

Inhalt

SPONSOREN UND AUSSTELLER.....	6
SONNTAG	
<i>H. Martiny</i> : Überarbeitung der DIN ISO/TS 15883-5 - was erwartet uns?.....	8
<i>D. Enders</i> : Aufbereitung von Medizinprodukten aus Anästhesie und Beatmung in der AEMP.....	9
<i>M. Schick-Leisten</i> : Vorstellung der Leitlinie „Transport und Lagerung“.....	12
<i>S. Wagemann</i> : Pilotkurs - Erfahrungen zur Berufsausbildung FMA-DGSV.....	14
<i>G. Kirmse</i> : AEMP im Jahr 2028 - Verantwortung, Prozesse und Kenntnisse.....	16
<i>K. Wiese</i> : Managementlehrgang - die neue Qualifikation für AEMP-Leitungen.....	18
<i>M.-T. Linner</i> : Module für die Qualifikation von Validierern.....	20
MONTAG RAUM PLAZA	
<i>M.-T. Linner</i> : Umgebungsbedingungen bei der Aufbereitung von Medizinprodukten.....	22
<i>C. Grabhoff</i> : Sterilgutversorgung im ländlichen Raum - Herausforderung - Problemlösung am Beispiel eines Kreiskrankenhauses.....	23
<i>A. Huhn</i> : Erfahrungen bei der Validierung von RD-Prozessen für thermolabile Endoskope.....	26
<i>W. Michels</i> : Einfluss der Prozessvariablen auf die Reinigung von PTFE-Schläuchen.....	28
<i>M. Scherrer</i> : Standzeiten zwischen Anwendung und Aufbereitung von flexiblen Endoskopen.....	29
<i>A. Jones</i> : Räumliche Gegebenheiten für die Aufbereitung von flexiblen Endoskopen.....	31
MONTAG RAUM WIEN / STOCKHOLM	
<i>C. Hofer</i> : Neuanschaffung RDG-E - worauf ist zu achten?.....	32
<i>S. Knoefel, M. Michalski</i> : Fachgerechte Entsorgung der Medizinprodukte - von der Anwendung zur Aufbereitung.....	34
<i>A.-M. Sprünken</i> : Prozesschemie - Symbiose einer Vielzahl von Anforderungen.....	35
<i>U. Rosenberg</i> : Oberflächenphänomene im Innern von Dampfsterilisatoren und RDG.....	36
<i>U. Weber</i> : Auswerten und Interpretieren eines Validierungsberichts.....	38
DIENSTAG	
<i>M. Roitsch</i> : Die Qualifizierungsmaßnahmen der DGSV gestern, heute und morgen.....	40
<i>U. und F. Hering</i> : § 5 Nr. 2 MPBetreibV „hinsichtlich der fachlichen Bewertung keiner Weisung unterliegt“ - eine Münze mit 2 Seiten.....	41
<i>C. Jäkel</i> : Qualifikation des Personals der Aufbereitung von Medizinprodukten aus rechtlicher Sicht.....	43
<i>U. Wurmstich</i> : Semikritische und kritische Betrachtung zur Aufbereitung von Medizinprodukten.....	45
WORKSHOPS	
<i>D. Diedrich, W. Michels</i> : Reinigung von HF-Instrumenten.....	47
<i>V. Kalinitschenko, K. Gehrman</i> : Probleminstrumente, alle Kritisch B oder was?.....	49
<i>M. Hoppe</i> : Gemeinsam aus dem Labyrinth, der beste Weg zum Werterhalt.....	49
<i>G. Westermann</i> : Veröffentlichen in Fachzeitschriften - eigene Untersuchungen und Erfahrungen zusammenfassen und zur Publikation einreichen.....	50
DISKUSSIONSFÖREN	
<i>A. Forster, M. Heigl</i> : Entwicklungen in der Aufbereitung von Systemsieben und Implantaten.....	51
<i>U. Zimmermann, C. Diekmann, C. Schmid</i> : Freigaben im MP-Kreislauf.....	53
<i>T. Gerasch, M. Bertram</i> : Umsetzung der neuen EN ISO 17664.....	54
REFERENTENLISTE.....	56