



Maschinelle Aufbereitungsprozesse

- Validierung und Requalifizierung von Reinigungs- und Desinfektionsprozessen nach **DIN EN ISO 15883**
- Für Geräte aller namenhaften Hersteller
- Überprüfung mittels Proteinanalyse

Manuelle Aufbereitungsprozesse

- Nach Leitlinie der manuellen Reinigung und chem. Desinfektion von Medizinprodukten
- Überprüfung der Dokumentation
- Überprüfung mittels Proteinanalyse

Routinekontrollen für

- Sämtliche Aufbereitungsprozesse
- Beprobung real eingesetzter Endoskope
- Robotic Instruments

Sterilisationsprozesse

- Validierung und Requalifizierung von Sterilisationsprozessen mit feuchter Hitze nach **DIN EN ISO 17665 / DIN EN 285 / DIN EN 13060**
- Validierung und Requalifizierung von H₂O₂-Sterilisationsprozessen nach **ISO 2244 / DIN EN ISO 14937**

Siegelnahtgeräte

- Validierung und Requalifizierung nach **ISO/TS 16775:2021-11**
- Siegelnaht Festigkeitsprüfung
- Überwachung kritischer Prozessparameter
- Prüfung auf Peelfähigkeit

Container- & Wagenwaschanlagen

- Validierung und Requalifizierung thermischer und chemo-thermischer Verfahren nach relevanten **DIN EN ISO 15883** Teilen
- Für Container-, Wagen-, OP-Tisch-, Betten-, Nachttisch- und OP-Schuh-Waschanlagen
- Überprüfung des Nachspülwassers



Aufbereitungsprozesse für Endoskope

- Validierung und Requalifizierung von Reinigungs- und Desinfektionsprozessen nach **DIN EN ISO 15883-4**
- Untersuchung des Nachspülwassers auf die Keimzahl *Pseudomonaden* und *P. aeruginosa*. Weitere Keimidentifizierungen sind möglich
- Beprobung real eingesetzter Endoskope nach der Veröffentlichung: *Hygienisch mikrobiologische Überprüfung von flexiblen Endoskopen nach ihrer Aufbereitung*; DGKH Hyg Med 2010

Endoskop-Lagerungsschränke mit Trocknungsfunktion

- Validierung und Requalifizierung nach **DIN EN16442**
- Überprüfung der Umgebungsbedingungen
- Mikrobiologische Untersuchung mit Abklatsch- und Sedimentationsplatten
- Bestimmung der Luftwechselrate



ProVal – Das tun wir für Sie vor Ort

Validierung der:

- ✓ Maschinellen und manuellen Reinigungs- und Desinfektionsverfahren
- ✓ Aufbereitungsprozesse für Endoskope, inkl. Beprobung real eingesetzter Endoskope und Endoskop-Lagerungsschränken mit Trocknungsfunktion
- ✓ Sterilisationsprozesse
- ✓ (Chemo-) thermischen Verfahren für Container-Waschanlagen
- ✓ Verpackungsprozesse

Sowie Routinekontrollen für sämtliche Aufbereitungsprozesse.

Alle Untersuchungen werden nach den jeweils gültigen Normen und Leitlinien durchgeführt.

Validierung & Requalifizierung

Wir validieren die gesamte Kette Ihrer Aufbereitungsprozesse mit allen gängigen Geräten, egal ob für Reinigung, Desinfektion, Verpackung oder Sterilisation.

Mit SMP haben Sie ein akkreditiertes und zertifiziertes Prüflabor an Ihrer Seite. Seit über 20 Jahren arbeiten wir mit Praxen aus der Zahnmedizin und anderen niedergelassenen Ärzten zusammen.



Hechinger Straße 262; 72072 Tübingen
+49 (7071) 857 893 0
info@smpgmbh.com
www.smpgmbh.com



SMP – ProVal

Ihr Partner für die Validierung Ihrer Aufbereitungsprozesse

