

# DIN EN ISO 15883-3:2006-07 (D)

Reinigungs-Desinfektionsgeräte - Teil 3: Anforderungen und Prüfverfahren von Reinigungs-Desinfektionsgeräten mit thermischer Desinfektion für Behälter für menschliche Ausscheidungen (ISO 15883-3:2006); Deutsche Fassung EN ISO 15883-3:2006

---

Inhalt	Seite
Vorwort .....	3
Einleitung .....	4
1 Anwendungsbereich .....	5
2 Normative Verweisungen .....	5
3 Begriffe .....	5
4 Leistungsanforderungen .....	6
4.1 Allgemeines .....	6
4.2 Dosiersysteme für Chemikalien .....	6
4.3 Entleeren .....	7
4.4 Reinigung .....	7
4.4.1 Ausspülen .....	7
4.4.2 Waschen .....	7
4.5 Desinfektion .....	7
4.6 Nachspülen .....	8
4.7 Trocknen .....	8
5 Mechanische und steuerungstechnische Anforderungen .....	8
5.1 Instrumentenausstattung und Kontrolle .....	8
5.2 Verfahrensablauf .....	8
5.3 Belüften, Ablassen und Durchspülen .....	8
5.4 Wasserqualität .....	9
6 Prüfung auf Übereinstimmung .....	9
6.1 Allgemeines .....	9
6.2 Prüfung der Unversehrtheit des Abflussverschlusses .....	9
6.3 Prüfung des Ausspülens von nicht saugfähigen Stoffen .....	9
6.4 Prüfung des Ausspülens von saugfähigen Stoffen (Toilettenpapier) .....	10
6.5 Prüfung des Beladens und Entleerens von Behältern .....	10
6.5.1 Automatisches Entleeren .....	10
6.5.2 Manuelles Entleeren .....	10
6.6 Prüfungen der Schmutzentfernung von den Kammerwänden, vom Beladungsträger und der Beladung .....	10
7 Vom Hersteller anzugebende Informationen .....	10
8 Durch den Hersteller des RDG vom Käufer zu fordernde Informationen .....	11
Anhang A (informativ) Übersicht über die Prüfprogramme .....	12
Anhang B (normativ) Spezifikation für das Toilettenpapier für den Gebrauch bei Prüfungen von Reinigungs-Desinfektionsgeräten für Behälter für menschliche Ausscheidungen .....	13
Anhang C (informativ) Messen der Wasseraufnahme von Toilettenpapier mit dem Korbverfahren .....	14
C.1 Geräte .....	14
C.2 Korbverfahren für die Saugfähigkeit des Toilettenpapiers .....	14
Anhang ZA (informativ) Zusammenhang zwischen dieser Europäischen Norm und den grundlegenden Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte .....	15
Literaturhinweise .....	17