DIN EN ISO 20857:2013-08 (D)

Sterilisation von Produkten für die Gesundheitsfürsorge - Trockene Hitze - Anforderungen an die Entwicklung, Validierung und Lenkung der Anwendung eines Sterilisationsverfahrens für Medizinprodukte (ISO 20857:2010); Deutsche Fassung EN ISO 20857:2013

Inha	Inhalt	
Vorw	ort	4
Einlei	itung	
1 1.1 1.2	AnwendungsbereichIn den Anwendungsbereich einbezogenIn den Anwendungsbereich nicht einbezogen	
2	Normative Verweisungen	8
3	Begriffe	
4 4.1 4.2 4.3 4.4	Elemente des Qualitätsmanagementsystems	10 10 10
5	Charakterisierung des Sterilisierenden Agens	
5.1 5.2 5.3 5.4	Sterilisierendes Agens Keimabtötende Wirksamkeit	17 17 17
6 6.1 6.2	Charakterisierung von Verfahren und Ausrüstung Charakterisierung des Verfahrens Charakterisierung der Ausrüstung	17
7 7.1 7.2 7.3 7.4 7.5 7.6	Produktdefinition Allgemeines Produktsicherheit und -leistung Aspekte der Verpackung Mikrobiologische Qualität Produktfamilie Biologische Sicherheit	20 20 20 20
8	Verfahrensdefinition	2
9 9.1 9.2 9.3 9.4 9.5 9.6	Validierung	22 23 23 23
10 10.1 10.2 10.3	Routineüberwachung und -kontrolleRoutinekontrolle	20
11	Produktfreigabe nach der Sterilisation/Entpyrogenisierung	27
12 12.1	Aufrechterhaltung der Wirksamkeit des Verfahrens	28

12.2	Erneute Kalibrierung	. 28
	Instandhaltung der Ausrüstung	
	Erneute Beurteilung	
12.5	Bewertung von Veränderungen	. 28
Anhang	A (informativ) Anleitung zur Anwendung dieser Internationalen Norm	. 29
_	B (informativ) Verfahrensdefinition auf Grundlage der Inaktivierung der mikrobiellen Population in deren natürlichem Zustand (Vorgehensweise basierend auf der	
	Keimbelastung)	. 53
_	C (informativ) Verfahrensdefinition auf der Grundlage der Inaktivierung von Referenz- Mikroorganismen und der bekannten Keimbelastung (Vorgehensweise mit kombinierter Verwendung von biologischen Indikatoren und Keimbelastung)	. 55
	D (informativ) Konservative Verfahrensdefinition auf der Grundlage der Inaktivierung von	
	Referenz-Mikroorganismen (Overkill-Verfahren)	. 58
Anhang	g E (informativ) Verfahrensentwicklung	. 61
	ZA (informativ) Zusammenhang zwischen dieser Europäischen Norm und den grundlegenden Anforderungen der EU-Richtlinie 90/385/EWG über aktive implantierbare	
	Medizinprodukte	. 64
	ZB (informativ) Zusammenhang zwischen dieser Europäischen Norm und den grundlegenden Anforderungen der EU-Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte	65
		. 00
	g ZC (informativ) Zusammenhang zwischen dieser Europäischen Norm und den grundlegenden Anforderungen der EU-Richtlinie 98/79/EG über In-vitro-Diagnostika	. 66
Literatu	ırhinweise	. 67