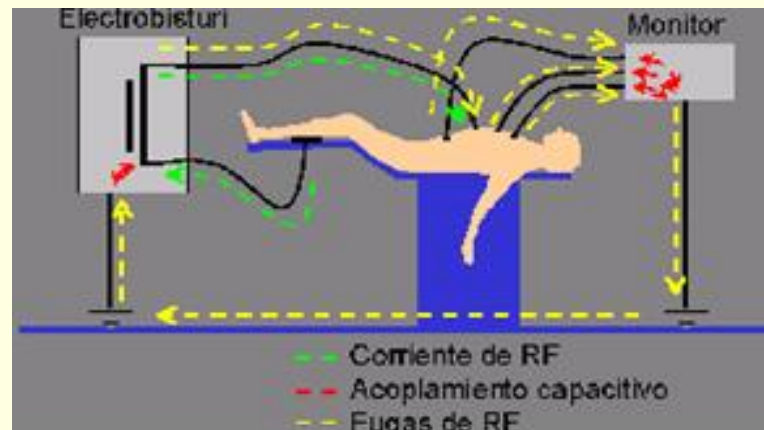
■ Los suelos de los quirófanos serán del tipo anti-electrostático y su resistencia de aislamiento no deberá exceder de $1\text{M}\Omega$, salvo que se asegure que un valor superior (pero siempre inferior a $100\text{M}\Omega$) no favorezca la acumulación de cargas electrostáticas peligrosas.



PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

MEDIDAS DE SEGURIDAD EN EL USO DEL ELECTROBISTURÍ

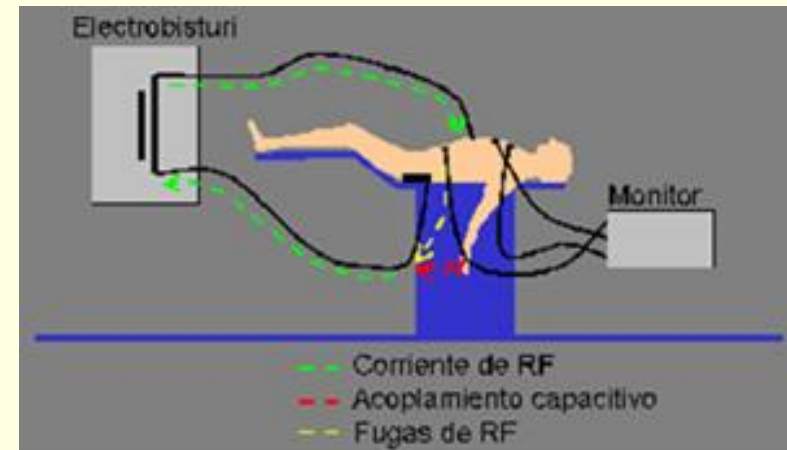
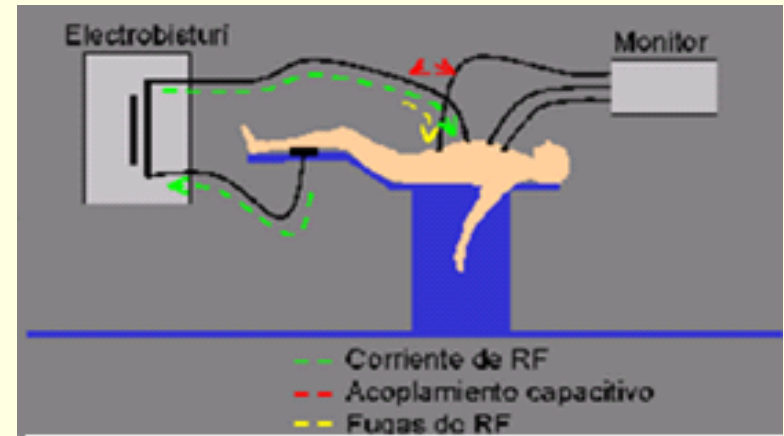
- En electrocirugía se manejan frecuencias en el orden de los MHz y potencias de cientos de Watts, por lo tanto la presencia de caminos alternativos pueden, causar quemaduras en el paciente
- Medidas de seguridad:
 - Acoplamiento entre electrodo de salida del EB y tierra. - evita el acoplamiento capacitivo entre el circuito de salida del electrobisturí (EB) y tierra y otro entre la entrada del monitor y tierra, el color amarillo indica el camino que toma la corriente



PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

MEDIDAS DE SEGURIDAD EN EL USO DEL ELECTROBISTURÍ

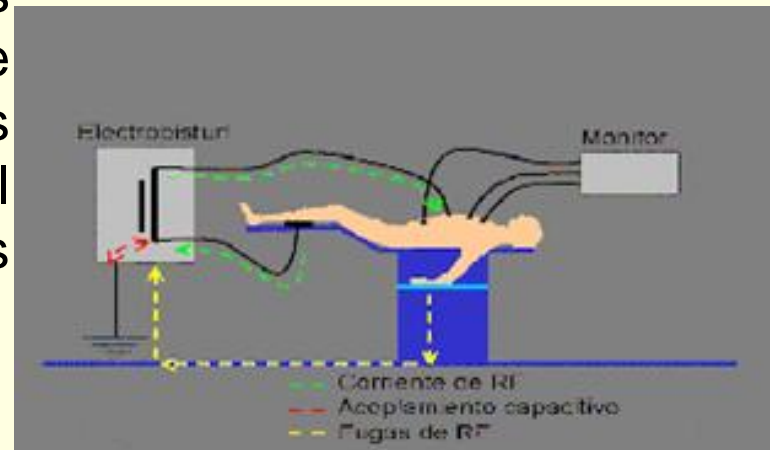
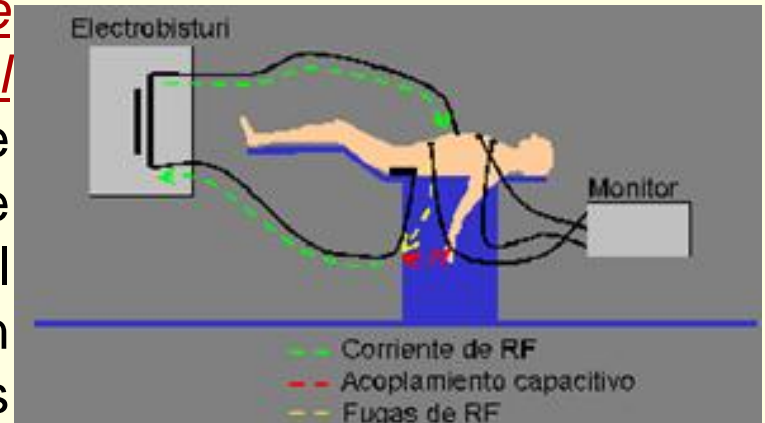
- Camino de retorno de menor impedancia para la corriente de RF..- permitirá trabajar con una menor tensión reduciendo así la probabilidad de quemaduras. (normalmentese reudce colocando una placa bajo el glúteo del paciente)
- Acoplamiento entre electrodo activo del EB y el cable del paciente .- reduce el acoplamiento capacitivo por proximidad del EB y el cable del monitor cardiaco del paciente



PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

MEDIDAS DE SEGURIDAD EN EL USO DEL ELECTROBISTURÍ

- Acoplamiento entre electrodo de retorno del EB y el cable del paciente.- este acoplamiento se produce entre el electrodo de retorno del EB y el cable del monitor cardiaco del paciente, con lo cual la recomendación es mantener los cables de ambos equipos lo suficientemente alejados para evitar recorridos paralelos entre estos. Para lo cual se sugiere que los cables de los equipos se encuentren alejados

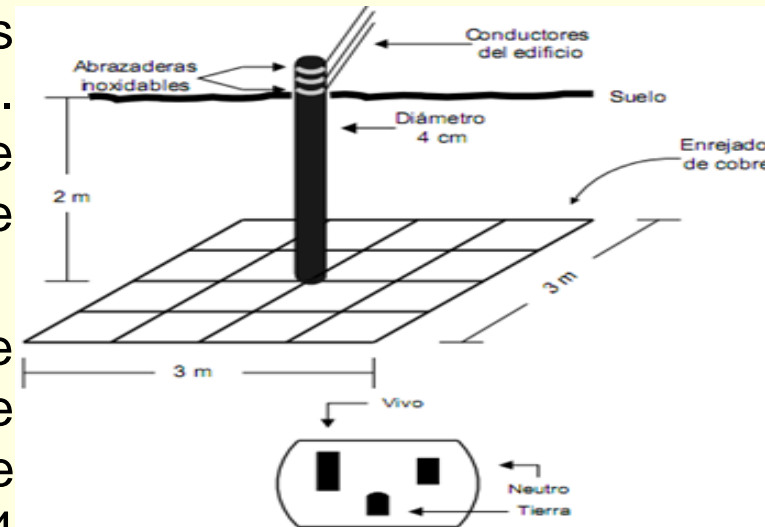


PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

PROTECCIÓN EN LAS INSTALACIONES ELÉCTRICAS

CONEXIÓN A TIERRA

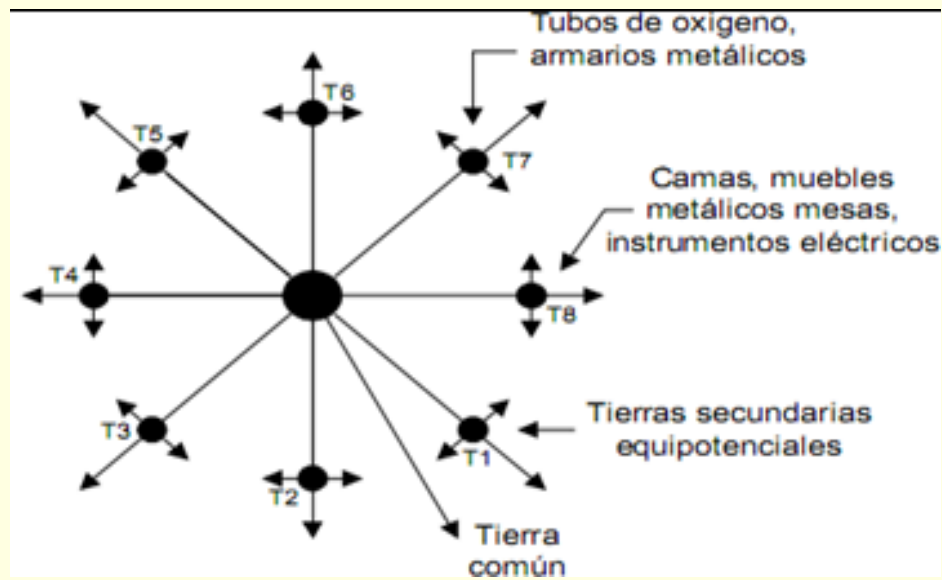
- Consiste principalmente en conectar a tierra los gabinetes y partes más accesibles de los aparatos electromédicos. De modo tal que si el conductor vivo hace contacto con el gabinete, la corriente de falla se derivará a tierra.
- Un buen ejemplo es utilizar un enrejado de cobre de 3x3 m, enterrado a 2 m de profundidad en cuyo centro se encuentra una barra de cobre de 4 cm de diámetro al cual se deben fijar por medio de abrazaderas inoxidables los conductores de tierra procedentes del edificio. Dicha instalación soporta corrientes de hasta 100 A.



PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

PROTECCIÓN EN LAS INSTALACIONES ELÉCTRICAS

- Para minimizar aún más el riesgo se utiliza el sistema denominado “copo de nieve” para eliminar cualquier posible desbalance resistivo del sistema. La configuración “copo de nieve” consiste en cablear todos los tomacorrientes de un ambiente a un punto común.



PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

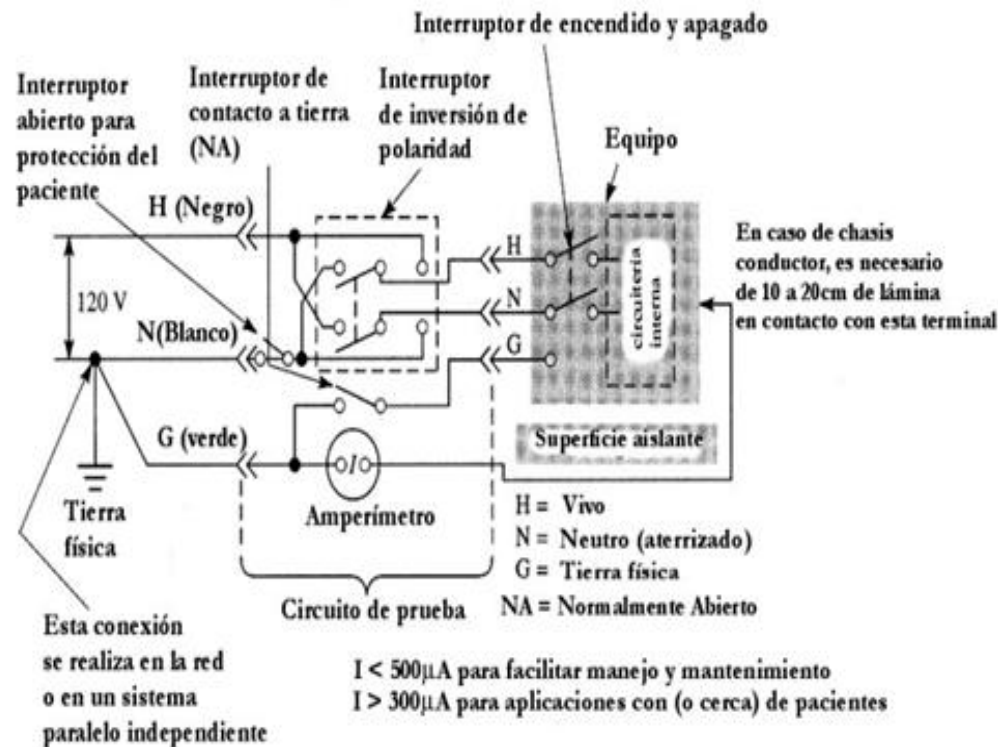
PRUEBAS DE SEGURIDAD EN EQUIPO BIOMÉDICO E INSTALACIONES ELÉCTRICAS

- Tales pruebas pueden realizarse entre diferentes puntos (partes) del equipo, para brindarle mayor seguridad tanto a los operarios como a los pacientes (con especial cuidado a los que controlan o monitorean alguna función por medio de corriente)
 - ❖ Pruebas de aislamiento entre línea de alimentación y los elementos expuestos del instrumento.
 - ❖ Prueba de la correcta puesta a tierra del gabinete.
 - ❖ Prueba de aislamiento entre canales (entre terminales conectadas al paciente).
 - ❖ Prueba de aislamiento entre canal y el gabinete.
 - ❖ Aislamiento entre fase y neutro del cordón de alimentación y tierra (fase- tierra, neutro-tierra).

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

CORRIENTE DE FUGA A TIERRA DESDE EL GABINETE

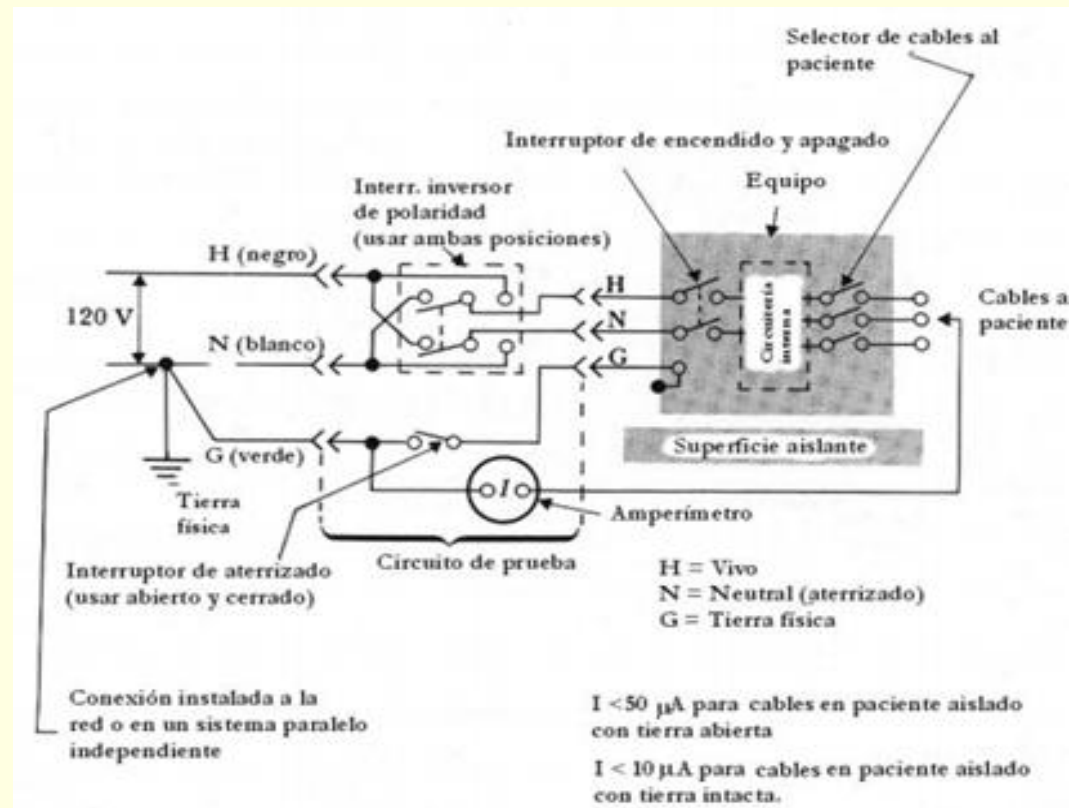
- No debe ser mayor a $500\mu\text{A}$ para equipos que no van directamente conectados al paciente.
- No debe exceder de los $300\mu\text{A}$ para equipos que se ocupen en el monitoreo de biopotenciales del paciente.
- Estos límites son de corriente RMS para señales sinusoidales desde CD hasta 1KHz.



FUGAS A TIERRA DESDE EL PANEL DEL PACIENTE

La medición de esta corriente de fuga se lleva a cabo tomando las lecturas entre todas las terminales que van al paciente (por medio del selector de derivaciones, de un ECG por ejemplo) con respecto a tierra.

La corriente de fuga debe ser menor a $50\mu\text{A}$ para equipos con cables aislados del paciente y con la tierra abierta; y menor de $10\mu\text{A}$ para equipos con cables aislados del paciente y con la tierra conectada.



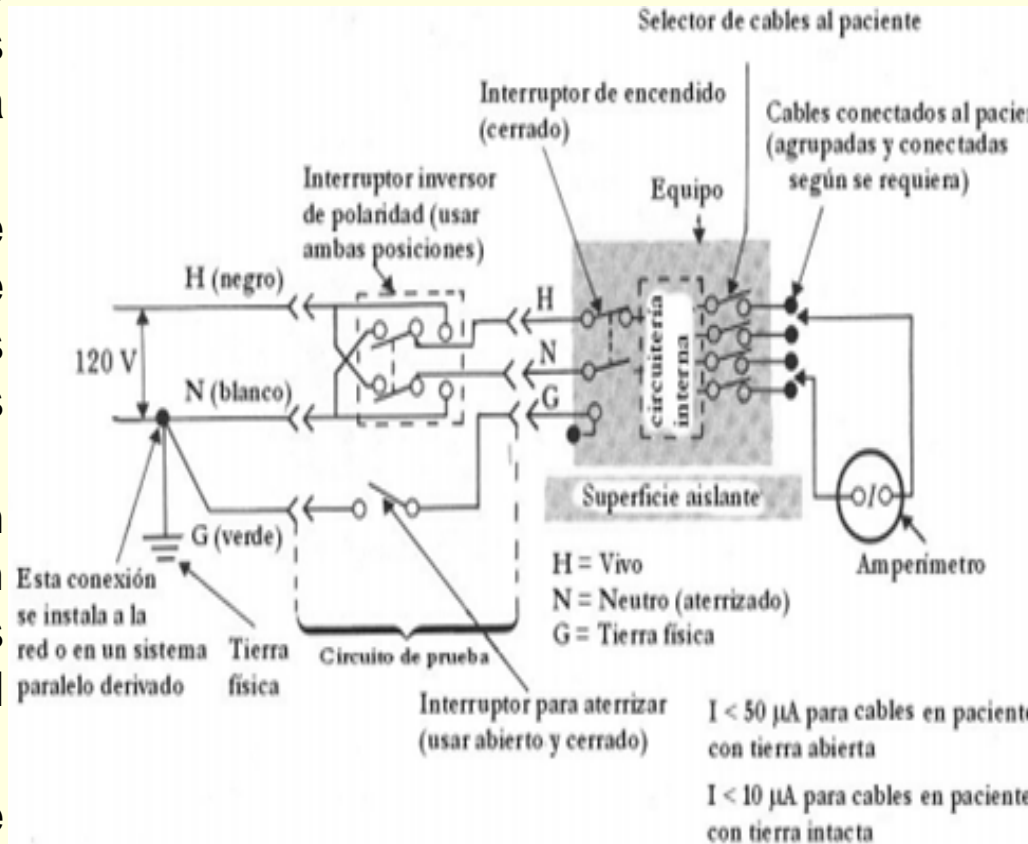
PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

CORRIENTE DE FUGA ENTRE LOS CABLES CONECTADOS AL PACIENTE

Esta corriente de fuga es importante porque estos cables presentan contactos con baja impedancia.

El límite de esta corriente de fuga en pacientes debe ser de $50\mu\text{A}$. Los pacientes con cables aislados deben tener corrientes de fuga menores a los $10\mu\text{A}$. Únicamente en paciente con cables aislados se pueden conectar catéteres o electrodos que haga contacto con el corazón

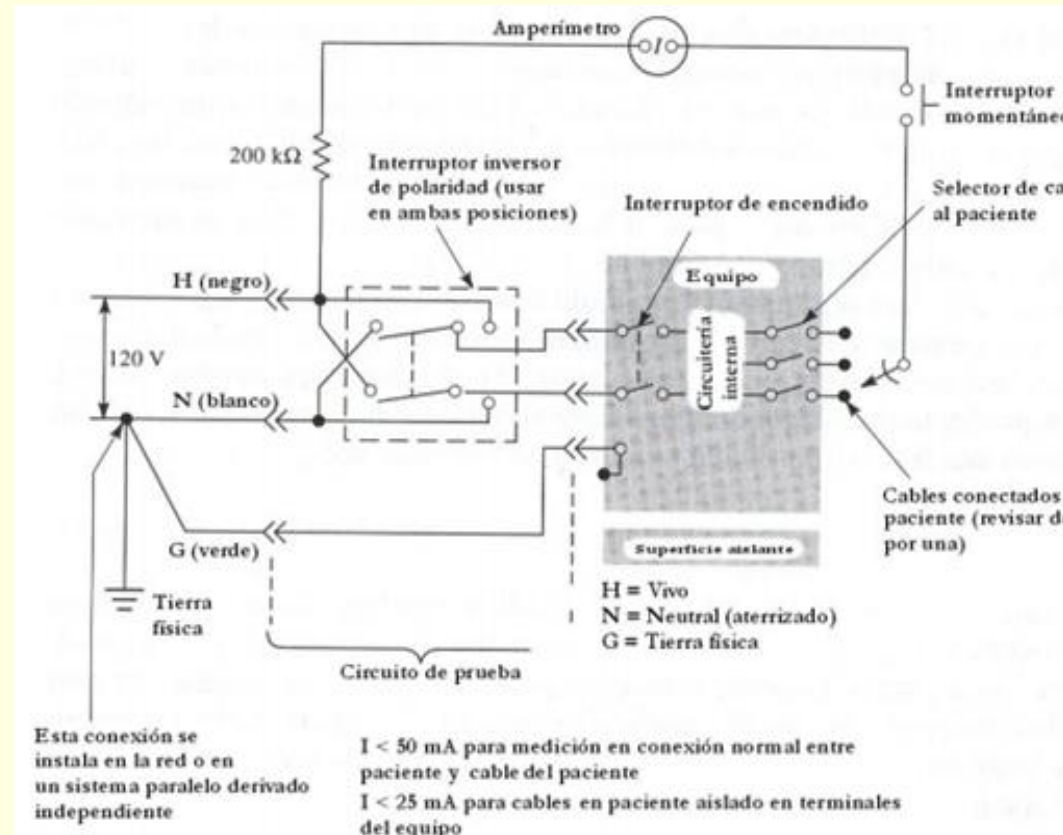
La corriente de fuga se mide entre pares de cables, para luego ir midiendo los cables tomando cada uno con respecto a los demás.



PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

AISLAMIENTO DE LA FUENTE DE PODER

- Se debe medir la corriente de fuga que pudiera pasar a través de las cargas del paciente a tierra causada por la fuente de alimentación.
- Esta corriente de fuga es llamada corriente de aislamiento o corriente de riesgo y debe ser menor de $50\mu\text{A}$.



PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

PRUEBAS DE LAS INSTALACIONES ELÉCTRICAS

PRUEBA DEL SISTEMA DE TIERRA

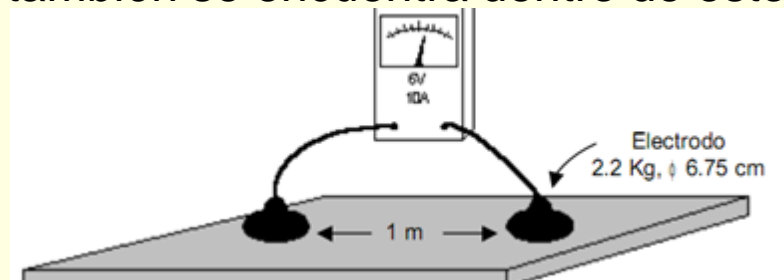
- Para corroborar la eficiencia del sistema de conexión a tierra se utilizan generalmente tres pruebas:
- La medición de los 0.05ohms mencionados en la sección anterior debe realizarse con un instrumento que proporcione 20A a 60 o 50 Hz a baja tensión (3 o 6 V)
- La diferencia de potencial entre tierra y el polo neutro no debe exceder los 6V, y se miden con un multímetro estándar.

PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

PRUEBAS DE LAS INSTALACIONES ELÉCTRICAS

PISO CONDUCTOR

- Para evitar la formación de cargas electrostáticas, las salas de cuidados intensivos, quirófanos, cámaras hiperbáricas y cualquier otro que tenga relación con el equipo electromédico, es necesario cubrir el piso con un material moderadamente conductor, que además servirá para lograr una derivación a tierra mas segura y puede actuar como pantalla de RF.
- Para la medición de la resistencia del piso se utiliza un megóhmetro que trabaje a 10A y 6V aproximadamente, se colocan dos electodos de 2.2Kg y 6.75cm de diámetro separados 1m como se observa en la figura , el valor promedio obtenido de cinco o más mediciones debe encontrarse entre 25 k Ω y 1 M Ω , la resistencia entre tierra y el piso conductor también se encuentra dentro de estos valores promedio.

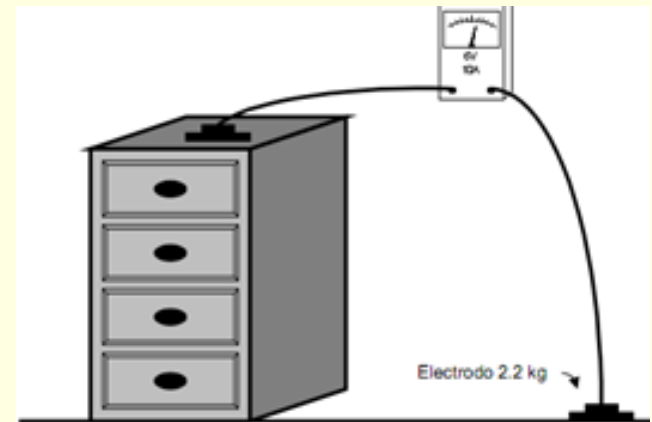


PELIGROS Y RIESGO ELÉCTRICO POR ELECTROCIRUGÍA

PRUEBAS DE LAS INSTALACIONES ELÉCTRICAS

■ PRUEBA DE PUESTA A TIERRA DE MUEBLES FIJOS O RODANTES

- Esta prueba requiere de un instrumento con características similares al de la sección de piso conductor.
- Los muebles fijos, accesorios de servicio, camillas, mesas de operación etc. Deben poseer entre la zona de apoyo y las zonas conductoras más accesibles una resistencia no mayor que 250 k Ω .
- Las mediciones deben realizarse tomando la resistencia entre las partes accesibles de dichos objetos y un electrodo colocado a 1m del pie de los mismos, como lo muestra la figura.



CAPÍTULO 6

**CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS
MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS
POR GRUPOS DE APLICACIÓN
MÉDICA**

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

- La prueba de seguridad eléctrica verifica que el equipo está en correspondencia con las regulaciones y requerimientos de seguridad.
- Se los ha separado en los siguientes grupos:
 - Según el tipo de protección para descargas eléctricas.
 - Según el nivel de protección para descargas eléctricas.
 - Según el tipo de sala por grupos de aplicación médica.

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el tipo de protección para descargas eléctricas.

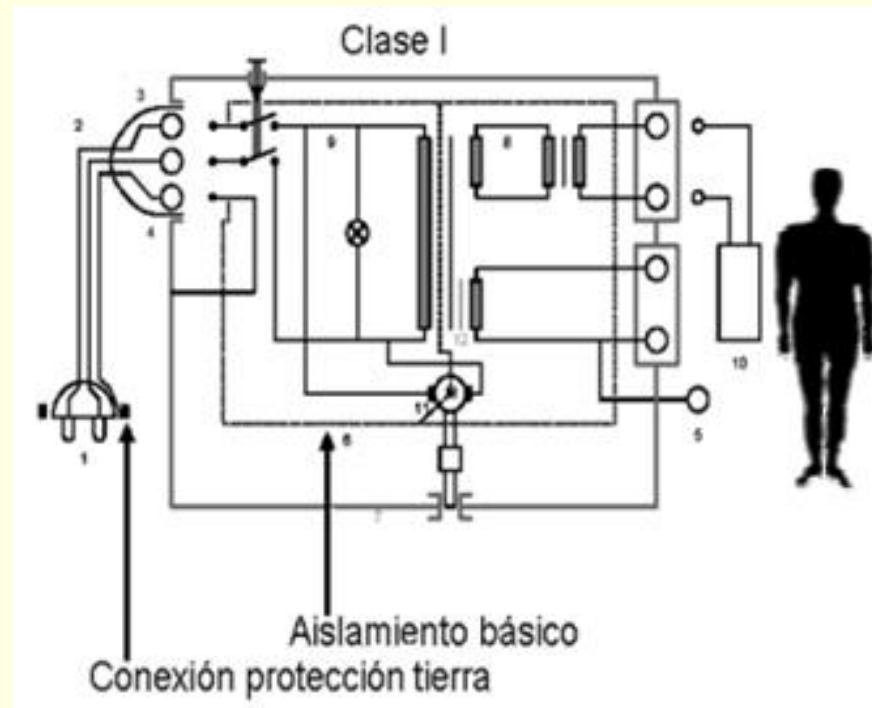
■ Protección de tipo I:

- Son equipos en el que la protección contra descargas eléctricas no se basa únicamente en el aislamiento básico.
- Pueden tener aislamiento doble o aislamiento reforzado.
- Pueden tener partes funcionando a muy baja tensión por seguridad o partes accesibles protegidas por una impedancia de protección.
- Incluye una medida de seguridad adicional referente a:
 - Conexión del equipo.
 - Conductor de protección a tierra.
 - Parte del cableado fijo de la instalación.

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el tipo de protección para descargas eléctricas.

■ Protección de clase I



CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el tipo de protección para descargas eléctricas.

- Protección de tipo II:
- Son equipos que incluye medidas de seguridad adicionales tales como:
 - Aislamiento doble o aislamiento reforzado,
 - No existiendo provisión de puesta a tierra.
 - Se confía en las condiciones de la instalación.
 - Los equipos de Clase II con envolvente aislante, la cual deberá ser duradera y continua que rodee todas las partes conductoras.

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

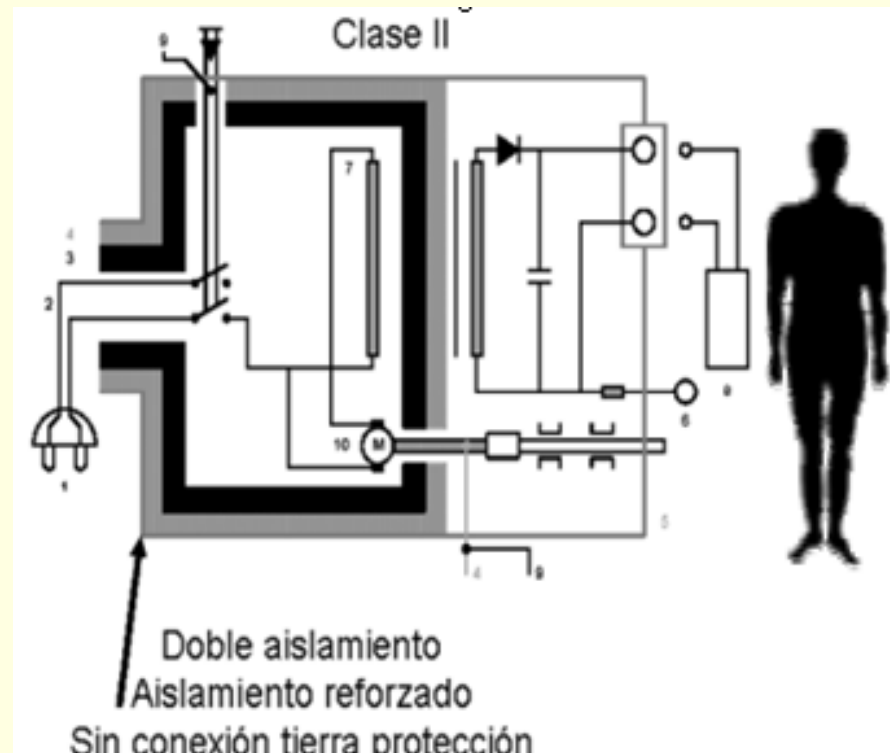
Según el tipo de protección para descargas eléctricas.

- Si un equipo de Clase II con pantallas internas aisladas es suministrado con un cable de alimentación que tenga tres conductores el tercer conductor se deberá usar únicamente como tierra funcional para esas pantallas y deberá ser de color verde y amarillo.
- El aislamiento de tales pantallas internas y de todo el cableado interno conectado a ellas deberá ser aislamiento doble o aislamiento reforzado.

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el tipo de protección para descargas eléctricas.

■ Protección de clase II



CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el tipo de protección para descargas eléctricas.

■ Protección de tipo III:

- Son equipos en los que la protección contra las descargas eléctricas se basa en emplear una tensión de alimentación pequeña, de hasta 24V en corriente alterna y de 50V en corriente continua.
- Se puede usar transformadores para reducir el voltaje en corriente alterna, o usar baterías o pilas en corriente continua.
- Los equipos de Clase III deberán estar provistos con envolvente metálica, envolvente conductora prácticamente continua.

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el nivel de protección para descargas eléctricas

- Equipo tipo B:
 - Son equipos con una protección contra descargas eléctricas, particularmente con:
 - Corriente de fuga permisible.
 - Fiabilidad de la conexión a tierra si la hubiese.
 - Las corrientes de fuga de los pacientes deberán (instrucciones del fabricantes) ser medidas desde:
 - Todas las conexiones de paciente conectadas entre sí
 - Las conexiones con las partes aplicables cargadas.

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el nivel de protección para descargas eléctricas

- Equipo tipo BF:
 - Son equipos de tipo B, con parte aplicable de tipo F; flotante, parte aplicable aislada de todas las otras partes del equipo.
 - La corriente máxima permitida en estos equipos es de 100 μ A.
 - En equipos de Tipo BF, las corrientes de fuga de todos los pacientes deberá ser medida:
 - Desde y hacia todas las conexiones de paciente de cada función de la parte aplicable conectadas entre sí.
 - Con las partes aplicables cargadas de acuerdo con las instrucciones del fabricante.

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

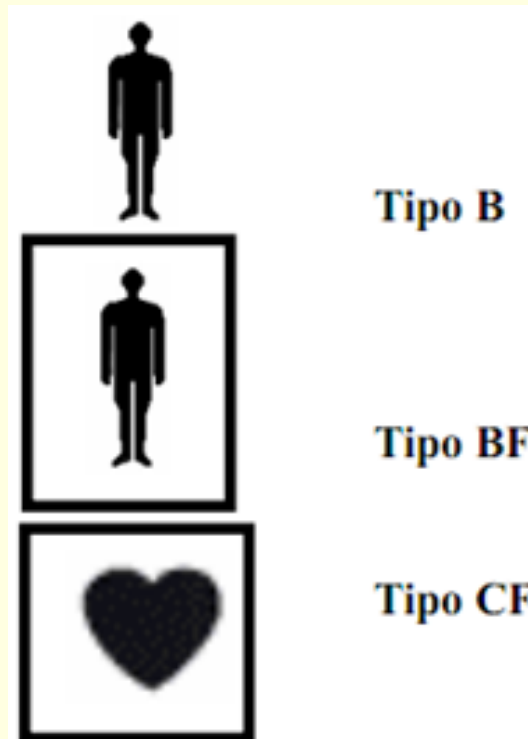
Según el nivel de protección para descargas eléctricas

- Equipo tipo CF:
 - Son equipos con mayor grado de protección contra descargas eléctricas, que el equipo tipo BF, particularmente en relación con la corriente de fuga permisible, y dispone de una parte aplicable tipo F.
 - La corriente máxima permitida en estos equipos es de 10 μA .
 - En equipos de tipo CF, corrientes de fuga de todos los pacientes deberá ser medida desde y hacia cada conexión de paciente por turno.
 - Los equipos previstos para aplicación cardiaca directa deberán ser de tipo CF, y podrán tener si las necesitan partes aplicables de tipo B y BF.

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el nivel de protección para descargas eléctricas

Símbolos para identificar el tipo de equipo electromédico de acuerdo al nivel de protección



CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el nivel de protección para descargas eléctricas

- Los equipos de Tipo B y Tipo BF pueden ser de Clase I, Clase II o Clase III.
- Los valores permitidos de corriente de fuga es de 0,1 mA en condiciones normales y de 0,5 mA en condiciones de fallo.
- Los equipos de Tipo CF únicamente pueden ser de Clase I o Clase II.
- Los valores permitidos de corriente de fuga es de 0,01 mA en condiciones normales y de 0,05 mA en condiciones de fallo.

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el tipo de sala por grupos de aplicación médica.

- Grupo de aplicación 0:
 - Son aquellas en donde no se emplean, durante el examen o el tratamiento, aparatos o dispositivos electromédicos.
 - Se utilizan equipos electromédicos que se alimenten exclusivamente mediante baterías y que no apliquen electrodos sobre el paciente.
 - En este grupo de aplicación se acepta la desconexión automática del suministro de energía.

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el tipo de sala por grupos de aplicación médica.

- Ejemplo de sala de grupo de aplicación tipo 0



CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el tipo de sala por grupos de aplicación médica.

■ Grupo de aplicación I:

- Son aquellas en donde se utilizan equipos electromédicos conectados a la red y los pacientes entren en contacto durante el examen o el tratamiento.
- Dichos exámenes y/o tratamientos pueden interrumpirse y repetirse sin implicar riesgos para el paciente.
- En este grupo de aplicación se acepta la desconexión automática del suministro de energía, cuando exista una falla eléctrica a masa o a tierra, o por un corte de la red general.
- Sin embargo, ante el corte de la red general, todos o algunos tomacorrientes deben estar alimentados por el sistema de generación de emergencia en 15 segundos como máximo.

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el tipo de sala por grupos de aplicación médica.

- Ejemplo de sala de grupo de aplicación tipo 1



CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el tipo de sala por grupos de aplicación médica.

- Grupo de aplicación 2:
- Son aquellas en donde se utilizan equipos electromédicos conectados a la red que sirven para intervenciones quirúrgicas o para mediciones corpóreas de interés vital.
- Los exámenes o los tratamientos no pueden interrumpirse ni repetirse, sin que impliquen un riesgo para el paciente.
- En este grupo de aplicación los equipos deben poder seguir operando ante una falla eléctrica a masa o a tierra, y/o ante un corte en el suministro de la red de distribución pública.

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el tipo de sala por grupos de aplicación médica.

- Ejemplo de sala de grupo de aplicación tipo 2



CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el tipo de sala por grupos de aplicación médica.

- Según las normas nacionales e internacionales una sala del grupo 2 se caracteriza por los siguientes parámetros:
 - Red de alimentación del tipo IT
 - Correcta puesta a tierra
 - Servicio ininterrumpido de energía

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el tipo de sala por grupos de aplicación médica.

- Red de aplicación del tipo IT:
- Estas redes se caracterizan por no tener un neutro conectado a tierra y de disponer de un transformador de aislamiento también denominado barrera galvánica.
- Se requiere al menos un sistema IT para cada grupo de salas.
- Se debe suministrar circuitos individuales para múltiples tomacorrientes.
- Las primeras fallas no deben generar la desconexión del sistema.
- Este tipo de instalaciones se la usan en instalaciones hospitalarias debido a que en estos sitios la seguridad física tanto de equipos como de pacientes es una prioridad.
- Este tipo de sistemas garantizan el funcionamiento aunque se haya presentado una falla de primer orden en el sistema.
- La corriente producida en la primera falla no ocasiona peligro a la vida humana ya que son valores despreciables.

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

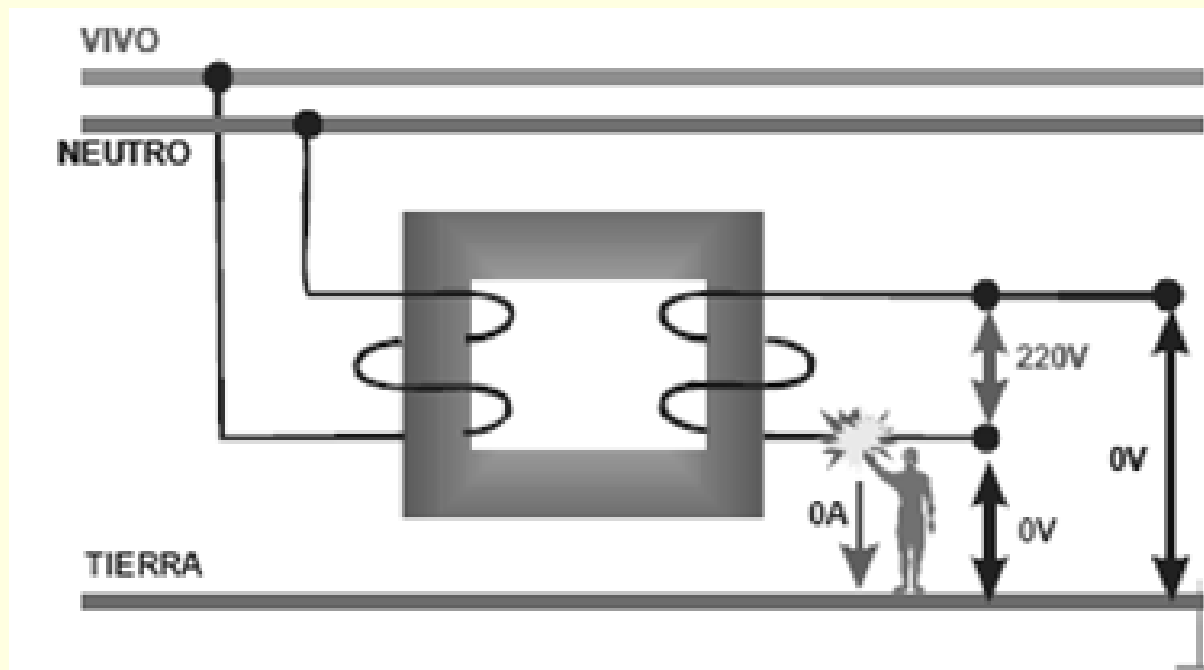
Según el tipo de sala por grupos de aplicación médica.

- En la figura se observa que si el paciente o el personal médico de cirugía toca alguno de los terminales, la diferencia de potencial con respecto a tierra es de 0 V, es decir, no circulará corriente a través de estas personas.
- En el caso de no existir el transformador de aislamiento, y el paciente o el personal médico de cirugía toca uno de los bornes vivos, circulará por ellos una corriente eléctrica provocando así un shock eléctrico.
- Al no existir una red IT para las conexiones de los aparatos médicos, se corre el riesgo que ante cualquier falla interna que posea el instrumento, se produzcan corrientes eléctricas de valores que pondrían en peligro la seguridad del paciente y del personal que maneja el equipo.

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el tipo de sala por grupos de aplicación médica.

■ Tipo de red IT



CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el tipo de sala por grupos de aplicación médica.

- Puesta a tierra:
- Una conexión de baja impedancia conectada desde los equipos y objetos metálicos a tierra minimiza los peligros para el operador en caso de que el equipo tenga alguna falla.
- Se establecerse un camino para la descarga estática.
- En las salas de tipo 2 es muy importante evitar las descargas estáticas que pueden producirse por frotamiento, ya que en el caso de pacientes con agujas o catéteres pueden producirse un camino para la descarga por ese camino, produciendo así un microshock.
- En el entorno hospitalario coexisten varios sistemas independientes de distribución de energía que pueden tener interferencia de tipo electromagnético entre si de manera electromagnética o a través de la red de distribución.
- Para evitar este tipo de inconvenientes con los equipos médicos es mejor que el camino de tierra de estos sea independiente de los otros sistemas que se encuentran dentro del entorno hospitalario, es decir que exista solo un punto de retorno.

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

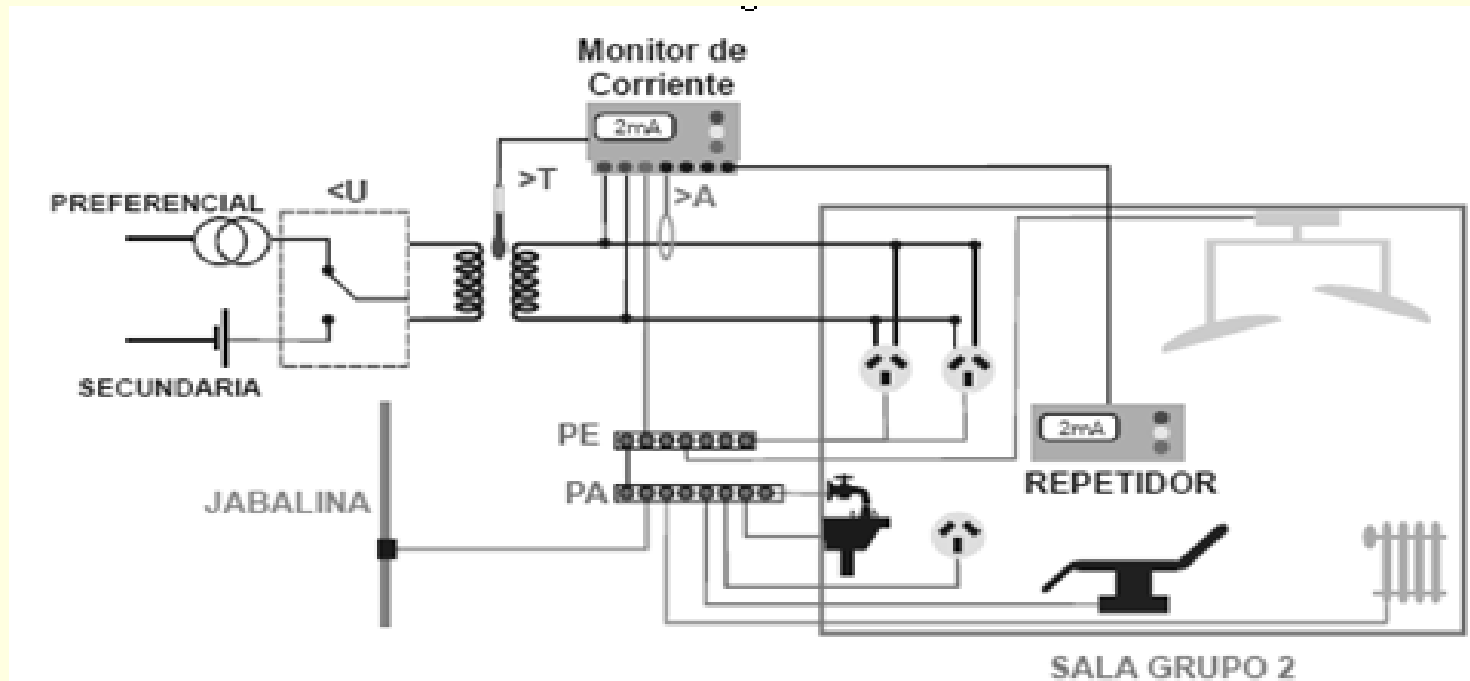
Según el tipo de sala por grupos de aplicación médica.

- Servicio ininterrumpido de energía:
- Toda sala del grupo 2 debe garantizar su servicio ininterrumpido durante una cirugía.
- Estas salas además de ser alimentadas por el proveedor de energía, debe disponer de sistemas internos de alimentación para generar su propia energía como por ejemplo sistemas de baterías UPS.
- Por este motivo, ciertos tipos de salas pueden estar asignados a varios grupos de aplicación.
- La mayoría de las veces al planificar la instalación eléctrica de un hospital, no es posible determinar que tipos de equipos electromédicos se utilizarán.
- Por ello, no debería hacerse uso del grupo de aplicación 0.

CLASIFICACIÓN DE LOS EQUIPOS MÉDICOS Y DEFINICIÓN DE SALAS POR GRUPOS DE APLICACIÓN MÉDICA

Según el tipo de sala por grupos de aplicación médica.

- En la figura podemos observar cual es el esquema correcto de una alimentación de una sala tipo 2.



CONCLUSIONES Y RECOMENDACIONES

- Si se cumplen en las instituciones médicas las técnicas mostradas en los sistemas mencionados de protección se podrían minimizar en gran cantidad los accidentes en los quirófanos o en procedimientos mínimamente invasivos, protegiendo de esta manera la salud e integridad de los pacientes.
- La seguridad eléctrica en hospitales depende de varios factores. Si tomamos en cuenta las recomendaciones anteriores, nuestra instalación eléctrica será de calidad y garantizará la seguridad de los usuarios, evitando los accidentes y las pérdidas de vidas humanas, así como el desperdicio de dinero.
- Los hospitales están en la obligación de brindar al operador de los equipos una capacitación previa además del entrenamiento necesario para saber identificar un problema en el instrumento que utilizan para que sea reportado antes de que cause algún tipo de daño a los pacientes.

CONCLUSIONES Y RECOMENDACIONES

- Durante la investigación de este proyecto nos encontramos con que en nuestro país no existe normativa aplicable para instalaciones médicas, las existentes tomadas en este proyecto son de otros países, nuestra recomendación es tomar en consideración las que existen en estos países e implementarlas teniendo un departamento de regulación que controle seguridad, eficiencia y concordancia para que todas estas normas se cumplan.
- Los requisitos de estas normas deben ser incorporados como especificaciones de los procesos de planificación y proyecto de los equipos utilizados en las instalaciones médicas con el objeto de disminuir la cantidad de fallas a la hora de realizar las verificaciones de funcionamiento.