

Fragebogen für externe Sterilgutaufbereiter zur Beantwortung der Einrichtungsbefragung zur Praxishygiene im sQS-Verfahren „Vermeidung nosokomialer Infektionen – postoperative Wundinfektionen“

37. 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:

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

39. Wie erfolgt die Reinigung des Sterilguts?

Ausschließlich manuell ggf. inklusive Ultraschallbad

Mit einem automatisierten Reinigungs- und Desinfektionsgerät (RDG)

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

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

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

42. 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

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

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

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

Wenn Sie Ihr OP-Sterilgut mittels Siegelnaht verpacken:

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

Wenn Sie Frage 37 mit ja beantwortet haben:

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

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

49. 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

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

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