

Anlage 26

Checkliste zur Organisation der Hygienemaßnahmen

Fragen zur allgemeinen Organisation

✓

Sind die Verantwortlichkeiten und Aufgabenverteilungen für die Mitarbeiter/ innen zu Arbeitsabläufen allgemein und zu Hygienemaßnahmen im besonderen schriftlich festgelegt und ist jeder Mitarbeiter nachweislich mit dieser Festlegung vertraut?	
Gibt es Schulungsnachweise für das mit der Hygiene betraute Personal (Interne bzw. externe Schulungen)?	
Haben Sie in Ihrer Praxis einen individuellen, gültigen und freigegebenen Hygieneplan?	
Gibt es für die Praxis eine aktuelle, unterschriebene Betriebsanweisung ?	
Liegt eine Risikobewertung für jeden Arbeitsplatz vor und sind entsprechend Schutzmaßnahmen für jeden Arbeitsplatz schriftlich festgelegt ?	

Fragen zum Mitarbeiterschutz

✓

Sind alle Mitarbeiter gegen die in der Praxis zu erwartenden, impfpräventablen Mikroorganismen geimpft? Wird die regelmäßige Auffrischung der Impfungen kontrolliert?	
Gibt es einen Maßnahmenplan für den Umgang mit Schnitt- oder Stichverletzungen sowie Schleimhautkontakten mit potentiell Erregerhaltigem Material? Ist eine Kurzfassung dieses Maßnahmenplans jederzeit zugänglich? Ist ein zuständiger D-Arzt benannt und ist dessen Erreichbarkeit gesichert?	
Ist das Personal über die angebrachten Zeitpunkte und die korrekte Durchführung der Händedesinfektion unterwiesen und wird die Umsetzung dieser Vorgaben regelmäßig kontrolliert?	
Gibt es Desinfektionsmittel- und Seifenspender mit Armbetätigung? (Auch im Röntgenraum?)	
Sind in Behandlungsräumen Waschbecken mit berührungsfreien Armaturen vorhanden?	
Sind Spender für Einmalhandtücher und ein berührungsfreier Handtuchabwurf vorhanden?	
Sind Hautpflegemittelspender vorhanden?	
Wird in der Praxis Schutzkleidung gestellt?	
Wird diese gemäß den Hygienerichtlinien gewaschen und aufbewahrt?	
Sind für die jeweilige Tätigkeit geeignete Handschuhe vorhanden?	
Steht ein mehrlagiger, anformbarer Mund-Nasen-Schutz bei allen Aerosol-trächtigen Tätigkeiten zur Verfügung?	
Sind ausreichend Brillen als Augenschutz vorhanden?	

Fragen zum Umgang mit spezifischen rechtlichen Vorgaben

✓

Gibt es ein Gefahrstoffverzeichnis mit entsprechenden Sicherheitsdatenblättern?	
Liegt eine Einstufung der Medizinprodukte in Risikoklassen vor?	
Liegen Arbeitsanweisungen für die Aufbereitung der Medizinprodukte (z.B. Instrumente, Hand- und Winkelstücke etc.), sowie für die jeweiligen Arbeitsschritte vor?	
Besteht ein Bestandsverzeichnis nach § 8 MPG / MedGV?	
Bestehen Medizinproduktebücher gemäß § 7 MPBetreibV für die in den Anlagen 1 und 2 MPBetreibV bzw. MedGV genannten Geräte?	
Werden sicherheitstechnische und messtechnische Kontrollen gemäß § 6 MPBetreibV / MedGV durchgeführt und dokumentiert?	
Erfüllt der Aufbereitungsraum die Anforderungen hinsichtlich der Ablauforganisation? Erfolgt eine Trennung von reinen und unreinen Zonen?	
Werden die MP nach Maßgabe des RKI und MPG gelagert?	
Gibt es eine Arbeitsanweisung für die Lagerhaltung mit Kontrolle der Verfallsdaten?	
Wird die Abfallentsorgung entsprechend dem Merkblatt des Umweltministeriums Mecklenburg-Vorpommern „Hinweise für die Entsorgung von Abfällen aus Einrichtungen des Gesundheitsdienstes und vergleichbarer Abfälle nach Ablauf der Übergangsvorschrift nach § 6 Abs. 2 der Ablagerungsverordnung – AbfAbIV in Mecklenburg-Vorpommern vom Juli 2005“ organisiert?	

Fragen zur Desinfektion und Sterilisation von MP

✓

Bei nass-chemischer Aufbereitung: Gibt es für nass-chemische Aufbereitung eine Arbeitsanweisung?	
Gibt es eine Arbeitsanweisung zur Bestückung/Beladung des Reinigungs-Desinfektions-Gerätes?	
Entspricht das angewandte Sterilisationsverfahren der Risikoanalyse und -einteilung des Medizinproduktes?	
Existieren genügend Instrumente einer Art, um bei einer normalen Behandlungsfrequenz deren ordnungsgemäße Aufbereitung sicher zu stellen? (in diesem Zusammenhang besonders problematisch sind Übertragungsinstrumente)	
Wie wird die Funktionsfähigkeit des Sterilisators überprüft und gewährleistet? (Wartung nach Herstellerangabe; MPBetreibVO; Muster-Betriebsanweisungen)	
Wird die Sterilisation dokumentiert?	
Werden regelmäßige Überprüfungen der Funktionsfähigkeit durch entsprechende Tests durchgeführt? (Herstellerangaben; Muster-Betriebsanweisungen)	
Wird der Sterilisator regelmäßig entsprechend der jeweiligen Herstellerangaben gewartet und dokumentiert?	
Erfolgt die Kennzeichnung von Verpackungen der Medizinprodukte gemäß MPG?	

Wird das Sterilgut ordnungsgemäß freigegeben?	
Wird das gelagerte Sterilgut regelmäßig auf Ablauf der Sterilität überprüft?	

Fragen zur Flächenreinigung und Desinfektion

Wird die Praxisreinigung gemäß den Anforderungen des Hygieneplans durchgeführt?	
Werden Flächendesinfektionsmittel in der Gebrauchskonzentration bezogen?	
Erfolgt der Zusatz von Flächendesinfektionsmitteln zur Reinigungslösungen standardisiert nach Angaben des Herstellers?	
Wird eine geeignete Schutzausrüstung (Handschuhe, ggf. Schürze) bei der Anwendung von Flächendesinfektionsmitteln getragen ?	