



1. BEZEICHNUNG DES ZEUGNISSES (NL)

Diploma Beroepsonderwijs

Kwalificatie: Medewerker steriele medische hulpmiddelen

Kwalificatiedossier: Medewerker steriele medische hulpmiddelen

In der Originalsprache

2. ÜBERSETZTE BEZEICHNUNG DES ZEUGNISSES (DE)

Zeugnis über eine Berufsausbildung

Qualifikation: Mitarbeiter für sterile Medizinprodukte

Qualifikationsdossier: Mitarbeiter für sterile medizinische Hilfsmittel

Diese Übersetzung besitzt keinen Rechtsstatus.

3. PROFIL DER FERTIGKEITEN UND KOMPETENZEN

Die wichtigsten Aufgaben eines Mitarbeiters für sterile Medizinprodukte sind:

Kernaufgabe 1: Reinigen, Desinfizieren und Sterilisieren von wiederverwendbaren Medizinprodukten

- 1.1 Reinigungs-, Desinfektions- und Sterilisierungsarbeiten planen und abstimmen
- 1.2 Medizinische Hilfsmittel sortieren, vorreinigen und abbauen
- 1.3 Chargen zusammenstellen und medizinische Hilfsmittel reinigen und desinfizieren
- 1.4 Gereinigte und desinfizierte medizinische Hilfsmittel freigeben
- 1.5 Medizinische Hilfsmittel kontrollieren, anbringen und warten
- 1.6 Sets mit medizinischen Hilfsmitteln zusammenstellen und verpacken
- 1.7 Chargen zusammenstellen und medizinische Hilfsmittel sterilisieren
- 1.8 Sterilisierte medizinische Hilfsmittel freigeben
- 1.9 Technischen Zustand der Geräte und Vorrat an Verbrauchsmaterial überwachen

Kernaufgabe 2: Wiederverwendbare und Einweg-Medizinprodukte verwalten und transportieren

- 2.1 Wiederverwendbare medizinische Hilfsmittel des Kunden sammeln und transportieren
- 2.2 Eingangskontrolle der Einweg-SMH durchführen
- 2.3 Qualität des Vorrats an wiederverwertbaren und Einweg-SMH sicherstellen und überwachen
- 2.4 Vorrat an wiederverwendbaren und Einweg-SMH sicherstellen
- 2.5 Wiederverwendbare und Einweg-SMH zum Kunden bringen
- 2.6 Rückrufaktionen durchführen

Kernaufgabe 3: Berufsbezogene Aufgaben ausführen

- 3.1 Informationen zu SMH geben
- 3.2 Praktikanten und zukünftige Berufsausübende begleiten
- 3.3 Arbeiten an eigener Professionalisierung und der Professionalisierung des Berufs
- 3.4 Arbeiten an der Förderung und Überwachung von Qualitätsbetreuung
- 3.5 Reklamationen zu (S)MH bearbeiten

4. BERUFLICHE TÄTIGKEITSFELDER

Der Mitarbeiter für sterile Medizinprodukte ist in der Zentralen Sterilisationsabteilung eines Krankenhauses oder in einem Sterilisationsbetrieb tätig.

* Erläuterung

Dieses Dokument wurde entwickelt, um zusätzliche Informationen über einzelne Zeugnisse zu liefern. Es besitzt selbst keinen Rechtsstatus. Die vorliegende Erläuterung bezieht sich auf die Entschlüsse 93/C 49/01 des Rates vom 3. Dezember 1992 zur Transparenz auf dem Gebiet der Qualifikationen und 96/C 224/04 vom 15. Juli 1996 zur Transparenz auf dem Gebiet der Ausbildungs- und Befähigungsnachweise, sowie auf die Empfehlung 2001/613/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 10. Juli 2001 über die Mobilität von Studierenden, in der Ausbildung stehenden Personen, Freiwilligen, Lehrkräften und Ausbildern in der Gemeinschaft.

Weitere Informationen finden Sie unter: <http://europass.cedefop.eu.int>

© Europäische Gemeinschaften 2002 - Version 2010

5. AMTLICHE GRUNDLAGE DES ZEUGNISSES

<p>Bezeichnung und Status der ausstellenden Stelle Das Zeugnis über den Abschluss der Ausbildung ist von der Examenskommission der Ausbildungseinrichtung, an der die Ausbildung gemacht wurde, unterzeichnet.</p>	<p>Name und Status der nationalen/regionalen Behörde, die für die Beglaubigung/Anerkennung des Abschlusszeugnisses zuständig ist Ministerium für Bildung, Kultur und Wissenschaft</p>																				
<p>Niveau des Zeugnisses (national oder international) Qualifikationsniveau 3 der niederländischen Qualifikationsstruktur BVE Merkmale: beschäftigt sich nicht mehr ausschließlich mit der Ausführung eines eigenen Aufgabenpakets. Die Fachkraft kann sich vor Kollegen selbst verantworten und kontrolliert und begleitet die Arbeit anderer. Auch die Entwicklung von Vorgehensweisen in der Arbeitsvorbereitung gehört dazu. NLQF-Niveau 3 - EQF-Niveau 3 - ISCED 3C</p>	<p>Bewertungsskala/Bestehensregeln</p> <table style="width: 100%; border-collapse: collapse;"> <tr><td style="width: 20px;">10</td><td>ausgezeichnet</td></tr> <tr><td>9</td><td>sehr gut</td></tr> <tr><td>8</td><td>gut</td></tr> <tr><td>7</td><td>befriedigend</td></tr> <tr><td>6</td><td>ausreichend</td></tr> <tr><td>5</td><td>mangelhaft</td></tr> <tr><td>4</td><td>ungenügend</td></tr> <tr><td>3</td><td>sehr ungenügend</td></tr> <tr><td>2</td><td>schlecht</td></tr> <tr><td>1</td><td>sehr schlecht</td></tr> </table>	10	ausgezeichnet	9	sehr gut	8	gut	7	befriedigend	6	ausreichend	5	mangelhaft	4	ungenügend	3	sehr ungenügend	2	schlecht	1	sehr schlecht
10	ausgezeichnet																				
9	sehr gut																				
8	gut																				
7	befriedigend																				
6	ausreichend																				
5	mangelhaft																				
4	ungenügend																				
3	sehr ungenügend																				
2	schlecht																				
1	sehr schlecht																				
<p>Zugang zur nächsten Ausbildungsstufe/Berufen Der Mitarbeiter für sterile Medizinprodukte kann sich auf Grundlage seiner Erfahrung und etwaiger Weiterbildung(en) zum Spezialisten oder zur Führungskraft aufsteigen. Ein Mitarbeiter mit einem regulären Diplom auf Niveau 3 hat Aufstiegsmöglichkeiten zu Mittleren Berufsausbildungen auf Niveau 4, wie die Ausbildung zur Krankenschwester/zum Krankenpfleger.</p>	<p>Internationale Abkommen Der Beruf Mitarbeiter für sterile Medizinprodukte ist in den Niederlanden nicht reglementiert. Die Ausbildung zu diesem Beruf auf Qualifikationsniveau 3 ist jedoch in der europäischen Richtlinie 2005/36/EG, geändert durch Richtlinie 2013/55/EU, geregelt. Die reglementierten Ausbildungen bieten Zugang zu reglementierten Berufen auf dem Niveau eines Diploms nach Artikel 11 dieser Richtlinie.</p>																				
<p>Rechtsgrundlage Gesetz über Erwachsenenbildung und Berufsbildenden Unterricht (WEB), Code Zentralregister Berufsausbildungen (crebo): 95010 Die Ausbildung für diese Qualifikation wird ab dem 1. August 2009 angeboten.</p>																					

6. OFFIZIELL ANERKANNTE WEGE ZUR ERLANGUNG DES ZEUGNISSES

<p>Die sekundäre Berufsausbildung (mbo) hat zwei Lehrwege: den berufsausbildenden Lehrweg (bol) und den berufsbegleitenden Lehrweg (bbl). Im berufsausbildenden Lehrweg besteht der Unterricht hauptsächlich aus Theorie in der Schule. Der Umfang des Praxisteils (Berufspraxisausbildung) liegt zwischen 20 % und 60 %. Im berufsbegleitenden Lehrweg liegt der Umfang der berufspraktischen Ausbildung bei über 60 %. Der Auszubildende arbeitet vier Tage in der Woche in einem Lehrbetrieb und geht für die Theoriefächer einen Tag pro Woche zur Schule. Im Prinzip können beide Lehrwege eingeschlagen werden, es hängt aber von der Ausbildungsstelle ab, welcher Lehrweg angeboten wird.</p>	
<p>Durchschnittliche Dauer des Unterrichts/der Ausbildung bis zum Abschlusszeugnis</p>	<p>2 Jahre (3200 Stunden Studienaufwand) (je nach Vorausbildung)</p>
<p>Zugang Das Abschlusszeugnis des berufsvorbereitenden Sekundarunterrichts (vmbo) für den Lehrweg <i>kaderberoepsgericht, gemengd</i> oder <i>theoretisch</i>, oder eine Ausbildung mit vergleichbarem Niveau.</p>	

7. ZUSÄTZLICHE INFORMATIONEN

<p>Die sekundäre Berufsausbildung in den Niederlanden basiert auf Qualifikationsdossiers, die eine oder mehrere Qualifikationen enthalten. Die in Teil 3 und 4 aufgenommenen Informationen stammen direkt aus dem vom Kenntniszentrum erstellten Qualifikationsdossier. Das vollständige Qualifikationsdossier ist unter www.kwalificatiesmbo.nl einsehbar, nur auf Niederländisch.</p> <p>Ergänzende Informationen, einschließlich einer Beschreibung des nationalen Qualifikationssystems, ist beim National Reference Point (NRP) für Berufsausbildung für die Niederlande erhältlich: www.nlgrp.nl.</p> <p>SBB ist vom Ministerium für Bildung, Kultur und Wissenschaft als NRP anerkannt.</p>
