

# DIN EN ISO 11138-3:2009-09 (D)

**Sterilisation von Produkten für die Gesundheitsfürsorge - Biologische Indikatoren -  
Teil 3: Biologische Indikatoren für Sterilisationsverfahren mit feuchter Hitze (ISO  
11138-3:2006); Deutsche Fassung EN ISO 11138-3:2009**

---

<b>Inhalt</b>	<b>Seite</b>
<b>Vorwort</b> .....	<b>3</b>
<b>Einleitung</b> .....	<b>4</b>
<b>1 Anwendungsbereich</b> .....	<b>5</b>
<b>2 Normative Verweisungen</b> .....	<b>5</b>
<b>3 Begriffe</b> .....	<b>5</b>
<b>4 Allgemeine Anforderungen</b> .....	<b>5</b>
<b>5 Prüfkeime</b> .....	<b>5</b>
<b>6 Suspensionen</b> .....	<b>6</b>
<b>7 Keimträger und Primärverpackung</b> .....	<b>6</b>
<b>8 Beimpfte Keimträger und biologische Indikatoren</b> .....	<b>6</b>
<b>9 Keimpopulation und Resistenz</b> .....	<b>6</b>
<b>Anhang A (normativ) Verfahren zur Bestimmung der Resistenz gegenüber der Sterilisation mit feuchter Hitze</b> .....	<b>8</b>
<b>Anhang B (normativ) Berechnung des z-Wertes und des Korrelationskoeffizienten, <math>r^2</math></b> .....	<b>9</b>
<b>Literaturhinweise</b> .....	<b>11</b>
<b>Anhang ZA (informativ) Zusammenhang zwischen dieser Europäischen Norm und den grundlegenden Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte</b> .....	<b>12</b>