

"Hygiene in der Arztpraxis. Ein Leitfaden"

Gegenüberstellung 2. Auflage und 3 Auflage

Für einen besseren Überblick der wesentlichen inhaltlichen Änderungen in der 3. Auflage des Hygieneleitfadens haben wir nachfolgende Übersicht erstellt. Die Gegenüberstellung dient der Orientierung, kann aber das Lesen der neuen, überarbeiteten Auflage nicht ersetzen.

Neuerungen zu Rechtsgrundlagen, Arbeitsschutz, Hygiene- und Medizinproduktemanagement wurden in die bestehende Kapitelstruktur eingearbeitet. Hierunter fallen beispielsweise die Impfpflicht gegen Masern, das neue EU-weite Medizinprodukterecht und neue bzw. überarbeitete Empfehlungen der Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) beim Robert Koch-Institut (RKI). Dabei wurden auch Themen wie z. B. *Hygiene bei immunsupprimierten Patienten* neu aufgenommen. Weiter informiert der Hygieneleitfaden über das digitale Procedere zu meldepflichtigen Krankheitserregern oder zu Vorkommnissen mit Medizinprodukten bei der Übermittlung an die zuständigen Behörden.

An mehreren Stellen der fünf Kapitel wurden Inhalte (nachfolgend nicht farblich dargestellt) neu formuliert, ergänzt oder verschoben. Auch ein neuer Anhang "QR-Codes zur Verlinkung der Fußnoten" (relevant für die gedruckte Broschüre) wurde in der 3. Auflage aufgenommen.

Die wesentlichen Änderungen in Auflage 3 sind wie folgt farblich dargestellt:

- grün: neues Kapitel bzw. Anpassungen durch Änderungen im Medizinprodukterecht
- blau: neues Kapitel bzw. Anpassungen aufgrund geänderter oder neuer Rechtsgrundlagen bzw. KRINKO-Empfehlungen
- lila: sonstige Änderungen
- orange und kursiv: Hinweise auf konkrete Änderungen

CoC Hygiene und Medizinprodukte Stand Mai 2023 Seite 1 von 7



2. Auflage



3. Auflage



1. Rechtliche Rahmenbedingungen

- 1.1 Infektionsschutz
 - 1.1.1 Infektionsschutzgesetz (IfSG)
 - 1.1.2 Hygieneverordnungen der Bundesländer
 - 1.1.3 Empfehlungen der Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) beim Robert Koch-Institut (RKI)

1. Rechtliche Rahmenbedingungen

- 1.1 Infektionsschutz
 - 1.1.1 Infektionsschutzgesetz (IfSG)
 - → Anpassung Meldeverfahren und Durchführung der Überwachung aufgrund mehrerer Aktualisierungen des IfSG
 - 1.1.2 Hygieneverordnungen der Bundesländer
 - 1.1.3 Empfehlungen der Kommission für Krankenhaushygiene und Infektionsprävention (KRINKO) beim Robert Koch-Institut (RKI)
 - → Name und Aufgaben der KRINKO aktualisiert aufgrund IfSG (2022)
 - → Anpassung aufgrund neuer Sortierung der KRINKO-Empfehlungen auf der RKI-Homepage

- 1.2 Umgang mit Medizinprodukten
 - 1.2.1 Medizinproduktegesetz (MPG)
 - 1.2.2 Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV) und Medizinprodukte-Sicherheitsplanverordnung (MPSV)
 - 1.2.3 Mess- und Eichgesetz (MessEG) und Mess- und Eichverordnung (MessEV)
 - 1.2.4 Normen

1.2 Umgang mit Medizinprodukten

Umfassende Neuregelung im MP-Recht

- → Neue EU-Verordnung MP (2021)
- 1.2.1 Medizinprodukterecht-Durchführungsgesetz (MPDG)
 - → Erstellung aufgrund neuen Gesetzes (2021) in Verbindung mit EU-Verordnung MP
- 1.2.2 Medizinprodukte-Betreiberverordnung (MPBetreibV) und Medizinprodukte-Anwendermelde- und Informationsverordnung (MPAMIV)
 - → Erstellung aufgrund neuen Gesetzes (2021) und Anpassung Meldesystem in Verbindung mit EU-Verordnung MP



	1.2.3 Mess- und Eichgesetz (MessEG) und Mess- und Eichverord- nung (MessEV)
	→ Anpassung Anwendungsbereich aufgrund aktualisierter
	MessEV (2021)
	1.2.4 Normen
1.3 Arbeitsschutz	1.3 Arbeitsschutz
1.3.1 Biostoffverordnung (BioStoffV)	1.3.1 Biostoffverordnung (BioStoffV)
1.3.2 Gefahrstoffverordnung (GefStoffV)	→ Anpassung Anwendungsbereich und Begriffsbestimmun-
1.3.3 Technische Regeln für Gefahrstoffe (TRGS) und für biologi-	gen aufgrund aktualisierter BioStoffV (2021)
sche Arbeitsstoffe (TRBA)	1.3.2 Gefahrstoffverordnung (GefStoffV)
1.3.4 Berufsgenossenschaftliche Vorschriften und Regeln	→ Anpassung Begriffsbestimmungen aufgrund aktualisierter
	GefStoffV (2021)
	1.3.3 Technische Regeln für Gefahrstoffe (TRGS) und für biologi-
	sche Arbeitsstoffe (TRBA)
	1.3.4 Berufsgenossenschaftliche Vorschriften und Regeln
2. Arbeitsschutz und Arbeitssicherheit	2. Arbeitsschutz und Arbeitssicherheit
2.1 Betriebsärztliche und sicherheitstechnische Betreuung	2.1 Betriebsärztliche und sicherheitstechnische Betreuung
2.2 Gefährdungsbeurteilung und Unterweisung	2.2 Gefährdungsbeurteilung und Unterweisung
2.3 Grundpflichten und Schutzmaßnahmen	2.3 Grundpflichten und Schutzmaßnahmen
2.4 Arbeitsmedizinische Vorsorge und Impfungen	2.4 Arbeitsmedizinische Vorsorge und Impfungen
2.5 Vorgehen bei Nadelstichverletzungen oder Kontaminationen	→ Ergänzung Immunitätsnachweis Masern (COVID-19) aufgrund
	aktualisiertem IfSG (2020)
	2.5 Vorgehen bei Nadelstichverletzungen oder Kontaminationen
3. Hygienemanagement in der Arztpraxis	3. Hygienemanagement in der Arztpraxis
3.1 Personalhygiene	3.1 Personalhygiene
3.1.1 Händehygiene	3.1.1 Händehygiene
3.1.2 Personalkleidung	3.1.2 Personalkleidung
3.1.3 Persönliche Schutzausrüstung	3.1.3 Persönliche Schutzausrüstung

CoC Hygiene und Medizinprodukte Stand Mai 2023 Seite 3 von 7



3.2 Umgebungshygiene	3.2 Umgebungshygiene
3.2.1 Mikroorganismen und angepasste Desinfektionsmittel	3.2.1 Mikroorganismen und angepasste Desinfektionsmittel
3.2.2 Hygienerelevante Praxisausstattung	→ neue Bezeichnung für Clostridioides-difficile aufgrund überar-
3.2.3 Flächenreinigung und Flächendesinfektion	beiteter KRINKO-Empfehlung "Hygienemaßnahmen bei Clostridio-
3.2.4 Aufbereitung von Praxiswäsche	ides difficile-Infektion (CDI)" (2019)
3.2.5 Umgang mit Abfällen	3.2.2 Hygienerelevante Praxisausstattung
	3.2.3 Flächenreinigung und Flächendesinfektion
	→ Anpassung aufgrund überarbeiteter KRINKO-Empfehlung "An-
	forderung an die Hygiene bei der Reinigung und Desinfektion von
	Flächen" (2022)
	3.2.4 Aufbereitung von Praxiswäsche
	3.2.5 Umgang mit Abfällen
	→ Anpassung aufgrund aktualisierter "Mitteilung der Bund/Länder-
	Arbeitsgemeinschaft Abfall (LAGA) 18" (2021)
3.3 Hygiene bei der Behandlung von Patienten	3.3 Hygiene bei der Behandlung von Patienten
3.3.1 Einsatz von Barrieremaßnahmen	3.3.1 Einsatz von Barrieremaßnahmen
3.3.2 Haut- und Schleimhautantiseptik	3.3.2 Haut- und Schleimhautantiseptik
3.3.3 Durchführung von Injektionen, Punktionen und Blutentnah-	3.3.3 Durchführung von Injektionen, Punktionen und Blutentnah-
men	men
3.3.4 Umgang mit Injektions- und Infusionslösungen	→ Anpassung der PSA bei Punktionen aufgrund Veröffentlichung
3.3.5 Wundversorgung und Verbandwechsel	Epidemiologischen Bulletin 26/2021
3.3.6 Durchführung von Operationen	3.3.4 Umgang mit Injektions- und Infusionslösungen
3.3.7 Umgang mit Gefäßkathetern	3.3.5 Wundversorgung und Verbandwechsel
3.3.8 Umgang mit Blasenkathetern	3.3.6 Durchführung von Operationen
3.3.9 Durchführung von Inhalationen	3.3.7 Umgang mit Gefäßkathetern
3.3.10 Haus- und Heimbesuche	3.3.8 Umgang mit Blasenkathetern
	3.3.9 Durchführung von Inhalationen
	3.3.10 Haus- und Heimbesuche
	3.3.11 Hygiene bei immunsupprimierten Patienten
	→ Erstellt aufgrund KRINKO-Empfehlung "Anforderungen an die
	Infektionsprävention bei der medizinischen Versorgung von im-
	munsupprimierten Patienten" (2021)

CoC Hygiene und Medizinprodukte Stand Mai 2023 Seite 4 von 7



3.4 Hygiene bei Patienten mit übertragbaren Krankheiten	3.4 Hygiene bei Patienten mit übertragbaren Krankheiten
3.4.1 Schwere kontagiöse Infektionen der Atemwege	→ nach Übertragungsweg zugeordnet und um Corona ergänzt
3.4.2 Virale Infektionen mit Haut- und Schleimhautmanifestation	3.4.1 Luftübertragbare Infektionen durch Tröpfchen und Aerosole
3.4.3 Enteritis infectiosa	3.4.2 Parenterale/blutübertragbare Virusinfektionen
3.4.4 Blutübertragbare Virusinfektionen	3.4.3 Kontaktübertragbare Infektionen
3.4.5 Meningitis	
3.4.6 Ektoparasiten	
3.4.7 Multiresistente Erreger (MRE)	
3.4.8 Clostridium difficile-Infektion	
3.5 Hygiene im Umgang mit Medikamenten	3.5 Hygiene im Umgang mit Medikamenten
3.5.1 Allgemeine Lagerbedingungen	3.5.1 Allgemeine Lagerbedingungen
3.5.2 Kühlpflichtige Medikamente	3.5.2 Kühlpflichtige Medikamente
3.5.3 Medikamente zur Mehrfachentnahme	3.5.3 Medikamente zur Mehrfachentnahme
4. Medizinprodukte	4. Medizinprodukte
4.1 Begriffsbestimmung	4.1 Begriffsbestimmung
4.2 Allgemeine Pflichten des Betreibers von Medizinprodukten	→ Angepasst aufgrund EU-Verordnung MP (2021)
4.3 Anforderungen an ein sicheres Betreiben und Anwenden von Me-	4.2 Allgemeine Pflichten des Betreibers von Medizinprodukten
dizinprodukten	4.3 Anforderungen an ein sicheres Betreiben und Anwenden von Me-
4.3.1 Einweisung	dizinprodukten
4.3.2 Prüfung vor jeder Anwendung	4.3.1 Einweisung
4.3.3 Instandhaltung	4.3.2 Prüfung vor jeder Anwendung
4.3.4 Aufbereitung	4.3.3 Instandhaltung
4.3.5 Beauftragter für Medizinproduktesicherheit	4.3.4 Aufbereitung
4.4 Anforderungen an ein sicheres Betreiben und Anwenden von aus-	→ Absatzverschiebung im § der Aufbereitung und Ergänzung der
gewählten Medizinprodukten	Überwachung von Validierer aufgrund aktualisierter MPBetreibV
4.4.1 Einweisung	(2021) in Verbindung mit EU-Verordnung MP
4.4.2 Funktionsprüfung vor Erstinbetriebnahme	4.3.5 Beauftragter für Medizinproduktesicherheit
4.4.3 Sicherheitstechnische Kontrolle	4.4 Anforderungen an ein sicheres Betreiben und Anwenden von aus-
4.4.4 Messtechnische Kontrolle	gewählten Medizinprodukten
4.5 Dokumentationen	4.4.1 Einweisung
4.5.1 Bestandsverzeichnis	4.4.2 Funktionsprüfung vor Erstinbetriebnahme
4.5.2 Medizinproduktebücher	4.4.3 Sicherheitstechnische Kontrolle

CoC Hygiene und Medizinprodukte Stand Mai 2023 Seite 5 von 7



4.6 Besondere Pflichten bei ausgewählten implantierbaren Medizin-	4.4.4 Messtechnische Kontrolle
produkten	4.5 Dokumentationspflichten
4.7 Qualitätssicherung in medizinischen Laboratorien	4.5.1 Bestandsverzeichnis
4.8 Meldung von Vorkommnissen	→ Anpassung aufgrund aktualisierter MPBetreibV (2021) in Ver-
4.9 Prüfung gemäß berufsgenossenschaftlicher Vorschriften	bindung mit EU-Verordnung MP
	4.5.2 Medizinproduktebücher
	4.6 Besondere Pflichten bei implantierbaren Medizinprodukten
	→ Anpassung aufgrund aktualisierter MPBetreibV (2021) in Ver-
	bindung mit EU-Verordnung MP
	4.7 Qualitätssicherung in medizinischen Laboratorien
	4.8 Meldung von Vorkommnissen
	→ Anpassung aufgrund neuer Verordnung MPAMIV (2021) in Ver-
	bindung mit EU-Verordnung MP
	4.9 Prüfung gemäß berufsgenossenschaftlicher Vorschriften
5. Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizin-	5. Anforderungen an die Hygiene bei der Aufbereitung von Medizin-
produkten	produkten
5.1 Risikobewertung und Einstufung von Medizinprodukten vor der	5.1 Risikobewertung und Einstufung von Medizinprodukten vor der
Aufbereitung	Aufbereitung
5.2 Qualifikationen	5.2 Qualifikationen
5.3 Anforderungen an die Aufbereitungseinheit	→ Absatzverschiebung im § der Aufbereitung aufgrund aktualisier-
	ter MPBetreibV (2021) in Verbindung mit EU-Verordnung MP
	5.3 Anforderungen an die Aufbereitungseinheit
5.4 Allgemeine Anforderungen an die Einzelschritte der Aufbereitung	5.4 Allgemeine Anforderungen an die Einzelschritte der Aufbereitung
5.4.1 Vorbereitung	5.4.1 Vorbereitung
5.4.2 Reinigung	5.4.2 Reinigung
5.4.3 Desinfektion	5.4.3 Desinfektion
5.4.4 Spülung	5.4.4 Spülung
5.4.5 Trocknung	5.4.5 Trocknung
5.4.6 Sichtkontrolle, Pflege und Funktionsprüfung	5.4.6 Sichtkontrolle, Pflege und Funktionsprüfung
5.4.7 Verpackung	5.4.7 Verpackung
5.4.8 Kennzeichnung	5.4.8 Kennzeichnung
5.4.9 Sterilisation	5.4.9 Sterilisation

CoC Hygiene und Medizinprodukte Stand Mai 2023 Seite 6 von 7



5.4.10 Freigabe des Sterilguts	5.4.10 Freigabe des Sterilguts
5.4.11 Lagerung des Sterilguts	5.4.11 Lagerung des Sterilguts
5.5 Konkrete Anforderungen an einzelne Aufbereitungsschritte	5.5 Konkrete Anforderungen an einzelne Aufbereitungsschritte
5.5.1 Manuelle Reinigung	5.5.1 Manuelle Reinigung
5.5.2 Manuelle Desinfektion	5.5.2 Manuelle Desinfektion
5.5.3 Kombinierte manuelle Reinigung und Desinfektion	5.5.3 Kombinierte manuelle Reinigung und Desinfektion
5.5.4 Maschinelle Reinigung und Desinfektion	5.5.4 Maschinelle Reinigung und Desinfektion
5.6 Wasserqualität für die Aufbereitung	5.6 Wasserqualität für die Aufbereitung
5.7 Auswahl der Aufbereitungschemie	5.7 Auswahl der Aufbereitungschemie
5.8 Validierung	5.8 Validierung
5.9 Qualitätssicherung der hygienischen Aufbereitung	5.9 Qualitätssicherung der hygienischen Aufbereitung
5.10 Alternativen zur Aufbereitung in der eigenen Praxis	5.10 Alternativen zur Aufbereitung in der eigenen Praxis
5.10.1 Einmalprodukte	5.10.1 Einmalprodukte
5.10.2 Externe Aufbereitung (Fremdvergabe)	5.10.2 Externe Aufbereitung (Fremdvergabe)
	→ Anpassung aufgrund neuen MPDG (2021) in Verbindung mit
	EU-Verordnung MP
Stichwortverzeichnis	Stichwortverzeichnis
Nützliche Internetadressen	Nützliche Internetadressen
Quellenangaben	Quellenangaben
Abkürzungsverzeichnis	Abkürzungsverzeichnis
Abbildungsverzeichnis / Tabellenverzeichnis	Abbildungsverzeichnis / Tabellenverzeichnis
Anhang	Anhang
Vorschlag zu Inhalten des Hygieneplans in der Arztpraxis	Vorschlag zu Inhalten des Hygieneplans in der Arztpraxis
Meldeformular gem. §§ 6,8,9 IfSG – Mustervorschlag des RKI	QR-Codes zur Verlinkung der Fußnoten
Mustervorschlag Bestandsverzeichnis Medizinprodukte gemäß §	Flussdiagramm der DGSV zur Einstufung von Medizinprodukten,
13 MPBetreibV	Stand 2013
 Flussdiagramm der DGSV zur Einstufung von Medizinprodukten, 	
Stand 2013	• Wir
Wir	
Seitenzahl 174	Seitenzahlen 178
Selicitzatii 174	Sellenzanien 170

CoC Hygiene und Medizinprodukte Stand Mai 2023 Seite 7 von 7