

# VALIDIERUNG





## VALIDIERUNG

Cantel unterstützt Sie bei der Validierung Ihrer medizinischen Geräte und Prozesse und ermöglicht so eine bestmögliche Patientensicherheit und operative Effizienz.

## Validierungsservice

### Validierung von Reinigungs- und Desinfektionsgeräten (RDG-E) nach DIN EN ISO 15883-4, und 15883-1 und 15883-5

Vor dem Hintergrund der gesetzlichen Anforderungen zu validierten Aufbereitungsprozessen unterstützen wir Sie als unabhängiger Dienstleister.

Unsere Serviceleistungen umfassen das Gebiet der Validierung und erneuten Leistungsqualifikation des Reinigungs- und Desinfektionsprozesses von Cantel RDG-Es in ganz Deutschland.

#### Validierung

- Installationsqualifikation
- Betriebsqualifikation
- Leistungsqualifikation

#### Erneute Leistungsqualifikation

- Visuelle Reinigungsprüfung
- Auswertung über Datenlogger Temperatur und Kanaldruck
- Prüfung der Proteinentfernung
- Prüfung der Desinfektionsleistung
- Prüfung des Spülwassers

#### Prozessvalidierung (RKI/KRINKO Konformität)

- Besichtigung und Beratung vor Ort
- Erstellen eines vollständigen Prozessplans
- Durchführung und Dokumentation
- Jährliche Validierung

Unsere Dienstleistung erfolgt gemäß den technischen Regelwerken auf Basis der Normenreihe **DIN EN ISO 15883**.



Cantel (Germany) GmbH  
 Heerdter Lohweg 35  
 40549 Düsseldorf  
 Deutschland  
 Tel: +49 211 9098 0750  
 Fax: +49 211 9098 0752  
 Email: CSDE@cantelmedical.de