

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.

TAGUNGSTORT

Dorint Pallas Wiesbaden

Auguste-Viktoria-Straße 15

65185 Wiesbaden

Telefon: 0611.330 60

www.hotel-wiesbaden.dorint.com

KURSGEBÜHR

400,00 € für Mitglieder eines Berufsverbandes

425,00 € für Nichtmitglieder

inkl. Tagesverpflegung

ANMELDUNG

www.mfawissen.de



HOTELS IN DER NÄHE

Best Western Hotel Wiesbaden

Mainzer Straße 74

65189 Wiesbaden

Telefon: 0611.170 790

www.bestwestern.de

Favored Hotel Hansa

Bahnhofstraße 23

65185 Wiesbaden

Telefon: 0611.901 240

www.favored-hotels.com

Holiday Inn Express Wiesbaden

Abraham-Lincoln-Straße 1

65189 Wiesbaden

Telefon: 04961.195 473 10

www.hiexpress.com

ORGANISATION UND DURCHFÜHRUNG



SgDU Servicegesellschaft der
Deutschen Urologen mbH
Kantstraße 149
10623 Berlin

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

Wiesbaden, 19.– 20.06.2020

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, 19.06.2020 | 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
- Medizinproduktegesetz und Medizinproduktebetreiberverordnung
- 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, 20.06.2020 | 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