

DIN EN 14885:2023-07 (D)

Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika - Anwendung Europäischer Normen für chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika; Deutsche Fassung EN 14885:2022 + AC:2023

Inhalt

Seite

| | |
|--|----|
| Europäisches Vorwort..... | 4 |
| Einleitung | 6 |
| 1 Anwendungsbereich..... | 7 |
| 2 Normative Verweisungen | 8 |
| 3 Begriffe | 11 |
| 3.1 Verfahren mit und Produkttypen von chemischen Desinfektionsmitteln oder Antiseptika..... | 11 |
| 3.2 Wirkung eines chemischen Desinfektionsmittels oder Antiseptikums | 12 |
| 3.3 Allgemeine Begriffe | 14 |
| 4 Verfahren zur Auslobung einer Wirkung..... | 16 |
| 4.1 Prüfungskategorien..... | 16 |
| 4.2 Allgemeines..... | 17 |
| 4.3 Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika zur Anwendung im medizinischen Bereich..... | 19 |
| 4.3.1 Allgemeines..... | 19 |
| 4.3.2 Für grundlegende und zusätzliche Etikettenauslobungen zu erfüllende Normen nach Anwendungsgebieten..... | 22 |
| 4.3.3 Überblick über die für den medizinischen Bereich relevanten Normen und deren wichtigste Merkmale | 25 |
| 4.4 Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika zur Anwendung im Veterinärbereich..... | 39 |
| 4.4.1 Allgemeines..... | 39 |
| 4.4.2 Überblick über die relevanten Normen für den Veterinärbereich und deren wichtigste Merkmale | 41 |
| 4.5 Chemische Desinfektionsmittel und Antiseptika zur Anwendung in den Bereichen Lebensmittel, Industrie, Haushalt und öffentliche Einrichtungen | 47 |
| 4.5.1 Allgemeines..... | 47 |
| 4.5.2 Überblick über die relevanten Normen für die Bereiche Lebensmittel, Industrie, Haushalt und öffentliche Einrichtungen und deren wichtigste Merkmale..... | 50 |
| 5 Präzision der Prüfverfahren (Wiederholungen) | 57 |
| 6 Eignungsprüfung | 57 |
| 7 Mindestinformationen für den Benutzer, inklusive Etikettierung der Auslobungen und der Anwendungsempfehlungen | 58 |
| 8 Änderungen in Europäischen Normen | 58 |
| 8.1 Überarbeitung von Europäischen Normen | 58 |
| 8.2 Auswirkungen von Änderungen in EN 14885 auf andere Europäische Normen..... | 59 |
| Anhang A (normativ) Unterscheidung aktiver und nicht aktiver Substanzen in einem Produkt..... | 60 |
| A.1 Allgemeines..... | 60 |
| A.2 Prüfstrategie | 60 |
| A.3 Beschreibung der Prüfungen..... | 60 |
| A.4 Interpretation der Prüfergebnisse | 61 |
| Anhang B (informativ) Empfehlungen zur Anwendung von Begriffen auf dem Gebiet der Desinfektion und Antiseptik..... | 62 |
| Anhang C (informativ) Empfehlungen zu Wirksamkeitsauslobungen auf der Grundlage von Prüfungen der Wirkung | 64 |
| Anhang D (informativ) Prüfungen der Phase 3 und andere Mittel zur Beurteilung der Wirksamkeit..... | 65 |
| D.1 Allgemeines..... | 65 |
| D.2 Vergleich mit Prüfungen der Phase 2 | 66 |
| D.3 Andere Mittel zur Beurteilung der Wirksamkeit..... | 66 |
| D.4 Erfordernis einer Prüfung der Phase 3 | 67 |

| | | |
|--|---|-----------|
| D.5 | Sicherheit..... | 68 |
| D.6 | Auslegung einer Prüfung der Phase 3 | 68 |
| D.7 | Durchführung einer Prüfung der Phase 3 | 70 |
| D.8 | Ergebnisse einer Prüfung der Phase 3 | 70 |
| Anhang E (informativ) Auswahl sinnvoller Konzentrationen bei der Prüfung von Produkten nach den Normen..... | | 71 |
| Anhang F (informativ) In Vorbereitung oder Überarbeitung befindliche Normen des CEN/TC 216 ... | | 72 |
| F.1 | Medizinischer Bereich | 72 |
| F.2 | Veterinärbereich | 72 |
| F.3 | Lebensmittel, Industrie, Haushalt und öffentliche Einrichtungen..... | 72 |
| F.4 | Weitere | 73 |
| Literaturhinweise | | 74 |