

## UNSERE REFERENTEN

### Dr. med. Wolfgang Rulf

Urologische Praxis  
Erkrath

*Langjähriger Fachreferent für Hygiene des Berufsverbandes  
der Deutschen Urologen e.V. (BvDU)*

*Hygienebeauftragter Arzt für Ambulantes Operieren  
der ÄK Nordrhein*

### Dr. med. Götz Geiges

Urologische Praxis  
Berlin

*Mitglied des AK Infektiologie der Deutschen Gesellschaft  
für Urologie (DGU)*

### Dr. med. Peter Kollenbach

Urologische Praxis  
Kassel

*Fachreferent für Hygiene des Berufsverbandes der  
Deutschen Urologen e.V. (BvDU)*

## ZIELGRUPPE

Praxen aller Fachgruppen in denen Medizinprodukte aufbereitet  
werden.

## TAGUNGSORT

### CityClass Hotel Caprice am Dom

Rothenberg 7 – 9  
50667 Köln  
Telefon 0221.920 540  
www.cityclass.de

## KURSGEBÜHR

350,00 € für Mitglieder eines Berufsverbandes

375,00 € für Nichtmitglieder

*inkl. Tagesverpflegung*

## ANMELDUNG

www.mfawissen.de



## HOTELS IN DER NÄHE

### Hotel Mondial am Dom Cologne – MGallery

Kurt-Hackenberg-Platz 1

50667 Köln

Telefon 0221.20630

www.accorhotels.com/de/

### CityClass Hotel Europa am Dom

Am Hof 38 – 46

50667 Köln

Telefon 0221.2058 555

www.cityclass.de

### ibis Hotel Köln am Dom

Bahnhofsvorplatz

50667 Köln

Telefon 0221.9128580

www.accorhotels.com

## ORGANISATION UND DURCHFÜHRUNG



SgDU Servicegesellschaft der  
Deutschen Urologen mbH

Tel. +49 (0)30.887 22 55 -1

Fax +49 (0)30.887 22 55 -9

info@sgdu-mbh.de

www.sgdu-mbh.de



## Qualifizierungskurs zur Hygiene und der Aufbereitung von Medizinprodukten für Medizinische Fachangestellte

gemäß KRINKO-Empfehlung zur Hygiene bei  
der Aufbereitung von Medizinprodukten

Köln, 13.– 14.09.2019

## GRUSSWORT

Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen,  
sehr geehrtes Praxisteam,

Hygiene dient in der Arztpraxis als primäre Maßnahme zur Vorbeugung von Infektionen und ist Teil einer qualitätbewussten Patientenversorgung. Wie Sie wissen, darf die Aufbereitung »steriler oder steril zum Einsatz kommender Medizinprodukte« – z.B. Endoskope – nur von entsprechend sachkundigem Personal durchgeführt werden.

Die im § 8 der Medizinprodukte-Betreiberverordnung verbindlich für mindestens 2 Medizinische Fachangestellte geforderte Qualifikation wird in der Anlage 6 und 8 der KRINKO-Empfehlung »zur Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten« vorgegeben.

Der kodexbedingte Wegfall industrieunterstützter Seminare lässt zunehmend neue Schulungsanbieter auf den Plan treten. Häufig fehlen den Referenten jedoch die Kenntnisse der Implikationen in einer Vertragsarztpraxis. So wird nicht selten die Kür zu Pflicht ohne Sensibilität für die organisatorischen und wirtschaftlichen Folgen für die Praxis.

### Warum unser Kurs?

Dieser industrieunabhängige Kurs zur Sachkundequalifikation für Hygiene und zum Management von Medizinprodukten folgt dem Konzept »von der Praxis für die Praxis«. Die Lerninhalte werden auf der Grundlage verbindlicher Verpflichtungen immer auch aus der Sicht des Praxisinhabers vermittelt. Die Referenten sind niedergelassene Ärzte mit langjähriger »Hygieneerfahrung« in der Praxis.

Diesem Kurs liegt das von der BÄK konzipierte 24-stündige Seminar zu Grunde als Hybrid aus **Präsenzveranstaltung** und **Online-Selbststudium mit Lernerfolgskontrolle** und **Abschlussgespräch**. Kursbestandteil sind eine Seminarbroschüre und eine umfangreiche Literatur-CD. Durch die Anerkennung der Ärztekammer Berlin ist das Zertifikat behördentauglich.

Wir würden uns über zahlreiche Anmeldungen zur Weiterbildung in diesem wichtigen Thema freuen.

Ihr



Dr. med. Axel Schroeder

Präsident Berufsverband der Deutschen Urologen e.V.

## PROGRAMM – PRÄSENZTEIL

**TAG 1** | Freitag, 13.09.2019 | 9:00 bis 18:15 Uhr

### I. Grundsätzliches – Nosokomiale Infektionen – Begriff des Risikos in der Hygiene

#### II. Gesetzliche und normative Regelungen

- Infektionsschutzgesetz (IfSG)
- Verordnung über Hygiene und Infektionsprävention in medizinischen Einrichtungen (HygMedVO)
- KRINKO-Empfehlungen
- Medizinproduktgesetz und Medizinproduktbetreiberverordnung
- Medizinprodukte-Sicherheitsplanverordnung
- Berufsgenossenschaftliche Vereinbarungen (DGUV) und technische Richtlinien (TR)

#### III. Qualifikationsanforderungen

- Ärztliche Qualifikationen
- Nicht-ärztliche Qualifikationen

#### IV. Management von Medizinprodukten

- Beschaffungswesen/Kriterien bei der Anschaffung
- Bestandsverzeichnis, Gerätebuch, Sicherheits-/messtechnische Kontrollen
- Kontrolle Ablaufdaten

#### V. Allgemeine Hygiene

- Begriffsbestimmung: Reinigung, Desinfektion, Sterilisation
- Reinigungs- und Desinfektionsmittel entsprechend der Spezifikation
- Hände, Flächen, Aseptik, Injektionen, Infusionen
- Umgang mit Medikamenten; Entsorgung

#### VI. Infektiologie – Multiresistente Erreger – MRE-Netzwerke

- MRSA, VRE, MRGN, Clostridium difficile, Viren (HPV, HIV, Hepatitis)
- Chlamydien, Sprosspilze und Schimmelpilze, CJK / vCJK

**TAG 2** | Samstag, 14.09.2019 | 8:00 bis 18:00 Uhr

### VII. Arbeitsschutz

- DGUV; TRBA 250 / Biostoffverordnung; TRGS 525 / Gefahrstoffverordnung

### VIII. Materialkunde

#### IX. Aufbereitung von Medizinprodukten

- Grundsätzliches zur Aufbereitung von MP
- Begriff der Validierung
- Risikoeinstufung
- Manuelle / maschinelle Aufbereitung
- Bedeutung der Wasserqualität (mikrobiologisch, Wassergüte, Kontrollen)
- Überprüfung der Prozessergebnisse
- Vorreinigung, Reinigung, Desinfektion
- Trocknung
- Funktions-Prüfung, Sichtkontrollen, Pflegemaßnahmen und Instandsetzung
- Sterilverpackung, Verpackungsarten erklären, Verpackungstechniken nach DIN
- Kontrollen der Folienverpackung
- Sterilisation
- Kontrollindikatoren
- Dampfsterilisatoren
- Verfahren bei thermolabilen Medizinprodukten
- Freigabe nach Kontrolle des Sterilisationsprozesses
- Lagerung / Lagerfristen

#### X. Aufbereitung von Endoskopen

#### XI. Erstellen eines Hygieneplans

- Prinzipien zur Erstellung
- Verfahrens- und Arbeitsanweisungen umsetzen

#### XII. Abschlussbesprechung

**Einweisung Online-Part und Lernerfolgskontrolle**