

AUFBEREITUNGS-ANWEISUNG



05-10/25

Aufbereitung von resterilisierbaren Medizinprodukten nach DIN EN ISO 17664-1 Risikobewertungsgruppen Kritisch A und Kritisch B

Misikobewertungsgruppen Kritisch A und Kritisch B	
Hersteller	FEHLING INSTRUMENTS GmbH
Produkte	Alle von FEHLING INSTRUMENTS GmbH gelieferten Instrumente bzw. Medizin- produkte der o. g. Risikobewertungsgruppe für die keine spezifischen Anweisun- gen verfügbar sind.
Warnhinweise	Allgemeine Hinweise:
	Die Instrumente dürfen nur von sachkundigem medizinischen Personal angewendet, aufbereitet und entsorgt werden.
	Die Instrumente bei Lagerung, Transport und Reinigung vorsichtig behandeln! Schläge und punktuelle Belastungen auf die Instrumente vermeiden, um keine möglichen Folgeschäden zu verursachen! Funktionsteile nicht überlasten!
	Vor der Verwendung ist das Medizinprodukt aufzubereiten. Vor der Aufbereitung muss das Instrument nach den RKI-Richtlinien risikobewertet werden (unkritisch/semikritisch/kritisch A/B/C).
	Die nationalen gesetzlichen Vorschriften, nationalen und internationalen Normen und Richtlinien sowie die eigenen Hygienevorschriften zur Aufbereitung sind einzuhalten.
	Für die Aufbereitung der Instrumente, die bei Patienten mit der Creutzfeldt-Ja- kob-Krankheit (CJK), einem CJK-Verdacht oder möglichen Varianten eingesetzt wurden, sind die jeweils gültigen nationalen Verordnungen einzuhalten.
	Während der OP die Instrumente immer wieder – soweit vorhanden – über den Luer-Lock-Anschluss durchspülen, um ein Antrocknen von Rückständen zu vermeiden.
	CERAMO® Instrumente und Instrumente mit Bestandteilen aus Kunststoff:
	CERAMO® Instrumente (zu erkennen an der schwarzbraunen Oberfläche) nicht mit oxidativen Verfahren reinigen (Verfahren mit Wasserstoffperoxid H ₂ O ₂ , z. B. Orthovario oder Oxivario von Miele). Die Anwendung dieser Verfahren führt durch Herauslösen von Titan nach einiger Zeit zu einer Zerstörung der titanhaltigen CERAMO® Beschichtung.
	Analog auch Instrumente mit Bestandteilen aus Kunststoff nicht mit oxidativen Verfahren reinigen. Diese Verfahren führen zur oxidativen Alterung des Materials, was u. U. nicht durch sichtbare Entfärbung oder Versprödung zu erkennen ist.
	SUPERPLAST Instrumente:
	Zur Aktivierung des Formgedächtnisses ist die thermische Desinfektion und die Dampfsterilisation angezeigt. Dabei ist folgendes zu beachten:
	 SUPERPLAST Instrumente müssen so gelagert sein, dass die Rückgewin- nung der geraden Form nicht durch Umgebungseinflüsse (z. B. andere Instru- mente oder eingeschränkte Platzverhältnisse) gehemmt wird.
	 Nach der Desinfektion/Sterilisation die SUPERPLAST Instrumente auf Raum- temperatur abkühlen lassen. Das Biegen der Instrumente bei Temperaturen oberhalb von ca. 40 °C kann zu Beeinträchtigungen der Funktion führen.
Begrenzungen bei der Aufbereitung	Häufiges Aufbereiten hat geringe Auswirkung auf die Kennzeichnung der Instrumente und beeinträchtigt die Funktion der Instrumente nicht. Das Ende der Produktlebensdauer wird normalerweise von Verschleiß und Beschädigung durch Gebrauch bestimmt (z. B. Beschädigungen, nicht lesbare Kennzeichnung, Funktionsausfall – siehe auch "Wartung, Kontrolle und Prüfung"). Bei einer sachgerechten Anwendung und Aufbereitung können die Instrumente
	nachweislich mindestens 500 Aufbereitungszyklen durchlaufen.

Datei: R14_Aufbereitung_allgemein_Klasse_I_DE-05 Basis: 2623VL, Rev. 01, Stand 10/25



AUFBEREITUNGS-ANWEISUNG



05-10/25

Anweisungen

Allgemeine Informationen zur Aufbereitung

Die Aufbereitung basiert auf einem validierten Verfahren. Alle genannten Reinigungsschritte (Manuelle Vorreinigung, Reinigung maschinell/manuell, Desinfektion manuell und Sterilisation) wurden mit den jeweils angegebenen Parametern validiert und unter "Validiertes Verfahren" aufgeführt. Zur Validierung wurden die empfohlenen Aufbereitungsmittel (Reinigungsmittel: Neodisher® MediClean forte (Dr. Weigert); Desinfektionsmittel: Korsolex® med AF (Bode Chemie GmbH)) verwendet. Zur Reinigung wird sowohl Wasser in Trinkwasserqualität als auch vollentsalztes Wasser (VE-Wasser; demineralisiert, mikrobiologisch mindestens Trinkwasserqualität) verwendet.

Die maschinelle Aufbereitung ist aufgrund eines besseren und sicheren Reinigungsergebnisses gegenüber der manuellen Reinigung vorzuziehen.

Es besteht ebenfalls die Möglichkeit, unsere Instrumente mit anderen geprüften und freigegebenen Chemikalien, die vom Chemikalienhersteller hinsichtlich ihrer Materialverträglichkeit empfohlen wurden, zu reinigen. Bitte beachten Sie immer die Herstellerangaben zu Konzentration, Einwirkzeit, Temperatur und Erneuerung der Reinigungs- und Desinfektionsmittel. Sämtliche Anwendungsvorgaben des Chemikalienherstellers sind strikt einzuhalten. Im anderen Fall kann dies zu optischen Materialveränderungen oder zu Materialschäden, wie z. B. Korrosion, Brüchen oder vorzeitiger Alterung, führen.

Vorbehandlung am Gebrauchsort

Vorreinigung: Es ist Sorge zu tragen, dass sofort nach Beendigung des Eingriffs Rückstände von Blut, Gewebe und Arzneimitteln mit einem Einmaltuch/Papiertuch von den Instrumenten entfernt und diese umgehend der maschinellen Reinigung zugeführt werden. Nach Beendigung der Vorbehandlung der Instrumente sind Sichtprüfungen auf die Vollständigkeit der Instrumente durchzuführen.

Die Instrumente sind vom Gebrauchsort zum Ort der Aufbereitung so zu transportieren, dass weder Anwender, Dritte, die Umwelt noch die Medizinprodukte gefährdet bzw. beschädigt werden (Platzierung in geschlossenen, durchstichsicheren Behältern und – soweit erforderlich – Verwendung von Schutzkappen).

Vorbereitung vor der Reinigung

Es wird empfohlen, die Aufbereitung der Instrumente sofort nach deren Verwendung vorzunehmen, da sich angetrocknete Rückstände in schwer zugänglichen Stellen nur schwer entfernen lassen. Nicht in NaCI-Lösungen ablegen (ansonsten Gefahr durch Loch- bzw. Spannungsriss-Korrosion).

Instrumente, die während der Anwendung miteinander verbunden wurden, müssen vor der Reinigung wieder in ihren ursprünglichen Zustand zerlegt werden.

Manuelle Vorreinigung

Validiertes Verfahren:

Ausstattung: Becken

weiche Bürste

Wasser-Druckpistole (oder Ähnliches)

Reinigungsmittel: Neodisher® MediClean forte (Dr. Weigert)

Vorgehen/Parameter:

- Instrumente, falls möglich, im auseinandergebauten Zustand, unter fließendem, kaltem Wasser (Trinkwasserqualität, < 40 °C) spülen, bis alle sichtbaren Verschmutzungen entfernt sind. Festsitzender Schmutz ist mit einer weichen Bürste (keine Drahtbürste!) zu entfernen.
- Hohlräume, Spalten, Schlitze und Lumen sind jeweils mittels einer Wasser-Druckpistole (oder Ähnlichem) intensiv (> 10 Sekunden) mit kaltem Wasser (Trinkwasserqualität, < 40 °C) zu spülen.
- Einlegen der Produkte für 10 30 Minuten in eine Lösung mit 0,5 2 % Neodisher® MediClean forte mit Wasser (Trinkwasserqualität, < 40 °C).



AUFBEREITUNGS-ANWEISUNG



05-10/25

•	Nur eine freigegebene Lösung eines Reinigungsmittels verwenden, das keine
	proteinfixierende Wirkung besitzt. Hierbei ist den Anweisungen des Reini-
	gungs- und Desinfektionsmittelherstellers Folge zu leisten.

- Stellen Sie sicher, dass alle Bereiche des Instruments mit der Lösung in Berührung kommen.
- Ggf. werden bewegliche Teile am Instrument im Reinigungsbad hin- und herbewegt.
- Während der Einwirkzeit mittels geeigneter Bürste (keine Drahtbürste!) grobe Verschmutzungen entfernen.
- Die Instrumente 1 Minute lang unter kaltem VE-Wasser (siehe "Allgemeine Informationen zur Aufbereitung") abspülen und ggf. bewegliche Teile am Instrument hin- und herbewegen.

Reinigung/Desinfektion

Wenn möglich, ist ein Reinigungs-/Desinfektionsgerät nach DIN EN ISO 15883, das thermische Desinfektion verwendet, zu bevorzugen.

Reinigung: Maschinell

Überfüllung von Instrumentensieben und Waschtrays vermeiden – nur geeignete Instrumententräger benutzen.

Besonders darauf achten, dass beim Einlegen und Entnehmen der Instrumente in/aus den Siebkörben die Spitzen nicht im Gitternetz verklemmen.

Validiertes Verfahren:

Ausstattung: Reinigungs- und Desinfektionsautomat

G 7835 CD (Miele) / PG 8535 (Miele)

Reinigungsprogramm: Des-Var-TD (G 7835 CD)

Reinigungsmittel: Neodisher® MediClean forte (Dr. Weigert)

Vorbereitung:

- Gelenkinstrumente sind so in das Gerät einzubringen, dass die Gelenke geöffnet bzw. zerlegt sind, falls möglich, und das Wasser aus Hohlräumen und Sacklöchern abfließen kann.
- Ggf. Federn entspannen
- Darauf achten, dass alle Hohlräume auch innen vollständig durchspült werden
- Es ist darauf zu achten, dass keine Spülschatten entstehen.
- Luer-Anschlüsse der Instrumente, falls vorhanden, mit dem Luer-Lock-Spülansatz des RDG verbinden.

Vorgehen/Parameter:

- 3 Minuten Vorspülen mit kaltem Wasser (Trinkwasserqualität, < 40 °C)
- Entleerung
- 10 Minuten Reinigen mit einer Lösung von 0,5 − 2 % Neodisher® MediClean forte in Wasser (Trinkwasserqualität) bei 55 °C
- Entleerung
- 2 Minuten Spülung mit Wasser (Trinkwassergualität, < 40 °C)
- Entleerung
- 1 Minute Spülung mit kaltem VE-Wasser (< 30 °C)
- Entleerung
- 5 Minuten Thermodesinfektion mit VE-Wasser (> 90 °C)
- 30 Minuten Trocknen (90 °C)

Nach der maschinellen Reinigung werden besonders Hohlräume, Sacklöcher usw. auf sichtbaren Schmutz untersucht. Falls notwendig, Zyklus wiederholen oder manuell reinigen.



AUFBEREITUNGS-ANWEISUNG



05-10/25

Reinigung: Manuell

Validiertes Verfahren:

Ausstattung: Becken

weiche Bürste

Wasser-Druckpistole (oder Ähnliches)

Bandelin Sonorex Digitec

Reinigungsmittel: Neodisher® MediClean forte (Dr. Weigert)

Vorgehen/Parameter:

 Instrumente, falls möglich, im auseinandergebauten Zustand, für 10 Minuten in kaltes Wasser (Trinkwasserqualität, < 40 °C) legen.

- Bewegliche Teile, falls vorhanden, über den gesamten Bewegungsbereich betätigen.
- Die Instrumente mittels weicher Bürste (keine Drahtbürste!) säubern, bis keine sichtbare Kontamination mehr vorhanden ist.
- Die Instrumente mindestens 20 Sekunden mittels einer Wasser-Druckpistole (oder Ähnlichem) abspülen.

<u>Ultraschall-Reinigung:</u>

- 10 Minuten Beschallung bei < 40 °C mit 0,5 − 2 % Reinigerlösung bei 35 kHz
- Im Anschluss an die Beschallung die Instrumente mindestens 20 Sekunden mittels einer Wasser-Druckpistole (oder Ähnlichem) abspülen.
- Die Instrumente mit Wasser (Trinkwasserqualität, < 40 °C) für mindestens 10 Sekunden abspülen.
- Für die Schlussspülung ist VE-Wasser (< 40 °C) zu verwenden. Die Instrumente werden für mindestens 30 Sekunden mit VE-Wasser abgespült. Es muss sichergestellt werden, dass keine Rückstände auf den Produkten verbleiben.

Desinfektion: Manuell

Desinfektionslösungen können in Übereinstimmung mit den Anweisungen auf dem Etikett verwendet werden (siehe Angaben des Chemikalienherstellers).

Validiertes Verfahren:

Ausstattung: Becken

Bandelin Sonorex Digitec

Desinfektionsmittel: Korsolex® med AF (Bode Chemie GmbH)

Vorgehen/Parameter:

- Die Produkte nach der Reinigung für 5 Minuten in ein Ultraschallbad (35 kHz, < 40 °C) mit geeignetem Desinfektionsmittel (z. B. 0,5 % Korsolex® med AF) einlegen. Es ist darauf zu achten, dass alle Oberflächen mit dem Desinfektionsmittel benetzt sind. Ggf. bewegliche Teile vor dem Einschalten des Ultraschallgeräts im Desinfektionsbad bewegen.
- Nach der Desinfektion alle Produkte zur Entfernung des Desinfektionsmittels gründlich mit VE-Wasser (< 40 °C) für mindestens 1 Minute spülen und ggf. bewegliche Teile am Instrument hin- und herbewegen.
- Es muss sichergestellt werden, dass keine Rückstände auf den Produkten verbleiben.
- Trocknung mit steriler, ölfreier Druckluft.

Trocknung

Wenn die Trocknung als Teil des Reinigungs-/Desinfektionszyklus erreicht wird, sollten 120 °C nicht überschritten werden. Gemäß RKI-Empfehlung anschließend mit geeigneter Druckluft trocknen. Insbesondere auf die Trocknung schwer zugänglicher Bereiche achten.

Datei: R14_Aufbereitung_allgemein_Klasse_I_DE-05 Basis: 2623VL, Rev. 01, Stand 10/25 2025-10-15



05-10/25

AUFBEREITUNGS-ANWEISUNG



Wartung, Kontrolle und Prüfung

Bei Instrumenten mit beweglichen Komponenten, welche einer Belastung durch Reibung ausgesetzt sind (z. B. Gelenke), ist ein Instrumentenöl auf Paraffin-/Weißöl-Basis (nach der gültigen europäischen bzw. United States Pharmakopöe), welches biokompatibel, dampfsterilisationsfähig und dampfdurchlässig ist, vor der Sterilisation aufzutragen. Solche Stellen können zusätzlich durch ein entsprechendes Ölkännchen-Symbol gekennzeichnet sein. Instrumente dürfen nicht mit silikonhaltigen Pflegemitteln behandelt werden. Diese können zu Schwergängigkeit führen und die Wirksamkeit der Dampfsterilisation beeinträchtigen.

Vor jedem Einsatz ist eine Sicherheitsüberprüfung der Instrumente durchzuführen. Dabei ist auf scharfkantige Stellen, Risse, Brüche, mechanische Fehlfunktionen und fehlende Komponenten zu achten.

Instrumente mit beweglichen Teilen auf Leichtgängigkeit überprüfen (zu großes Spiel vermeiden). Soweit zutreffend, Sperrmechanismen überprüfen.

Alle Instrumente: Sichtprüfung mit Lupenlampe auf Beschädigung und Verschleiß durchführen.

Insbesondere die kritischen Stellen an beweglichen Teilen und im Arbeitsbereich beachten.

Schadhafte, beschädigte oder Instrumente, deren Kennzeichnung nicht mehr lesbar ist, müssen aussortiert, und vor Rücksendung zum Hersteller, gereinigt und desinfiziert worden sein. Reparaturen sind ausschließlich durch den Hersteller oder vom Hersteller autorisierten Werkstätten durchzuführen. Ein Bestätigungsformular über diesen Vorgang ist beim Hersteller erhältlich.

Instrumente, die nicht mehr zu reparieren sind, sind der krankenhausüblichen Altmetallentsorgung zuzuführen. Dabei ist, speziell bei chirurgischen Instrumenten mit Spitzen oder scharfen Kanten, auf eine sichere Aufbewahrung in einem geschlossenen, stich- und bruchfesten Einwegbehälter zu achten. Setzen Sie keine beschädigten Instrumente ein!

Verpackung

Einzeln: gemäß Normen der Reihe DIN EN 868, DIN EN ISO 11607 und DIN 58953.

Sets: Instrumente in dafür vorgesehene Trays einsortieren oder auf Allzweck-Sterilisationstrays legen. Zum Verpacken der Trays ist ein geeignetes Verfahren anzuwenden.

Sterilisation

Dampfsterilisation im fraktionierten Vakuumverfahren in einem Gerät nach DIN EN 285 und DIN EN ISO 17665 (Teil 1 und 2). Um Fleckenbildung und Korrosion zu vermeiden, muss der Dampf frei von Inhaltsstoffen sein. Die empfohlenen Grenzwerte der Inhaltsstoffe für Speisewasser und Dampfkondensat sind festgelegt durch DIN EN 285.

Validiertes Verfahren:

Ausstattung: Tuttnauer Autoklav Typ B 3870 EHS /

Lautenschläger ZentraCert

Vorgehen/Parameter:

Zyklustyp: 3 Vorvakuum-Phasen

Sterilisationstemperatur: 132 - 134 °C Haltezeit: 4 - 5 Minuten Trockenzeit: 20 Minuten

Bei der Sterilisation von mehreren Instrumenten in einem Sterilisationszyklus darf die Maximalbeladung des Sterilisators nicht überschritten werden (siehe Angaben des Geräteherstellers).



05-10/25

AUFBEREITUNGS-ANWEISUNG



Gemäß § 4 MPBetreibV und Normen der Reihe DIN EN 868, DIN EN ISO 11607 Lagerung und DIN 58953. Instrumente sind trocken, bei Raumtemperatur, sauber, geschützt vor Beschädigung und mechanischen Einflüssen zu lagern (Vermeidung von Kondensation, Beschädigungen). Instrumente, wenn zutreffend, immer im entspannten Zustand aufbewahren. Dies wirkt vorzeitiger Ermüdung der Federspannung entgegen. Instrumente sind in einem geschlossenen, durchstichsicheren Sterilbehälter zum Gebrauchsort zu transportieren. **Entsorgung** Diese Produkte bestehen überwiegend aus Stahl oder Titan. Vor der Entsorgung sind diese zu reinigen. Die Entsorgung kann bei einer Altmetallrecyclingstelle stattfinden. Zum Schutz der Mitarbeiter ist darauf zu achten, dass ggf. vorhandene Spitzen und scharfe Kanten geschützt werden.

Meldepflicht von schwerwiegenden Vorkommnissen

Der Anwender ist verpflichtet, schwerwiegende Vorkommnisse, die im Zusammenhang mit dem Medizinprodukt aufgetreten sind, dem Hersteller entweder per E-Mail an vigilance@fehling-instruments.de oder über das Reklamationsformular unter https://www.fehling-instruments.de/reklamation-complaint/ und der zuständigen Behörde des Mitgliedstaats, in dem der Anwender niedergelassen ist, zu melden.

Kontakt zum Hersteller

FEHLING INSTRUMENTS GmbH



Seligenstädter Str. 100 63791 Karlstein/Germany

Tel.: +49 (0) 6188-9574-40 Fax: +49 (0) 6188-9574-45

E-Mail: info@fehling-instruments.de www.fehling-instruments.de

Symbole

Soweit auf dem Medizinprodukt bzw. Medizinproduktetikett bzw. Aufbereitungsanweisung abgebildet, haben die Symbole gemäß DIN EN ISO 15223-1 folgende Bedeutung:



Hersteller



Gebrauchsanweisung beachten oder elektronische Gebrauchsanweisung beachten





eindeutige Produktidentifizierung



Katalognummer



Chargenbezeichnung



Seriennummer



Medizinprodukt



Ölkännchen für zu schmierende Stellen



CE-Kennzeichnung

Jede Veränderung am Produkt oder Abweichung von dieser Gebrauchsanweisung führt zum Haftungsausschluss! Änderungen vorbehalten.

Die oben aufgeführten Anweisungen wurden vom Medizinprodukt-Hersteller als geeignet für die Vorbereitung eines Medizinprodukts zu dessen Wiederverwendung validiert. Dem Aufbereiter obliegt die Verantwortung, dass die tatsächlich durchgeführte Aufbereitung mit verwendeter Ausstattung, Werkstoffen und Personal in der Aufberei-



AUFBEREITUNGS-ANWEISUNG



05-10/25

tungseinrichtung das gewünschte Ergebnis erzielt. Dafür sind Verifizierung und/oder Validierung und Routineüberwachungen des Verfahrens erforderlich. Ebenso sollte jede Abweichung von den bereitgestellten Anweisungen durch den Aufbereiter sorgfältig auf ihre Wirksamkeit und mögliche nachteilige Folgen ausgewertet werden.