

DIN EN ISO 9187-1:2011-01 (D)

Injektionsgeräte zur medizinischen Verwendung - Teil 1: Ampullen für Injektionspräparate (ISO 9187-1:2010); Deutsche Fassung EN ISO 9187-1:2010

Inhalt	Seite
Vorwort	3
Einleitung	4
1 Anwendungsbereich	5
2 Normative Verweisungen	5
3 Maße und Bezeichnung	5
3.1 Maße	5
3.2 Bezeichnung	5
4 Werkstoff	6
5 Anforderungen	6
5.1 Hydrolytische Beständigkeit	6
5.2 Restspannung	6
5.3 Bruchkraft	6
6 Prüfung der Bruchkraft	10
6.1 Kurzbeschreibung	10
6.2 Zugprüfmaschine	10
6.3 Probenahme	10
6.3.1 Probenanzahl	10
6.3.2 Vorbereitung der Proben	10
6.4 Durchführung	10
6.5 Auswertung	11
6.6 Prüfbericht	11
7 Lieferung	12
8 Verpackung	12
9 Kennzeichnung	12
Literaturhinweise	13