

# E DIN EN ISO 3826-2:2026-03 (D/E)

Erscheinungsdatum: 2026-02-13

**Kunststoffbeutel für menschliches Blut und Blutbestandteile - Teil 2: Graphische Symbole zur Verwendung auf Etiketten und Beipackzetteln (ISO/DIS 3826-2:2026); Deutsche und Englische Fassung prEN ISO 3826-2:2026**

**Plastics collapsible containers for human blood and blood components - Part 2: Graphical symbols for use on labels and instruction leaflets (ISO/DIS 3826-2:2026); German and English version prEN ISO 3826-2:2026**

---

<b>Inhalt</b>	<b>Seite</b>
Europäisches Vorwort.....	6
Anhang ZA (informativ) Zusammenhang zwischen dieser Europäischen Norm und den grundlegenden Sicherheits- und Leistungsanforderungen der abzudeckenden Verordnung (EU) 2017/745.....	7
Vorwort.....	12
Einleitung.....	13
1 Anwendungsbereich.....	14
2 Normative Verweisungen.....	14
3 Begriffe.....	15
4 Anforderungen an graphische Symbole und deren Anwendung.....	15
4.1 Anwendung von Symbolen.....	15
4.2 Symbolsystem.....	15
4.3 Basissymbole.....	15
4.4 Zusammengesetzte Symbole.....	17
4.5 Weitere Symbole.....	20
Anhang A (informativ) Erläuternde Beispiele für Symbole zur Etikettierung von Medizinprodukten zur Blutbehandlung und -transfusion.....	21
A.1 Blutbeutel und Beutel für Blutbestandteile: Einzeletikett.....	21
A.2 Lösungsbeutel: Einzeletikett.....	21
A.3 Blutbeutel und Beutel für Blutbestandteile: Sammeletikett für Versandkartons.....	22
Anhang B (informativ) Symbole, die für Eigenschaften von Blutbeuteln bzw. Beuteln für Blutbestandteile gelten.....	24
Literaturhinweise.....	25
<b>Bilder</b>	
Bild A.1 — Beispiel 1 eines Einzeletiketts für Blutbeutel und Beutel für Blutbestandteile.....	21
Bild A.2 — Beispiel 2 eines Einzeletiketts für Blutbeutel und Beutel für Blutbestandteile.....	21
Bild A.3 — Beispiel eines Einzeletiketts für einen Lösungsbeutel.....	22
Bild A.4 — Beispiel 1 eines Sammeletiketts für einen Versandkarton für Blutbeutel und Beutel für Blutbestandteile.....	22

**Bild A.5 — Beispiel 2: Vorschlag für eine schematische Darstellung für den obersten und untersten Blutentnahmebeutel mit integrierter Spenderlinie, einschließlich Nebenprobenahme, integriertem Filter für rote Blutkörperchen und Thrombozyten-Aufbewahrungsbeutel, wie in ISO/DIS 3826-3:2025, Bild 1, dargestellt..... 23**

**Bild B.1 — Anzuwendendes Format, wenn Symbole auf einem Anhängersystem aufgenommen werden ..... 24**

## **Tabellen**

**Tabelle ZA.1 — Zusammenhang zwischen dieser Europäischen Norm und Anhang I der Verordnung (EU) 2017/745 [Abl. L 117] und zu System- bzw. Prozessanforderungen, einschließlich derjenigen, die sich auf Qualitätsmanagementsysteme, Risikomanagement, Systeme zur Überwachung nach dem Inverkehrbringen, klinische Prüfungen, die klinische Bewertung oder die klinische Nachbeobachtung nach dem Inverkehrbringen beziehen ..... 7**

**Tabelle ZA.2 — Anwendbare Normen, um die Konformitätsvermutung, wie in diesem Anhang ZA beschrieben, zu begründen ..... 11**

**Tabelle 1 — Basissymbole, um die zur ordnungsgemäßen Anwendung wesentlichen Angaben zu übermitteln..... 16**

**Tabelle 2 — Zusammengesetzte Symbole, um die zur ordnungsgemäßen Anwendung wesentlichen Angaben zu übermitteln..... 18**