

Inhalte Verfahrens- und Arbeitsanweisungen Hygiene Endoskopie

1. Administrative Voraussetzungen

- 1.1 Mikrobiologische Kontrollen
- 1.2 Liste der freigebenden Mitarbeiter mit Handzeichen
- 1.3 Häufig genutztes Einmalmaterial in der Gastroenterologie
- 1.4 Schulungsnachweis Mitarbeiter Endoskopie
- 1.5 Reinigungs- und Desinfektionsplan Endoskopie
- 1.6 Türschild zum hygienischen Verhalten bei Clostridium difficile
- 1.7 Schritte zur Validierung der Aufbereitungsprozesse der Medizinprodukte in der Endoskopie
- 1.8 Liste der regelmäßig in der Endoskopie mit Sterilisation aufbereiteten Instrumente

2. Maschinelle und manuelle Aufbereitung der Endoskope

- 2.1 Maschinelle und manuelle Aufbereitung - flexible Endoskope
- 2.2 Dosiertabelle Endoskopie für Sekusept aktiv Pulver
- 2.3 Dosiertabelle

3. Weitere Aspekte der maschinellen Aufbereitung der Endoskope

- 3.1 Ultraschallreinigung und –desinfektion
- 3.2 Standardisierte hygienische Aufbereitung der flexiblen Endoskopen mit Aufbereitung des Endoskops bei Patienten mit bekannter HBV-/HCV-/Tuberkulose-Infektion
- 3.3 Vorbereitung der standardisierten Aufbereitung flexibler Endoskope (außerhalb der Endoskopie-Abteilung)

4. Aufbereitung der Zusatzinstrumente

- 4.1 Aufbereitungsdokumentation (Risikoeinschätzung, weiteres handling)
- 4.2 Arbeitsanweisung Endoskopzubehör – manuelle Aufbereitung
- 4.3 Arbeitsanweisung Endoskopzubehör – maschinelle Aufbereitung

5. Sterilisation der Zusatzinstrumente

- 5.1 Allgemeine Erläuterungen und Anweisungen zur Verpackung
- 5.2 Standardanweisung Heißsiegelgerät
- 5.3.1 Standardarbeitsanweisungen zur Freigabe aufbereiteter Medizinprodukte Sterilisationsfreigabe - Protokoll (Chargenkontrollblatt) Dampf – Einzelprozess
- 5.3.2 Standardarbeitsanweisungen zur Freigabe aufbereiteter Medizinprodukte Sterilisationsfreigabe - Protokoll (Chargenkontrollblatt) Dampf - Sammeldokument

6. Lagerung

- 6.1 Lagerung von Endoskopen, Zubehör, Lagerzeiten
- 6.2 Verfahrensanweisung zur Sauberkeit von Lagerschränken und -regalen, zum Umgang mit MP und Regelungen zur Lagerung von Sterilgut
- 6.3 Dokumentation der Sauberkeit von Lagerschränken und –regalen sowie Umgang mit Medizinprodukten (Einmalartikel)

7. Formblatt für die Meldung von Vorkommnissen

... nach § 3 Abs. 2 bis 4 der Medizinprodukte-Sicherheitsplanverordnung