

LESÃO POR PRESSÃO RELACIONADA AO USO DE DISPOSITIVO MÉDICO EM ESTOMIAS: RELATO DE EXPERIÊNCIA

Rosaura Soares Paczek
Hospital de Clínicas de Porto Alegre

Introdução: O National Pressure Ulcer Advisory Panel (NPUAP) é uma organização norte-americana reconhecida internacionalmente na divulgação das recomendações para a prevenção e tratamento das Lesão Por Pressão(LP). Em 2016 no NPUAP com a atualização da nomenclatura dos estágios e sistema de classificação das LP, também trouxe novas definições contemplando a LP relacionada ao uso de dispositivo médico. Entende-se por dispositivo médico qualquer instrumento, aparelho ou máquina que seja essencial na prevenção, diagnóstico, tratamento e reabilitação de doenças cuja ação básica sobre o corpo humano não seja dada por meios farmacológicos, imunológicos ou metabólicos. A LP causada pelo uso de dispositivos é um fato observado com frequência no ambulatório de atendimento aos estomizados, onde o uso dos dispositivos em estomas causa uma lesão na forma do dispositivo, que pode ocorrer na pele íntegra ou como úlcera aberta, podendo ser dolorosa ou não, devido a pressão intensa ou prolongada. Essa lesão deve ser categorizada usando o sistema de classificação de LP. **Objetivo:** Relatar a experiência em ambulatório de atendimento ao estomizado sobre a ocorrência de LP relacionada ao uso de dispositivo médico. **Método:** Estudo descritivo tipo relato de experiência no atendimento ao estomizado em um centro de atendimento ao estomizado. **Resultado:** A ocorrência de LP pelo uso de dispositivo médico já era observado por longos anos na experiência da enfermeira estomaterapeuta do centro de atendimento ao estomizado, porém havia dificuldade em classificar a lesão, que geralmente ocorre pelo uso de cinto para auxílio na fixação da bolsa, ou pelo uso de dispositivo convexo. O tratamento realizado consiste em trocar o dispositivo por outro que tenha uma pressão menor sob a pele lesada, uso de placas de hidrocolóide na área com pressão, uso de pó, película e pasta protetora. Observa-se a recuperação da pele, dependendo do estágio da lesão teremos um tempo maior ou menor de recuperação. Além de treinamento da equipe e orientações aos pacientes e familiares. **Conclusão:** É importante a avaliação constante e sistemática de pacientes que utilizam dispositivos que possam causar lesões na pele do estomizado, assim como a orientação da utilização de forma correta do uso do cinto para fixação do dispositivo. Pois o aparecimento de LP pelo uso de dispositivo causa, desconforto, dor, risco para infecção, elevando os custos com materiais e maior tempo de cuidados de enfermagem prestados.

Descritores: Lesão por Pressão; Estomia; Cuidados de Enfermagem.

Referências

Moraes JT, Borges EL, Lisboa CR, et al. CONCEITO E CLASSIFICAÇÃO DE LESÃO POR PRESSÃO: ATUALIZAÇÃO DO NATIONAL PRESSURE ULCER ADVISORY PANEL. Revista Enferm. Cent. O. Min. 2016 mai/ago; 6(2):2292-2306 DOI: 10.19175/recom.v6i2.1423.

Santos,E.; Fabíola L.; Silva ,Wagner P.; Lesão por pressão relacionada a dispositivo médico: relato de caso em lactente http://sobest.org.br/anais-arquivos/Les%C3%A3o%20por%20press%C3%A3o%20relacionada%20a%20dispositivo%20m%C3%A9dico_%20relato%20de%20caso%20em%20lactente.pdf.

Enríquez N.; Álvarez Y.; Martínez D.M.; Pérez A.; Lemgruber A. Situación de la regulación de los dispositivos médicos en la Región de las Américas. Rev Panam Salud Publica. 2016;39(5):238–44. In: <https://scielosp.org/pdf/rpsp/v39n5/1020-4989-RPSP-39-05-238.pdf> acesso em 06 de junho 2018.