

Inhalt

SPONSOREN UND AUSSTELLER.....	6
MITTWOCH	
<i>M. Thanheiser: Medizinprodukteaufbereitung - eine herausfordernde Gratwanderung.....</i>	8
<i>W. Popp: Krankenhaushygiene und Aufbereitung von Medizinprodukten - Blick zurück und nach vorne.....</i>	9
<i>M. Schenk: Reklamationsmanagement in der zentralen Sterilgutversorgungsabteilung - ein kundenorientierter Ansatz zur Qualitätsverbesserung.....</i>	10
<i>P. Knufmann: Validierung der Verpackung desinfizierter Medizinprodukte nach Leitlinie - Möglichkeiten und Grenzen.....</i>	12
<i>A. Jones: Raumausstattung, Versorgungs-/Prozessmedien einer Aufbereitungseinheit für flexible Endoskope.....</i>	14
<i>C. Neudeck: Wie hilft das europäische Positionspapier 2018 der ESGE zur Aufbereitung flexibler Endoskope, aktuelle Problemstellungen zu überdenken?.....</i>	15
<i>M. Scherrer: Rund um die Endoskopaufbereitung - Stand der Dinge.....</i>	16
<i>H. Martiny, O. Leiß: Müssen Bronchoskope und Zystoskope steril angewendet werden?.....</i>	18
DONNERSTAG RAUM PLAZA	
<i>C. Jäkel: Auswirkungen der europäischen Medizinprodukteverordnung (MDR) auf Gesundheitseinrichtungen und die Aufbereitung in Deutschland ab 2020.....</i>	20
<i>M. Laier: Auf die Schraube - fertig - los!.....</i>	21
<i>G. Kirmse: Implantat-Aufbereitung - was können wir tun?.....</i>	24
<i>A. Jansen-Troy: Ergebnisse einer Umfrage zur Aufbereitung von Drehmomentbegrenzungssystemen.....</i>	25
<i>M. Tschörner: Methoden zur Bestimmung von Prozesschemikalienrückständen nach der Aufbereitung.....</i>	27
<i>W. Michels: Vergleichende Bewertung der Wirkung von Prozessparametern sowie von enzymatischen Reinigern bei der maschinellen Aufbereitung.....</i>	30
<i>N. Körber: Leitwert gut, alles gut? Die DIN EN 285 und DIN EN 15883-1 im Blickwinkel der Wasseraufbereitung.....</i>	32
<i>J. Metzinger: Wasserstoffperoxid Sterilisationsprozesse - Leistungsvergleich von unterschiedlichen Prozessen mit Testsystemen.....</i>	34
<i>B. Hornei: Umgebungsuntersuchungen in der Aufbereitungseinheit.....</i>	35
<i>J. Gebel: VAH-Desinfektionsmittellistung vor dem Hintergrund der neuen Medizinprodukteverordnung.....</i>	38
DONNERSTAG RAUM WIEN / STOCKHOLM	
<i>S. Nehr-Werner: Prozessrelevanz von Ersatzteilen und Instandhaltungsmaßnahmen aus Sicht der Hersteller.....</i>	39
<i>A. Karolat: Überwachungstätigkeit und Umsetzung der MPGvV.....</i>	41
<i>P. Kollenbach: Cystoskopie - WIR UROLOGEN würden gerne weitermachen.....</i>	41
<i>T. Gerasch: Angaben der Hersteller zur Aufbereitung von Medizinprodukten - worauf ist zu achten?.....</i>	42
FREITAG	
<i>F. Hering: Behördliche Überwachung § 26 MPG - Rechte und Pflichten der für die Aufbereitung Verantwortlichen.....</i>	44
<i>M. Kraft: Aktuelle VDI-Richtlinien zur Aufbereitung von Medizinprodukten.....</i>	48
<i>K. Blautzig, T. Eisenberger, S. Flohr, M. Waegemans: Ausbildung zur Fachkraft für Medizinprodukteaufbereitung - Eindrücke des Pilotkurses aus Dortmund.....</i>	49
<i>T.-M. Schieder: Ein dualer Ausbildungsberuf für die Medizinprodukteaufbereitung? Voruntersuchung des BIBB zur Ausbildung FMA.....</i>	50
<i>Vorstand der DGSV: Anerkennung von Fachkundeabsolventen zur Fachkraft für Medizinprodukteaufbereitung - FMA-DGSV*.....</i>	52



WORKSHOPS

<i>K. Gehrman, G. Kirmse: Oberflächenveränderungen an chirurgischen Instrumenten - was nun?</i>	54
<i>H. Henn, S. Tischhauser: Wie entstehen die Angaben zur Aufbereitung in der Gebrauchsanweisung?</i>	55
<i>J. Fengler, S. FleBa, M. Krohn: Kosten und Prozesse in der Sterilgutversorgung</i>	56
<i>W. Fügl, U. Zimmermann: Leihinstrumente - Handhabung und Prozessoptimierung</i>	58
<i>J. Graf, K. Mann: Empfehlung "Andere" in der AEMP</i>	59
<i>D. Diedrich, W. Michels : Enzymreiniger und Gummibärchen</i>	62

DISKUSSIONSFOREN

<i>C. Diekmann, C. Schmid: Besonderheiten im Medizinprodukte-Kreislauf von ophthalmologischen Instrumenten</i>	63
<i>V. Kalinitschenko, B. Schilling: MDR - wie setzen wir die Anforderungen um?</i>	64

STELLENANGEBOTE.....	17, 63
----------------------	--------