

Productinspectie en reinigings-/desinfectieproces KCI

Rev F Productinspectie en reinigings-/desinfectieproces KCI O/N 48604-NL (ECO-013896)

1 **BEDRIJFEISEIGEN EN VERTROUWELIJKE INFORMATIE VAN KCI** (uitsluitend voor intern gebruik)
Gebruik of bekendmaking buiten KCI-bedrijven zonder uitdrukkelijke schriftelijke toestemming
is niet toegestaan.

KCI PROPRIETARY & CONFIDENTIAL INFORMATION (For Internal Use Only)
Use or disclosure outside the KCI companies without express written authorization is not permitted.



Belangrijke informatie

Deze presentatie verbeeldt het proces voor inspectie, reiniging en desinfectie van producten van KCI®.

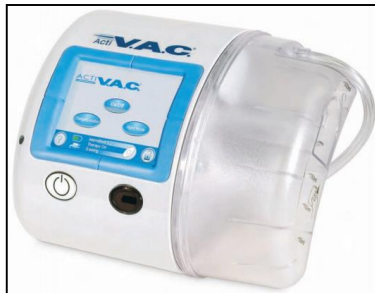
Hoewel de producten van KCI® (het ACTIV.A.C.™-therapiesysteem (standaard en RTM), het V.A.C.RX4™-therapiesysteem, het V.A.C.ULTA™-therapiesysteem (acute zorg en thuiszorg; standaard en 4 Therapy), het INFOVh.A.C.™-therapiesysteem, V.A.C. FREEDOM™-therapiesysteem, V.A.C. SIMPLICITY™-therapiesysteem, CELLUTOME™ epidermaal oogststelsel en het ABTHERA™ Open Abdomen Negative Pressure-therapiesysteem) fysiek van elkaar verschillen, moet dit proces voor alle producten op vergelijkbare wijze worden toegepast, waarbij aanvullende richtlijnen die op de productspecifieke pagina's worden gegeven, moeten worden nageleefd indien deze van toepassing zijn.

Therapiesystemen en fysieke componenten die direct vanuit de fabriek of een goedgekeurd reparatiecentrum worden verstuurd, worden beschouwd als gereinigd. Om 'Klaar voor levering' te worden, is het alleen vereist de checklist voor kwaliteitscontrole te voltooien.

Vorzorgsmaatregelen

- **Een team moet altijd waakzaam zijn en voorzorgsmaatregelen treffen wanneer er wordt gewerkt met units in gebieden die verborgen zijn in het standaardproces voor inspectie, reiniging en desinfectie.**
 - Voorbeelden omvatten, maar zijn niet beperkt tot:
 - Batterijbehuizing en -compartimenten
 - De ophanghaak
 - UDI-deuren
 - Beschermplaten van de Instill-roller
- **Tijdens dergelijke taken moet het team:**
 - het item in het hiervoor aangewezen vuil/verwerkingsgebied deïnstalleren of demonteren.
 - de eventueel benodigde inspectie, reiniging en desinfectie uitvoeren.
 - in het voor kwaliteitscontrole aangewezen gebied opnieuw installeren en/of monteren.
- **Als er beschadigingen worden waargenomen tijdens het inspectie-, reinigings- en desinfectieproces :**
 - Rond de inspectie, reiniging en desinfectie af volgens dit proces.
 - Documenteer alle beschadigingen.
 - Voer (indien van toepassing) in het systeem reparatie-informatie in; voeg hierbij informatie toe over stappen waarin storing is opgetreden. (Deze informatie is nuttig voor de afdeling Technische ondersteuning bij het repareren van de unit.)
 - Stuur de unit terug.

Knoppen en display



**Opmerking: afbeeldingen dienen slechts ter illustratie. De labels kunnen verouderd zijn.
Raadpleeg de toepasselijke werkinstructies voor informatie over de labels.**

Benodigde items

➤ Documentatie:

- [WI-19-30](#) (Richtlijnen voor handhygiëne)
- [WI-19-31](#) (Standaardvoorzorgsmaatregelen en PB)
- [WI-19-33](#) (Oplossingen voor reiniging/desinfectie)

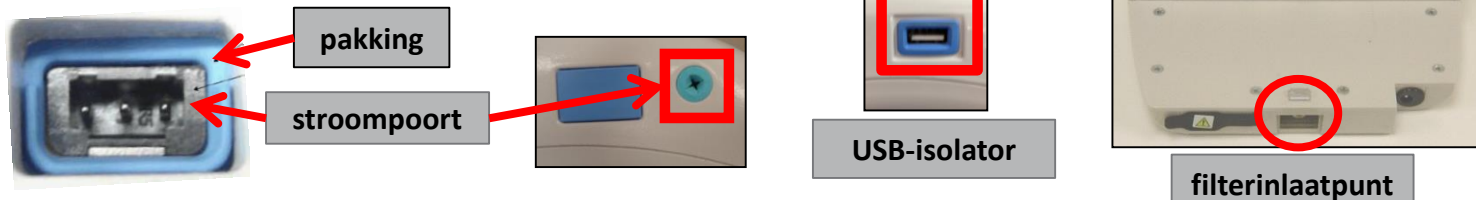
➤ Materiaal:

- Goedgekeurde oplossingen voor reiniging/desinfectie
 - Volg de gebruiksaanwijzing en de aanbevolen contacttijden en tijden voor nat behandelen van de fabrikant.
- Elastiekjes

Proces (vervolg)

- **Haal de unit uit de verpakking en voer alle artikelen voor eenmalig gebruik die gekoppeld zijn aan dit product van KCI®, af.**
 - Inspecteer geretourneerde items op materialen met patiëntspecifieke informatie en voer deze af volgens het beleid van KCI.
 - Als er materialen aanwezig zijn in een door KCI goedgekeurd literatuurvak, raadpleegt u [WI-19-170](#) voor criteria voor inspectie, reiniging en desinfectie.
 - Gooi alle stoffen draagtassen weg nadat deze retour zijn gestuurd door de klant.
- **Inspecteer de buitenkant van de unit op beschadigingen.**
 - Controleer of er geen duidelijke beschadigingen (waaronder splinters, barstjes, scherpe randen, afschilferen, insnijdingen, scheurtjes, groeven, verkleuring, ontbrekende schroeven, losse onderdelen enz.) aanwezig zijn op:
 - bovenkant/onderkant/zijkanten (waaronder uitsparingen)
 - handgrepen/behuizingen/aansluitpunten
 - schermen/interfaceschermen/knoppen
 - poorten/USB-isolatoren/filterinlaatpunten

Raadpleeg VA-QA-70 voor richtlijnen voor terugsturen (RMA) bij het controleren op beschadigingen.



Proces (vervolg)

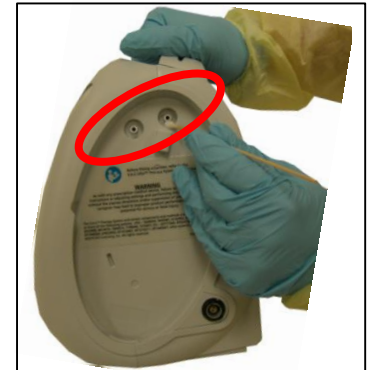
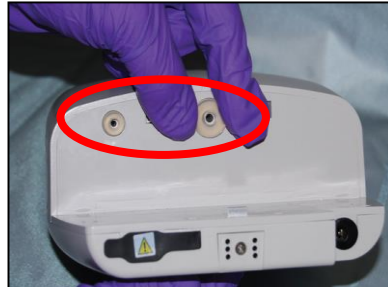
- **Bekijk de Batterijgeschiedenis ([413885](#)) en informatie over preventief onderhoud (indien van toepassing, per product). Zorg dat de batterijgeschiedenis en labels voor preventief onderhoud op het apparaat overeenkomen met de informatie die in het systeem wordt geïdentificeerd voordat u begint met het kwaliteitscontroleproces.**
- Als de batterijen moeten worden vervangen, laat u dit doen in het onderhoudscentrum of stuurt u de unit terug, welk van de twee van toepassing is.

Procedure:

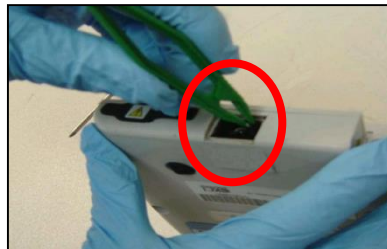
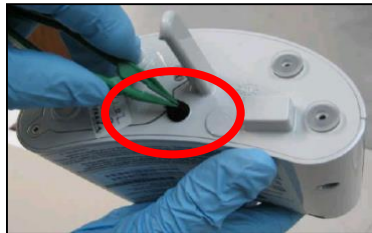
- Verwijder het label Battery History (batterijgeschiedenis).
- Verwijder het klepje van het batterijvak.
- Verwijder alle door het onderhoudscentrum te vervangen batterijen uit de unit tot alle bedradingsconnectoren toegankelijk zijn.
- Koppel de lege batterijen los en onderneem actie, indien van toepassing.
 - Het plaatsen van nieuwe batterijen wordt geïdentificeerd in het kwaliteitscontroleproces. Batterijen kunnen worden geïnstalleerd en/of vervangen voor aanvang van het kwaliteitscontroleproces.

Proces (vervolg)

- **Verwijder onderdelen die kunnen worden verwijderd (gebruik indien nodig een pincet).**
 - Inspecteer, reinig en desinfecteer afdichtingen van de interface, afdichtingsringen en balgen.
 - Gooi deze onderdelen weg als ze zijn beschadigd.
 - Deze onderdelen zijn herbruikbaar en worden tijdens de kwaliteitscontrole-procedure opnieuw geplaatst.



- Gooi eventueel aanwezige uitlaatfilters weg.
 - Tijdens de kwaliteitscontrole-procedure worden nieuwe onderdelen geïnstalleerd.



Proces (vervolg)

➤ **Reinig en desinfecteer de unit.**

- Veeg de unit af om zware vervuiling vóór het reinigen en desinfecteren te verwijderen.
 - Veeg de zijkanten van de unit af.
 - Veeg de achterkant en de voorkant van de unit af.
 - Veeg de bovenkant en de onderkant van de unit af.
 - Veeg draadloze functionaliteit/accessoires af.
- Reinig en desinfecteer de afdichting rond het scherm voorzichtig.
 - Er moet zorg worden betracht bij het schoonvegen van schermen en toetsenpanelen zodat er geen vloeistof in een scherm of in de open gedeelten rond het toetsenpaneel loopt (voor units met een scherm en/of toetsenpaneel).
 - Kantel de unit zodat er geen vloeistof in het gebied van het scherm kan druppelen of samenkomen (voor units met een scherm).
- Reinig en desinfecteer voorzichtig rond de randen van draadloze functionaliteit/accessoires.
- Gebruik indien nodig een wattenstaafje om moeilijk te bereiken oppervlakken te reinigen (bijv. uitsparingen aan de zijkant, de onderkant van bevestigingsbeugels of rubberpootjes, openingen van stroomaansluitingen, schroefkoppen, etc.).
- Verplaats de unit naar het toegewezen gebied voor Reinigen en wachten op kwaliteitscontrole en laat de unit aan de lucht drogen.
 - Inspecteer, nadat de unit is gedroogd, op chemisch restmateriaal op het scherm.
 - Er mag een niet-schurend doekje worden gebruikt om sporen van restmateriaal op het scherm te verwijderen.
- Inspecteer de unit opnieuw op resterend vuil, restanten van kleefmiddel en algehele schone staat voor deze naar het KC-gebied wordt verplaatst

Proces (vervolg)

- **Inspecteer, reinig en desinfecteer het stroomsnoer, de voedingseenheid, accessoires en transportbehuizingen (indien van toepassing).**
 - **Controleer of stroomsnoeren en stekkers niet beschadigd zijn.**

Controleer stekkers, snoeren en vrouwelijke uiteinden van afneembare snoeren op schade en vervang deze door een exemplaar dat is goedgekeurd door KCI.



**Geaccepteerde stekkers - 230 V
(alleen internationaal)
Geen aardingspin**



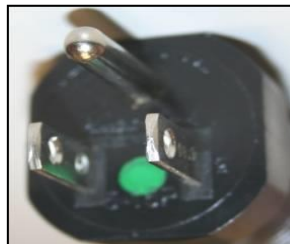
Geaccepteerde stekkers - 115 V



Acceptabele stroomsnoerstekkers



**Niet-geaccepteerde stekkers (vervangen)
Ronde/dichte aardingspin of beschadigd**

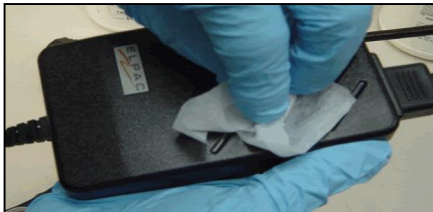


**Niet-geaccepteerde
stroomsnoeren
(vervangen)**



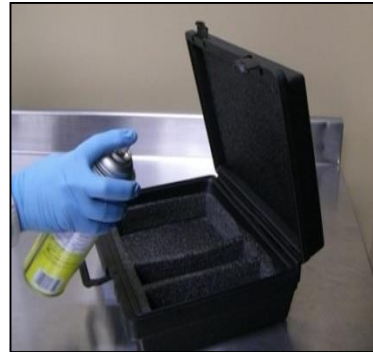
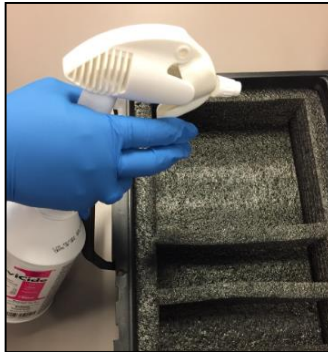
Proces (vervolg)

- **Inspecteer, reinig en desinfecteer het stroomsnoer, de voedingseenheid, accessoires en transportbehuizingen (indien van toepassing). (vervolg)**
 - Wikkel het stroomsnoer tijdens het schoonvegen van de voedingseenheid en het stroomsnoer (losjes in lussen) op en zet het vast met een elastiekje of het bandje voor het stroomsnoer als deze wordt gebruikt.
 - Laat altijd aan elke kant wat snoer over zodat de unit (indien nodig) kan worden aangesloten voor en tijdens de kwaliteitscontrole-procedure.
 - Retourneer beschadigde voedingseenheden of voer deze af in overeenstemming met de volgende richtlijn voor de VS (voor buiten de VS, volg plaatselijke organisatorische richtlijnen):
 - [WI-VC-187](#) (ACTIV.A.C.™ & V.A.C. SIMPLICITY™)
 - [WI-VC-268](#) (V.A.C. FREEDOM™)
 - [Technical Bulletin 48638](#) (V.A.C. ULTA™)



Proces (vervolg)

- **Inspecteer, reinig en desinfecteer het stroomsnoer, de voedingseenheid, accessoires en transportbehuizingen (indien van toepassing). (vervolg)**
 - Controleer of de accessoires en transportbehuizing NIET zijn beschadigd. Vervang deze onderdelen indien nodig.
 - Reinig en desinfecteer de binnen- en buitenkant van de voorgevormde draagtas met een goedgekeurde oplossing voor reiniging/desinfectie.
 - Laat aan de lucht drogen.



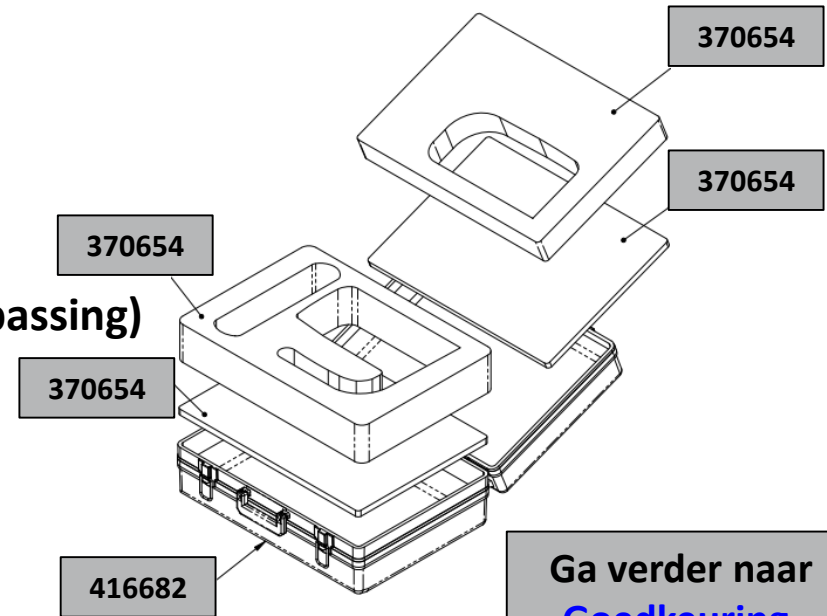
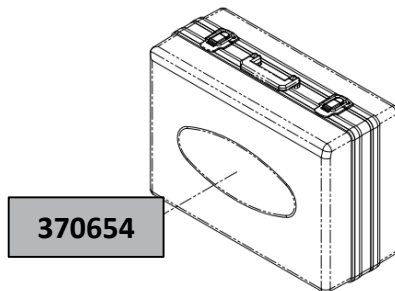
Proces (vervolg)

- **Ga verder naar de productspecifieke pagina's voor elk product voor aanvullende richtlijnen.**
- [ABTHERA™ Open Abdomen Negative Pressure-therapiesysteem](#)
 - [ACTIV.A.C.™- en V.A.C. SIMPLICITY™-therapiesystemen \(standaard en RTM\)](#)
 - [CELLUTOME™ epidermaal oogststelsel](#)
 - [INFOV.A.C.™-therapiesysteem](#)
 - V.A.C. FREEDOM™-therapiesysteem (Geen aanvullende richtlijnen. Ga verder naar [Goedkeuring.](#))
 - [V.A.C.RX4™-therapiesysteem](#)
 - [V.A.C.ULTA™-therapiesysteem \(acute zorg en thuiszorg\) \(standaard en 4 Therapy\)](#)

- **Betracht zorg bij het schoonvegen van de voorzijde van de therapie-unit.**
- **Controleer of de ophanghaak goed vastzit, juist werkt en:**
 - niet blijft hangen en niet wordt vergrendeld bij het uittrekken of terug duwen.
 - niet op wat voor manier dan ook beschadigd of kapot is.



- **Transportbehuizingen (indien van toepassing)**



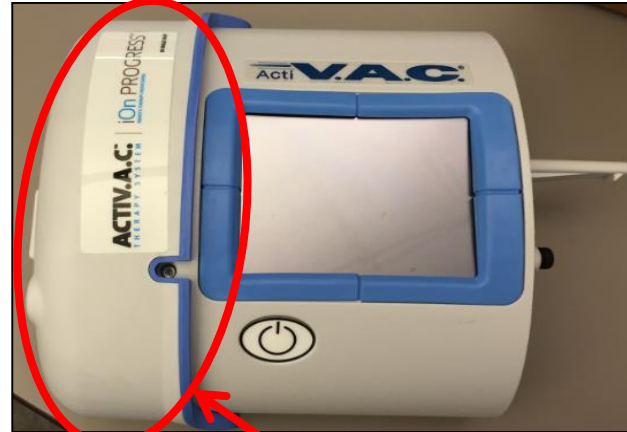
Ga verder naar
[Goedkeuring.](#)

ACTIV.A.C.™- en V.A.C. SIMPLICITY™ (standaard en RTM)

Standaardunit



Remote Therapy Monitor-unit (indien gebruikt)



Draadloze functionaliteit

- De bandjes om het stroomsnoer bij elkaar te houden zijn voor eenmalig gebruik.

- Gooi deze weg na retourzending door de klant.



Ga verder naar
[Goedkeuring.](#)

CELLUTOME™

Controleer de handgreep.

Controleer of het stopcontact veilig en niet beschadigd is.



Controleer de rubberen pootjes en het inzetstuk voor de standaard op beschadiging.



Geen beschadiging van de holte.



➤ Inspecteer de slangconnectoren en sluitingen op:

- beschadigingen
- insnijding
- overbelasting
- barsten

CELLUTOME™ (vervolg)

- **Controleer de vacuümkop en de uiteinden van de slangen.**

Sluitingen mogen niet ontbreken of beschadigd zijn.



De slangen moeten goed op hun plek zitten en mogen niet beschadigd zijn.

Er moeten vier schroeven aanwezig zijn.

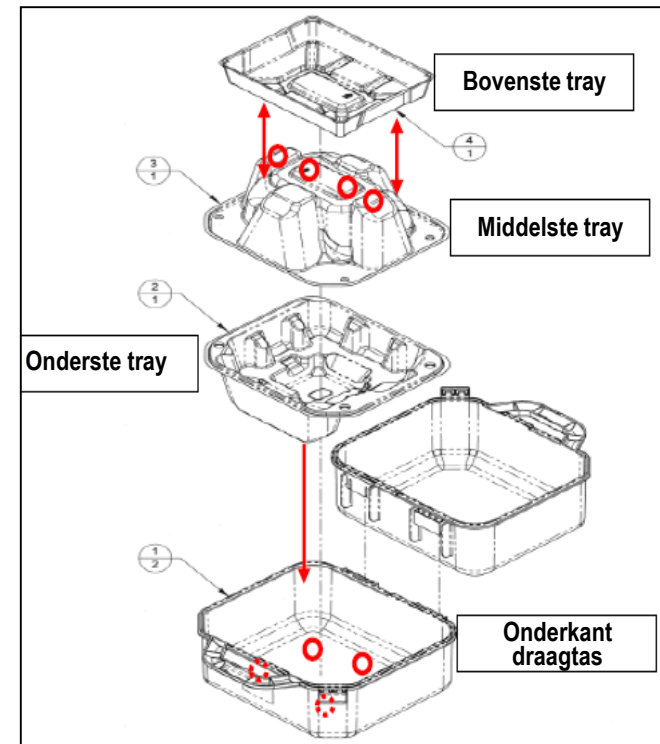
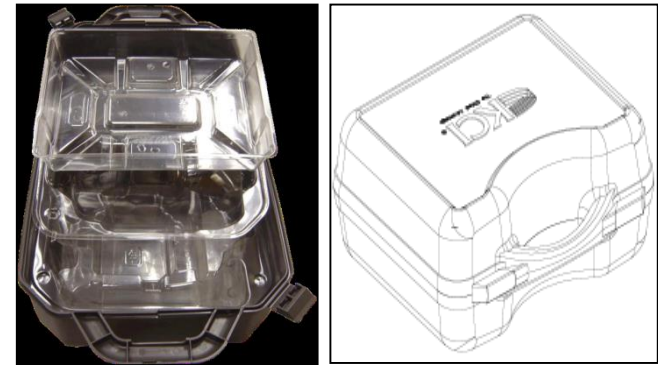


Het glas mag niet kapot of gebarsten zijn.

- **Als duidelijke schade wordt waargenomen aan het samenstel van de vacuümkop tijdens de controle en het inspectie-, reinigings- en desinfectieproces, moet dit worden vervangen.**

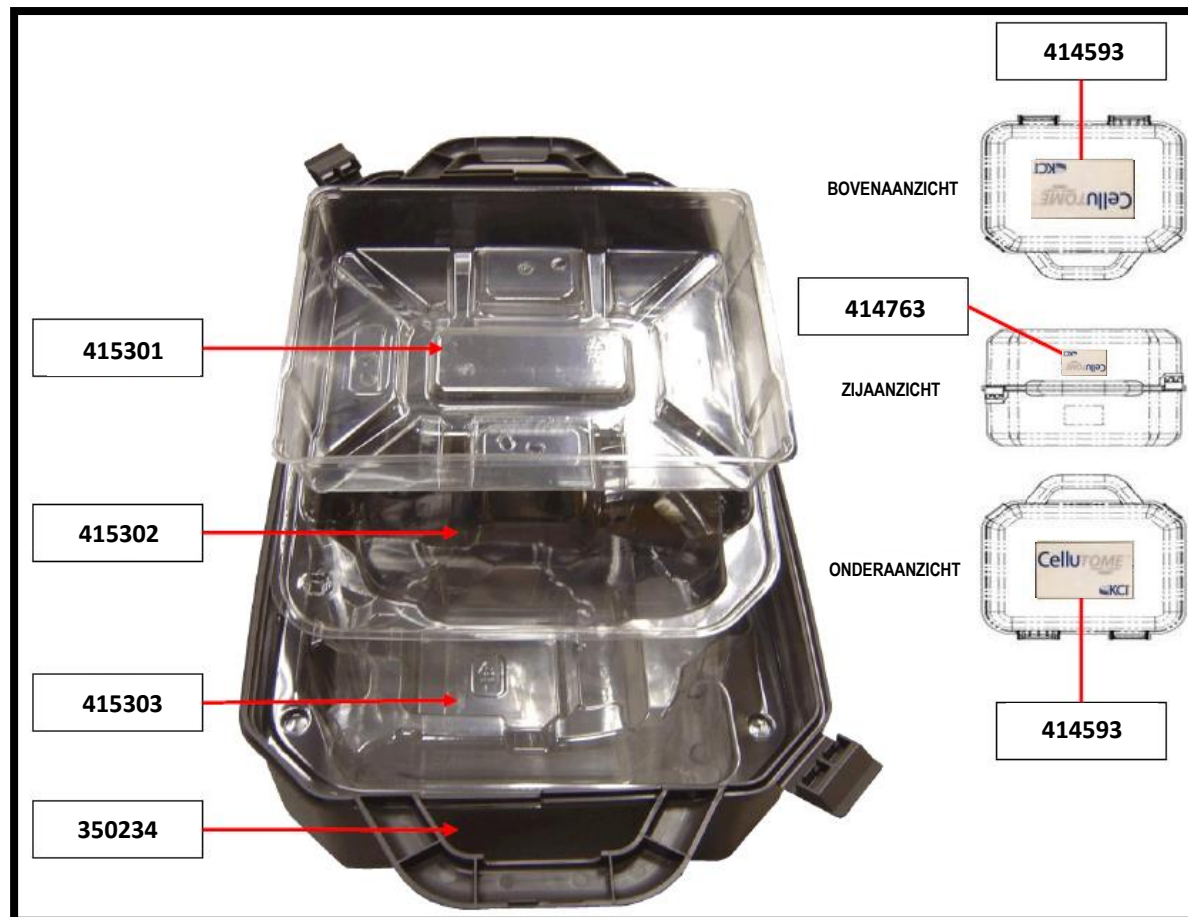
CELLUTOME™ (vervolg)

- **Inspecteer de plastic trays binnenin.**
 - Vervang de plastic trays in het kwaliteitscontrolegebied, indien deze beschadigd zijn.
 - Breng de zelfklevende druppels (indien gebruikt) aan zoals aangegeven.
 - Controleer of ze goed op hun plek zitten.
 - Verwijder één kant van het plastic van de druppels en breng ze op de aangegeven plaatsen aan.
 - Verwijder de andere kant van het plastic en druk de onderste tray in de onderkant van de draagtas en de bovenste tray op de middelste tray.



CELLUTOME™ (vervolg)

ONDERDEEL NUMMER	OMSCHRIJVING
415308	SAMENSTEL CELLUTOME-DRAAGTAS
350234	DRAAGTAS, ULTA EMEA
415302	TRAY, CELLUTOME ONDERSTE
415303	TRAY, CELLUTOME BOVENSTE
415301	TRAY, CELLUTOME INSTRUCTIES (LITERATUURTRAY)
414763	LABEL, LOGO CELLUTOME-TAS (KLEIN)
414593	LABEL, CELLUTOME-DRAAGTAS (GROOT)
44000548	ZELFKLEVEND, GROTE KLEVENDE DRUPPEL TRANSPARANT



Ga verder naar
[Goedkeuring.](#)

INFOV.A.C.™



- **Inspecteer, reinig en desinfecteer de stylus (O/N M3268567) en de deur van de UDI (User Data Interface) (O/N M3268563).**
 - Gooi deze weg als ze beschadigd zijn.
- **Inspecteer, reinig en desinfecteer de knoppen voor aan/uit en opvangbeker.**
 - Als de labels beschadigd of onleesbaar zijn, stuurt u de unit terug.

INFOV.A.C.™ (vervolg)

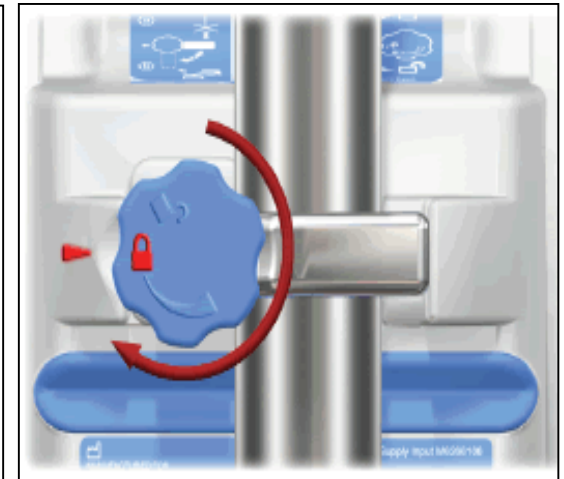
- **Controleer of de ophanghaak, rubberen laag en de rubberen 'V'-groeven goed vastzitten, juist werken en niet zijn beschadigd.**



De metalen ophanghaak kan alleen 90° naar achteren en naar voren bewegen in de boog zoals hierboven aangegeven. Opmerking: de ophanghaak kan alleen worden bewogen als deze geheel is ingetrokken.



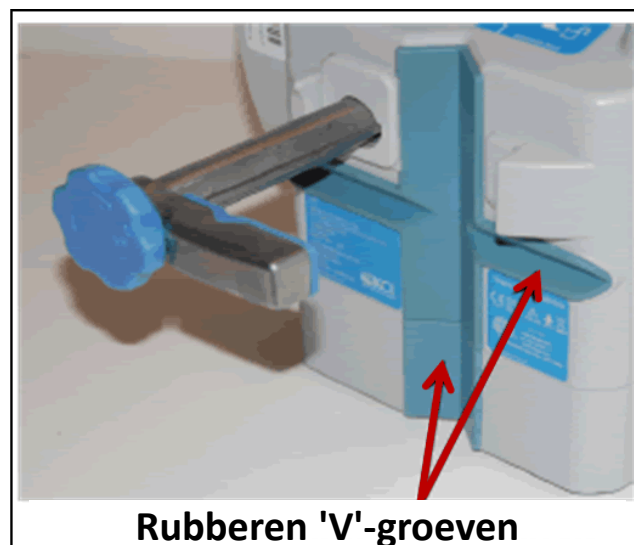
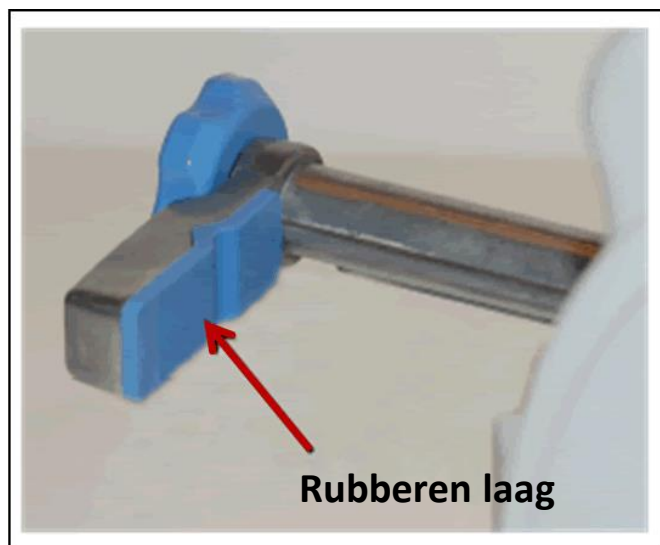
De ophanghaak is voorzien van een veer. Controleer of het veermechanisme naar behoren werkt.



Draai de knop stevig in de ophanghaak en vergrendel deze.

INFOV.A.C.™ (vervolg)

- **Controleer of de ophanghaak, rubberen laag en de rubberen 'V'-groeven goed vastzitten, juist werken en niet zijn beschadigd. (vervolg)**
- Als de rubberen laag moet worden gerepareerd of vervangen, gaat u verder naar de volgende dia.
 - Als de rubberen 'V'-groeven op de behuizing van de batterij loszitten, verkleurd zijn of ontbreken, moet de behuizing worden vervangen (O/N M3268561).



INFOV.A.C.™ (vervolg)

➤ De rubberen laag vervangen:

Deze procedure biedt een aanbevolen methode om de rubberen laag die op de ophanghaak zit, te repareren of te vervangen.

Deze procedure maakt GEEN DEEL UIT van de normale onderhoudsprocedure, maar is hier opgenomen om mogelijke reparaties van de rubberen laag te vergemakkelijken.

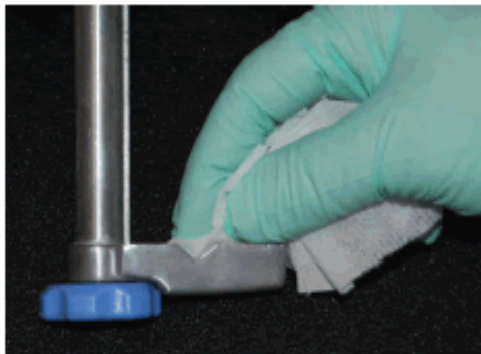
Benodigde onderdelen en apparatuur:

- Loctite® 411™ cyaanacrylaatlijm
- Isopropylalcohol
- Reinigingsdoek
- Een hulpmiddel van de juiste grootte om achtergebleven kleefmiddel te verwijderen (een standaard platte schroevendraaier kan handig zijn)
- Beschermende handschoenen
- Rubberen laag (O/N M3240627), indien nodig

INFOV.A.C.™ (vervolg)

➤ De rubberen laag vervangen: (vervolg)

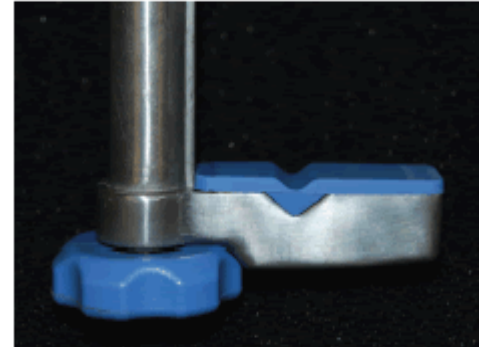
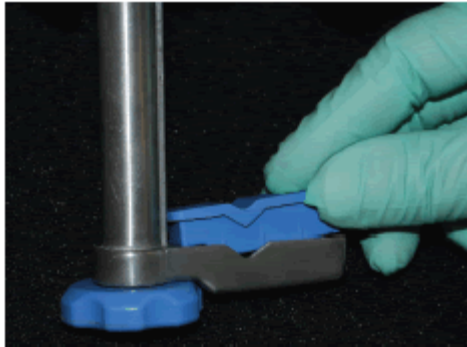
- Zorg er met behulp van een geschikt hulpmiddel voor dat achtergebleven kleefmiddel van de smeltlijm uit de binnenkant van de gegoten ophanghaak wordt verwijderd.
- Gebruik isopropylalcohol om de binnenkant van de gegoten ophanghaak te reinigen.
- Laat aan de lucht drogen.
- Breng enkele druppels Loctite® 411™-kleefmiddel aan op de beide delen van de binnenkant van de gegoten ophanghaak.



INFOV.A.C.™ (vervolg)

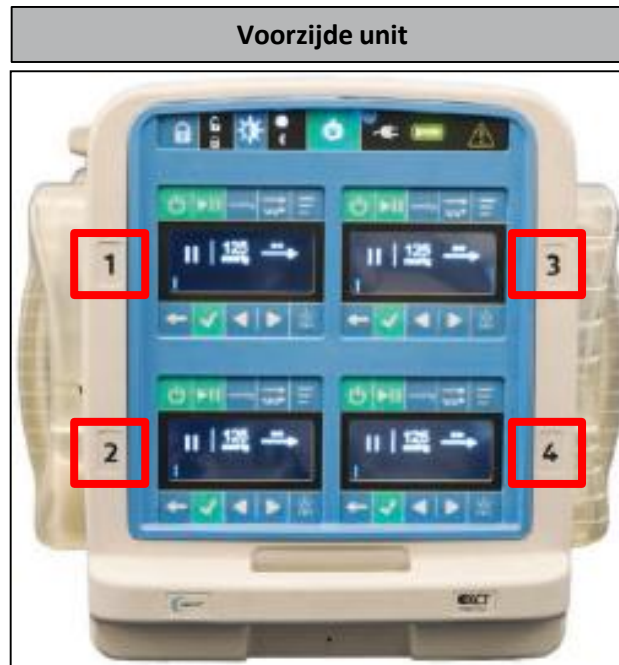
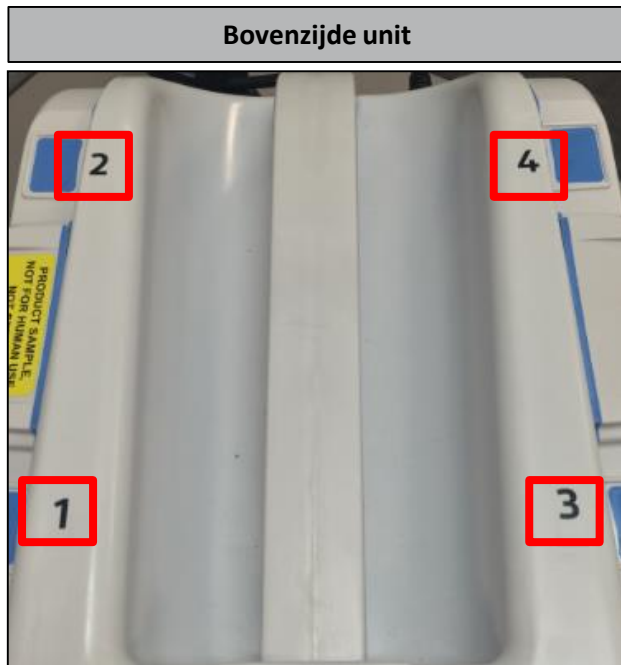
➤ De rubberen laag vervangen: (vervolg)

- Plaats de rubberen laag in de holte van de haak en controleer of het kleefmiddel binnen de holte van de haak blijft.
- Druk de rubberen laag op zijn plek.
- Verwijder onmiddellijk overtollig kleefmiddel op de laag, de ophanghaak en de gegoten haak.
- Volg de gebruiksaanwijzing van de fabrikant om het kleefmiddel goed te laten drogen voordat het product wordt gebruikt.



Ga verder
naar
[Goedkeuring.](#)

V.A.C.RX4™



➤ **Controleer of de kanaalnummers leesbaar zijn.**

Ga verder
naar
[Goedkeuring.](#)

V.A.C.ULTA™ (acute zorg en thuiszorg) (standaard en 4 Therapy)



Deze deur gaat niet open als een draadloos accessoire is geïnstalleerd.

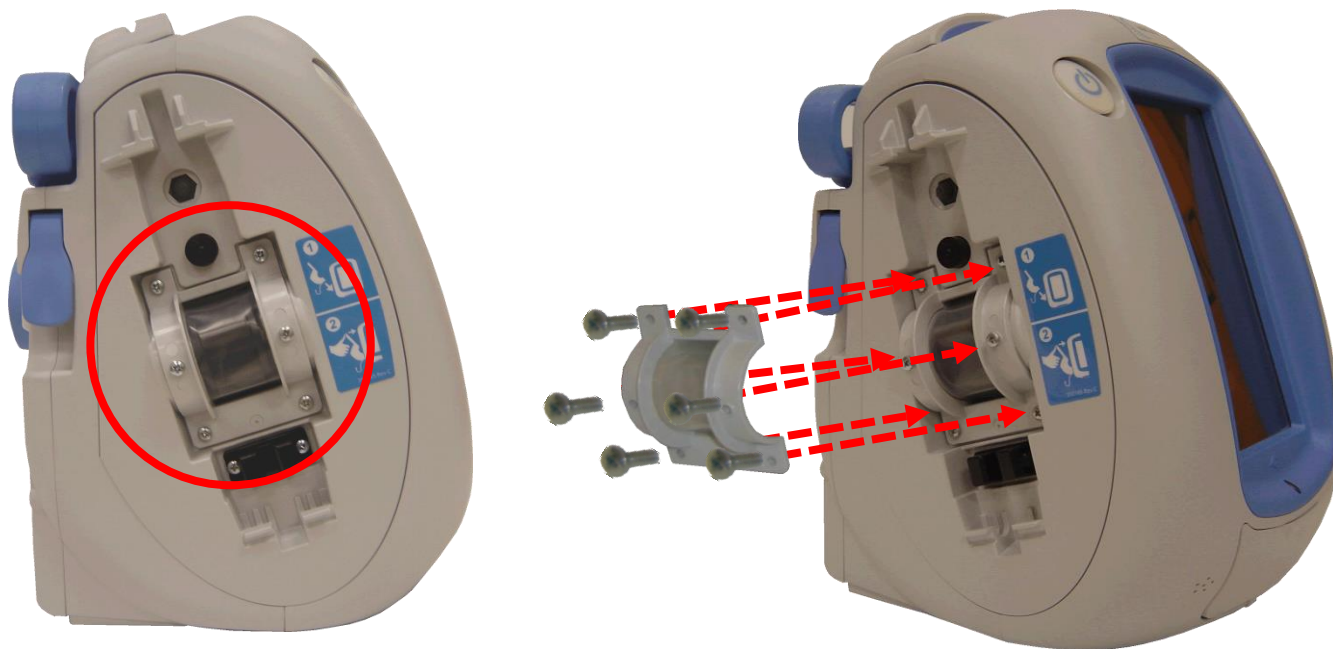
➤ **Inspecteer, reinig en desinfecteer de stylus (O/N M3268567) en de deur van de UDI (User Data Interface) (O/N 350079). (Niet beschikbaar bij units met draadloos accessoire.)**

- Vervang deze onderdelen in geval van beschadiging.
- Als er magneten ontbreken, stuurt u de unit terug.
- Als er pinnen ontbreken, vervangt u de deur van de UDI.



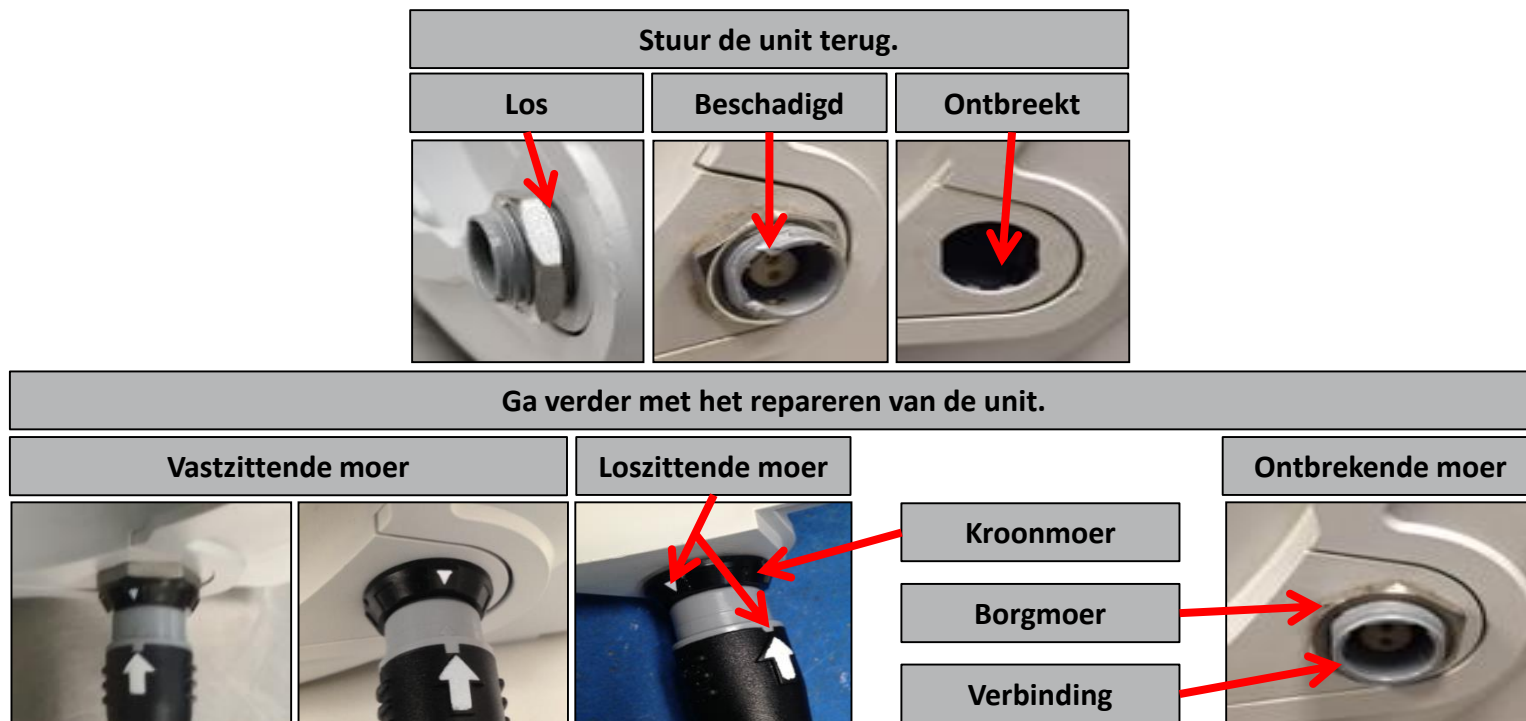
V.A.C.ULTA™ (acute zorg en thuiszorg) (standaard en 4 Therapy) (vervolg)

- **Controleer of het samenstel van de bescherm laag van de Instill-roller (O/N 350039) niet is beschadigd.**
 - Gooi deze weg als ze beschadigd zijn.
 - Verwijder de zes hieronder aangegeven schroeven.
 - Vervang de bescherm laag van de roller.



V.A.C.ULTA™ (acute zorg en thuiszorg) (standaard en 4 Therapy) (vervolg)

- Controleer of de zwarte kroonmoer op de stroompoort goed vastzit.
- Opmerking:** in de loop der tijd kan de zwarte kroonmoer losraken, waardoor het stroomsnoer in de unit valt. Als de zwarte kroonmoer los zit of vervangen moet worden, kan dit **ALLEEN** worden gerepareerd als zowel de zilveren borgmoer als de grijze verbinding aanwezig, vastzittend en onbeschadigd zijn.



V.A.C.ULTA™ (acute zorg en thuiszorg) (standaard en 4 Therapy) (vervolg)

➤ Controleer of de zwarte kroonmoer op de stroompoort goed vastzit. (vervolg)

Benodigde onderdelen en apparatuur:

- Kroonmoersleutel (O/N 44001669)
- Kroonmoer (O/N 44001660)



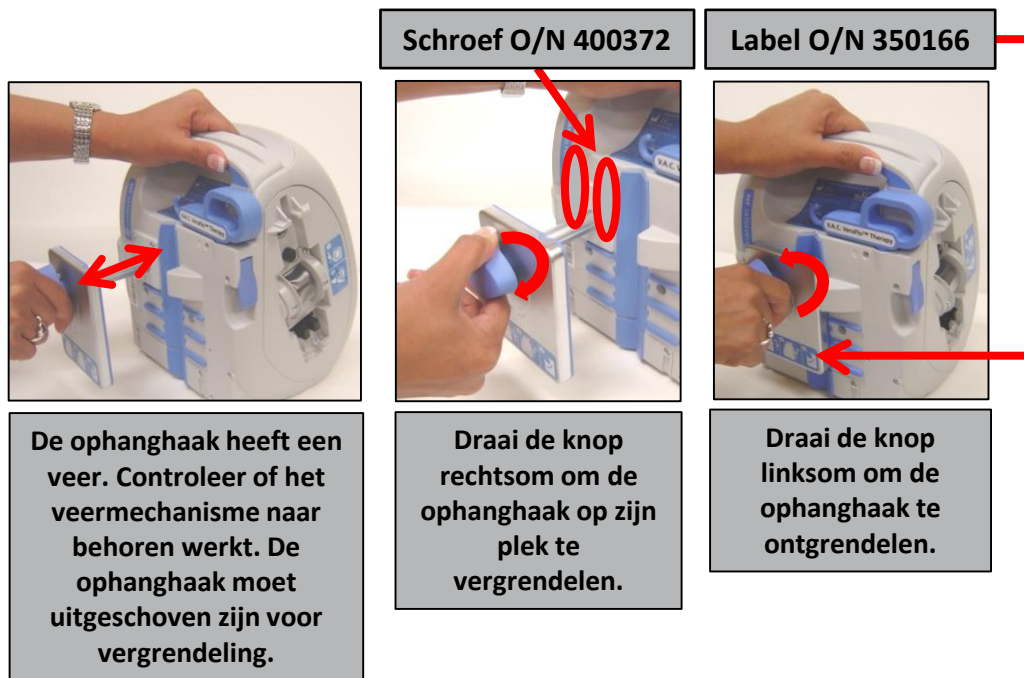
Repareren of vervangen van een zwarte kroonmoer:

- Controleer of de witte driehoek middenboven staat.
- Bij vervanging, schroef een kroonmoer op de verbinding.
- Gebruik een kroonmoersleutel om de moer rechtsom te draaien.
- Draai aan tot de witte driehoek weer middenboven staat.



V.A.C.ULTA™ (acute zorg en thuiszorg) (standaard en 4 Therapy) (vervolg)

- **Controleer of de ophanghaak, rubberen laag en de rubberen 'V'-groeven goed vastzitten, juist werken en niet zijn beschadigd.**
 - Als de ophanghaak (O/N 350274) is beschadigd, moet het worden vervangen. Stuur beschadigde ophanghaken terug naar het goedgekeurde reparatiepunt.



V.A.C.ULTA™ (acute zorg en thuiszorg) (standaard en 4 Therapy) (vervolg)

➤ Controleer of de ophanghaak, rubberen laag en de rubberen 'V'-groeven goed vastzitten, juist werken en niet zijn beschadigd. (vervolg)

- Als de bovenste rubberen 'V'-groef op de unit los zit, verkleurd is of ontbreekt, stuurt u de unit terug.
- Als de rubberen 'V'-groeven op de behuizing van de batterij loszitten, verkleurd zijn of ontbreken, moet de behuizing worden vervangen (O/N 350232).



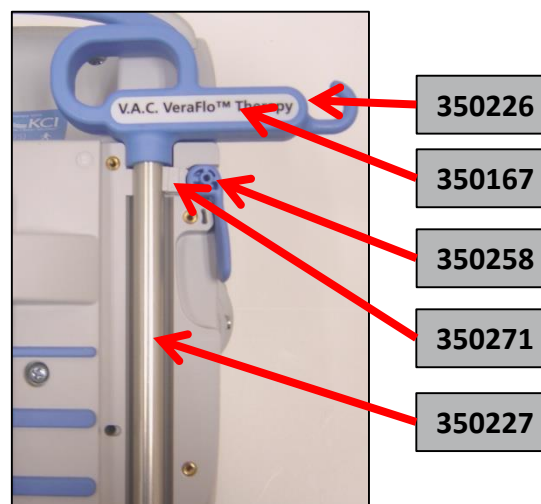
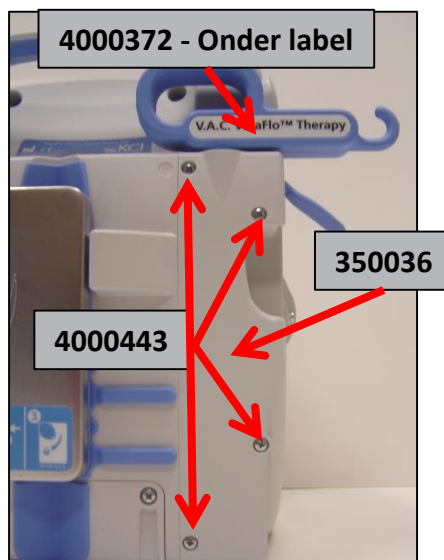
- De ophanghaak van de infuuspaal moet kunnen worden uitgetrokken, teruggetrokken en vergrendeld op beide plaatsen.
 - Vervang deze onderdelen in geval van beschadiging.
 - Verwijder de vier schroeven.
 - Vervang de onderdelen zo nodig. Raadpleeg de volgende dia voor onderdeelnummers (O/N).



Duw omhoog om te ontgrendelen.
Duw omlaag om te vergrendelen.

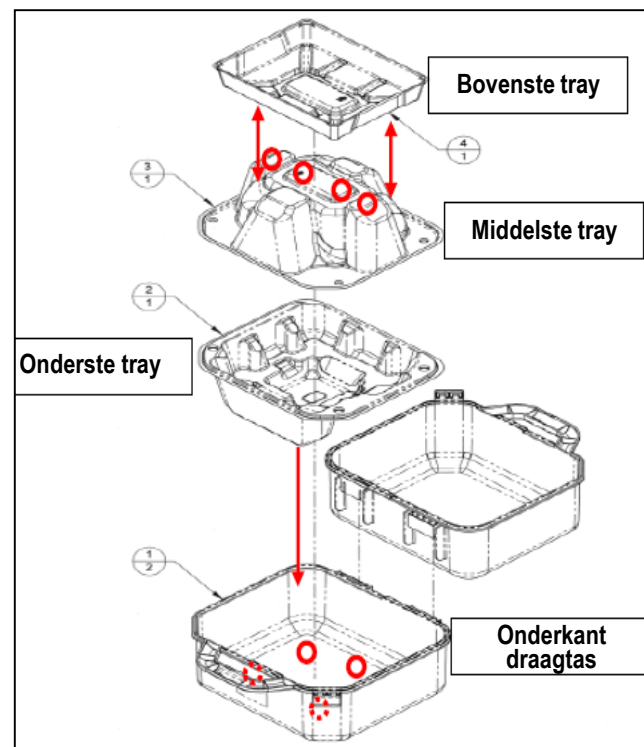
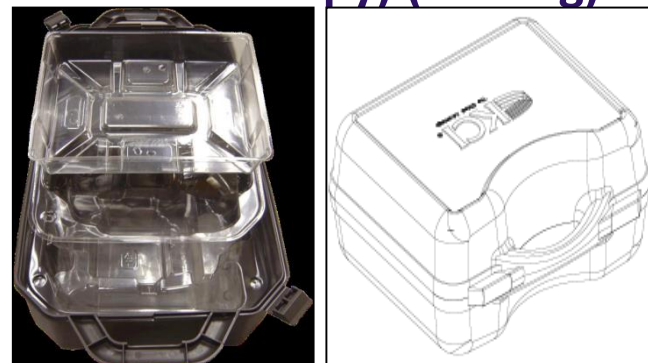
V.A.C.ULTA™ (acute zorg en thuiszorg) (standaard en 4 Therapy) (vervolg)

Onderdeelnummer	Omschrijving
350226	Infuusophanghaak, lasconstructie
350167	Label, logo, V.A.C. Ultra™-ophanghaak
350036	Beschermhoes, infuusophanghaak
350258	Vergrendelingshendel
350271	Infuuspaal ophanghaak
350227	Infuuspaal ophanghaak
4000372	Schroef om de haak aan de paal te bevestigen
4000443	Vier schroeven voor de behuizing



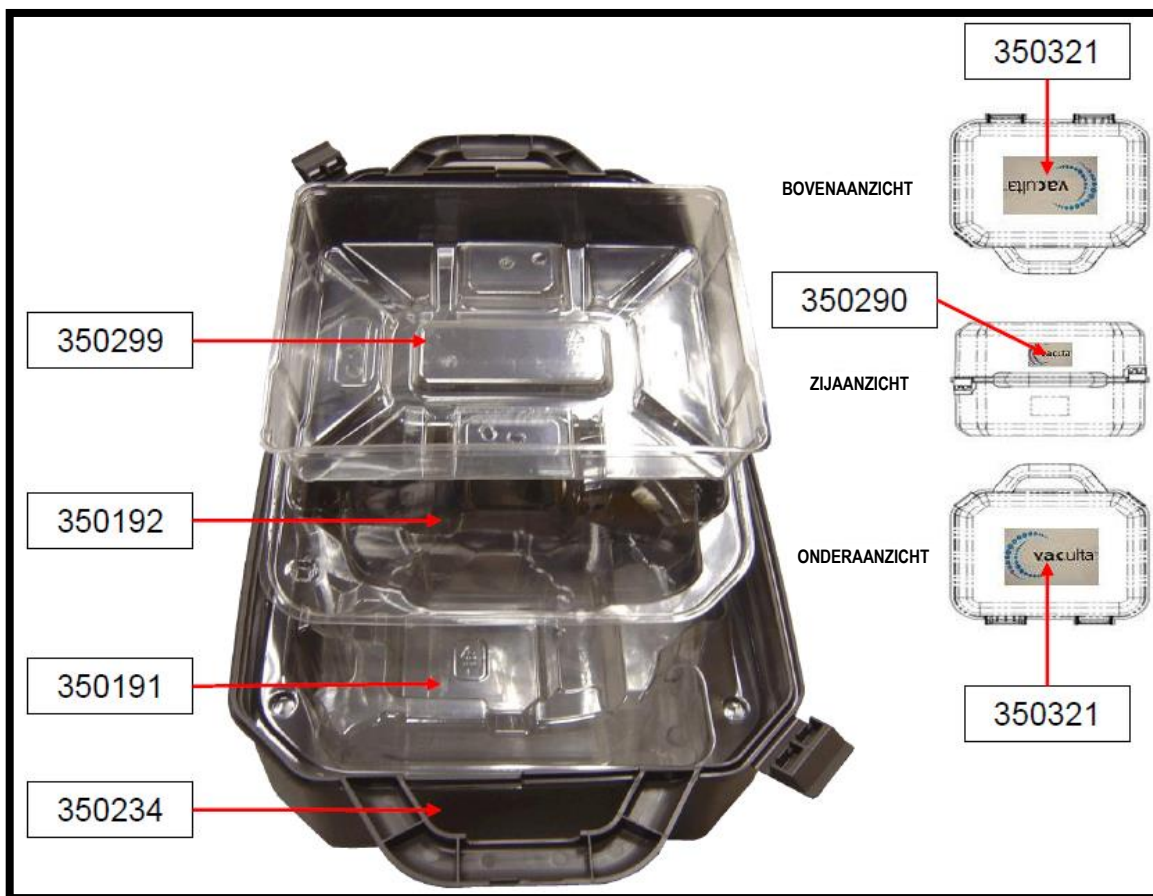
V.A.C.ULTA™ (acute zorg en thuiszorg) (standaard en 4 Therapy) (vervolg)

- **Inspecteer de plastic trays binnenin.**
 - Vervang de plastic trays in het kwaliteitscontrolegebied, indien deze beschadigd zijn.
 - Breng de zelfklevende druppels (indien gebruikt) aan zoals aangegeven.
 - Controleer of ze goed op hun plek zitten.
 - Verwijder één kant van het plastic van de druppels en breng ze op de aangegeven plaatsen aan.
 - Verwijder de andere kant van het plastic en druk de onderste tray in de onderkant van de draagtas en de bovenste tray op de middelste tray.



V.A.C.ULTA™ (acute zorg en thuiszorg) (standaard en 4 Therapy) (vervolg)

Onderdeel nummer	Omschrijving
350235	VOLLEDIGE MONTAGE DRAAGTAS
350234	DRAAGTAS HALF (ALLEEN PLASTIC DEEL)
350191	ONDERSTE TRAY
350192	MIDDELSTE TRAY
350299	BOVENSTE TRAY (LITERATUURTRAY)
350290	LABEL MET LOGO KLEIN
350321	LABEL MET LOGO GROOT
44000548	DRUPPELS KLEEFMIDDEL/ LIJM VOOR TRAYS



Ga verder naar
[Goedkeuring.](#)

Goedkeuring

- **Trek uw persoonlijke beschermingsmiddelen uit (gooi weg indien nodig) en was uw handen.**
 - Volg altijd de juiste richtlijnen ter preventie en beheersing van infecties.
- **Elk product/serienummer moet een record hebben dat aangeeft dat het product overeenstemt met de criteria voor inspectie, reiniging en desinfectie die worden geïdentificeerd in dit proces en op welke datum dit is bevestigd. Dit moet beschikbaar zijn of bij de unit aanwezig zijn voor de volgende stap in de kwaliteitscontrole-procedure.**

[Opnieuw
beginnen](#)

