

# DIN EN ISO 7886-3:2005-06 (D)

**Sterile Einmalspritzen für medizinische Zwecke - Teil 3: Selbstblockierende Spritzen für die Injektion mit fixer Impfstoffdosis (ISO 7886-3:2005); Deutsche Fassung EN ISO 7886-3:2005**

---

| <b>Inhalt</b>                                                                                                                                                           | <b>Seite</b> |
|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------|
| <b>Vorwort .....</b>                                                                                                                                                    | <b>2</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 Benennungen.....</b>                                                                                                                                               | <b>5</b>     |
| <b>5 Reinheit .....</b>                                                                                                                                                 | <b>6</b>     |
| <b>6 Grenzwerte für saure oder basische Bestandteile.....</b>                                                                                                           | <b>6</b>     |
| <b>7 Grenzwerte für extrahierbare Metalle .....</b>                                                                                                                     | <b>7</b>     |
| <b>8 Gleitmittel .....</b>                                                                                                                                              | <b>7</b>     |
| <b>9 Fehlergrenzen für das Nennvolumen .....</b>                                                                                                                        | <b>7</b>     |
| <b>10 Skaleneinteilung .....</b>                                                                                                                                        | <b>7</b>     |
| <b>11 Zylinder.....</b>                                                                                                                                                 | <b>7</b>     |
| <b>12 Kolben/Kolbenstange.....</b>                                                                                                                                      | <b>8</b>     |
| <b>13 Kanüle.....</b>                                                                                                                                                   | <b>8</b>     |
| <b>14 Leistung.....</b>                                                                                                                                                 | <b>8</b>     |
| <b>15 Verpackung .....</b>                                                                                                                                              | <b>9</b>     |
| <b>16 Kennzeichnung.....</b>                                                                                                                                            | <b>10</b>    |
| <b>Anhang A (normativ) Verfahren zur Herstellung von Extrakten .....</b>                                                                                                | <b>13</b>    |
| <b>Anhang B (informativ) Prüfung der zur Kolbenbewegung erforderlichen Kräfte.....</b>                                                                                  | <b>14</b>    |
| <b>Anhang C (normativ) Verfahren zur Prüfung des Selbstblockierungs-Bauteils .....</b>                                                                                  | <b>16</b>    |
| <b>Anhang ZA (informativ) Zusammenhang zwischen dieser Europäischen Norm und den grundlegenden Anforderungen der EU-Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte .....</b> | <b>17</b>    |
| <b>Literaturhinweise.....</b>                                                                                                                                           | <b>18</b>    |