Checkliste

Ersetzt:

Neu

zur Inspektion der Aufbereitung von Medizinprodukten (MEP) in Zahnarztpraxen, die Kleinsterilisatoren und Thermodesinfektionsgeräte gemäss Medizinprodukteverordnung (MepV) einsetzen.

1 Angaben zum Betrieb (Ref: KIGAP ⁱ Vorwort S.5)			
Zahnarztpraxis:			
Strasse Nr.			
PLZ / Ort			
Tel. Nr.			
E-Mail			
Zahl der Units		(= Behandlungsräume)	
Zahl der Mitarbeiter		in Stellenprozente	n % Total
davon Zahnärzte		in Stellenprozente	n %
davon DH ⁱⁱ		in Stellenprozente	n %
davon DA ⁱⁱⁱ		in Stellenprozente	n %
2 Angaben zur Inspektion Basisinspektion Nachinspektion Stichprobe andere (Grund)			
Datum Inspektion Inspektor(en)			
Name, Vorname		Qualifikation/T	itel
2.1 Arbeitet der Betrieb	MEP selber auf		☐ Ja ☐ Nein → Punkt 13
Code: CL AG KIGAP 002/V01D	Erstellt: 12.03.2013	2	Gültig ab: 01.12.2013-
Verfasst:	Geprüft:	26.07.2012	Genehmigt:

Anhänge:

keine

Seite: 1 von 6

2.2	Zuständige Person(en) im Betrieb für die MEP-Aufbereitung	Qualifikation / Ausbildung		
=	Eventuelle Bemerkungen bitte dieses Fragebogens angeben.	auf einem separaten	Blatt	am Ende
3	Hygieneplan - Qualitätssicherung	gssystem.(=QSS) (Ref: AGLL	. ⁱ 1 Matrix	1. QSS)
3.1	QSS / Hygieneplan, angepasst an die Praxis	struktur	☐Ja	☐ Nein
3.2	Technische Dokumentation der Wiederaufbe (Validierung, Unterhalt, Reparaturen) (Ref: AGI	<u> </u>	☐ Ja	☐ Nein
3.3	Journal der Aufbereitungsdaten (Tagesjourna	(Ref: AGLL 002 / KIGAP S.38)	☐ Ja	☐ Nein
4	Personal (Ref: AGLL 1 Matrix 2)			
4.1	Organigramm vorhanden		☐Ja	☐ Nein
4.2	Verantwortlichkeiten (Pflichtenheft) für Wiede MEP vorhanden	eraufbereitung	☐ Ja	☐ Nein
4.3	Aktuelle Schulung und Ausbildung dokument (Ref. KIGAP Kap. 4)	iert und vorhanden	☐ Ja	☐ Nein
5	Im Betrieb aufzuarbeitende Mediz	zinprodukte		
5.1		ne Desinfektion ektion auf hohem Niveau ation	☐ Ja ☐ Ja ☐ Ja	☐ Nein ☐ Nein ☐ Nein
5.2	Schriftliche Anweisungen für die Aufarbeitung (Ref. KIGAP 3.1 / AGLL 001 Matrix 4)	g der MEP vorhanden?	☐ Ja	☐ Nein
6	Organisation / Räumlichkeiten (Re	f KIGAP Kap. 5/AGLL 001 Matrix 3.)		
6.1	Zonen für Aufbereitung von MEP geeignet ur	nd adäquat ausgestattet?	☐ Ja	☐ Nein
6.2	Trennung der Zonen für die Aufbereitung vor	MEP (KIGAP Kap. 8.+ 9.)	☐Ja	☐ Nein
6.3	Massnahmen zur Verhinderung der Rekontar	mination behandelter MEP	☐ Ja	☐ Nein

Code: CL AG KIGAP 002/V01D	Erstellt: 12.03.2013	Gültig ab: 01.12.2013-
Verfasst: Dr. St. Luterbacher	Geprüft: AG KIGAP 26.07.2013	Genehmigt: AG KIGAP 30.11.2013 -
Ersetzt: Neu	Anhänge:	Seite: 2 von 6

7 V	7 Wiederaufbereitung kritischer MEP (Ref. KIGAP Kapitel 3.1/10/11 / AGLL 001 Matrix 3./4./7./5.))					
	Werden folgende Tätigkeiten gemäss QSS / Hygieneplan korrekt umgesetzt?					
7.1	1 Maschinelle Desinfektion und Reinigung (Thermodesinfektor)?					
7.2	Tauchdesinfektion Ja Nein					
7.3	Manuelle Reinigung und Trocknung (Ref. KIGAP Kap. 7)					
7.4	Pflege, Wartung und Unte	•			 ☐ Ja ☐ Nein	
7.5	Gebinde / Beutel für Steri			eignet?	☐ Ja ☐ Nein	
7.6	MEP mit Folienschweissg	• .	sp. gos		☐ Ja ☐ Nein	
7.7	Visuelle Kontrolle der Sch	•			☐ Ja ☐ Nein	
7.8	Sind die verwendeten Pro		omnatihel?		☐ Ja ☐ Nein	
7.0	onia die verwenaeten i re	raakte geelgilet alla k	ompatibor.			
8	Desinfektion und R (Ref. AGLL 002)	Reinigung mit Th	nermodes	sinfektor	☐ Ja ☐ Nein	
	Modell:		Anschaffung	ısjahr:		
8.1	Kontrolle der Reinigungsv	wirkung des Thermode	esinfektors (=Validierung)	☐ Ja ☐ Nein	
8.2	Gerätejournal vorhanden	(Ref. AGLL 002)			☐ Ja ☐ Nein	
8.3	Service- / Wartungsvertra	ıg:			☐ Ja ☐ Nein	
	Firma:					
	Datum letzter Service /Wa	artuna:				
\rightarrow	falls weitere Apparate ver	wendet werden, bitte	auf einem s	eparaten Blat	t aufführen.	
9	Sterilisator / Autok	lav (Ref. KIGAP Kap. 2 / A	GLL 002)			
9.1	Gerät 1					
	Modell:		Anschaffung	ısjahr:		
	Erstvalidierung:	☐ Ja ☐ Nein	falls ja, D	atum:		
	Revalidierung:	☐ Ja ☐ Nein	falls ja, D	atum (letzte):		
	Gerätejournal vorhanden:	: 🗌 Ja 📗 Nein				
	Servicevertrag:	☐ Ja ☐ Nein				
	Firma:					
	Datum letzter Service /Wa	artung:				
9.2	Gerät 2					
	Modell:		Anschaffung	ısjahr:		
	Erstvalidierung:	☐ Ja ☐ Nein	falls ja, D	atum:		
	Revalidierung:	☐ Ja ☐ Nein	falls ja, D	atum (letzte):		
	Gerätejournal vorhanden:	: 🗌 Ja 📗 Nein				
	Servicevertrag:	☐ Ja ☐ Nein				
	Firma:					
	Datum letzter Service /Wa	artung:				
9.3	Autoklav(en) für kritische				☐ Ja ☐ Nein	
	→ falls weitere Apparate	• •	tte auf einem	separaten B	_ _	
		·		•		
Code	:	Erstellt:		Gültig ab:		
	G KIGAP 002/V01D	12.03.2013		01.12.2013-		
Verfas Dr. St	sst: . Luterbacher	Geprüft: AG KIGAP 26.07.2013		Genehmigt: AG KIGAP 30	.11.2013 -	
Ersetz		Anhänge:		Seite:		
Neu		keine		3 von 6		

10	Sterilisationsablauf (Ref. KIGAP Kap. 12/14.2/15 und Anhang B+C) Sterilisationszyklen (die Eingesetzt / Angewendet werden)		
	Prionenzyklus: 134°C während 18 Min.	□Ja	☐ Nein
	Einfacher Zyklus: 121°C während 15 Min.	☐Ja	☐ Nein
	Andere:	☐ Ja	☐ Nein
	Andere:	☐ Ja	☐ Nein
	Andere:	☐Ja	☐ Nein
	Werden folgende Tätigkeiten gemäss Hygieneplan korrekt umgesetzt?		
10.1	Handhabung, Ladung, Kontrollen	☐ Ja	☐ Nein
10.2	Dokumentation der Parameter (Datum, Temperatur, Druck, Dauer)	☐ Ja	☐ Nein
10.3	Indikatoren (Typ/Klasse)	☐ Ja	☐ Nein
	Wann/wie eingesetzt?		
10.4	Dampfpenetrationstest (Helix)	☐ Ja	☐ Nein
	Wann/wie?		
10.5	Biologischer Test (falls kein physikalischer Test)	☐ Ja	☐ Nein
	Typ/Klasse		
	Wann/wie?		
11	Chargenfreigabe (Ref. KIGAP Kap. 11 + Anh. B / AGLL 4. Und 7d)		
11.1	Etikettierung (Chargennummer, Sterilisations- und/oder Ablaufdatum)	☐ Ja	☐ Nein
11.2	Reinitialisierungsprotokoll für die Wiederaufbereitung		
44.0	wenn eine Charge nicht freigegeben werden kann	∐ Ja	☐ Nein
11.3	Protokoll der Chargenfreigabe	∐ Ja	∐ Nein
12	Lagerung der sterilen MEP (Ref. KIGAP Kap. 13 / AGLL 001 Matrix 3 und 4)		
12.1	Sind die Lager sauber und geeignet?	☐ Ja	☐ Nein
12.2	Freigabestatus geregelt?	☐ Ja	☐ Nein
12.3	Erlaubt die Lagerung eine Kontrolle nach Ablaufdatum	☐ Ja	☐ Nein
13	Falls Wiederaufbereitung durch Dritte (Ref. KIGAP Kap. 15/ AGLL	001 Matr	ix 6)
13.1	Leistungen durch rechtskräftigen schriftlichen Vertrag geregelt?	☐ Ja	☐ Nein
	- mit Erwähnung der Qualitätsanforderungen	☐ Ja	☐ Nein
	- mit Richtlinien zu den Schnittstellen	☐ Ja	☐ Nein
40.0	- mit Zuordnung der Kontrollen und Verantwortlichkeiten	☐ Ja	☐ Nein
13.2	Existiert ein Eingangsprotokoll der wiederaufbereiteten MEP?	∐ Ja	Nein

Code: CL AG KIGAP 002/V01D	Erstellt: 12.03.2013	Gültig ab: 01.12.2013-
Verfasst:	Geprüft:	Genehmigt:
Dr. St. Luterbacher	AG KIGAP 26.07.2013	AG KIGAP 30.11.2013 -
Ersetzt:	Anhänge:	Seite:
Neu	keine	4 von 6

14 Mängelliste

Anmerkung:

Eine Inspektion ist eine Stichprobenprüfung. Die nachstehend aufgelisteten Mängel stellen nicht notwendigerweise sämtliche Abweichungen von den einzuhaltenden Vorschriften dar. Die Verantwortung für die Einhaltung aller aktuell gültigen Vorschriften und für die Konformität des Qualitätssicherungssystems liegt bei der verantwortlichen Person des Detailhandelsbetriebes.

	Kritische Mäng	gel ^r		∐ Ja ∐ Nein
	Wesentliche M	ängel ^{vi}		☐ Ja ☐ Nein
	Andere/geringf	ügige Mängel		☐ Ja ☐ Nein
15 15.		ngen		
15.	2 Inspektor(en)		
16	Funktion	ren Name/Vorname	Unterschrift	
	Verantwortliche	e Medizinalperson in der Za	ahnarztpraxis:	
	Ort/Datum:			

Code: CL AG KIGAP 002/V01D	Erstellt: 12.03.2013	Gültig ab: 01.12.2013-
Verfasst: Dr. St. Luterbacher	Geprüft: AG KIGAP 26.07.2013	Genehmigt: AG KIGAP 30.11.2013 -
Ersetzt: Neu	Anhänge:	Seite: 5 von 6

KIGAP = Gute Praxis zur Aufbereitung von Medizinprodukten in Arzt und Zahn-

arztpraxen sowie bei weiteren Anwendern von Dampf-Klein-Sterilisatoren.

Swissmedic Version 1, April 2010

iii DH = Dentalhygienikerin iiii DA = Dentalassistentin

AGLL = Arbeitsgruppen Leitlinie (Leitlinie der AG KIGAP)
 Kritischer Mangel = Bedeutendes Risiko, dass er zu einem Produkt oder

Vorkommnis führt, welches Menschen oder Tiere gefährden kann.

^{vi} Wesentlicher Mangel = Bedeutendes Risiko, dass er zu einem Produkt führt welches nicht

spezifikationskonform ist, bzw. nicht der Zulassung entspricht.

Code: CL AG KIGAP 002/V01D	Erstellt: 12.03.2013	Gültig ab: 01.12.2013-
Verfasst:	Geprüft:	Genehmigt:
Dr. St. Luterbacher	AG KIGAP 26.07.2013	AG KIGAP 30.11.2013 -
Ersetzt:	Anhänge:	Seite:
Neu	keine	6 von 6