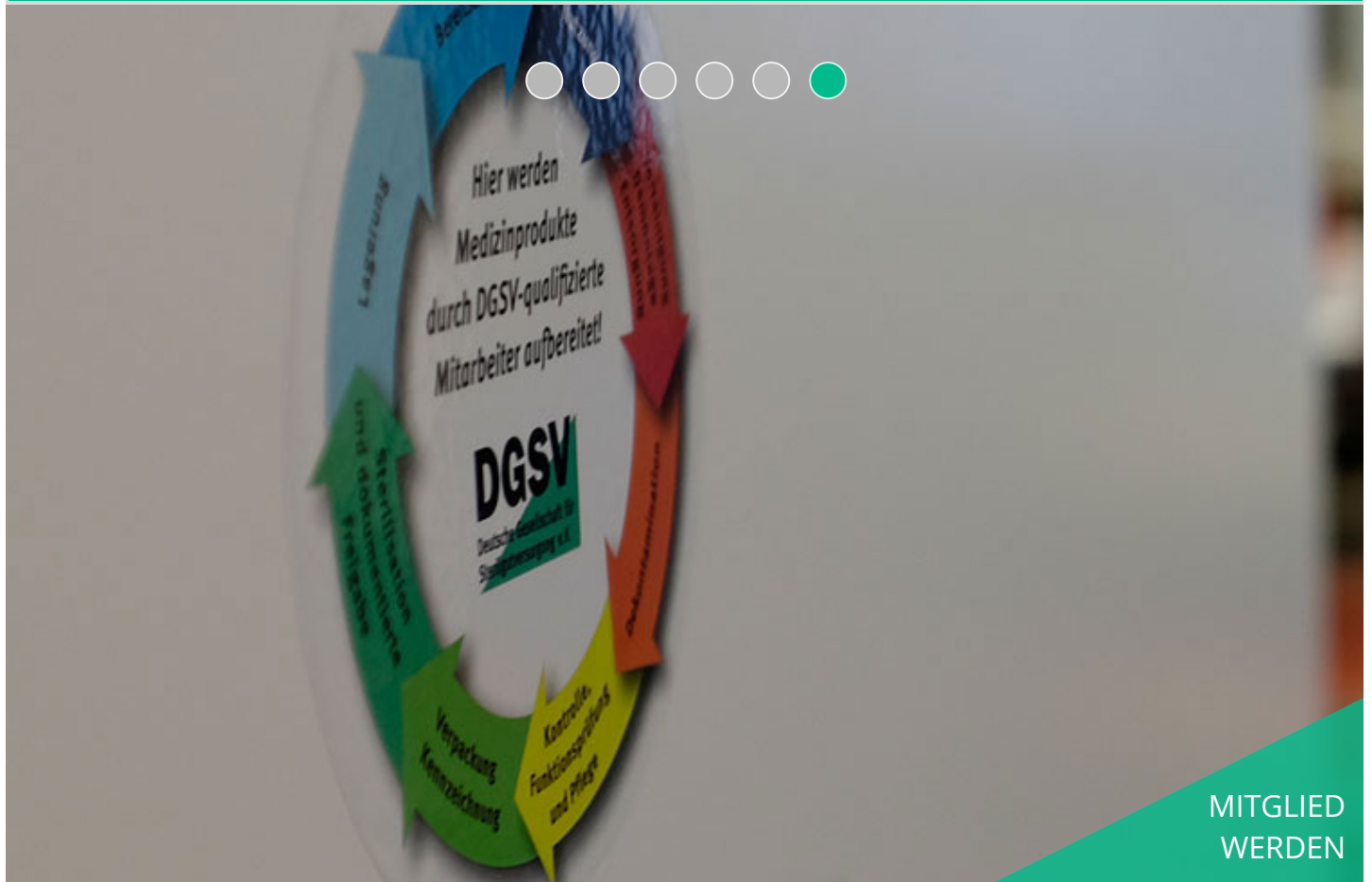




MENÜ

MITGLIED
WERDEN

Empfehlungen des Fachausschusses Qualität

Hier finden Sie die Empfehlungen des Fachausschusses Qualität der DGSV, wie Sie in der „Zentralsterilisation“ veröffentlicht wurden. Die Empfehlungen sind in der Reihenfolge „Neu nach Alt“ eingefügt, dies bedeutet, dass auf dieser ersten Seite immer die aktuellsten Empfehlungen zu finden sind.

[FA-Q_DE_ZT_4_24_130_Sichtkontrolle, Pflege und Funktionskontrolle von](#)

[FA-Q_DE_ZT_3_24_129_Dokumentations- und Aufbewahrungspflichten für die AEMP](#)



 [FA-Q_DE_ZT_2_24_128_Personalqualifikation in der Aufbereitungseinheit für MP\(AEMP\)](#)

 [FA-Q_DE_ZT_1_24_127_Risikobewertung aufbereitungsrelevanter Produkte](#)

 [FA-Q_DE_ZT_6_2023_Einsatz von Ultraschallgeräten zur Vorreinigung von Medizinprodukten](#)

[FA-Q_DE_ZT_05_2023](#)  [Empfehlung zur Lagerdauer für sterile Medizinprodukte](#)

[AK-Q-Zt_33_04-2023](#)  [Siebkörbe und Lagerungshilfen und deren Einfluss auf den Erfolg des Reinigungs-Desinfektionsprozesses](#)

[AK-Q-Zt_42_03-2023](#)  [Verwendung von Prüfkörpern zur Überprüfung der Reinigungsleistung bei der Validierung von Reinigungs-Desinfektions-Prozessen](#)

[AK-Q-Zt_43_01-2023](#)  [Validierung von Dampfsterilisationsprozessen in Grosssterilisatoren](#)

[AK-Q-Zt_126_05-2022](#)  [Reinigung und Desinfektion von Sterilisationscontainern sowie Transport- und Lagerungsbehältern](#)

[AK-Q-Zt_125_01-2022](#)  [Sterilbarriere im Vergleich](#)

[AK-Q-Zt_124_06-2021](#)  [Ist eine Validierung von Prozessen in Lagerungsschränken](#)

[AK-Q-Zt_123_05-2021](#)  [Qualitätssicherung in der AEMP durch gezielte Prozessüberwachung](#)

[AK-Q-Zt_122_02-2021](#)  [Stellenbeschreibung_fuer_Mitarbeitende](#)

[AK-Q_Zt_121-01-2021](#)  [Qualitätssicherung in der AEMP durch gezielte Personalqualifikation](#)

[AK-Q_Zt_120-05-2020](#)  [Leitfaden zur Erstellung von Standardarbeitsanweisungen](#)

[AK-Q_Zt_119-04-2020](#)  [Prozesschemikalien im Aufbereitungsprozess von MP](#)

[AK-Q_Zt-118-03-2020](#)  [Hygienische Aspekte externe Personen in der AEMP](#)

[AK-Q-Zt-117 02-2020](#)  [Transporte zwischen Anwendungs- und Aufbereitungsort](#)



AK-Q-Zt-115 05-2019  Routineprüfungen zur Überwachung des maschinellen Reinigungs- und Desinfektionsprozesses

AK-Q-Zt-114 04-2019  Aufbereitung Flexibler Endoskope – Vor- und Nachteile einer AEMP nah am Untersuchungsort oder fern vom Untersuchungsort

AK-Q-Zt-113 03-2019  Eindeutige Rückverfolgbarkeit der Aufbereitung von Medizinprodukten – Teil 2

AK-Q-Zt-112 02-2019  Eindeutige Rückverfolgbarkeit der Aufbereitung von Medizinprodukten – Teil 1

AK-Q-Zt-111 01-2019  Begehungen durch Überwachungsbehörden nach §26 MPG

AK-Q-Zt-110 6-2018  Angaben der Hersteller zur Aufbereitung von MP_Upgrade der CL

AK-Q-Zt-109 5-2018  Korrosionen – „das unterschätzte Risiko“

AK-Q-Zt-108 5-2018  Angaben der Hersteller zur Aufbereitung von Medizinprodukten_Teil 2

AK-Q-Zt-107 3-2018  Angaben der Hersteller zur Aufbereitung von Medizinprodukten_Teil 1

AK-Q-Zt-106 2-2018  Keine Aufbereitung von Nierenschalen und Waschschüsseln in Steckbeckenspülgeräte

AK-Q-Zt-105 1-2018  Risikobewertung und Freigabe neuer Medizinprodukte

AK-Q-Zt-104 6-2017  Erneute Leistungsqualifikation RDG

AK-Q-Zt-103 5-2017  Umgang mit Nicht-Medizinprodukten

AK-Q-Zt-102 4-2017  Niedertemperatursterilisationsverfahren

AK-Q-Zt-101 3-2017  Aufbereitung von Ultraschallsonden

AK-Q-100 6-2016  Rückverfolgung des Aufbereitungsprozesses



- AK-Q-99 5-2016  Empfehlungen zur Vorbereitung der Validierung von Dampfsterilisationsprozessen in Großsterilisatoren – Teil
- AK-Q-98 4-2016  Empfehlungen zur Vorbereitung der Validierung von Dampfsterilisationsprozessen in Großsterilisatoren – Teil 1
- AK-Q-97 3-2016  Desinfektion von Flächen und Medizinprodukten – Teil 2
- AK-Q-96 2-2016  Desinfektion von Flächen und Medizinprodukten – Teil 1
- AK-Q-95 1-2016  Optimierung der Positionierung der MP für die maschinelle RD
- AK-Q-94 6-2015  Bowie Dick Test
- AK-Q-93 5-2015  Aufbereitung von Implantaten, die unsteril geliefert werden, für die Fachbereiche Orthopädie und Traumatologie – Teil 2
- AK-Q-92 4-2015  Optimierung der Positionierung der Medizinprodukte für die maschinelle Reinigung und Desinfektion
- AK-Q-91 3-2015  Implantate für die Fachbereiche Orthopädie und Traumatologie
- AK-Q-90 2-2015  Schutz desinfizierter Medizinprodukte vor Rekontamination
- AK-Q-89 1-2015  Programmfuehrung: Teil_2_RDG-E mit chemothermischer Desinfektion
- AK-Q-86 4-2014  Programmführungen Teil 1: RDG mit thermischer und chemothermischer Desinfektion
- AK-Q-85 3-2014  Empfehlung zur Lagerdauer für sterile Medizinprodukte
- AK-Q-84 2-2014  Qualitätssicherung im Bereich der Aufbereitung Teil
- AK-Q-82 6-2013  Freigabe von Medizinprodukten nach der Sterilisation
- AK-Q-81 5-2013  Umgang mit Leihinstrumenten (Teil 2)
- AK-Q-80 4-2013  Qualitätssicherung im Bereich der Aufbereitung
- AK-Q-79 3-2013  Sterilbarriere- und Verpackungssysteme



- AK-Q-78 2-2013  [Umgang mit Leihinstrumente – Teil 1](#)
- AK-Q-77 1-2013  [Flussdiagramm der DGSV zur Einstufung von MP 2013](#)
- AK-Q-76 3-2012  [Aufbereitung von Übertragungsinstrumenten_](#)
- AK-Q-75 2-2012  [Zusammenarbeit mit dem OP und anderen Abteilunge](#)
- AK-Q-74 1-2012  [Übertragungsinstrumente](#)
- AK-Q-73 6-2011  [Logistik bei der Aufbereitung von MP](#)
- AK-Q-72 5-2011  [Aufbereitung ophthalmologischer Medizinprodukte \(Teil 3\)](#)
- AK-Q-71 4-2011  [Aufbereitung ophthalmologischer Medizinprodukte \(Teil 2\)](#)
- AK-Q-70 3-2011  [Aufbereitung ophthalmologischer Medizinprodukte \(Teil 1\)](#)
- AK-Q-67 5-2010  [Einsatz von Ultraschallbädern zur Aufbereitung von MP – Teil 2](#)
- AK-Q-66 4-2010  [Allgemeine Grundlagen des Einsatzes von Ultraschall bei der Reinigung von Medizinprodukten* – Teil 1](#)
- AK-Q-65 3-2010  [EDV-gestützte Chargendokumentation](#)
- AK-Q-64 2-2010 ersetzt durch Empfehlung 126
- AK-Q-60 2-2009  [Empfehlung zur Instrumentenkennzeichnung](#)
- AK-Q 56 4-2008  [Aufbereitung von Motorensystemen](#)
- AK-Q 53 1-2008  [Überprüfung der Validierprotokolle von RDG-Prozessen auf Vollständigkeit](#)
- AK-Q 51 5-2007  [Aufbereitung von Anästhesie- und Beatmungsutensilien](#)
- AK-Q 43 2-2006-überarbeitet_2023  [Validierung-von-Dampfsterilisationsprozessen-in-Grosssterilisatoren.pdf](#)

AK-Q 42 1-2006  [Verwendung von Prüfkörpern zur Überprüfung der Reinigungsleistung bei Validierung von Reinigungs-Desinfektions- Prozessen](#)

AK-Q 41 6-2005  [Fertigung von Heißsiegelnahten zur Verpackung von Medizinprodukten](#)

AK-Q 39 4-2005  [Empfehlung zu Lagerdauer für sterile Medizinprodukte](#)

AK-Q 38 2-2005  [Checkliste zur Vorbereitung von Gesprächen mit den Kontrollbehörden](#)

AK-Q 36 5-2004  [Risikomanagement in der ZSVA](#)

AK-Q 33 2-2004  [Siebkörbe und deren Einfluss auf den Reinigungserfolg im RDG](#)

AK-Q 28 4-2003  [Tägliche Prüfung der Reinigungs- und Desinfektionsgeräte \(RDG\) vor Arbeitsbeginn](#)

AK-Q 19 6-2001  [Reinigung \(Teil 1\) – Probleminstrumente](#)

Suche auf DGSV e.V.

Von der Fachkunde zur FMA-DGSV

Ergänzungslehrgänge zur Fachkraft für Medizinproduktaufbereitung-FMA-DGSV® werden vom bis 31.12.2025 angeboten. Lesen Sie dazu folgende [Information- Weg vom Fachkundeabsolventen zur FMA-DGSV_11_2023](#).

Wer braucht welche Qualifikation

[Zielgruppen der Qualifizierungsmaßnahmen_10R_202404](#)

Praxisanleitung in der AEMP

Neue Qualifizierung in der AEMP. Lesen Sie [HIER](#) die Empfehlung zum Thema Praxisanleitung.

Medizinprodukte-Aufbereitung

Fachinformationen zur Aufbereitung von Medizinprodukten finden Sie hier: [_](#)



Interessante Links- 2021 – neuer Link zu den FAQ im RKI

[Zu den Links](#)

Links

[Weiterführende Links](#)

Fördernde Mitglieder

