

Hinweise zur Dokumentation Ihrer Aufbereitungsprozesse

Durchzuführende Aufbereitungsverfahren von Medizinprodukten sind gemäß Ihrer Risikobewertung und Einstufung in ihren Einzelschritten zu dokumentieren. Aufbereitungsprozesse, die trotz unterschiedlicher Einstufung identisch durchgeführt werden, können Sie in standardisierten, praxisbezogenen Arbeitsanweisungen zusammenfassen.

Die Tabelle zeigt bezogen auf die unterschiedlichen Aufbereitungsverfahren (manuell, teilweise maschinell, maschinell) inwieweit Aufbereitungsprozesse zusammengefasst beschrieben werden können.

Möglichkeit	Reinigung	Desinfektion	Verpackung und Sterilisation (nach Reinigung und Desinfektion)	aufzubereitende Medizinprodukt-Gruppe
1	manuell	manuell		unkritisch
			x	semikritisch A/B kritisch A
Hinweise	<p>Verwendete Chemikalien, Einwirkzeiten und Konzentrationen sind anzugeben (ggf. Verweis auf Hygieneplan). Bei der Schlussdesinfektion von semikritischen Medizinprodukten ist das Wirkungsspektrum (viruzid, fungizid, bakterizid) einzuhalten. Die Schlussspülung erfolgt mit Wasser, welches frei von fakultativ pathogenen Mikroorganismen ist (mind. Trinkwasserqualität). Daher ist es erforderlich, das Schlusspülwasser vorab einer mikrobiologischen Prüfung* zu unterziehen. Spülungs- und Trocknungsschritte sind zu beachten!</p> <p>Es ist eine Überprüfung der Reinigungsleistung für semikritisch B eingestufte Medizinprodukte mittels quantitativer Restproteinbestimmung¹ durchzuführen!</p>			
2	manuell	maschinell (unverpackt im Sterilisator)		unkritisch
			x	semikritisch A/B kritisch A
Hinweise	<p>Verwendete Chemikalien, Einwirkzeiten und Konzentrationen sind anzugeben (ggf. Verweis auf Hygieneplan). Spülungs- und Trocknungsschritte sind zu beachten! Eine Schlussspülung nach der thermischen Desinfektion (unverpackt im Sterilisator) entfällt. Der Sterilisationsprozess ist im vorgegebenen Intervall validieren zu lassen!</p> <p>Es ist eine Überprüfung der Reinigungsleistung für semikritisch B eingestufte Medizinprodukte mittels quantitativer Restproteinbestimmung¹ durchzuführen!</p>			
3	maschinell	maschinell		unkritisch
			x x	semikritisch A/B kritisch A kritisch B
Hinweise	<p>Der Reinigungs- und Desinfektionsprozess sowie der Sterilisationsprozess sind im vorgegebenen Intervall validieren zu lassen! Medizinprodukte mit Hohlräumen sind entsprechend zu konnektieren.</p> <p>Kritisch B einzustufende Medizinprodukte sind grundsätzlich maschinell aufzubereiten.</p>			

¹ Die Untersuchungen sind von einem akkreditierten Labor durchführen zu lassen.