

Ausfüllhinweisergänzende Informationen des QS-Verfahrens „Vermeidung nosokomialer Infektionen – postoperative Wundinfektionen“ (QS WI)

Einrichtungsbezogener, ambulanter QS-Dokumentationsbogen (NWIEA; EJ 2023)

Stand: 05. Januar 2024

Im folgend finden Sie Informationen zu den Linkverweisen, die in den Ausfüllhinweisen des einrichtungsbezogenen, ambulanten QS-Dokumentationsbogens (NWIEA) im QS-Verfahren „Vermeidung nosokomialer Infektionen – postoperative Wundinfektionen“ (QS WI) des EJ 2023 dargestellt werden (ausfüllhinweisergänzende Informationen).

Sollten Sie Fragen zu diesen ausfüllhinweisergänzenden Informationen haben, wenden Sie sich bitte an die Mitarbeiterinnen und Mitarbeiter des QS-Verfahren QS WI (nosokomiale-infektionen@iqtig.org).

Ambulanter QS-Dokumentationsbogen (NWIEA) – EJ 2023

Datenfeld	Ausfüllhinweisergänzende Information
<ul style="list-style-type: none"> • Wurde bei ambulanten Operationen eine präoperative Haar-entfernung des Operationsfeldes durchgeführt? • Wurde dazu ein Klingenrasierer genutzt? • Wurde dazu eine Schere genutzt? • Wurde dazu ein Haarschneider (Clipper) genutzt? • Wurde dazu eine Enthaarungscreme genutzt? 	<p>Die Empfehlung der Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) zur „Prävention postoperativer Wundinfektionen“ finden Sie hier.</p>
<p>Erfolgte eine schriftliche Risikoeinstufung für alle bei Operationen verwendeten Arten steriler Medizinprodukte?</p>	<p>Die Empfehlung „Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten“ der Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) und des Bundesinstituts für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) aus dem Jahr 2012 sowie die Ergänzung zur Empfehlung „Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten“ aus dem Jahr 2018 finden Sie auf den Seiten des Robert Koch-Instituts hier bzw. hier.</p> <p>Den Leitfaden "Hygiene in der Arztpraxis" des Kompetenzzentrums Hygiene und Medizinprodukte der KVen und der KBV finden Sie hier.</p>
<p>Wurden für alle in der Anlage 1 der KRINKO-Empfehlung "Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten" aufgeführten Teilschritte der Aufbereitung Standardarbeitsanweisungen erstellt?</p>	<p>Die Empfehlung „Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten“ der Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) und des Bundesinstituts für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) aus dem Jahr 2012 sowie die Ergänzung zur Empfehlung „Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten“ aus dem Jahr 2018 finden Sie auf den Seiten des Robert Koch-Instituts hier bzw. hier.</p>

Wann erfolgte die letzte periodische oder ereignisbezogene Leistungsbeurteilung des Reinigungs- und Desinfektionsgeräts (RDG) zur Sicherstellung der Einhaltung der in der Validierung festgelegten Prozessparameter vor Ablauf des Jahres 2023?	Die Empfehlung der Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) und des Bundesinstituts für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) zur „Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten“ aus dem Jahr 2012 sowie die Ergänzung zur Empfehlung „Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten“ aus dem Jahr 2018 finden Sie auf den Seiten des Robert Koch-Instituts hier bzw. hier .
<ul style="list-style-type: none"> • Wurde das OP-Sterilgut mittels Siegelnahtverpackung verpackt? • Wurde das OP-Sterilgut mittels Containerverpackung verpackt? • Wurde das OP-Sterilgut mittels Klebebeutel verpackt? • Wurde das OP-Sterilgut mittels Sterilisationsbogen verpackt? 	Die Leitlinie für die Validierung der Verpackungsprozesse nach DIN EN ISO 11607-2 der Deutschen Gesellschaft für Sterilgutversorgung und das Update aus dem Jahr 2020 finden Sie hier und hier .
Wann erfolgte die letzte periodische oder ereignisbezogene Leistungsbeurteilung des Sterilisators zur Sicherstellung der Einhaltung der in der Validierung festgelegten Prozessparameter vor Ablauf des Jahres 2023?	Die Empfehlung „Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten“ der Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) und des Bundesinstituts für Arzneimittel und Medizinprodukte (BfArM) aus dem Jahr 2012 sowie die Ergänzung zur Empfehlung „Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten“ aus dem Jahr 2018 finden Sie auf den Seiten des Robert Koch-Instituts hier bzw. hier .
Wurde ein Informationsblatt zum speziellen Hygieneverhalten für Patienten mit einer bekannten Besiedlung oder Infektion durch Methicillin-resistenten Staphylococcus aureus (MRSA) vorgehalten, das alle folgenden Inhalte thematisiert?	Beispiele für Informationsblätter zum speziellen Hygieneverhalten für Patienten mit einer bekannten Besiedlung oder Infektion durch Methicillin-resistenten Staphylococcus aureus (MRSA) finden Sie z.B. auf folgenden Seiten: <ul style="list-style-type: none"> • Landesgesundheitsamt Baden-Württemberg • KV Berlin • Krankenhaus der Barmherzigen Brüder Trier
Wurden Compliancebeobachtungen hinsichtlich der hygienischen Händedesinfektion durchgeführt?	Die Anleitung zur Compliance-Überprüfung der Händedesinfektion und den Beobachtungsbogen der „Aktion Saubere Hände“ finden Sie hier .