

Inhaltsverzeichnis zu den „Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten“

[veröffentlicht im Bundesgesundheitsbl 2012 · 55:1244–1310]

<u>Übersicht Anlagen / Anhänge</u>	1244
<u>Verwendung von Evidenz-Kategorien</u>	1245
<u>1 Grundsätzliches</u>	1245
<u>1.1 Verantwortung</u>	1246
<u>1.2 Voraussetzungen für die Aufbereitung</u>	1246
<u>1.2.1 Risikobewertung und Einstufung von Medizinprodukten vor der Aufbereitung</u>	1247
<u>Tabelle 1. Risikobewertung und Einstufung von Medizinprodukten vor der Aufbereitung</u> .	1248
<u>1.2.2 Angaben des Herstellers</u>	1250
<u>1.3 Validierung der Aufbereitungsverfahren/- prozesse</u>	1250
<u>1.4 Sicherung der Qualität der zur Anwendung kommenden Aufbereitungsprozesse</u> .	1251
<u>2 Durchführung der Aufbereitung</u>	1252
<u>2.1 Aufbereitung nicht angewandeter Medizinprodukte</u>	1252
<u>2.2 Aufbereitung angewandeter Medizinprodukte</u>	1252
<u>2.2.1 Vorbereitung der Aufbereitung (Vorbehandlung, Sammlung, Vorreinigung, ggf. Zerlegen, Zwischenlagerung und Transport)</u>	1252
<u>2.2.2 Reinigung, Desinfektion, Spülung und Trocknung</u>	1253
<u>2.2.3 Prüfung der technisch-funktionellen Sicherheit (s. dazu auch Anlage Nr. 2 zu Abschnitt 2.2.3 Prüfung der technisch-funktionellen Sicherheit“)</u>	1255
<u>2.2.4 Verpackung</u>	1256
<u>2.2.5 Sterilisation</u>	1256
<u>2.2.6 Kennzeichnung</u>	1256
<u>2.2.7 Freigabe zur Anwendung</u>	1257
<u>2.2.8 Dokumentation</u>	1257
<u>3 Transport und Lagerung</u>	1258
<u>Anhang A: Gesetze, Verordnungen, Richtlinien</u>	1258
<u>Anhang B: Normen</u>	1258
<u>Tabelle - Normen</u>	1259
<u>Tabelle - Normungsvorhaben</u>	1262
<u>Literatur</u>	1263

Übersicht über mitgeltende Anlagen und Anhänge

<u>Anlage 1</u>	1265
Zum Begriff „geeignete validierte Verfahren“	
<u>Anlage 2</u>	1265
Zu Abschnitt 2.2.3 Prüfung der technisch-funktionellen Sicherheit	
<u>Anlage 3</u>	1267
Inbetriebnahme und Betrieb von Reinigungs-Desinfektionsgeräten (RDG) zur Aufbereitung von Medizinprodukten (Checkliste)	

<u>Anlage 4</u>	1270
Inbetriebnahme und Betrieb von Kleinst sterilisatoren zur Aufbereitung von Medizinprodukten (Checkliste)	
<u>Anhang zu Anlage 4</u>	1273
Hinweise zum Einsatz von biologischen und chemischen Indikatoren	
<u>Anlage 5</u>	1275
Übersicht über Anforderungen an Aufbereitungseinheiten für Medizinprodukte	
<u>Anlage 6</u>	1276
Sachkenntnis des Personals	
<u>Anlage 7</u>	1277
Maßnahmen zur Minimierung des Risikos einer Übertragung der CJK/vCJK durch Medizinprodukte	
<u>Anhang 1 zur Anlage 7</u>	1285
Hinweis auf den Endoskop-Pool an der Universitätsmedizin Göttingen	
<u>Anlage 8</u>	1286
Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung flexibler Endoskope und endoskopischen Zusatzinstrumentariums	
<u>Anhang 1 zur Anlage 8</u>	1296
Checklisten zur manuellen (ggf. teilweise mit maschineller Unterstützung) und maschinellen Endoskop-Aufbereitung	
<u>Anhang 2 zur Anlage 8</u>	1299
Checklisten zur Aufbereitung von endoskopischem Zusatzinstrumentarium	
<u>Anhang 3 zur Anlage 8</u>	1300
Hinweise zur hygienisch-mikrobiologischen Kontrolle der Endoskop-Aufbereitung	
<u>Anhang 4 zur Anlage 8</u>	1301
Hinweise zum Personalschutz in der Endoskopie	
<u>Anhang 5 zur Anlage 8</u>	1303
Querverweise zu anderen gesetzlichen Regelungen und Empfehlungen, auf die die vorliegenden Empfehlungen Bezug nehmen	
<u>Anhang 6 zur Anlage 8</u>	1308
Zur Aufbereitung flexibler Zystoskope und Bronchoskope	
<u>Anhang 7 zur Anlage 8</u>	1309
Aufbereitung von Ultraschallsonden zur Anwendung in der Gynäkologie	
<u>Anhang 8 zur Anlage 8</u>	1310
Aufbereitung von Ultraschallsonden mit Schleimhautkontakt	