

Fragebogen zur Weitergabe an externe Sterilgutaufbereiter zwecks Beantwortung der Fragen 38-52 der Einrichtungsbefragung im sQS-Verfahren „Vermeidung nosokomialer Infektionen - postoperative Wundinfektionen“

38. Wurden für alle in der Anlage 1 der KRINKO-Empfehlung "Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten" aufgeführten Teilschritte der Aufbereitung Standardarbeitsanweisungen erstellt? Ja Nein

Wenn die vorherige Frage mit **Ja** beantwortet wurde:

39. Kann jeder Mitarbeiter des Sterilgutbereiches jederzeit und aufwandsarm auf die Standardarbeitsanweisung zugreifen? Ja Nein

40. Wie erfolgt die Reinigung des Sterilguts? Ausschließlich manuell ggf. inklusive Ultraschallbad Mit einem automatisierten Reinigungs- und Desinfektionsgerät (RDG)

Wenn Sie mit einem RDG arbeiten (Fragen 40-42):

41. Sind die Beladungsmuster des Reinigungs-/Desinfektionsgeräts (RDG) in den Standardarbeitsanweisungen definiert? Ja Nein

42. Wann erfolgte die letzte Wartung des/der Reinigungs-/Desinfektionsgeräte/s (RDG) vor Ablauf des Erfassungsjahres? mm.jjjj

43. Wann erfolgte die letzte periodische oder ereignisbezogene Leistungsbeurteilung des Reinigungs- und Desinfektionsgeräts (RDG) zur Sicherstellung der Einhaltung der in der Validierung festgelegten Prozessparameter vor Ablauf des Erfassungsjahres? mm.jjjj

44. Wird Ihr OP-Sterilgut mittels Siegelnahtverpackung verpackt? Ja Nein

45. Wird Ihr OP-Sterilgut mittels Containerverpackung verpackt? Ja Nein

46. Wird Ihr OP-Sterilgut mittels Klebebeutel verpackt? Ja Nein

Wenn Sie Ihr OP-Sterilgut mittels Siegelnaht verpacken:

47. Wann erfolgte die letzte Wartung des Siegelnahtgerätes vor Ablauf des Erfassungsjahres? mm.jjjj

Wenn Sie Frage 37 mit ja beantwortet haben:

48. Sind die Beladungsmuster des Sterilisators in den Standardarbeitsanweisungen definiert? Ja Nein

49. Wann erfolgte die letzte Wartung des Sterilisators vor Ablauf des Erfassungsjahres? mm.jjjj

50. Wann erfolgte die letzte periodische oder ereignisbezogene Leistungsbeurteilung des Sterilisators zur Sicherstellung der Einhaltung der in der Validierung festgelegten Prozessparameter vor Ablauf des Erfassungsjahres? mm.jjjj

51. Werden die an der Sterilgutaufbereitung beteiligten Mitarbeiter bzgl. der Anforderungen an den Aufbereitungsprozess geschult? Ja Nein

52. Gab es im gesamten Erfassungsjahr ein systematisches Fehlermanagement in Ihrer Einrichtung? Ja Nein