

## **DGSV e.V.: Empfehlungen des Arbeitskreises Qualität**

AK-Q-100 Rückverfolgung des Aufbereitungsprozesses  
6-2016

AK-Q-99 Empfehlungen zur Vorbereitung der Validierung von Dampfsterilisationsprozessen in Großsterilisatoren – Teil 2  
5-2016

AK-Q-98 Empfehlungen zur Vorbereitung der Validierung von Dampfsterilisationsprozessen in Großsterilisatoren – Teil 1  
4-2016

AK-Q-97 Desinfektion von Flächen und Medizinprodukten – Teil 2  
3-2016

AK-Q-96 Desinfektion von Flächen und Medizinprodukten – Teil 1  
2-2016

AK-Q-95 Optimierung der Positionierung der MP für die maschinelle RD  
1-2016

AK-Q-94 Bowie Dick Test  
6-2015

AK-Q-93 Aufbereitung von Implantaten, die unsteril geliefert werden, für die Fachbereiche Orthopädie und Traumatologie – Teil 2  
5-2015

AK-Q-92 Optimierung der Positionierung der Medizinprodukte für die maschinelle Reinigung und Desinfektion  
4-2015

AK-Q-91 Implantate für die Fachbereiche Orthopädie und Traumatologie  
3-2015

AK-Q-90 Schutz desinfizierter Medizinprodukte vor Rekontamination  
2-2015

AK-Q-89 Programmfuehrung: Teil 2 RDG-E mit chemothermischer Desinfektion  
1-2015

AK-Q-88 Wasser zum Aufbereiten von Medizinprodukten (Teil 2)  
6-2014

AK-Q-87 Wasser zum Aufbereiten von Medizinprodukten (Teil 1)  
5-2014

AK-Q-86 Programmführungen Teil 1: RDG mit thermischer und chemothermischer Desinfektion  
4-2014

AK-Q-85 Empfehlung zur Lagerdauer für sterile Medizinprodukte  
3-2014

AK-Q-84 Qualitätssicherung im Bereich der Aufbereitung Teil 2  
2-2014

AK-Q-83 Aufbereitung von Sterilisierbehältern mit Kunststoffkomponenten zur Sterilgutversorgung und Entsorgung  
1-2014

AK-Q-82 Freigabe von Medizinprodukten nach der Sterilisation  
6-2013

AK-Q-81 Umgang mit Leihinstrumenten (Teil 2)  
5-2013

AK-Q-80 Qualitätssicherung im Bereich der Aufbereitung  
4-2013

AK-Q-79 Sterilbarriere- und Verpackungssysteme  
3-2013

AK-Q-78 Umgang mit Leihinstrumente – Teil 1  
2-2013

AK-Q-77 Flussdiagramm der DGSV zur Einstufung von MP 2013  
1-2013

AK-Q-76 Aufbereitung von Übertragungsinstrumenten\_2  
3-2012

AK-Q-75 Zusammenarbeit mit dem OP und anderen Abteilungen  
2-2012

AK-Q-74 Übertragungsinstrumente  
1-2012

AK-Q-73 Logistik bei der Aufbereitung von MP  
6-2011

AK-Q-72 Aufbereitung ophthalmologischer Medizinprodukte (Teil 3)  
5-2011

AK-Q-71 Aufbereitung ophthalmologischer Medizinprodukte (Teil 2)  
4-2011

AK-Q-70 Aufbereitung ophthalmologischer Medizinprodukte (Teil 1)  
3-2011

AK-Q-d Stellungnahme des Fachausschusses Qualität der DGSV e. V. zum Thema  
«Hygieneskandal»  
2-2011

AK-Q-69 Problem-Instrumente in der Aufbereitung (Teil 1)  
1-2011

AK-Q-68 Probleme Heute – Morgen, wie können wir Probleme lösen?!  
6-2010

AK-Q-67 Einsatz von Ultraschallbädern zur Aufbereitung von MP – Teil 2  
5-2010

AK-Q-66 Allgemeine Grundlagen des Einsatzes von Ultraschall bei der Reinigung von  
Medizinprodukten\* – Teil 1  
4-2010

AK-Q-65 EDV-gestützte Chargendokumentation  
3-2010

AK-Q-64 Aufbereitung von Containern  
2-2010

AK-Q-63 Ausblick auf die Aktivitäten im „AK Qualität“ der DGSV 2010  
6-2009

AK-Q-62 Empfehlungen des AK „Qualität“ (62): Manuelle Aufbereitung von  
Medizinprodukten  
5-2009

AK-Q-61 Anforderungen für den Bau oder Um bau einer Zentralen  
Sterilgutversorgungsabteilung in einem Krankenhaus  
4-2009 ERSETZT durch FA HBT

AK-Q-60 Empfehlung zur Instrumentenkennzeichnung  
2-2009

AK-Q\_01 Wechsel beim AK Qualität  
1-2009

AK-Q-58 Anforderungen für den Bau oder Umbau einer Zentralen  
Sterilgutversorgungsabteilung in einem Krankenhaus Teil 3 – technische und funktionale  
Einrichtung und deren Ausführung ERSETZT durch FA HBT  
6-2008

AK-Q-57 Physikalische Daten zur Routinekontrolle im RDG  
5-2008

AK Q 56 Aufbereitung von Motorensystemen  
4/2008

AK Q 55 Erneute Leistungsqualifikation bei Wechsel von Prozesschemikalien  
3/2008

AK Q 54 Erneute Leistungsqualifikation ohne besonderen Anlass  
2/2008

AK Q 53 Überprüfung der Validierprotokolle von RDG-Prozessen auf Vollständigkeit  
1/2008

AK Q 52 Anforderungen für den Bau oder Umbau einer Zentralen  
Sterilgutversorgungsabteilung in einem Krankenhaus Teil 2 – Personal- und Materialwege  
ERSETZT durch FA HBT  
6/2007

AK Q 51 Aufbereitung von Anästhesie- und Beatmungsutensilien  
5/2007

AK Q 50 Anforderungen für den Bau oder Umbau einer Zentralen  
Sterilgutversorgungsabteilung in einem Krankenhaus ERSETZT durch FA HBT  
3/2007

AK Q 49 Aufbereitung von Kunststoff-Sterilisiercontainern und Kunststofflagerungen  
2/2007

AK Q 48 Aufbereitung von Medizinprodukten aus Kunststoff oder Komponenten aus  
Kunststoff (Teil 1)  
1/2007

AK Q 47 Herstellerangaben zur Aufbereitung  
6/2006

AK Q 46 Herstellerangaben zur Aufbereitung  
5/2006

AK Q 45 Aufbereitung englumiger Medizinprodukte  
4/2006

AK Q 44 Erstellung von Verfahrensanweisungen  
3/2006

AK Q 43 Empfehlungen zur Validierung von Dampfsterilisationsprozessen in  
Großsterilisatoren  
2/2006

AK Q 42 Verwendung von Prüfkörpern zur Überprüfung der Reinigungsleistung bei  
Validierung von Reinigungs-Desinfektions- Prozessen  
1/2006

AK Q 41 Fertigung von Heißsiegelnahten zur Verpackung von Medizinprodukten  
6/2005

AK Q 40 Maschinelle Aufbereitung ophthalmologischer Instrumente  
5/2005

AK Q 39 Empfehlung zu Lagerdauer für sterile Medizinprodukte  
4/2005

AK Q 38 Checkliste zur Vorbereitung von Gesprächen mit den Kontrollbehörden  
2/2005

AK Q 37 Leitfaden zur Erstellung von Standardarbeitsanweisungen  
1/2005

AK Q 36 Risikomanagement in der ZSVA  
5/2004

AK Q 35 2004 Beladungsmuster und deren Einfluss auf den Reinigungserfolg im RDG

AK Q 34 2004 Verpackung Teil 3: Zusammenfassung

AK Q 33 2004 Siebkörbe und deren Einfluss auf den Reinigungserfolg im RDG

AK Q 32 2004 Aufbau von Qualitätsmanagement in der Praxis der ZSVA

AK Q 31 2003 Ersetzt durch Flussdiagramm der DGSV zur Einstufung von MP 2013 (AK Quali 77)

AK Q 30 2003 Verpackungssysteme -Teil 2: Hartverpackung

AK Q 29 2003 Leistungsprüfung von Reinigungs- und Desinfektionsgeräten zur thermischen Desinfektion

AK Q 28 2003 Tägliche Prüfung der Reinigungs- und Desinfektionsgeräte (RDG) vor Arbeitsbeginn

AK Q 27 2003 Verpackungssysteme

AK Q 26 Wasser zum Betreiben von Reinigungs- und Desinfektionsgeräten (Teil 2)  
2/2003

AK Q 25 Wasser zum Betreiben von Reinigungs- und Desinfektionsgeräten (Teil 1)  
6/2002

AK Q 22 – 24 Ersetzt durch Flussdiagramm der DGSV zur Einstufung von MP 2013 (AK Quali 77)  
(2002)

AK Q 21 Warum eine EDV-gestützte Dokumentation? – Gedanken aus der Sicht der Praktiker  
2/2002

AK Q 20 Reinigung (Teil 2) – Überprüfung der reinigenden Wirkung  
1/2002

AK Q 19 Reinigung (Teil 1) – Probleminstrumente  
6/2001

AK Q 18 Bowie-Dick-Test  
5/2001

AK Q 17 Qualitätssicherung auf der unreinen Seite einer ZSVA (Teil 2)  
3/2001

AK Q 16 Qualitätssicherung auf der unreinen Seite einer ZSVA (Teil 1)  
2/2001

AK Q 15 Freigabe und Lagerung von Medizinprodukten nach der Sterilisation  
1/2001

AK Q 14 Thermische Reinigungs- und Desinfektionsgeräte – Überprüfung der Desinfektionswirkung mit Thermologgern  
6/2000

AK Q 13 Qualitätssicherung in der „reinen Seite“ einer ZSVA  
5/2000

AK Q 12 Programme für die maschinelle Aufbereitung (Teil 2)  
4/2000

AK Q 11 Programme für die maschinelle Aufbereitung (Teil 1)  
3/2000

AK Q 10 „Blitzsterilisation“  
2/2000

AK Q 09 Reinigung und Desinfektion im Ultraschallbad (Teil 2)  
1/2000

AK Q 08 Reinigung und Desinfektion im Ultraschallbad (Teil 1)  
6/1999

AK Q 07 Validierung älterer Dampfsterilisatoren  
5/1999

AK Q 06 Entscheidung über die Aufbereitung neuer MP  
4/1999

AK Q 05 Zusammenarbeit mit der OP-Abteilung  
3/1999

AK Q 04 Validierung (Teil 2)  
2/1999

AK Q 03 Validierung (Teil 1)  
1/1999

AK Q 02 1998 Der Transport von dem OP zur ZSVA

AK Q 01 1998 Empfehlungen