## Checkliste zur Vorbereitung einer Praxisbegehung

[] Haben Sie ein praxisindividuelles Organigramm?
[ ] Gibt es ein Bestandsverzeichnis (§ MP BetreibV) mit Geräteart und -name, Hersteller,
Seriennummer, Kaufdatum und Klassifizierung?
[] Haben Sie alle Gebrauchsanweisungen der Medizinprodukte (§ 9 MBBetreibV)?
[ ] Werden für alle Medizinprodukte der Anlage 1 (Sicherheitstechnische Kontrolle),
Medizinproduktebücher (§ 7 MPBetreibV) und für die Anlage 2 (Messtechnische Kontrolle - § 11
MPBetreibV) geführt?
[] Wurden für diese Geräte die Behandler nachweislich eingewiesen?
[] Wird regelmäßig die elektronische Prüfung EN 62353 durch einen Fachelektriker durchgeführt
und protokolliert (§ 2 MPBetreibV)?
[] Liegt ein Raumhygieneplan vor?
[] Ist der Aufbereitungsraum in unrein, rein und steril getrennt?
[] Werden die aufbereiteten Medizinprodukte außerhalb des Aufbereitungsraums gelagert?
[] Werden keine anderen Arbeiten im Aufbereitungsraum durchgeführt?
[] Haben Sie für alle Arbeitsschritte der Aufbereitung schriftliche Arbeitsanweisungen:
[ ] - das sachgerechte Vorbereiten (Vorbehandeln, Sammeln, Vorreinigen und gegebenenfalls
Zerlegen der angewendeten Medizinprodukte) und deren zügigen, sicher umschlossenen und
Beschädigungen vermeidenden Transport zum Ort der Aufbereitung;
[] - die Reinigung bzw. ggf. Zwischenspülung, Desinfektion, Spülung und Trocknung;
[ ] - die Prüfung auf Sauberkeit und Unversehrtheit (zum Beispiel Korrosion,
Materialbeschaffenheit), ggf. Wiederholung von Schritt b, und die Identifikation (zum Beispiel zum
Zweck der Entscheidung über eine erneute Aufbereitung bei deren zahlenmäßiger Begrenzung);
[] - die Pflege und Instandsetzung;
[] - die Funktionsprüfung;

## Checkliste zur Vorbereitung einer Praxisbegehung

[] - die Kennzeichnung;
[] - das Verpacken;
[] - die Sterilisation;
[] - die Freigabe;
[] - die Lagerzeiten.
[] Wurden alle Medizinprodukte (RDG, DAC, Sterilisator usw.) vor Ort validiert?
[] Haben Sie alle Medizinprodukte klassifiziert (unkritisch, semikritisch A und B, kritisch A und B)
schriftlich eingeordnet?
[ ] Liegt Ihnen für die kritisch eingestuften Medizinprodukte eine Aufbereitungsinformation des
Herstellers vor?
[ ] Wird der Aufbereitungsraum mit einer Tür geschlossen, damit Unbefugte keinen Zutrit
bekommen?
[] Benutzen Sie nur VAH-gelistete Desinfektionsmittel?
[] Haben Sie hygienische Handwaschplätze und Desinfektionsmittelspender?
[] Ist die Aufbewahrung der Chargendokumentation gesichert?
[] Haben Sie einen Hygieneplan?