Ablaufbeschreibung[[1]](#footnote-1)

Wichtig:

Die Verpackung erfolgt durch sach-/fachkundige Mitarbeitende. Herstellerangaben, die Vorgaben der Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV) sowie die gemeinsame Empfehlung der Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) beim Robert Koch-Institut (RKI) und des Bundesinstitutes für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) „Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten“ werden beachtet.

**Verpackung**

semikritische und kritische Medizinprodukte

**nach Sichtkontrolle, Pflege und Funktionsprüfung**

**REINE SEITE (der Aufbereitungseinheit)**

|  |  |
| --- | --- |
| **Klarsichtfolie/ Papier-Verpackung** | |
| **Wie:**   * Verpackung nur zu ¾ (mind. 3 cm Abstand zwischen Medizinprodukt und Siegelnaht) und vorsichtig befüllen (spitze Materialien mit geeigneter Kappe schützen) * bei Doppelverpackungen immer Papier- auf Papierseite packen, die innere Verpackung dabei nicht umknicken * Beschriftung immer außerhalb des Füllgutraumes auf der Folienseite mit geeignetem sterilisationsfestem Faserschreiber vornehmen * sachgerechtes Verschließen der Verpackung mit dem Siegelgerät entsprechend der Herstellerangaben | **Womit:**   * Klarsichtfolie/ Papier-Verpackung in geeigneter Größe * Siegelgerät |
| **Siegelgerät: Routinekontrolle** | |
| **Wie:**   1. täglich vor dem ersten Einsatz nach Erreichen der Betriebstemperatur den Seal-Check-Teststreifen durch das Siegelgerät ziehen 2. Siegelnaht überprüfen:  * faltenfrei * ohne Lufteinschlüsse * über die gesamte Breite intakt  1. Ergebnis dokumentieren   **Achtung:** Bei Abweichungen mit diesem Siegelgerät keine Ver-packungen verschließen und Korrekturmaßnahmen in die Wege leiten. | **Womit:**  Seal-Check-Teststreifen:  *(Marke/Produkt/Teststreifen hier eintragen)* |

**Kennzeichnung** (Details siehe nächste Seite)

**Kennzeichnung**

**REINE SEITE**

|  |  |
| --- | --- |
| **Wie:**   * Chargenkennzeichnung und Sterilisierdatum * Art des Sterilisationsverfahrens * Prozessindikator * Verfallsdatum/ Sterilgutlagerzeit * ggf. Anzahl der durchgeführten Aufbereitungen bei begrenzten Aufbereitungszyklen * Information zu verpackender Person, z. B. Namenskürzel * Bezeichnung des Verpackungsinhaltes   **Achtung:** Medizinprodukte, die verpackt aber nicht sterilisiert werden (z. B. zum Schutz vor Staub), eindeutig als unsteril kennzeichnen! | **Womit:**  sterilisationsfester Faserschreiber/ Sterilisations-Etiketten:  *(verwendetes Produkt hier eintragen)* |

Mitgeltende Dokumente:

*Produktinformation/Herstellerangaben zu eingesetzten Instrumenten, Geräten und*

*Aufbereitungsmaterialien*

1. In Anlehnung an die „Mustervorlage Hygieneplan für die Arztpraxis (Stand 2017)“ des Kompetenzzentrums Hygiene und Medizinprodukte [↑](#footnote-ref-1)