



Qualitätszertifizierung

Am 1. Januar 2021 hat die Zentralsterilisation die doppelte Zertifizierung SN ISO 9001 und SN ISO 13485 erhalten, die sich auf die Qualitätsmanagementsysteme für die Aufbereitung von Medizinprodukten bezieht.

Die Zertifizierung SN ISO 13485 ist in der Schweiz erforderlich, um im Bereich der Aufbereitung von Medizinprodukten für Dritte die Nachverfolgung und das notwendige Know-how zu gewährleisten.



Kontakt

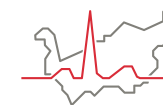
Unser Vertreter steht Ihnen gerne für zusätzliche Informationen oder ein individuelles Angebot zur Verfügung:

ich.relations.externes@hopitalvs.ch
027 603 65 80

www.institutcentral.ch

Die Zentralsterilisation

Eine wichtige Dienstleistung für die Patientensicherheit



Das Zentralinstitut der Spitäler

Eine **nicht gewinnorientierte** hochqualifizierte medizintechnische Stiftung innerhalb des Spital Wallis im Dienst des Gesundheitsnetzes des Wallis und der Region Riviera Chablais.

13 spezialisierte Abteilungen mit hohen medizinischen, wissenschaftlichen und technischen Kompetenzen, die den Patienten und Partnern wie Spitälern, Gesundheitsfachpersonen und üblichen Institutionen qualitativ hochstehende Leistungen anbieten.

Die Zentralsterilisation

Die Zentralsterilisation des Zentralinstituts der Spitäler befindet sich seit 2017 in Martinach. Ihre Hauptaufgabe besteht darin, die Medizinprodukte so aufzubereiten, dass ihre Funktionalität und ihre Sterilität gewährleistet sind. Jeden Tag werden für unsere Partner 12'000 Medizinprodukte aus verschiedenen Spitalstandorten des Spital Wallis und des Hôpital Riviera-Chablais aufbereitet.



Leistungen auch für externe Partner

Eine globale und professionelle Aufbereitung der chirurgischen Instrumente wird auch interessierten externen Partnern angeboten. Die wichtigsten Schritte:

- Annahme und Sortierung
- Reinigung
- Kontrollen und Aufbereitung
- Sterilisation

Die Instrumente werden in Empfang genommen, sortiert und in einen Wäscher-Desinfektor gelegt, um die erste Reinigungsstufe zu absolvieren.

Anschliessend ist eine sorgfältige Kontrolle der Funktionalität und des Unterhalts jedes Instruments erforderlich. Bei jedem Durchgang im Verpackungsbereich erfolgt eine qualitative Überprüfung des allgemeinen Zustands. Wenn das Instrument diese Stufe bestanden hat, kann es für die nächste Stufe verpackt werden.

Das Instrument wird mit gesättigtem Wasserdampf sterilisiert, um die sterile Stufe zu garantieren, die für diese Medizinprodukte verlangt wird.