

Aktualisierung der Kenntnisse zur Aufbereitung von Medizinprodukten auf Basis von § 5 und § 8 der MedizinprodukteBetreiberverordnung (MPBetreibV)

Fortbildung und Erfahrungsaustausch am Mittwoch, 22. April 2026 in Hannover

Fortbildung und Austausch

Die laufenden Änderungen von Gesetzen, Normen und Leitlinien machen es erforderlich, das Personal ständig auf den neuesten Stand der Technik in der Aufbereitung von Medizinprodukten zu bringen. Die Veranstaltung dient der Auffrischung der bereits erworbenen Kenntnisse sowie dem Erfahrungsaustausch und berücksichtigt aktuelle Entwicklungen und Neuerungen im Bereich der Medizinprodukteaufbereitung.

Termin und Tagungsort

22. April 2026, 09:00 Uhr bis etwa 16:30 Uhr

DIAKOVERE Annastift Hannover

Veranstaltungsraum

Anna-von Borries-Straße 1-7

30625 Hannover / Kleefeld

Teilnahmegebühr

Für die Teilnahme an der Veranstaltung wird ein Entgelt von 65,- EUR zzgl. MwSt. erhoben. Die Teilnehmergebühr beinhaltet Tagungsgetränke und Verpflegung sowie eine Teilnahmebescheinigung. Die Teilnahmegebühr wird nach der Veranstaltung in Rechnung gestellt.

Anerkennung der Fortbildung

Die Veranstaltung wird als Fortbildung durch die Deutsche Gesellschaft für Sterilgutversorgung (DGSV® e.V.) anerkannt.

Anmeldung

Die Anmeldung erfolgt über das Portal der Fresenius Health Services Akademie Deutschland unter

<https://akademie.vamed.de>.

Wenn Sie dem hier digital im PDF gesetzten Link nicht folgen möchten, können Sie sich auch manuell zur Veranstaltung durchklicken. Starten Sie mit der oben angegebenen Web-Adresse auf dem Portal der FHS Akademie. Eine Anmeldung mit Benutzernamen und Kennwort ist nicht nötig.

Bitte folgen Sie im Portal einfach den Links zu **AEMP / ZSVA / Medizinprodukteaufbereitung** und weiter zu

Unser Kursangebot INSTRUCLEAN

und filtern Sie die Ergebnisse nach dem Veranstaltungsort **Hannover**.

Programm

- | | |
|-----------|--|
| 09:00 Uhr | Begrüßung, Organisatorisches, Einführung
Heike Schütz, Tim Gerasch |
| 09:30 Uhr | Neuerungen in der Technische Regel für Biologischer Arbeitsstoffe (TRBA 250)
Marion Lüger, AEMP-Leitung, Marien-Hospital Papenburg |
| 10:00 Uhr | Planung und Umsetzung einer Endoskopie-Aufbereitungsabteilung gem. der KRINKO-Empfehlung (Anlage 8)
Claudia Brincker, Leitung der Endoskopie, Universitätsmedizin Göttingen |
| 10:30 Uhr | Kaffeepause mit Erfahrungsaustausch |
| 10:45 Uhr | Was fordert die Überwachungsbehörde im Rahmen der KRINKO-Empfehlung (Anlage 8)?
Andreas Karolat, Staatliches Gewerbeaufsichtsamt Niedersachsen |
| 11:30 Uhr | Sonderfall Prionen: Aufbereitung flexibler Endoskope im CJK-Kontext
Dr. Anna-Lisa Fischer, Universitätsmedizin Göttingen
Nationales Referenzzentrum für Surveillance Transmissibler Spongiformer Enzephalopathien |
| 12:00 Uhr | Mittagspause mit kleinem Imbiss und Erfahrungsaustausch |
| 13:00 Uhr | Workshop „Positive Führung in Krisenzeiten“
Tim Gerasch, Gesamtleitung AEMP Diakovere
Prof. Dr. Peter Schütz, Hochschule Hannover
Melanie Mnich-Pohl, MELAG |
| 14:30 Uhr | Kaffeepause mit Erfahrungsaustausch |
| 14:45 Uhr | Aufbereitung von Medizinprodukten – was sind kritische Parameter bei der Aufbereitung von da Vinci-Medizinprodukten?
Maik Roitsch, Deutsche Gesellschaft für Sterilgutversorgung (DGSV) |
| 15:30 Uhr | Warum eine Verpackungsvalidierung?
Alexander Hoff, Fresenius Health Services |
| 16:15 Uhr | Abschlussrunde und Übergabe der Teilnahmebescheinigungen
Heike Schütz, Tim Gerasch |