

DIN EN ISO 23640:2012-03 (D)

In-vitro-Diagnostika - Haltbarkeitsprüfung von Reagenzien für in-vitro-diagnostische Untersuchungen (ISO 23640:2011); Deutsche Fassung EN ISO 23640:2011

Inhalt	Seite
Vorwort	3
Einleitung	4
1 Anwendungsbereich	5
2 Normative Verweisungen	5
3 Begriffe	5
4 Allgemeine Anforderungen	7
4.1 Allgemeine Grundsätze.....	7
4.2 Prüfplan	8
4.3 Haltbarkeitsberichte	9
5 Verfahren	9
5.1 Allgemeines	9
5.1.1 Zweck.....	9
5.1.2 Prüfungen.....	9
5.1.3 Anzahl der zu prüfenden Chargen.....	10
5.2 Echtzeit-Haltbarkeitsprüfung	10
5.2.1 Haltbarkeitsdauer	10
5.2.2 Haltbarkeit während des Transports	10
5.2.3 Haltbarkeit während des Gebrauchs	10
5.3 Beschleunigte Haltbarkeitsprüfung.....	11
5.3.1 Allgemeines	11
5.3.2 Durchführung.....	11
5.3.3 Auswertung der Daten	11
5.3.4 Bewertungen und Schlussfolgerungen	11
Anhang ZA (informativ) Zusammenhang zwischen dieser Europäischen Norm und den grundlegenden Anforderungen der EU-Richtlinie 98/79/EG über <i>In-vitro</i> -Diagnostika	12
Literaturhinweise	13