

Anmeldung:

MFA-Qualifikationsseminar Hygiene, Management und
Aufbereitung von Medizinprodukten
Aus der Praxis für die Praxis.

per Fax an **07321-9469140**

Hiermit melde ich folgende MitarbeiterInnen
verbindlich zur oben genannten Veranstaltung an,
keine Kursgarantie.

Hamburg **23. + 24. November 2018**

Name 1: _____

Name 2: _____

Name 3: _____

PLZ, Ort: _____

E-Mail: _____

Unterschrift: _____

Praxisstempel: (bitte lesbar)

DermaMed eG

Genossenschaft für Leistungen im
Bereich der Dermatologie eG
GnR.: 720087

Amtsgericht Ulm

Bankverbindung KSK Heidenheim

IBAN: DE40 6325 0030 0046 0350 53

BIC: SOLADES1HDH

Geschäftsstelle c/o med info GmbH
Hainenbachstraße 25

89522 Heidenheim

Telefon: 07321-9469115

Telefax: 07321-9469140

E-Mail: m.hauf@med-info-gmbh.de

www.mfa-fortbildung.com

unsere Referenten:



Dr. Wolfgang Rulf
Urologische Praxis
Erkrath

Langjähriger Fachreferent für Hygiene des
Berufsverbandes der Deutschen Urologen (BDU)
Hygienebeauftragter Arzt für Ambulantes
Operieren der ÄK Nordrhein



Dr. Götz Geiges
Urologische Praxis
Berlin

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



Dr. Peter Kollenbach
Urologische Praxis
Kassel

Fachreferent für Hygiene des Berufsverbandes
der Deutschen Urologen (BDU)

Zielgruppe:

**! Praxen aller Fachgruppen, in denen
Medizinprodukte aufbereitet werden. !**

Kursgebühr:

340,00 € zzgl. MwSt. für Mitglieder der DermaMed eG

350,00 € zzgl. MwSt. für Mitglieder des BVDD

375,00 € zzgl. MwSt. für Nichtmitglieder

Qualifizierungskurs zur Hygiene und der Aufbereitung von Medizinprodukten für Medizinische Fachangestellte

gemäß KRINKO-Empfehlung zur Hygiene bei der
Aufbereitung von Medizinprodukten

Hamburg

23. + 24.11.2018

Ein Angebot für
DermaMed Mitglieder

DermaMed eG



in Zusammenarbeit mit dem
Berufsverband der Deutschen Urologen.

Sehr geehrte Kolleginnen und Kollegen,

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 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.

...und 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 Urologen 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 freuen, wenn Sie Ihre Mitarbeiter zur Weiterbildung in diesem wichtigen Thema anmelden.

Ihre G. Geiges, P. Kollenbach und W. Rulf

Programm - Präsenzteil

Tag 1

9:00 bis 17:30 Uhr

- I. **Grundsätzliches – Nosokomiale Infektionen – Begriff des Risikos in der Hygiene**
- II. **Gesetzliche und normative Regelungen**
 - Infektionsschutzgesetz (IfSG)
 - Verordnung über Hygiene und Infektionsprävention in med. Einrichtungen (HygMedVO)
 - KRINKO-Empfehlungen
 - Sozialgesetzbuch (SGB V)
 - 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

9:00 bis 17:30 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 Foleinverpackung
 - Sterilisation
 - Kontrollindikatoren
 - Dampfsterilisatoren
 - Verfahren bei thermolabilen Medizinprodukten
 - Freigabe nach Kontrolle des Sterilisationsprozesses
 - Lagerung / Lagerfristen
 - X. **Erstellen eines Hygieneplans**
 - Prinzipien zur Erstellung
 - Verfahrens- und Arbeitsanweisungen umsetzen
 - Hygiene-, Reinigungs- und Desinfektionsplan
 - XI. **Abschlussbesprechung**
- Einweisung Online-Part und Lernerfolgskontrolle