



Merkblatt zur Vorbereitung der Revalidierung von Sterilisationsprozessen

Bitte nur bei Änderungen seit der letzten Validierung ausgefüllt zurück senden!

Praxisadresse:

Verantwortlich für die Aufbereitung:

Projekt-Nummer:

Durchwahl:

Änderungen seit der letzten Validierung

verwendete Programme

neue Instrumententypen

Standortwechsel (Gerät)

neue Verpackungsarten

sonstiges:

nächste Wartung:

(Die Wartungsintervalle des Herstellers müssen eingehalten werden.)

Folgende Dokumente müssen vorliegen:

- vorherige Validierungsberichte
- Schulungsnachweise der Verantwortlichen für die Aufbereitung
- Bedienungsanleitung
- Klassifizierung der Medizinprodukte nach RKI-Richtlinie (unkritisch, semikritisch, kritisch)
- Arbeitsanweisungen zur/zu:
 - Aufbereitung
 - Verpackung
 - Chargendokumentation
 - Instrumentenpflege
 - Beladung des Sterilisators
 - Freigabe des Sterilisiergutes
 - Routinekontrollen

Bitte bedenken Sie,

- dass die Validierung den Praxisablauf stören kann.
- dass Ihnen die Instrumente, die wir für die Messungen benötigen, nicht sofort wieder zur Verfügung stehen.
- dass unserem Mitarbeiter/unsere Mitarbeiterin der/die Verantwortliche für die Aufbereitung für Fragen zeitweise zur Verfügung steht.
- dass der Sterilisator für einen Vakuumtest bereit ist (ggf. kalt).
- dass ein freier Arbeitsbereich in reiner Umgebung für das Messequipment (z.B. Notebook) zur Verfügung gestellt werden muss (evtl. im Nebenraum).