

Liste de contrôle des entreprises pour la préparation de la PQ TDM

Les entreprises dans lesquelles est organisée une procédure de qualification (PQ) en vue de l'obtention du CFC de technologue en dispositifs médicaux TDM CFC sont tenues de garantir les conditions nécessaires à la mise en œuvre du TPP. Ces conditions s'appliquent aussi bien aux candidat·es titulaires d'un contrat d'apprentissage qu'aux personnes en cours de procédure d'obtention a posteriori du diplôme conformément à l'art. 32 LFPr.

Mission confiée à la personne responsable de la PQ : veuillez remplir la liste de contrôle au préalable et présenter la version visée aux expert·es chargé·es de l'examen lors de la procédure de qualification afin que l'examen puisse commencer.

Nom du candidat / de la candidate	
Nom de l'institution	
Nom de la personne responsable/ FEE responsable de formation	

Exigences

Nombre	Généralités	Entreprise	Expert·e
	La zone de travail est organisée de manière adéquate.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	Le matériel de travail est mis à disposition de manière appropriée.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1	Une salle calme est mise à disposition des expert·es d'examen.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Zone « Lavage et désinfection »			
	Le matériel est disponible, sans avoir été retraité.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2	LD disponibles, dont 1 prévu pour le contrôle de routine.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
3 - 4	Des plateaux orthopédiques/traumatologiques avec des instruments en plusieurs parties et des instruments avec des corps creux sont fournis.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Tous	Les instruments sont souillés (naturellement ou ont été souillés)	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1	Charge disponible pour la libération d'une charge de LD.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Assemblage et emballage des dispositifs médicaux			
1	Appareil de scellage disponible, mais non testé et pas mis en service.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
2	Paniers avec instruments mini-invasifs issus de la chirurgie générale (viscérale ou orthopédique, gynécologique), y compris une optique rigide et un instrument gainé.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1	Appareil pour le contrôle de fonctionnalité d'instruments gainés.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1	Appareil pour le contrôle de fonctionnalité des systèmes des optiques et des câbles de lumière froide.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

	Matériel suffisant pour contrôler la coupe des dispositifs médicaux tranchants.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Stérilisation des dispositifs médicaux			
1	Stérilisateur à vapeur préalablement testé, mais pas validé.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
	Une quantité suffisante de matériel est disponible pour effectuer le chargement d'une charge d'un stérilisateur à la vapeur d'eau.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
1	Une charge stérilisée à la vapeur d'eau est disponible pour effectuer sa libération.	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>

Remarques

Lieu, date :

Signature de la personne responsable :