

Pat Dringend

Zusammenfassung aus Mitteilung: *CDC and FDA Alert: Immediate Need for Healthcare Facilities to Review Procedures for Cleaning, Disinfecting, and Sterilizing Reusable Medical Devices*

Dringende Massnahmen für den Schutz und die Sicherheit des Patienten

Adrees Muhammad, ZSVA Inselspital Bern

Aufgrund wiederholten Meldungen von offiziellen Stellen in der USA, dass möglicherweise Patienten erhöhten Infektionsrisiken aufgrund mangelnde Reinigung und Desinfektion der Medizinprodukten ausgesetzt sind, ruft das Zentrum für die Krankheitskontrolle und Prävention (CDC) und die US Food and Drug Administration (FDA) zu vermehrten Kontrollen auf.

Diese Stellen machen die Dienstleister im Gesundheitswesen und in den Einrichtungen, wie Spitäler, Ambulante OP- Zentren, Kliniken und Arztpraxen darauf aufmerksam, wie wichtig die Reinigung, Desinfektion, Sterilisierung und ordnungsgemässe Pflege von wiederverwendbaren medizinischen Produkten ist. Zum Schutz des Patienten empfehlen sie folgende Massnahmen:

- Regelmässige Schulungen für alle Mitarbeiter, die mit den wiederverwendbaren medizinischen Produkten und Geräten zu tun haben.
- Bedienung und Wartung von neuen Geräten muss genau nach den Vorgaben des Herstellers befolgt werden.
- Bei der Bedienung von neuen Geräten muss jeder Mitarbeiter unter Beobachtung einer Fachperson demonstrieren, dass er den Instruktionen genau folgt.
- Kopien von Bedienungsanleitungen für Geräte und Maschinen sollten für das Personal und die Inspektoren leicht zugänglich sein.
- Einhaltung der Reinigung, Desinfektion, Sterilisation und Lagerhaltung muss regelmässig überwacht und kontrolliert werden.
- Desinfektionsmittel muss mit den Angaben des Herstellers (z.B. Verdünnung, Kontaktzeit, Lagerung, Haltbarkeit) übereinstimmen.
- Überwachung der Reinigungs- und Desinfektionsgeräte für Endoskope (z.B. Ausdruck von Durchfluss, Zeit und Temperatur).
- Die Leistungen der Autoklavs müssen regelmässig überwacht und kontrolliert werden.
- Reparaturen und Wartungen müssen von zertifizierten Technikern durchgeführt und auch dokumentiert werden.

<http://emergency.cdc.gov/han/han00383.asp> |

NEWS zum neuen Beruf

Eidgenössisches Fähigkeitszeugnis – Medizinproduktetechnologe

BRANCHENVERNEHMLASSUNG ABGESCHLOSSEN

Bis Mitte Oktober 2015 hatten die Branchenorganisationen die Möglichkeit, zur Bildungsverordnung und zum Bildungsplan das Berufes Medizinproduktetechnologe/-in EFZ Stellung zu nehmen. Gemäss Reformkommission sind keine Rückmeldungen eingegangen, welche eine grund-

legende Anpassung der vorgelegten Dokumente erfordern.

In einem nächsten Schritt geht es nun darum, einen geeigneten Standort für die Durchführung der überbetrieblichen Kurse zu finden. Bewerbungen von zwei regionalen Organisationen der Arbeitswelt liegen OdASanté vor. Bis Mitte 2016 soll der Durchführungsstandort definiert sein.

Damit die Einführung der Ausbildung per Sommer 2018 erfolgen kann, wird OdASanté im Herbst 2016 einen entsprechenden Antrag an das SBF1 stellen (Einreichung des Tickets).

Quelle: <https://www.odasante.ch/news/>