

Aufbereitung (Reinigung, Desinfektion und Sterilisation) von Produkten

Allgemeine Grundlagen

Alle Produkte müssen vor jeder Anwendung gereinigt, desinfiziert und sterilisiert werden; dies gilt insbesondere auch für die erstmalige Verwendung nach der Auslieferung, da alle Produkte unsteril ausgeliefert werden (Reinigung und Desinfektion nach Entfernen der Transportschutzverpackung; Sterilisation nach Verpackung). Eine wirksame Reinigung und Desinfektion ist eine unabdingbare Voraussetzung für eine effektive Sterilisation.

Beachten Sie im Rahmen Ihrer Verantwortung für die Sterilität der Produkte bei der Anwendung,

- dass grundsätzlich nur ausreichend geräte- und produktspezifisch validierte Verfahren für die Reinigung/Desinfektion und Sterilisation eingesetzt werden,
- dass die eingesetzten Geräte (RDG, Sterilisator, etc.) regelmäßig gewartet, überprüft und kalibriert werden und
- dass die validierten Parameter bei jedem Zyklus eingehalten werden.

Achten Sie bereits bei der Anwendung darauf, dass Sie verschmutzte Instrumente getrennt sammeln und nicht wieder zurück in das Sterilisationstray legen, um eine stärkere Kontamination des bestückten Sterilisationstrays zu vermeiden. Reinigen/ Desinfizieren Sie die verschmutzten Instrumente, sortieren Sie diese anschließend wieder in das Sterilisationstray ein und sterilisieren Sie dann das vollständig bestückte Sterilisationstray.

Beachten Sie zusätzlich die in Ihrem Land gültigen Rechtsvorschriften sowie die Hygienevorschriften der Arztpraxis bzw. des Krankenhauses. Dies gilt insbesondere für die unterschiedlichen Vorgaben (z.B. in Deutschland entsprechend Anlage 7 der KRINKO RKI BfArM Empfehlung zur Aufbereitung) hinsichtlich einer wirksamen Prioneninaktivierung (nichtzutreffend für USA).

Hinweis:

Die Produkte sind ausschließlich von geschultem Fachpersonal anzuwenden.

Die Aufbereitung darf nur durch ausgebildetes Fachpersonal in der Zentralsterilisation der Klinik bzw. im Aufbereitungsraum der Arztpraxis erfolgen. Klinik bzw. Arztpraxis sind auch für die Auswahl und Anwendung der erforderlichen Schutzausrüstung und Hygienemaßnahmen verantwortlich.

Berücksichtigen Sie abweichende und/oder zusätzliche Vorgaben für einige Produkte in Kapitel „Besondere Hinweise“.

Reinigung und Desinfektion

Grundlagen

Für die Reinigung und Desinfektion sollte nach Möglichkeit ein maschinelles Verfahren (RDG (Reinigungs- und Desinfektionsgerät)) eingesetzt werden. Ein manuelles Verfahren – auch unter Verwendung eines Ultraschallbads – sollte aufgrund der deutlich geringeren Wirksamkeit und Reproduzierbarkeit nur bei Nichtverfügbarkeit eines maschinellen Verfahrens bzw. entsprechend länderspezifischer Anforderungen (z.B. in Deutschland für kritisch B-Produkte zwingend maschinelles Verfahren) eingesetzt werden.

Die Vorbehandlung ist in beiden Fällen durchzuführen.

Vorbehandlung

Direkt nach der Anwendung (innerhalb von maximal 2 h) müssen grobe Verunreinigungen von den Produkten entfernt werden. Sollte auf Grund der Dauer der Anwendung oder in Folge organisatorischer Aspekte diese Zeit nicht eingehalten werden können, muss der Anwender in eigener Verantwortung Maßnahmen festlegen und validieren, um ein Durchtrocknen der Verschmutzungen zu vermeiden:

Ablauf:

1. Zerlegen Sie die Produkte so weit wie möglich
2. Spülen Sie die Produkte mind. 1 min unter fließendem Wasser (Temperatur < 35 °C/95 °F). Bewegliche Teile beim Vorspülen mind. dreimal hin und her bewegen.

Wenn zutreffend (siehe Kapitel „Besondere Hinweise“):

Spülen Sie alle Lumina der Produkte mind. dreimal (Hilfsmittel und Mindestvolumen abhängig von der zu spülenden Kavität).

3. Legen Sie die zerlegten Produkte für die vorgegebene Einwirkzeit in ein ausreichend großes Vorreinigungsbad¹ (in einem Ultraschallbad, das noch nicht aktiviert ist) ein, so dass die Produkte komplett bedeckt sind. Achten Sie dabei darauf, dass die Produkte sich nicht berühren. Unterstützen Sie die Vorreinigung durch vollständiges Abbürsten aller inneren und äußeren Oberflächen (zu Beginn der Einwirkzeit, Hilfsmittel siehe Kapitel „Besondere Hinweise“). (Achtung: Vorsicht bei Produkten mit engen Spalten, in denen Borsten der Bürste steckenbleiben können! Die Bürsten für die Kanäle müssen etwas größer als der jeweilige Kanalinnendurchmesser sein; die Schaftlänge der Bürste muss mindestens so lange wie der Kanal sein. Bewegliche Teile bei der Vorreinigung mind. dreimal hin und her bewegen.

Wenn zutreffend (siehe Kapitel „Besondere Hinweise“):

Spülen Sie alle Lumina der Produkte mind. dreimal zu Beginn bzw. am Ende der Einwirkzeit (Hilfsmittel und Mindestvolumen abhängig von der zu spülenden Kavität).

4. Aktivieren Sie den Ultraschall für eine erneute Mindesteinwirkzeit (nicht aber weniger als 5 min).

¹ Wenn Sie – z.B. aus Arbeitsschutzgründen - hierfür ein Reinigungs- und Desinfektionsmittel verwenden, berücksichtigen Sie bitte, dass dieses aldehydfrei sein sollte (ansonsten Fixierung von Blut-Verschmutzungen), eine geprüfte Wirksamkeit besitzen sollte (z.B. VAH/DGHM- oder FDA/EPA-Zulassung/Clearance/Registrierung bzw. CE-Kennzeichnung), für die Desinfektion der Produkte geeignet ist und mit den Produkten kompatibel sein (siehe Kapitel „Materialbeständigkeit“). Bitte beachten Sie, dass das bei der Vorbehandlung eingesetzte Desinfektionsmittel nur dem Personenschutz dient und den späteren – nach erfolgter Reinigung – durchzuführenden Desinfektionsschritt nicht ersetzen kann.

Aufbereitungsanweisung

5. Entnehmen Sie die Produkte anschließend dem Vorreinigungsbad und spülen Sie diese mind. dreimal gründlich (mind. 1 min) mit Wasser nach. Bewegliche Teile beim Nachspülen mind. dreimal hin und her bewegen. Wenn zutreffend (siehe Kapitel „Besondere Hinweise“): Spülen Sie alle Lumina der Produkte mind. dreimal (Hilfsmittel und Mindestvolumen abhängig von der zu spülenden Kavität).

Bei der Auswahl des eingesetzten Reinigungsmittel¹ ist darauf zu achten,

- dass dieses grundsätzlich für die Reinigung von invasiven Medizinprodukten aus Metallen und Kunststoffen geeignet ist,
- dass das Reinigungsmittel für die Ultraschallreinigung geeignet ist (keine Schaumentwicklung),
- dass das Reinigungsmittel mit den Produkten kompatibel ist (siehe Kapitel „Materialbeständigkeit“).

Die vom Hersteller des Reinigungs- bzw. Reinigungs- und Desinfektionsmittel angegebenen Konzentrationen, Temperaturen und Einwirkzeiten sowie Vorgaben zur Nachspülung müssen unbedingt eingehalten werden. Verwenden Sie nur frisch hergestellte Lösungen, nur steriles oder keimarmes (max. 10 Keime/ml) sowie endotoxinarmes (max. 0,25 Endotoxineinheiten/ml) Wasser (z.B. purified water/highly purified water)² bzw. zum Trocknen nur ein weiches, sauberes und fusselfreies Tuch (Achtung: Vorsicht bei Produkten mit rauen Oberflächen, Gewinden, scharfen Kanten oder ähnlichem, an dem Partikel vom Tuch hängen bleiben können!) und/oder gefilterte Luft.

² Sollten Sie unter dem Hintergrund nationaler Empfehlungen (z.B. in Deutschland KRINKO/RKI/BfArM-Empfehlung zur Aufbereitung) eine geringere Wasserqualität als ausreichend erachten, erfolgt dies in Ihrer alleinigen Verantwortung.

Maschinelle Reinigung/Desinfektion (RDG (Reinigungs- und Desinfektionsgerät))

Bei der Auswahl des RDGs ist darauf zu achten,

- dass der RDG grundsätzlich eine geprüfte Wirksamkeit besitzt (z.B. DGHM- oder FDA-Zulassung/Clearance/Registrierung bzw. CE-Kennzeichnung entsprechend DIN EN ISO 15883),
- dass nach Möglichkeit ein geprüftes Programm zur thermischen Desinfektion (A_0 -Wert > 3000 oder – bei älteren Geräten – mind. 5 min bei 90 °C/194 °F) eingesetzt wird (bei chemischer Desinfektion Gefahr von Desinfektionsmittelrückständen auf den Produkten),
- dass das eingesetzte Programm für die Produkte geeignet ist und ausreichende Spülzyklen enthält (mind. drei abreichernde Schritte nach der Reinigung (bzw. Neutralisation, wenn angewandt) oder Leitwertsteuerung empfohlen, um Detergentienrückstände wirksam zu verhindern)),
- dass zum Nachspülen nur steriles oder keimarmes (max. 10 Keime/ml) sowie endotoxinarmes (max. 0,25 Endotoxineinheiten/ml) Wasser (z.B. purified water/highly purified water)³ eingesetzt wird,
- dass die zum Trocknen eingesetzte Luft gefiltert wird (ölfrei, keim- und partikelarm) und
- dass der RDG regelmäßig gewartet, überprüft und kalibriert wird.

Bei der Auswahl des eingesetzten Reinigungsmittelsystems ist darauf zu achten,

- dass dieses grundsätzlich für die Reinigung von invasiven Medizinprodukten aus Metallen und Kunststoffen geeignet ist,
- dass – sofern keine thermische Desinfektion eingesetzt wird – zusätzlich ein geeignetes Desinfektionsmittel mit geprüfter Wirksamkeit (z.B. VAH/DGHM- oder FDA/EPA-Zulassung/Clearance/Registrierung bzw. CE-Kennzeichnung) eingesetzt wird und dass dieses mit dem eingesetzten Reinigungsmittel kompatibel ist und
- dass die eingesetzten Chemikalien mit den Produkten kompatibel sind (siehe Kapitel „Materialbeständigkeit“).

Die vom Hersteller des Reinigungs- und ggf. Desinfektionsmittels angegebenen Konzentrationen, Temperaturen und Einwirkzeiten sowie Vorgaben zur Nachspülung müssen unbedingt eingehalten werden.

Ablauf:

1. Zerlegen Sie die Produkte so weit wie möglich.
2. Legen Sie die zerlegten Produkte in das RDG ein. Achten Sie dabei darauf, dass die Produkte sich nicht berühren.
Wenn zutreffend (siehe Kapitel „Besondere Hinweise“):
Ermöglichen Sie eine aktive Durchspülung durch Konnektion an den Spülanschluss des RDGs an.
3. Starten Sie das Programm.
4. Dekonnektieren (wenn erforderlich) und entnehmen Sie die Produkte nach Programmende dem RDG.
5. Kontrollieren und verpacken Sie die Produkte möglichst umgehend nach der Entnahme (siehe Kapitel „Kontrolle“, „Wartung“ und „Verpackung“, ggf. nach zusätzlicher Nachtrocknung an einem sauberen Ort).

Der Nachweis der grundsätzlichen Eignung der Produkte für eine wirksame maschinelle Reinigung und Desinfektion wurde durch ein unabhängiges, behördlich akkreditiertes und anerkanntes (§ 15 (5) MPG) Prüflabor unter Verwendung des RDGs G 7836 CD (thermische Desinfektion, Miele & Cie. GmbH & Co., Gütersloh) und des Vorreinigungs- und Reinigungsmittels

³ Sollten Sie unter dem Hintergrund nationaler Empfehlungen (z.B. KRINKO/RKI/BfArM-Empfehlung zur Aufbereitung) eine geringere Wasserqualität als ausreichend erachten, erfolgt dies in Ihrer alleinigen Verantwortung.

Neodisher MediClean forte (Dr. Weigert GmbH & Co. KG, Hamburg) erbracht. Hierbei wurde das oben beschriebene Verfahren berücksichtigt.

Manuelle Reinigung und Desinfektion

Bei der Auswahl der eingesetzten Reinigungs- und Desinfektionsmittel ist darauf zu achten,

- dass diese grundsätzlich für die Reinigung bzw. Desinfektion von invasiven Medizinprodukten aus Metallen und Kunststoffen geeignet sind,
- dass das Reinigungsmittel für die Ultraschallreinigung geeignet ist (keine Schaumentwicklung),
- dass ein Desinfektionsmittel mit geprüfter Wirksamkeit (z.B. VAH/DGHM- oder FDA/EPA-Zulassung/Clearance/ Registrierung bzw. CE-Kennzeichnung) eingesetzt wird und dass dieses mit dem eingesetzten Reinigungsmittel kompatibel ist und
- dass die eingesetzten Chemikalien mit den Produkten kompatibel sind (siehe Kapitel „Materialbeständigkeit“).

Kombinierte Reinigungs-/Desinfektionsmittel sollten nach Möglichkeit nicht eingesetzt werden. Nur in Fällen von sehr geringer Kontamination (keine sichtbaren Verunreinigungen) können kombinierte Reinigungs-/ Desinfektionsmittel eingesetzt werden.

Bei der manuellen Reinigung, Desinfektion mit einer möglichen Verletzungs- und Infektionsgefahr müssen weitere Maßnahmen des Arbeitsschutzes (z. B. Schutzkleidung, Schutzbrille, Handschuhe; Raumlüftung) entsprechend nationaler Vorgaben (z.B. in Deutschland TRBA 250) beachtet werden.

Die vom Hersteller der Reinigungs- und Desinfektionsmittel angegebenen Konzentrationen, Temperaturen und Einwirkzeiten sowie Vorgaben zur Nachspülung müssen unbedingt eingehalten werden. Verwenden Sie nur frisch hergestellte Lösungen, nur steriles oder keimarmes (max. 10 Keime/ml) sowie endotoxinarmes (max. 0,25 Endotoxineinheiten/ml) Wasser (z.B. purified water/highly purified water)³ bzw. zum Trocknen nur ein weiches, sauberes und fusselfreies Tuch (Achtung: Vorsicht bei Produkten mit rauen Oberflächen, Gewinden, scharfen Kanten oder ähnlichem, an dem Partikel vom Tuch hängen bleiben können!) und/oder gefilterte Luft.

Ablauf:

Reinigung

1. Zerlegen Sie die Produkte so weit wie möglich.
2. Legen Sie die zerlegten Produkte für die vorgegebene Einwirkzeit in ein ausreichend großes Reinigungsbad (in einem Ultraschallbad, das noch nicht aktiviert ist) ein, so dass die Produkte komplett bedeckt sind. Achten Sie dabei darauf, dass die Produkte sich nicht berühren. Unterstützen Sie die Reinigung durch vollständiges Abbürsten aller inneren und äußeren Oberflächen mit einer weichen Bürste (Achtung: Vorsicht bei Produkten mit engen Spalten, in denen Borsten der Bürste steckenbleiben können!). Die Bürsten für die Kanäle müssen etwas größer als der jeweilige Kanalinnendurchmesser sein; die Schaftlänge der Bürste muss mindestens so lange wie der Kanal sein.
Bewegliche Teile bei der Reinigung mehrmals hin und her bewegen, Wenn zutreffend (siehe Kapitel „Besondere Hinweise“): Spülen Sie alle Lumina der Produkte mind. fünfmal zu Beginn bzw. am Ende der Einwirkzeit (Hilfsmittel und Mindestvolumen abhängig von der zu spülenden Kavität).
3. Aktivieren Sie den Ultraschall für eine erneute Mindesteinwirkzeit (nicht aber weniger als 5 min).

4. Entnehmen Sie die Produkte anschließend dem Reinigungsbad und spülen Sie diese mind. dreimal gründlich (mind. 1 min) mit Wasser nach. Bewegliche Teile beim Nachspülen mehrmals hin und her bewegen.
Wenn zutreffend (siehe Kapitel „Besondere Hinweise“): Spülen Sie alle Lumina der Produkte mind. fünfmal (Hilfsmittel und Mindestvolumen abhängig von der zu spülenden Kavität).
5. Kontrollieren Sie die Produkte (siehe Kapitel „Kontrolle,“ und „Wartung,“).

Desinfektion

6. Legen Sie die zerlegten, gereinigten und kontrollierten Produkte für die vorgegebene Einwirkzeit in das Desinfektionsbad ein, so dass die Produkte komplett bedeckt sind. Achten Sie dabei darauf, dass die Produkte sich nicht berühren. Bewegliche Teile bei der Desinfektion mehrmals hin und her bewegen.
Wenn zutreffend (siehe Kapitel „Besondere Hinweise“): Spülen Sie alle Lumina der Produkte mind. fünfmal zu Beginn bzw. am Ende der Einwirkzeit (Hilfsmittel und Mindestvolumen abhängig von der zu spülenden Kavität).
7. Entnehmen Sie die Produkte anschließend dem Desinfektionsbad und spülen Sie diese mind. fünfmal gründlich (mind. 1 min) mit Wasser nach. Bewegliche Teile beim Nachspülen mehrmals hin und her bewegen.
Wenn zutreffend (siehe Kapitel „Besondere Hinweise“): Spülen Sie alle Lumina der Produkte mind. fünfmal (Hilfsmittel und Mindestvolumen abhängig von der zu spülenden Kavität).
8. Trocknen Sie die Produkte durch Ab-/Ausblasen mit gefilterter Druckluft.
9. Verpacken Sie die Produkte möglichst umgehend nach der Entnahme (siehe Kapitel „Verpackung,“, ggf. nach zusätzlicher Nachtrocknung an einem sauberen Ort).

Der Nachweis der grundsätzlichen Eignung der Produkte für eine wirksame manuelle Reinigung und Desinfektion wurde durch ein unabhängiges, behördlich akkreditiertes und anerkanntes (§ 15 (5) MPG) Prüflabor unter Verwendung des Vorreinigungs- und Reinigungsmittels Cidezime/Enzol und des Desinfektionsmittels Cidex OPA (Johnson & Johnson GmbH, Norderstedt) erbracht. Hierbei wurde das oben beschriebene Verfahren berücksichtigt.

Kontrolle

Prüfen Sie alle Produkte nach der Reinigung bzw. Reinigung/Desinfektion auf Korrosion, beschädigte Oberflächen, Absplitterungen, Verschmutzungen sowie Verfärbungen und sondern Sie beschädigte Produkte aus (zahlenmäßige Beschränkung der Wiederverwendung siehe Kapitel „Wiederverwendbarkeit „). Noch verschmutzte Produkte müssen erneut gereinigt und desinfiziert werden.

Wartung

Setzen Sie zerlegte Produkte wieder zusammen.

Instrumentenöle oder –fett dürfen nicht eingesetzt werden.

Ausnahme (nur bei speziellen Instrumenten, siehe Kapitel „Besondere Hinweise“, nicht bei Implantaten):

Im Fall des Ölens von Gelenken ist darauf zu achten, dass nur Instrumentenöle (Weissöl, ohne weitere Additive) eingesetzt werden, die – unter Berücksichtigung der maximal angewandten

Aufbereitungsanweisung

Sterilisationstemperatur - für die Dampfsterilisation zugelassen sind und eine geprüfte Biokompatibilität besitzen sowie nur eine kleine Menge an den Gelenken angewandt werden.

Verpackung

Sortieren Sie die gereinigten und desinfizierten Produkte in das zugehörige Sterilisationstray ein.

Bitte verpacken Sie die Produkte bzw. die Sterilisationstrays in Sterilisationscontainer bzw. sehr große Produkte in Einmalsterilisationsverpackungen (Einfach- oder Doppelverpackung), die folgenden Anforderungen entsprechen (Material/Prozess):

- DIN EN ISO/ANSI AAMI ISO 11607 (für USA: FDA-Clearance)
- für die Dampfsterilisation geeignet (Temperaturbeständigkeit bis mind. 138 °C (280 °F) ausreichende Dampfdurchlässigkeit)
- ausreichender Schutz der Produkte bzw. Sterilisationsverpackungen vor mechanischen Beschädigungen
- regelmäßige Wartung entsprechend den Herstellervorgaben (Sterilisationscontainer)
- Ein maximales Gewicht von 10 kg pro Verpackung/Inhalt des Sterilisationscontainers darf nicht überschritten werden.

Sterilisation

Für die Sterilisation sind nur die nachfolgend aufgeführten Sterilisationsverfahren einzusetzen; andere Sterilisationsverfahren sind nicht zulässig.

Dampfsterilisation

- fraktioniertes Vakuumverfahren^{4, 5} (mit ausreichender Produkttrocknung⁶)
- Dampfsterilisator entsprechend DIN EN 13060/DIN EN 285 bzw. ANSI AAMI ST79 (für USA: FDA-Clearance)
- entsprechend DIN EN ISO 17665 validiert (gültige IQ/OQ (Kommissionierung) und produktspezifische Leistungsbeurteilung (PQ))
- maximale Sterilisationstemperatur 134 °C (273 °F; zzgl. Toleranz entsprechend DIN EN ISO 17665)
- Sterilisationszeit (Expositionszeit bei der Sterilisationstemperatur):

Land	fraktioniertes Vakuumverfahren	Gravitationsverfahren
Deutschland	mind. 5 min ⁷ bei 134 °C (273 °F)	nicht empfohlen ⁵
USA	mind. 4 min bei 132 °C (270 °F), Trocknungszeit mind. 20 min ⁵	nicht empfohlen ⁵
Frankreich	mind. 5 min ⁷ bei 134 °C (273 °F) wenn für Prioneninaktivierung gefordert Sterilisationszeit 18 min	nicht empfohlen ⁵
andere Länder	mind. 5 min ⁷ bei 132 °C (270 °F) / 134 °C (273 °F)	nicht empfohlen ⁵

⁴ mind. drei Vakuumschritte

⁵ Der Einsatz des weniger wirksamen Gravitationsverfahrens ist nur bei Nichtverfügbarkeit des fraktionierten Vakuumverfahrens zulässig, erfordert deutlich längere Sterilisationszeiten und muss vom Anwender produkt-, geräte-, verfahrens- und parameterspezifisch validiert werden.

⁶ Die tatsächlich erforderliche Trocknungszeit hängt direkt von Parametern ab, die in alleiniger Verantwortung des Anwenders liegen (Beladungskonfiguration und -dichte, Sterilisatorzustand, ...) und muss deshalb vom Anwender ermittelt werden. Nichtsdestotrotz sollten Trocknungszeiten von 20 min nicht unterschritten werden.

⁷ bzw. verlängerte Sterilisationszeit (z.B. 18 min) für die Prioneninaktivierung entsprechend nationaler Vorgaben (nicht relevant für USA)

Aufbereitungsanweisung

Der Nachweis der grundsätzlichen Eignung der Produkte für eine wirksame Dampfsterilisation wurde durch ein unabhängiges, behördlich akkreditiertes und anerkanntes (§ 15 (5) MPG) Prüflabor unter Verwendung des Dampfsterilisators HST 6x6x6 (Zirbus technology GmbH, Bad Grund) und unter Einsatz des fraktionierten Vakuumverfahrens sowie des LAWTON MEDOIL (Ölen der Gelenke und Reibungsflächen) erbracht. Hierbei wurden typische Bedingungen in Klinik und Arztpraxis sowie das oben beschriebene Verfahren berücksichtigt.

Das Blitzsterilisationsverfahren ist grundsätzlich nicht zulässig.

Verwenden Sie außerdem keine Heißluftsterilisation, keine Strahlensterilisation, keine Formaldehyd- oder Ethylenoxidsterilisation, sowie auch keine Plasmasterilisation.

Lagerung

Nach der Sterilisation müssen die Produkte in der Sterilisationsverpackung trocken und staubfrei gelagert werden.

Materialbeständigkeit

Achten Sie bei der Auswahl der Reinigungs- und Desinfektionsmittel darauf, dass folgende Bestandteile nicht enthalten sind:

- organische, mineralische und oxidierende Säuren (minimal zulässiger pH-Wert 5,5)
- Laugen/starke Laugen (neutral/enzymatischer (max. zulässiger pH-Wert 8,5, zwingend erforderlich bei Produkten aus Aluminium oder anderen alkaliempfindlichen Werkstoffen, siehe Kapitel „Besondere Hinweise“) oder alkalischer Reiniger (max. zulässiger pH-Wert 11, zwingend erforderlich bei Produkten mit vorgesehener Anwendung in prionenkritischen Bereichen, z.B. entsprechend Anlage 7 der KRINKO RKI BfArM-Empfehlung zur Aufbereitung) empfohlen)
- organische Lösungsmittel (z.B. Alkohole, Ether, Ketone, Benzine)
- Oxidationsmittel (z.B. Wasserstoffperoxide)
- Halogene (Chlor, Jod, Brom)
- aromatische/halogenierte Kohlenwasserstoffe

Reinigen Sie alle Produkte, Sterilisationstrays und Sterilisationscontainer nie mit Metallbürsten oder Stahlwolle.

Alle Produkte, Sterilisationstrays und Sterilisationscontainer dürfen nur Temperaturen nicht höher als 138 °C (280 °F) ausgesetzt werden.

Wiederverwendbarkeit

Die Produkte können – bei entsprechender Sorgfalt und sofern Sie unbeschädigt und unverschmutzt sind wiederverwendet werden; jede darüberhinausgehende Weiterverwendung bzw. die Verwendung von beschädigten und/oder verschmutzten Produkten liegt in der Verantwortung des Anwenders.

Bei Missachtung wird jede Haftung ausgeschlossen.

Aufbereitungsanweisung

Besondere Hinweise:

Worst Case (Code)	Geometrische Besonderheiten	Spülvolumen	Bürste	spezieller/zusätzliche Vorgehensweise bei			Verpackung	Sterilisation	maximal zulässige Zyklenzahl	Einstufungsempfehlung entsprechend KRINKO/RKI/BfArM-Empfehlung (nur Deutschland, bei bestimmungsgemäßer Anwendung)
				Vorbehandlung	manuelle Reinigung/Desinfektion	maschinelle Reinigung/Desinfektion				
Aa1	Produkte mit längerem/engerem Ringlumen (Standard) Demontage zur Reinigung/Desinfektion möglich direkte Verbindung nicht möglich	50 ml (Einmalspritze) mit aufgesetzter Kanüle (für Rückspülung des Blindlumens)	Standardbürsten	zerlegt, fünfmal innen durchspülen, außen und innen bürsten	Nicht zulässig	Demontiert Außenrohr auf Spüldorn aufstecken, Kleinteile in Kleinteilekorb Standardkorb für andere Teile	Lose montieren Innerer Schaft und Gewinde schmieren	Lose montiert Geschmiert	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden
Aa2	Produkte mit längerem/engerem Ringlumen (Standard) ohne Luer Lock und Spülanschluss keine Demontage möglich	-	Standardbürsten	zerlegt außen und innen bürsten, durch untertauchen und herausnehmen spülen	Nicht zulässig	Standard	Schmieren Gelenk	Geschmiert	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden
Aa3	Produkte mit längerem/engerem Ringlumen (Standard) direkte Verbindung nicht möglich	50 ml (Einmalspritze) Spülpistole	Standardbürsten Lange Bürste (länge>320mm, Durchmesser ca. 6 mm)	Demontieren fünfmal öffnen und schließen, bei Ultraschallbehandlung in geöffneter Position einlegen	Nicht zulässig	Standard Demontiert	wieder zusammenbauen keine Schmierung zugelassen	montiert	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden

Aufbereitungsanweisung

Aa4	Produkte mit längerem/engerem Ringlumen (Standard) Demontage zur Reinigung/Desinfektion möglich direkte Verbindung nicht möglich	5 ml (Einmalspritze)	Standardbürsten Lange Bürste (länge>320mm, Durchmesser ca. 4 mm)	Demontieren fünfmal innen durchspülen, außen, Drahtlöse fünfmal hin und her bewegen	Nicht zulässig	Standard Demontiert	wieder montieren (nur Spül Draht, nicht Schutzkappe für Spülanschluss) keine Schmirnung zugelassen	montiert (nur Spül Draht, nicht Spülanschluss)	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden
Ab1	Produkte mit längerem/engerem Ringlumen (Standard, nicht spülbar)	-	Standardbürsten	Außen bürsten fünfmal öffnen und schließen, bei Ultraschallbehandlung in geöffnetem Position einlegen	Nicht zulässig	Im Standardkorb	Loop rückwärts verschoben keine Schmirnung zugelassen	Standard	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden
Ab3	Beschichtete flexible Schaftprodukte mit Spülanschluss (Luer Lock) mit Verschlusskappe für Luer Lock keine Demontage möglich	10 ml (Einmalspritze)	Standardbürsten	offene Kappe am Spülanschluss Bürste außerhalb innen mindestens 5 Mal spülen Loop mindestens 5 Mal verschieben rückwärts beim Einweichen und spülen	Nicht zulässig	Anschluss an Spülanschluss Schleife nach vorn verschieben	Loop rückwärts verschieben Kappe am Spülanschluss geöffnet keine Schmirnung zugelassen	Kappe am Spülanschluss geöffnet Loop rückwärts verschieben	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden
Ad1	Produkte mit längerem/engerem Ringlumen Mit Spülanschluss (LuerLock) mit Schutzkappe keine Demontage möglich	10 ml (Einmalspritze)	Standardbürsten	fünfmal öffnen und schließen, bei Ultraschallbehandlung in geöffnetem Position einlegen	fünfmal öffnen und schließen, bei Ultraschallbehandlung in geöffnetem Position einlegen	Anschluss an Spülanschluss	Standard- vorgehensweise Gelenk schmieren Kappe am Spülanschlauh öffnen Schutzkappe aufragen	Standard- vorgehensweise Schutzkappe angewandt Kappe am Spülanschlauh öffnen Maulteile geschlossen	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden
Ad2	Rohr Schaft Produkte mit LuerLock keine Demontage möglich	10 ml (Einmalspritze)	Standardbürsten	außen bürsten innen mindestens 5 Mal spülen Gelenk fünf Mal bewegen beim Einweichen und Spülen	außen bürsten innen mindestens 5 Mal spülen Gelenk fünf Mal bewegen beim Einweichen und Spülen	Anschluss an Spülanschluss Maulteil in offener Position	Gelenke schmieren offener Luer-Lock Maulteil schließen	geschmierte Schutzkappe geöffnet Maulteil geschlossen	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden

Aufbereitungsanweisung

	direkte Verbindung nicht möglich																		
C4	segmentierte Produkte mit längeren/schmalen ringförmigen Kanülen Demontage zur Reinigung/Desinfek- tion möglich direkte Verbindung nicht möglich	-	Standardbürsten	Demontieren innen und außen bürsten innen und außen mindestens 5 Mal spülen	Demontiert innen und außen bürsten innen und außen mindestens 5 Mal spülen	Demontiert Korb für kleine Teile	fast geschlossen, aber immer noch ein wenig locker montiert Gewinde schmierern	fast geschlossen, aber immer noch ein wenig locker montiert geschmiert	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden
D2	Produkte mit längerem/engerem einfachen Lumen Mit Spülschlauch Olive	50 ml (Einmalspritze) / Spülpistole	Standardbürsten flexible lange Bürste (länge ≥ 700 mm, Durchmesser ca. 4 mm	innen und außen bürsten innen mindestens 5 Mal spülen	innen und außen bürsten innen mindestens 5 Mal spülen	Spülschlauch auf Olive auftragen	keine Schmierung zugelassen	Standard	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden
Ea2	Produkte mit kleinen Kavitäten ohne LuerLock	10 ml (Einmalspritze) mit aufgesetzter extra langer Kanüle (für Rückspülung des Blindlumens)	Standardbürsten	zerlegt, fünfmal innen rückspülen, außen bürsten (nicht innen bürsten!)	zerlegt, fünfmal innen rückspülen, außen und innen bürsten	Demontiert, Spülschlauch überstülpen (Schlauch- anschluss)Sta- ndardkorb	Lose montieren Gewinde schmierern	Lose montiert Geschmiert	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden
Ea3	Produkte mit sehr engen Kavitäten ohne LuerLock, minimal geöffnet	10 ml (Einmalspritze)	Standardbürsten	fünfmal innen durchspülen, außen bürsten (nicht innen bürsten!)	fünfmal innen durchspülen, außen bürsten	Spülschlauch überstülpen (Schlauch- anschluss)	keine Schmierung zugelassen	Standard	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden
Eb2	Produkte mit sehr kurzen/weiten ringförmigen Blindlumens ohne LuerLock	-	Standardbürsten	außen bürsten, Griff fünfmal drehen	außen bürsten, Griff fünfmal drehen	Standardkorb	Spiralgelenk schmierern	Spiralgelenk geschmiert	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden

Aufbereitungsanweisung

Fa1	Produkte mit sehr komplexem Lumen (Instrumente)	-	Standardbürsten	Außen bürsten fünfmal öffnen und schließen, bei Ultraschallbehandlung in geöffnetem Position einlegen	fünfmal öffnen und schließen, bei Ultraschallbehandlung in geöffnetem Position einlegen	Standardkorb, in geöffnetem Position einlegen	in geöffnetem Position Schmieren Sie das Gelenk	in geöffnetem Position Gelenk geschmiert	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden
Fa3	Produkte mit sehr komplexem Lumen (Instrumente)	-	Standardbürsten	Außen bürsten fünfmal öffnen und schließen, bei Ultraschallbehandlung in geöffnetem Position einlegen	fünfmal öffnen und schließen, bei Ultraschallbehandlung in geöffnetem Position einlegen	Standardkorb, in geöffnetem Position einlegen	in geöffnetem Position Schmieren Sie das Gelenk	in geöffnetem Position Gelenk geschmiert	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden
Fa4	segmentierte Produkte mit längerem/extrem schmalen ringförmigen Kanülen und komplexem Mechanismus innerhalb Demontage zur Reinigung/Desinfektion möglich direkte Verbindung nicht möglich	50 ml (Einmalspritze) / Spulpistole	Standardbürsten lange Bürsten (länge > 510 mm, Durchmesser ca. 4 und 5 mm)	Demontieren innen und außen bürsten innen und außen mindestens 5 Mal spülen	Demontiert innen und außen bürsten innen und außen mindestens 5 Mal spülen	Demontiert Verwenden Sie die Spül Lanze für kanülierte Teile Standardkorb für andere Teile	wieder zusammenbauen alle beweglichen Teile schmieren	Montiert (nicht Lade und Konus-Teil) Geschmiert	tdb Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden
G1	Produkte mit Gelenk, zerlegbar	-	Standardbürsten Lange Bürste (länge > 400 mm; Durchmesser ca. 12 mm)	zerlegt, Griffrohre mit fließendem Wasser durchspülen, Gelenk fünfmal öffnen und schließen, bei Ultraschallbehandlung Gelenk in geöffnetem Position einlegen	zerlegt, Gelenk, fünfmal öffnen und schließen, bei Ultraschallbehandlung Gelenk in geöffnetem Position einlegen	Standardkorb, zerlegt, Gelenk in geöffnetem Position einlegen	montieren (Griffrohre) die Gelenke schmieren	Montiert Geschmiert	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden
G4	Produkte mit Gelenk / Gewinde	-	Standardbürsten	Außen und in den Lücken bürsten fünfmal öffnen und schließen, bei Ultraschallbehandlung Gelenk in geöffnetem Position einlegen	Außen und in den Lücken bürsten fünfmal öffnen und schließen, bei Ultraschallbehandlung Gelenk in geöffnetem Position einlegen	Standardkorb, Gelenk in geöffnetem Position einlegen	nicht vollständig geschlossen Schmieren Sie die Gelenke und das Gewinde der Spindel	nicht vollständig geschlossen	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden

Aufbereitungsanweisung

G6	Selbstschließende Gelenkinstrumente	-	Standardbürsten	Innen und außen bürsten, fünfmal öffnen und schließen, bei Ultraschallbehandlung Gelenk in geöffnete Position einlegen (falls keine Arretierung vorhanden, Gummiband/Edelstahlrandschlaufe um die Griffe offenhalten)	Innen und außen bürsten, fünfmal öffnen und schließen, bei Ultraschallbehandlung Gelenk in geöffnete Position einlegen (falls keine Arretierung vorhanden, Gummiband/Edelstahlrandschlaufe um die Griffe offenhalten)	Position einlegen	Standardkorb, Gelenk in geöffnete Position einlegen (falls keine Arretierung vorhanden, Gummiband/Edelstahlrandschlaufe um die Griffe offenhalten)	in leicht geöffnete Position die Gelenke schmieren	in leicht geöffnete Position Gelenke geschmiert	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	Tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden
G7, G8	Streuer Zerlegbar	-	Standardbürsten	Demontieren innen und außen bürsten, Kurbel mindestens fünf Mal bewegen während dem Einweichen und Spülen	Demontieren innen und außen bürsten, Kurbel mindestens fünf Mal bewegen während dem Einweichen und Spülen	Demontieren innen und außen bürsten, Kurbel mindestens fünf Mal bewegen während dem Einweichen und Spülen	Standardkorb Demontiert	Schmierung nicht zugelassen	Montiert	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden	tbd Nachdem die endgültigen Ergebnisse der Validierung ausgewertet wurden

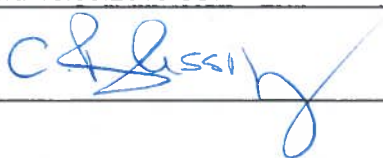
Verteiler

Aushang	
QM-Ordner:	Dokumente
Speicherort EDV:	I:/Daten/QM-System/ QM-Daten/ Dokumente PDF
Internet:	https://reuchlen.com/

Normenbezüge & Gesetze EN ISO 17664:2018
 EN ISO 17665
 EN ISO 14971

Mitgeltende Dokumente Matrix Produktübersicht Aufbereitung
 DM QM Interpretation of the results of Validation Report 182669-10-A_Annex2
 DM QM Interpretation of the results of Validation Report 182669-10-C
 DM QM Interpretation of the results of Validation Report 182670-10-C and 182670-10-E
 DM QM Interpretation of the results of Validation Report 182670-10-D
 DM QM Interpretation of the results of Validation Report 182671-10
 DM QM Interpretation of the results of Validation Report 182669-10-B Table 2
 DM QM Interpretation of the results of Validation Report 182669-10-B Table 3
 DM QM Notes and decisions about Validation Project A01 EN ISO 17664

Erstellung & Freigabe

Erstellt/ geändert: 18.09.2019 CBI	Freigegeben: 18.09.2019 GL
Unterschrift: 	Unterschrift: 