

Bijeenkomst Klankbordgroep NEN

1 mei 2024 organiseert de VDSMH wederom een klankbordgroep NEN in Utrecht.

Voor wie:

Iedereen die vanuit het werkveld als zorgprofessional werkzaamheden verricht op het gebied van reiniging, desinfectie, sterilisatie/steriliteit en/of logistiek/beheer steriele medische hulpmiddelen. Wil je invloed hebben en je mening geven over een relevante norm of richtlijn die op de agenda staat bij NEN, dan is dit je kans!

Doel:

Het bespreken van de ontwikkelingen en afstemmen van de mening/visie vanuit werkveld met betrekking tot de NEN-, CEN- en ISO-standaarden/normen/richtlijnen.

Je kunt je aanmelden via secretariaat@vdsmh.nl,

Zie toegevoegde agenda voor locatie en tijd.

Als je aanwezig bent dan wordt van je verwacht dat je de op voorhand toegestuurde concepten hebt bestudeerd zodat we snel door de stukken kunnen gaan en input kunnen meenemen.

Bij 16 aanwezigen sluit de aanmelding i.v.m. beperkingen vergaderlocatie.

Onderstaande normen staan in stemming bij de normcommissie steriliseren en steriliteit, deze zullen allen aan bod komen om opmerkingen/commentaren te verzamelen. Indien er daarna nog tijd over is zullen ook de andere NEN-commissies nog aan bod komen.

| Norm | Titel | NEN sluitingsdatum |
|--|--|--------------------|
| EN868-10:2018 | Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 10: Adhesive coated nonwoven materials of polyolefines - Requirements and test methods | 2024-05-20 |
| EN868-5:2018 | Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 5: Sealable pouches and reels of porous materials and plastic film construction - Requirements and test methods | 2024-05-20 |
| EN868-8:2018 | Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 8: Re-usable sterilization containers for steam sterilizers conforming to EN 285 - Requirements and test methods | 2024-05-20 |
| EN868-9:2018 | Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 9: Uncoated nonwoven materials of polyolefines - Requirements and test methods | 2024-05-20 |
| ISO 11138-7:2019 | Sterilization of health care products – Biological indicators – Part 7: Guidance for the selection, use and interpretation of results | 2024-05-20 |
| ISO 11607-1:2019 (Ed 2) | Packaging for terminally sterilized medical devices – Part 1: Requirements for materials, sterile barrier systems and packaging systems | 2024-05-20 |
| ISO 11607-2:2019 (Ed 2) | Packaging for terminally sterilized medical devices – Part 2: Validation requirements for forming, sealing and assembly processes | 2024-05-20 |
| ISO/TS 22421: | Sterilization of health care products – Common requirements for sterilizers for terminal sterilization of medical devices in health care facilities | 2024-05-20 |
| ISO/TS 22456:2021 | Sterilization of healthcare products – Microbiological methods– Guidance on conducting bioburden determinations and tests of sterility for biologics and tissue-based products | 2024-05-20 |
| FprEN ISO 15883-1 ISO/FDIS 15883-1 (Ed 2) | Washer-disinfectors - Part 1: General requirements, terms and definitions and tests (ISO/FDIS 15883-1:2024) | 2024-05-28 |