

EN 14885:2022

Spis treści

Stronica

Przedmowa do Normy Europejskiej	4
Wprowadzenie	6
1 Zakres normy	7
2 Powołania normatywne	8
3 Terminy i definicje	10
3.1 Procedury dotyczące chemicznych środków dezynfekcyjnych lub antyseptycznych oraz rodzaje produktów	10
3.2 Działanie chemicznego środka dezynfekcyjnego lub antyseptycznego	12
3.3 Terminy ogólne	14
4 Procedury do deklarowania działania	16
4.1 Kategorie badań	16
4.2 Postanowienia ogólne	17
4.3 Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne do stosowania w obszarze medycznym	19
4.3.1 Postanowienia ogólne	19
4.3.2 Obszary stosowania/Normy niezbędne do spełnienia podstawowej i dodatkowej deklaracji na etykiecie	21
4.3.3 Przegląd norm odpowiednich dla obszaru medycznego i ich główne cechy	25
4.4 Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne do stosowania w obszarze weterynaryjnym	43
4.4.1 Postanowienia ogólne	43
4.4.2 Przegląd norm odpowiednich dla obszaru weterynarii i ich główne cechy	45
4.5 Chemiczne środki dezynfekcyjne i antyseptyczne do stosowania w obszarze spożywczym, przemysłowym, domowym i użyteczności publicznej	52
4.5.1 Postanowienia ogólne	52
4.5.2 Przegląd norm odpowiednich dla obszarów spożywczego, przemysłowego, domowego i użyteczności publicznej i ich główne cechy	54
5 Precyzja metod badania (Powtórzenia)	61
6 Badanie biegłości	61
7 Minimalna informacja dla użytkownika podana na etykiecie zawierająca deklaracje skuteczności i zalecenia użycia	62
8 Zmiany w Normach Europejskich	62
8.1 Nowelizacja Norm Europejskich	62
8.2 Wpływ zmian w EN 14885 na inne Normy Europejskie	63
Załącznik A (normatywny) Rozróżnianie substancji czynnych i substancji nie będących substancjami czynnymi w produkcie	64
A.1 Postanowienia ogólne	64
A.2 Strategia badania	64
A.3 Opis badań	64
A.4 Interpretacja wyników badania	65

Załącznik B (informacyjny) Zalecenia do stosowania terminów i definicji w obszarze dezynfekcji i antyseptyki	66
Załącznik C (informacyjny) Zalecenia dotyczące deklarowanej skuteczności na podstawie badań działania.....	68
Załącznik D (informacyjny) Badania fazy 3 i inne sposoby oceny skuteczności	69
D.1 Postanowienia ogólne.....	69
D.2 Porównanie z badaniami fazy 2.....	69
D.3 Inne sposoby oceny skuteczności	70
D.4 Wymagania badań fazy 3	71
D.5 Bezpieczeństwo.....	71
D.6 Projektowanie badania fazy 3.....	72
D.7 Przeprowadzenie badania fazy 3	73
D.8 Wyniki badania fazy 3.....	74
Załącznik E (informacyjny) Wybór znaczących stężeń do badania produktów zgodnie z normami	75
Załącznik F (informacyjny) Normy CEN/TC 216 w przygotowaniu lub w trakcie nowelizacji.....	76
F.1 Obszar medyczny	76
F.2 Obszar weterynaryjny.....	76
F.3 Obszary spożywczy, przemysłowy, domowy i użyteczności publicznej.....	76
F.4 Inne	77
Bibliografia	78