



# Các Lời khuyên An toàn Điện

Chuyên viên diệt lông vĩnh viễn được cấp giấy phép và được quản lý trong bang California bởi Hội đồng nghề Làm tóc và Trang điểm. Hội đồng làm việc để đảm bảo rằng các chuyên viên diệt lông vĩnh viễn tuân thủ các tiêu chuẩn kiểm soát lây nhiễm và luật của Tiểu bang.

Sau đây là một vài nhắc nhở từ Hội đồng về an toàn điện phân:

## GIỮ VỆ SINH THIẾT BỊ SẠCH SẼ

- Nên tải, vận hành, duy trì hoạt động và vệ sinh thiết bị khử trùng theo hướng dẫn của nhà sản xuất.
- Các chỉ số hóa học (thay đổi màu sắc) nên được sử dụng khi thực hiện các gói và nên được in ở bên ngoài mỗi gói đã khử trùng.
- Các giám sát sinh học nên được sử dụng không ít hơn 1 lần/tháng (cho mỗi máy tiệt trùng) và tuân theo các hướng dẫn của nhà sản xuất.
- Các báo cáo an toàn phòng thí nghiệm nên được lưu vào trong một tệp Đảm bảo Vô trùng vĩnh viễn.

## TUÂN THỦ CÁC THỰC HÀNH AN TOÀN

- Đeo găng tay y tế dùng một lần sạch sẽ bằng cao su, nitril hoặc vinyl chưa qua khử trùng trong quá trình trị liệu cho mỗi khách hàng.
- Đảm bảo rằng bàn của bạn được phủ bằng giấy phủ bàn trị liệu mới, sạch sẽ, khăn sạch hoặc giấy sạch, trước khi bạn bắt đầu thực hiện dịch vụ cho một khách hàng.
- Tuân thủ TẤT CẢ các hướng dẫn về những biện pháp phòng ngừa tiêu chuẩn để kiểm soát lây nhiễm của Trung tâm Phòng Chống và Kiểm soát Dịch bệnh của Hoa Kỳ. Các bạn tìm thấy các hướng dẫn này tại [www.cdc.gov](http://www.cdc.gov).
- Nếu bạn sử dụng kim/sợi đốt dùng một lần, đã được khử trùng trước, thì sau khi sử dụng, kim/sợi đốt phải ngay lập tức được lưu giữ trong thùng đựng vật nhọn chống bị đâm thủng.

*tiếp tục ở phía sau*

### KHỬ TRÙNG CÁC CÔNG CỤ ĐÚNG CÁCH

- Các dụng cụ điện phải được khử trùng bằng hơi nước (hấp khử trùng) hoặc khử trùng bằng nhiệt độ nóng khô đã được đăng ký và lập danh sách với cục Quản lý Thực phẩm và Dược phẩm (FDA) và được sử dụng tuân theo hướng dẫn của nhà sản xuất.
- Xin tư vấn của FDA nếu thiết bị khử trùng của bạn đã được đăng ký và nằm trong danh sách. Truy cập thông tin trực tuyến [www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfRL/rl.cfm](http://www.accessdata.fda.gov/scripts/cdrh/cfdocs/cfRL/rl.cfm). Trong trường "Mã số Sản phẩm", loại "FLE" thể hiện thiết bị khử trùng bằng hơi nước (nồi hấp), "KMH" thể hiện thiết bị khử trùng bằng nhiệt khô nóng. Hiện tại, không có thiết bị khử trùng nào bằng tia cực tím được FDA phê duyệt.

