

DIN EN ISO 16256**DIN**

ICS 11.100.10

**Labormedizinische Untersuchungen und In-vitro-Diagnostika-Systeme –
Referenzmethode zur Testung der In-vitro-Aktivität von antimikrobiellen
Substanzen gegen Pilze, die Infektionskrankheiten verursachen
(ISO 16256:2012);
Deutsche Fassung EN ISO 16256:2012**

Clinical laboratory testing and in vitro diagnostic test systems –
Reference method for testing the in vitro activity of antimicrobial agents against yeast of
fungi involved in infectious diseases (ISO 16256:2012);
German version EN ISO 16256:2012

Essais de laboratoire clinique et systèmes de diagnostic in vitro –
Méthode de référence pour soumettre à essai l'activité in vitro des agents antimicrobiens
par rapport aux levures impliquées dans les maladies infectieuses (ISO 16256:2012);
Version allemande EN ISO 16256:2012

Gesamtumfang 25 Seiten

Normenausschuss Medizin (NAMed) im DIN

Nationales Vorwort

Dieses Dokument (EN ISO 16256:2012) wurde vom Technischen Komitee ISO/TC 212 „Clinical laboratory testing and in vitro diagnostic test systems“, dessen Sekretariat von ANSI (USA) gehalten wird, in Zusammenarbeit mit dem Technischen Komitee CEN/TC 140 „In-vitro-Diagnostik Medizinprodukte“ erstellt. Im DIN Deutsches Institut für Normung e. V. ist im Normenausschuss Medizin (NAMed) der Arbeitsausschuss NA 063-05-10 AA „Chemotherapeutische Untersuchungsmethoden“ zuständig.

ICS 11.100.10

Deutsche Fassung

Labormedizinische Untersuchungen und
In-vitro-Diagnostika-Systeme —
Referenzmethode zur Testung der In-vitro-Aktivität von
antimikrobiellen Substanzen gegen Pilze, die
Infektionskrankheiten verursachen
(ISO 16256:2012)

Clinical laboratory testing and in vitro diagnostic test
systems —
Reference method for testing the in vitro activity of
antimicrobial agents against yeast of fungi involved in
infectious diseases
(ISO 16256:2012)

Essais de laboratoire clinique et systèmes de diagnostic in
vitro —
Méthode de référence pour soumettre à essai l'activité in
vitro des agents antimicrobiens par rapport aux levures
impliquées dans les maladies infectieuses
(ISO 16256:2012)

Diese Europäische Norm wurde vom CEN am 30. November 2012 angenommen.

Die CEN-Mitglieder sind gehalten, die CEN/CENELEC-Geschäftsordnung zu erfüllen, in der die Bedingungen festgelegt sind, unter denen dieser Europäischen Norm ohne jede Änderung der Status einer nationalen Norm zu geben ist. Auf dem letzten Stand befindliche Listen dieser nationalen Normen mit ihren bibliographischen Angaben sind beim Management-Zentrum des CEN-CENELEC oder bei jedem CEN-Mitglied auf Anfrage erhältlich.

Diese Europäische Norm besteht in drei offiziellen Fassungen (Deutsch, Englisch, Französisch). Eine Fassung in einer anderen Sprache, die von einem CEN-Mitglied in eigener Verantwortung durch Übersetzung in seine Landessprache gemacht und dem Management-Zentrum mitgeteilt worden ist, hat den gleichen Status wie die offiziellen Fassungen.

CEN-Mitglieder sind die nationalen Normungsinstitute von Belgien, Bulgarien, Dänemark, Deutschland, der ehemaligen jugoslawischen Republik Mazedonien, Estland, Finnland, Frankreich, Griechenland, Irland, Island, Italien, Kroatien, Lettland, Litauen, Luxemburg, Malta, den Niederlanden, Norwegen, Österreich, Polen, Portugal, Rumänien, Schweden, der Schweiz, der Slowakei, Slowenien, Spanien, der Tschechischen Republik, der Türkei, Ungarn, dem Vereinigten Königreich und Zypern.



EUROPÄISCHES KOMITEE FÜR NORMUNG
EUROPEAN COMMITTEE FOR STANDARDIZATION
COMITÉ EUROPÉEN DE NORMALISATION

Management-Zentrum: Avenue Marnix 17, B-1000 Brüssel