



INTERNATIONAL ACCREDITATION SYSTEM FOR  
**INTERVENTIONAL ONCOLOGY SERVICES**

**DEUTSCH**

## **IASIOS Selbstbeurteilung**

der Kernanforderungen an die Qualitätssicherung  
in der interventionellen Onkologie

Das International Accreditation System for Interventional Oncology Services (IASIOS) ist ein mitgliederbasiertes Zertifizierungssystem, das Mitglieds-Einrichtungen dessen onkologische Dienstleistungen den entsprechenden Standards entsprechen, ein Qualitätssiegel verleiht.

Das IASIOS hat eine Checkliste zur Selbstbeurteilung erstellt, um Einrichtungen, die interventionelle Onkologie anbieten, bei der Bewertung ihrer Prozesse im Hinblick auf die Qualitätssicherung für den gesamten Patientenpfad zu unterstützen. Die Kriterien entsprechen den Kernanforderungen des IASIOS.

Die nachstehende Selbsteinschätzung ist als einfache und schnelle Möglichkeit gedacht, um zu beurteilen, ob die Standards für Ihr Krankenhaus derzeit erreichbar sind, und um festzustellen, in welchen Bereichen besondere Aufmerksamkeit oder Verbesserungen/Optimierungen erforderlich sein könnten. Bitte beachten Sie, dass dies nur zu Informationszwecken dient und nicht mit einer Akkreditierung gleichzusetzen ist.

#### **Standard 1: Kompetenz des Personals**

- Können Sie Unterlagen vorlegen, die zeigen, dass die Mitarbeiter ordnungsgemäß registriert sind und über die entsprechenden Berufszulassungen verfügen?
- Können Sie Unterlagen über angemessene Aktivitäten zur kontinuierlichen Weiterbildung von einzelnen Mitarbeitern vorlegen?
- Können Sie Unterlagen vorlegen, die jede Art der in einem Jahr durchgeführten IO-Therapien auflisten?
- Können Sie Unterlagen über ambulanten Sprechstunden mit einem IR vor der Planung eines therapeutischen Verfahrens und nach der Durchführung des Verfahrens vorlegen?
- Können Sie Aufzeichnungen und Analysen über Mortalität und Komplikationen vorlegen?

#### **Standard 2: Profil der Belegschaft**

- Können Sie Unterlagen über Personaleinsatzpläne vorlegen, die zeigen, dass den Mitarbeitern Zeit für die berufliche Weiterbildung und den Jahresurlaub eingeräumt wird und dabei ausreichende kompetente Mitarbeiter bereitstehen, um bei Bedarf eine sichere Betreuung zu gewährleisten?

#### **Standard 3: Verwaltung von Patientendaten und klinischen Daten**

- Können Sie Dokumentationen vorlegen, die die Leitlinie Ihrer Einrichtung zur Führung von Unterlagen beschreibt, einschließlich systematischer Verfahren für die Verfolgung von Patientendaten, den Schutz der Daten und die Übermittlung, Archivierung und Entfernung von Daten, soweit vor Ort zutreffend?
- Erfüllen Ihre Patientenakten die Mindestanforderungen an den Datensatz und sind sie genau, umfassend und aktuell? Verwenden Sie aktuelle Versionen von Staging-Systemen?

#### **Standard 4: Infrastruktur der Einrichtung**

- Verfügen Sie über eine dokumentierte Vorgehensweise für die Einführung neuer und neuartiger Technologien und Verfahren?
- Können Sie Unterlagen über Sitzungen in Bezug auf das Management der Einrichtung vorlegen, einschließlich des Hauptschwerpunkts der Sitzung (Leistungsbeurteilung, Betriebsführung, risiko- und sicherheitsbezogene Angelegenheiten) und der Häufigkeit dieser Sitzungen?

- Können Sie Unterlagen über Arbeitsschutzinspektionen und -maßnahmen vorlegen?

#### Standard 5: Prozessmanagement für Einrichtungen

- Liegen Nachweise vor, dass für alle an entsprechenden multidisziplinären Boards (MDMs) besprochenen Patientenfälle Inputs von einem Interventions-Onkologen verfügbar sind?

#### Standard 6: Medizinische Geräte und Ausrüstung

- Können Sie nachweisen, dass interventionelle Onkologen an der Bewertung und Genehmigung der Spezifikationen für interventionelle onkologische Geräte beteiligt sind?
- Können Sie die Dokumentation für die Abnahmeprüfung und Inbetriebnahme aller interventionellen Onkologiegeräte vorlegen?
- Können Sie eine Dokumentation vorlegen, die die Regelungen für die Beschaffung, Lagerung und Verwaltung von bei IO-Verfahren verwendeten Ein- und Mehrweg-Medizinprodukten, Medikamenten und Materialien beschreibt?
- Können Sie Einzelheiten und Unterlagen zum Wartungsprogramm für alle wesentlichen wiederverwendbaren Medizinprodukte vorlegen?

#### Standard 7: Planung von Behandlungen in der interventionellen Onkologie

- Verfügen Sie über dokumentierte Leitlinien für die Patienteneinwilligung für den Einsatz in der interventionellen Onkologie?
- Enthalten Ihre Patientenakten die Einwilligungserklärung des Patienten für die interventionelle Behandlung und die dazugehörigen Verfahren und alle späteren Änderungen des Verfahrens, in das eingewilligt wurde?

#### Standard 8: Patientenversorgung während der interventionellen Behandlung

- Liegt ein Prozess vor, um die Identität des Patienten zu verifizieren und den Patienten vor jeder Behandlungssitzung dem vorgesehenen Behandlungsplan zuzuordnen?
- Verfügen Sie über eine Dokumentation des Prozesses für die systematische Überprüfung der Geräte vor dem Einsatz?
- Verfügen Sie über eine definierte Verfahrensweisung für die Beobachtung, Überwachung und Aufzeichnung der Vitalparameter von Patienten während der Behandlung?
- Ist aus Ihren Patientenakten ersichtlich, dass vor jeder Behandlung ein Verfahren zur Überprüfung der Patientenidentität und zur Abstimmung des Patienten auf den vorgesehenen Behandlungsplan angewandt wurde und dass ein definiertes System zur Beobachtung und Überwachung der Vitalzeichen der Patienten während der Behandlung eingesetzt wurde?
- Verfügen Sie über einen systematischen Prozess, um Einweg-Medizinprodukte, Medikamente und Materialien vor der Nutzung zu überprüfen?

#### Standard 10: Sicherheit, Qualität und Verbesserungsprozesse

- Können Sie Unterlagen über ein schriftliches Risikoregister vorlegen, die die Berücksichtigung der Patientenrisiken beim Betrieb der Einrichtung und den Aktionsplan zeigen, um auf ausstehende Risiken einzugehen?

### Standard 11: Strahlungssicherheit

- Verfügen Sie über ein System zum Umgang mit Strahlenschutzrisiken, das Schulungsanforderungen für Kliniker umfasst, die interventionelle onkologische Verfahren durchführen, bei denen ionisierende Strahlung zum Einsatz kommt; über eine Richtlinie, die den Umgang mit schwangeren Patientinnen beschreibt, die Strahlung ausgesetzt sind; über ein Verzeichnis aller strahlenden Geräte und radioaktiven Quellen; und über ein Verzeichnis aller Mitarbeiter, das die Einzelheiten ihrer lizenzierten Arbeitsbereiche, spezifische Verantwortlichkeiten und Aufzeichnungen über Strahlenschutzschulungen und persönliche Überwachungsergebnisse enthält?

### Standard 12: Programm zur Überwachung von Vorfällen

- Erfasst Ihre Einrichtung systematisch alle Arten von Vorfällen (einschließlich Beinaheunfällen), analysiert die Daten und ergreift gegebenenfalls Maßnahmen?
- Verfügt Ihre Einrichtung über ein Verfahren für Feedback zu Vorfällen und Untersuchungen an den Mitarbeitern?

