## **DIN EN ISO 10993-4**



ICS 11.100.20

Ersatz für DIN EN ISO 10993-4:2007-06 Siehe jedoch Beginn der Gültigkeit

# Biologische Beurteilung von Medizinprodukten – Teil 4: Auswahl von Prüfungen zur Wechselwirkung mit Blut (ISO 10993-4:2002, einschließlich Änderung 1:2006); Deutsche Fassung EN ISO 10993-4:2009

Biological evaluation of medical devices -

Part 4: Selection of tests for interactions with blood (ISO 10993-4:2002, including Amd 4:2006):

including Amd 1:2006);

German version EN ISO 10993-4:2009

Évaluation biologique des dispositifs médicaux –

Partie 4: Choix des essais pour les interactions avec le sang (ISO 10993-4:2002,

Amd 1:2006 inclus);

Version allemande EN ISO 10993-4:2009

Gesamtumfang 50 Seiten

Normenausschuss Feinmechanik und Optik (NAFuO) im DIN

### Beginn der Gültigkeit

Diese Norm gilt ab 2009-10-01.

Daneben darf DIN EN ISO 10993-4:2007-06 noch bis 2010-03-21 angewendet werden.

#### **Nationales Vorwort**

Dieses Dokument wurde vom ISO/TC 194 "Biological evaluation of medical devices" in Zusammenarbeit mit dem CEN/TC 206 "Biologische Beurteilung von Medizinprodukten" erarbeitet, dessen Sekretariat vom NEN (Niederlande) gehalten wird.

Das zuständige deutsche Gremium ist der NA 027-02-12 AA "Biologische Beurteilung von Medizinprodukten" im Normenausschuss Feinmechanik und Optik (NAFuO).

Dieses Dokument konkretisiert die einschlägigen Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42/EWG über Medizin-produkte.

ISO 10993 besteht unter dem allgemeinen Titel "Biologische Beurteilung von Medizinprodukten" aus folgenden Teilen:

- Teil 1: Beurteilung und Prüfungen im Rahmen eines Risikomanagementsystems
- Teil 2: Tierschutzbestimmungen
- Teil 3: Prüfungen auf Genotoxizität, Karzinogenität und Reproduktionstoxizität
- Teil 4: Auswahl von Prüfungen zur Wechselwirkung mit Blut
- Teil 5: Prüfungen auf in-vitro-Zytotoxizität
- Teil 6: Prüfungen auf lokale Effekte nach Implantation
- Teil 7: Ethylenoxid-Sterilisationsrückstände
- Teil 9: Rahmen zur Identifizierung und Quantifizierung von möglichen Abbauprodukten
- Teil 10: Prüfungen auf Irritation und Allergien vom verzögerten Typ
- Teil 11: Prüfungen auf systemische Toxizität
- Teil 12: Probenvorbereitung und Referenzmaterialien
- Teil 13: Qualitativer und quantitativer Nachweis von Abbauprodukten in Medizinprodukten aus Polymeren
- Teil 14: Qualitativer und quantitativer Nachweis von keramischen Abbauprodukten
- Teil 15: Qualitativer und quantitativer Nachweis von Abbauprodukten aus Metallen und Legierungen
- Teil 16: Entwurf und Auslegung toxikokinetischer Untersuchungen hinsichtlich Abbauprodukten und Extrakten

- Teil 17: Nachweis zulässiger Grenzwerte für herauslösbare Bestandteile
- Teil 18: Chemische Charakterisierung von Werkstoffen
- Teil 19: Physikalisch/chemische, mechanische und morphologische Charakterisierung [Technische Spezifikation]
- Teil 20: Prinzipien und Verfahren für die Immuntoxikologische Prüfung von Medizinprodukten [Technische Spezifikation]

Für die im Abschnitt 2 zitierten Internationalen und Europäischen Normen wird im Folgenden auf die entsprechenden Deutschen Normen hingewiesen:

ISO 10993-1 siehe DIN EN ISO 10993-1 ISO 10993-2 siehe DIN EN ISO 10993-2

#### Änderungen

Gegenüber DIN EN 10993-4:2007-06 wurden folgende Änderungen vorgenommen:

a) Aktualisierung der informativen Anhänge ZA und ZB über den Zusammenhang zwischen der Europäischen Norm und den grundlegenden Anforderungen der EG-Richtlinie 93/42/EWG über Medizinprodukte auf der Basis der EG-Richtlinie 2007/47/EG des Europäischen Parlaments und des Rates vom 5. September 2007 zur Änderung der Richtlinie 90/385/EWG des Rates zur Angleichung der Rechtsvorschriften über aktive implantierbare medizinische Geräte und 93/42/EWG des Rates über Medizinprodukte sowie der Richtlinie 98/8/EG über das Inverkehrbringen von Biozid-Produkten.

#### Frühere Ausgaben

DIN EN 30993-4: 1994-06

DIN EN ISO 10993-4: 2003-03, 2007-06