

# AUFBEREITUNGSKREISLAUF FÜR MEDIZINPRODUKTE DER KATEGORIE SEMIKRITISCH A\*

Zerlegung und Entfernung von Grobverschmutzung

Vollständige Entfernung von organischen Rückständen von der Oberfläche

Ggf. Reinigungslösung abspülen (siehe Herstellerangaben)

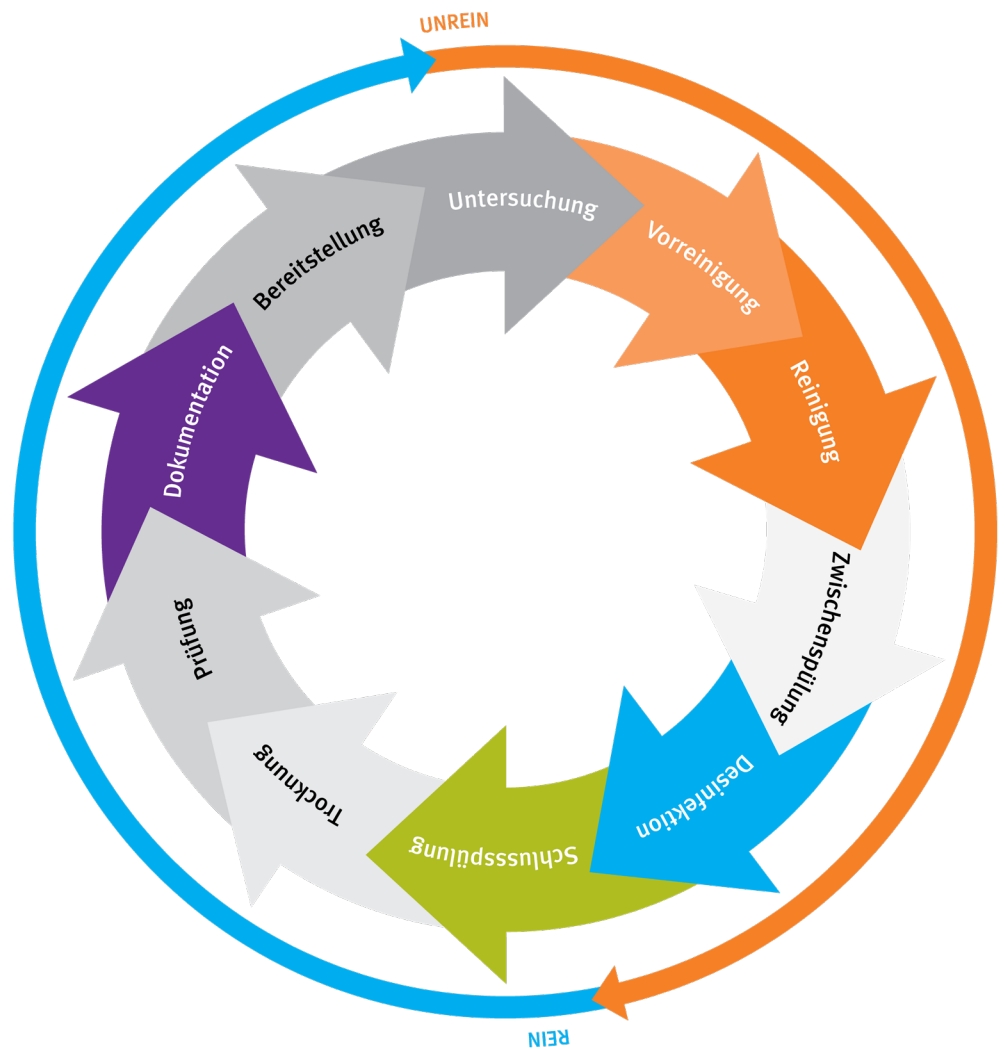
Desinfektionsmittel mit nachweislich bakterizider (inkl. mykobakterizider), fungizider und viruzider Wirksamkeit

Entfernung von Desinfektionsmittelrückständen mit mikrobiologisch einwandfreiem Wasser

Prüfung inklusive Instandsetzung, Pflege und Funktionskontrolle

Dokumentierte Freigabe des Medizinproduktes zur Wiederverwendung

Geschützte Lagerung oder Bereitstellung zur Anwendung



Was ist Ihre Meinung zu diesem Aufbereitungskreislauf?

Was ist wichtiger, der Prozess und das Ergebnis oder die Methoden der Einzelschritte?

Diskutieren Sie mit uns unter <http://bit.ly/hfk-forum> oder senden Sie uns Ihre Meinung an [meinung@tristel.com](mailto:meinung@tristel.com)!



**Tristel**™

**Deutschland & Österreich:** Tristel GmbH, Karl-Marx-Allee 90A, 10243 Berlin, Deutschland  
T +49 (0)30 54844226 - E [berlin@tristel.com](mailto:berlin@tristel.com) - W [www.tristel.de](http://www.tristel.de)

**Schweiz:** Tristel AG, Sandgrube 29, 9050 Appenzell, Schweiz  
T +41 (0)71 5670658 - E [schweiz@tristel.com](mailto:schweiz@tristel.com) - W [www.tristel.com](http://www.tristel.com)

\*Kreislauf speziell für Medizinprodukte der Kategorie semikritisch A analog der „Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizinprodukten“, Bundesgesundheitsbl 2012 · 55:1244–1310

Copyright © Tristel Solutions: Mkt-Adv-1494-1