



## **Merkblatt zur Vorbereitung der Revalidierung von Reinigungs- und Desinfektionsprozessen**

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                      Prozesschemikalien                      Standortwechsel (Gerät)  
neuer Wagentyp:  
sonstiges:

nächste Wartung:

(Die Wartungsintervalle des Herstellers müssen eingehalten werden.)

### **Folgende Dokumente müssen vorliegen:**

- vorherige Validierungsberichte
- Schulungsnachweise der Verantwortlichen für die Aufbereitung
- Bedienungshandbuch
- Klassifizierung der Medizinprodukte nach RKI-Richtlinie (unkritisch, semikritisch, kritisch)
- Arbeitsanweisungen zur/zu:
  - Aufbereitung
  - Beladung des RDG-E
  - Chargendokumentation
  - Routinekontrollen
  - Instrumentenpflege

### **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 ein freier Arbeitsbereich in reiner Umgebung für das Messequipment (z.B. Notebook) zur Verfügung gestellt werden muss (evtl. im Nebenraum).
- dass genügend real verschmutzte Instrumente für mind. eine Beladung vorhanden sein müssen.
- dass bei der Verwendung von Feinfiltern (z.B. bei Übertragungsinstrumenten, ZEG-Spitzen oder Augeninstrumenten) diese gemäß Herstellerangaben gereinigt und gewechselt werden müssen.