

Beispiel einer Checkliste für die Beschaffung eines Dampf-Klein-Sterilisators

<input type="checkbox"/> Ankreuzen falls entsprechend	<input checked="" type="checkbox"/> Empfohlener Zyklustyp	Massnahmen / Bemerkungen
Angaben des Anwenders zur Gerätebeschaffung		
Liegen Empfehlungen Ihrer Fachgesellschaft oder Ihres Berufsverbandes vor?	<input type="checkbox"/> JA <input type="checkbox"/> B / <input type="checkbox"/> S / <input type="checkbox"/> N	<input type="checkbox"/> NEIN
Verfügt das Personal über ausreichende Fachkenntnisse und über die notwendige Weiterbildung, um in der Praxis die wiederverwendbaren Medizinprodukte gemäss dem aktuellen Stand von Wissenschaft und Technik aufzubereiten und zu sterilisieren?	<input type="checkbox"/> JA	<input type="checkbox"/> NEIN
Werden in der Praxis chirurgisch invasive Eingriffe oder Behandlungen mit Instrumenten vorgenommen, die die Haut oder Schleimhaut durchdringen, oder kommen die Instrumente anderweitig in Kontakt mit Wunden oder Blut? (Medizinprodukte müssen hierzu in sterilem Zustand verwendet werden, eine Verpackung ist notwendig.)	<input type="checkbox"/> JA <input checked="" type="checkbox"/> B / <input checked="" type="checkbox"/> S	<input type="checkbox"/> NEIN <input checked="" type="checkbox"/> N
Sind auch Produkte zu sterilisieren, die aufgrund ihrer Thermoresistenz nur bei maximal 125°C behandelt werden dürfen?	<input type="checkbox"/> JA	<input type="checkbox"/> NEIN
Sind poröse Medizinprodukte (z.B. Textilien, Tupfer, Gazen, etc.) zu sterilisieren?	<input type="checkbox"/> JA <input checked="" type="checkbox"/> B / <input checked="" type="checkbox"/> S	<input type="checkbox"/> NEIN
Sind Medizinprodukte zu sterilisieren, die Hohlräume aufweisen, deren Verhältnis von Länge zu Durchmesser grösser als fünf sind (Hohlkörper A)?	<input type="checkbox"/> JA <input checked="" type="checkbox"/> B / <input checked="" type="checkbox"/> S	<input type="checkbox"/> NEIN
Werden in der Praxis neurochirurgische, ophthalmologische, otorhinolaryngologische oder kieferchirurgische Eingriffe durchgeführt? (Für die Aufbereitung solcher Instrumente schreibt die CJKV die Dampfsterilisation bei 134°C und einer Haltezeit von 18 Minuten auch für Arztpraxen vor!)	<input type="checkbox"/> JA <input checked="" type="checkbox"/> B / <input checked="" type="checkbox"/> S	<input type="checkbox"/> NEIN
Welche Medizinprodukte / Instrumente in welcher Verpackung (einfach, doppelt, starr, weich,..) sind zu sterilisieren? (ev. komplette Liste beilegen)	
Anzahl vorgesehener Sterilisationsprozesse pro Tag? Zyklen	
Wie hoch ist das Gesamtgewicht der Beladung pro Prozess? kg	
Je detaillierter diese Angaben sind, desto besser kennt der Hersteller Ihre Anforderungen und kann eine entsprechende Offerte erstellen.		

<input type="checkbox"/> Ankreuzen falls entsprechend	<input checked="" type="checkbox"/> Empfohlener Zyklustyp	Massnahmen / Bemerkungen
Angaben, die vom Hersteller oder Lieferanten zu verlangen sind		
Ist der Dampf-Klein-Sterilisator nach EN 13060:2004 hergestellt und geprüft?	<input type="checkbox"/> JA <input type="checkbox"/> NEIN	Bei NEIN: Gerät nicht beschaffen.
Ist das Konformitätskennzeichen (MD oder CE) inklusive Kennnummer der Bewertungsstelle vorhanden?	<input type="checkbox"/> JA <input type="checkbox"/> NEIN	Bei NEIN: Gerät nicht beschaffen.
Verfügt das Gerät über einen Zyklus für die Sterilisation bei 134°C mit einer Haltezeit von 18 Minuten (Prionenzyklus), oder kann es dazu nachgerüstet werden?	<input type="checkbox"/> JA <input type="checkbox"/> NEIN <input checked="" type="checkbox"/> B / <input checked="" type="checkbox"/> S	Bei NEIN: Wenn die Anforderungen der CJKV erfüllt werden müssen, Gerät nicht beschaffen. Andernfalls ist eine Beschaffung möglich, jedoch nicht in jedem Fall empfehlenswert.
Verfügt das Gerät über alle notwendigen Sterilisationszyklen, mit welchen alle Anforderungen an die zu sterilisierenden Medizinprodukte und Beladungsarten (Art der Verpackung, solides und/oder poröses Material, Beladungsgewicht) abdecken können?	<input type="checkbox"/> JA <input type="checkbox"/> NEIN	Bei NEIN: Gerät nicht beschaffen. Alternativ andere Medizinprodukte oder Verpackungen beschaffen.
Verfügt das Gerät über einen Drucker oder eine PC-Anschlussmöglichkeit, oder ist dies optional erhältlich?	<input type="checkbox"/> JA <input type="checkbox"/> NEIN	Bei NEIN: Gerät besser nicht beschaffen. Falls keine maschinelle Aufzeichnungsmöglichkeit vorhanden ist, muss der Sterilisationszyklus manuell aufgezeichnet werden (MepV, Art. 19)
Beschaffungspreis des Sterilisators inklusive Drucker CHF	
Weitere Optionen (Wasseraufbereitung, PC-Software, ...) CHF	
Kosten für Verbrauchsmaterial (Türdichtungen, Druckerpapier, Reinigungsmaterial,...) CHF	
Jährliche Wartungskosten des Sterilisators / Servicevertrag / Validierung CHF	
Zusätzliche Kosten		
Beschaffungskosten für zusätzliches Instrumentarium aufgrund längerer Zykluszeiten CHF	
Beschaffungskosten für Verpackungsmaterial CHF	
Beschaffungskosten für Material zwecks Routinekontrolle CHF	
Kosten für bauliche Anpassungen, falls für die Installation des Gerätes notwendig (Medienleitungen wie beispielsweise Strom und Wasser, Abwasserablauf,...) CHF	

Bei Geräten mit Zyklen der Klasse S sollte sich der Anwender immer durch den Hersteller oder dessen Vertriebspartner in der Schweiz schriftlich bestätigen lassen, dass diese Sterilisationszyklen seinen Beladungsanforderungen entsprechen!