

# DIN EN ISO 5360:2012-04 (D)

## Anästhesiemittelverdampfer - Substanzspezifische Füllsysteme (ISO 5360:2012); Deutsche Fassung EN ISO 5360:2012

---

<b>Inhalt</b>	<b>Seite</b>
<b>Vorwort</b> .....	<b>3</b>
<b>1 Anwendungsbereich</b> .....	<b>4</b>
<b>2 Normative Verweisungen</b> .....	<b>4</b>
<b>3 Begriffe</b> .....	<b>4</b>
<b>4 Flasche</b> .....	<b>5</b>
<b>5 Flaschenkragen</b> .....	<b>6</b>
<b>6 Flaschenadapter</b> .....	<b>10</b>
<b>7 Fülleraufnahme</b> .....	<b>16</b>
<b>8 Füllrate</b> .....	<b>18</b>
<b>9 Leckage</b> .....	<b>20</b>
<b>10 Überfüllungsschutz</b> .....	<b>20</b>
<b>11 Farbkodierung</b> .....	<b>20</b>
<b>12 Gebrauchstauglichkeit</b> .....	<b>20</b>
<b>13 Klinische Bewertung</b> .....	<b>20</b>
<b>14 Bereitstellung von Informationen durch den Hersteller</b> .....	<b>21</b>
<b>14.1 Aufschriften</b> .....	<b>21</b>
<b>14.2 Beschilderung</b> .....	<b>21</b>
<b>14.3 Gebrauchsanweisung</b> .....	<b>21</b>
<b>Anhang A (informativ) Empfehlungen zu Werkstoffen</b> .....	<b>23</b>
<b>Anhang B (informativ) Typen substanzspezifischer Füllsysteme</b> .....	<b>24</b>
<b>Anhang C (normativ) Bestimmung der Gesamtleckage von Anästhesiemitteln in die Umgebung während des Füllverfahrens</b> .....	<b>26</b>
<b>C.1 Vorbereitung der Prüfmuster</b> .....	<b>26</b>
<b>C.2 Verfahren</b> .....	<b>26</b>
<b>C.3 Berechnung der Ergebnisse</b> .....	<b>26</b>
<b>C.4 Prüfbericht</b> .....	<b>26</b>
<b>Literaturhinweise</b> .....	<b>27</b>
<b>Anhang ZA (informativ) Zusammenhang zwischen dieser Europäischen Norm und den grundlegenden Anforderungen der EU-Richtlinie 93/42/EWG</b> .....	<b>28</b>