

Beispiel einer Checkliste für die Beschaffung eines Dampf-Klein-Sterilisators

| <input type="checkbox"/> Ankreuzen falls entsprechend | <input checked="" type="checkbox"/> Empfohlener Zyklustyp | Massnahmen / Bemerkungen | |
|---|---|--|---|
| Angaben des Anwenders zur Gerätebeschaffung | | | |
| Liegen Empfehlungen Ihrer Fachgesellschaft oder Ihres Berufsverbandes vor? | <input type="checkbox"/> JA <input type="checkbox"/> B / <input type="checkbox"/> S / <input type="checkbox"/> N | <input type="checkbox"/> NEIN | Bei NEIN: Lassen Sie sich von Kolleginnen und Kollegen, Herstellern oder weiteren Fachpersonen beraten. |
| Verfügt das Personal über ausreichende Fachkenntnisse und über die notwendige Weiterbildung, um in der Praxis die wiederverwendbaren Medizinprodukte gemäss dem aktuellen Stand von Wissenschaft und Technik aufzubereiten und zu sterilisieren? | <input type="checkbox"/> JA | <input type="checkbox"/> NEIN | Bei NEIN: Erst nach einer Personalschulung selber aufbereiten, oder ausschliesslich Einweginstrumentarium benützen oder von dazu zertifizierten Dritten aufbereiten lassen. |
| Werden in der Praxis chirurgisch invasive Eingriffe oder Behandlungen mit Instrumenten vorgenommen, die die Haut oder Schleimhaut durchdringen, oder kommen die Instrumente anderweitig in Kontakt mit Wunden oder Blut? (Medizinprodukte müssen hierzu in sterilem Zustand verwendet werden, eine Verpackung ist notwendig.) | <input type="checkbox"/> JA <input checked="" type="checkbox"/> B / <input checked="" type="checkbox"/> S | <input type="checkbox"/> NEIN <input checked="" type="checkbox"/> N | Bei NEIN: Für nicht-kritisches Instrumentarium reicht häufig eine korrekt durchgeführte Reinigungs- und Desinfektionsmassnahme aus, allenfalls auch mit einem Gerät mit N-Zyklen. |
| Sind auch Produkte zu sterilisieren, die aufgrund ihrer Thermoresistenz nur bei maximal 125°C behandelt werden dürfen? | <input type="checkbox"/> JA | <input type="checkbox"/> NEIN | Bei JA: Stellen Sie sicher, dass das Gerät auch über einen entsprechenden Temperatur – Zeit Zyklus verfügt und nicht nur über 134°C/18 Min. |
| Sind poröse Medizinprodukte (z.B. Textilien, Tupfer, Gazen, etc.) zu sterilisieren? | <input type="checkbox"/> JA <input checked="" type="checkbox"/> B / <input checked="" type="checkbox"/> S | <input type="checkbox"/> NEIN | |
| Sind Medizinprodukte zu sterilisieren, die Hohlräume aufweisen, deren Verhältnis von Länge zu Durchmesser grösser als fünf sind (Hohlkörper A)? | <input type="checkbox"/> JA <input checked="" type="checkbox"/> B / <input checked="" type="checkbox"/> S | <input type="checkbox"/> NEIN | |
| Werden in der Praxis neurochirurgische, ophthalmologische, otorhinolaryngologische oder kieferchirurgische Eingriffe durchgeführt? (Für die Aufbereitung solcher Instrumente schreibt die CJKV die Dampfsterilisation bei 134°C und einer Haltezeit von 18 Minuten auch für Arztpraxen vor!) | <input type="checkbox"/> JA <input checked="" type="checkbox"/> B / <input checked="" type="checkbox"/> S | <input type="checkbox"/> NEIN | Für alle chirurgischen Eingriffe: Empfehlung BAG und Swissmedic: Einem Gerät, das „Prionen“-Zyklus 134°C 18 Min. unterstützt, den Vorzug geben. |
| Welche Medizinprodukte / Instrumente in welcher Verpackung (einfach, doppelt, starr, weich,..) sind zu sterilisieren? (ev. komplette Liste beilegen) | | | Je detaillierter diese Angaben sind, desto besser kennt der Hersteller Ihre Anforderungen und kann eine entsprechende Offerte erstellen. |
| Anzahl vorgesehener Sterilisationsprozesse pro Tag? | Zyklen | | |
| Wie hoch ist das Gesamtgewicht der Beladung pro Prozess? | kg | | |

| <input type="checkbox"/> Ankreuzen falls entsprechend | <input checked="" type="checkbox"/> Empfohlener Zyklustyp | Massnahmen / Bemerkungen |
|---|--|---|
| Angaben, die vom Hersteller oder Lieferanten zu verlangen sind | | |
| Ist der Dampf-Klein-Sterilisator nach EN 13060:2004 hergestellt und geprüft? | <input type="checkbox"/> JA <input type="checkbox"/> NEIN | Bei NEIN: Gerät nicht beschaffen. |
| Ist das Konformitätskennzeichen (MD oder CE) inklusive Kennnummer der Bewertungsstelle vorhanden? | <input type="checkbox"/> JA <input type="checkbox"/> NEIN | Bei NEIN: Gerät nicht beschaffen. |
| Verfügt das Gerät über einen Zyklus für die Sterilisation bei 134°C mit einer Haltezeit von 18 Minuten (Prionenzyklus), oder kann es dazu nachgerüstet werden? | <input type="checkbox"/> JA <input type="checkbox"/> NEIN <input checked="" type="checkbox"/> B / <input checked="" type="checkbox"/> S | Bei NEIN: Wenn die Anforderungen der CJKV erfüllt werden müssen, Gerät nicht beschaffen. Andernfalls ist eine Beschaffung möglich, jedoch nicht in jedem Fall empfehlenswert. |
| Verfügt das Gerät über alle notwendigen Sterilisationszyklen, mit welchen alle Anforderungen an die zu sterilisierenden Medizinprodukte und Beladungsarten (Art der Verpackung, solides und/oder poröses Material, Beladungsgewicht) abdecken können? | <input type="checkbox"/> JA <input type="checkbox"/> NEIN | Bei NEIN: Gerät nicht beschaffen. Alternativ andere Medizinprodukte oder Verpackungen beschaffen. |
| Verfügt das Gerät über einen Drucker oder eine PC-Anschlussmöglichkeit, oder ist dies optional erhältlich? | <input type="checkbox"/> JA <input type="checkbox"/> NEIN | Bei NEIN: Gerät besser nicht beschaffen. Falls keine maschinelle Aufzeichnungsmöglichkeit vorhanden ist, muss der Sterilisationszyklus manuell aufgezeichnet werden (MepV, Art. 19) |
| Beschaffungspreis des Sterilisators inklusive Drucker | CHF | |
| Weitere Optionen (Wasseraufbereitung, PC-Software, ...) | CHF | |
| Kosten für Verbrauchsmaterial (Türdichtungen, Druckerpapier, Reinigungsmaterial,...) | CHF | |
| Jährliche Wartungskosten des Sterilisators / Servicevertrag / Validierung | CHF | |
| Zusätzliche Kosten | | |
| Beschaffungskosten für zusätzliches Instrumentarium aufgrund längerer Zykluszeiten | CHF | |
| Beschaffungskosten für Verpackungsmaterial | CHF | |
| Beschaffungskosten für Material zwecks Routinekontrolle | CHF | |
| Kosten für bauliche Anpassungen, falls für die Installation des Gerätes notwendig (Medienleitungen wie beispielsweise Strom und Wasser, Abwasserablauf,...) | CHF | |

Bei Geräten mit Zyklen der Klasse S sollte sich der Anwender immer durch den Hersteller oder dessen Vertriebspartner in der Schweiz schriftlich bestätigen lassen, dass diese Sterilisationszyklen seinen Beladungsanforderungen entsprechen!