

FRA LEVERANDØR TIL PATIENT: KRAV TIL EMBALLAGE

EMBALLAGEHÅNDTERING OG
LEVERANDØRKRAV



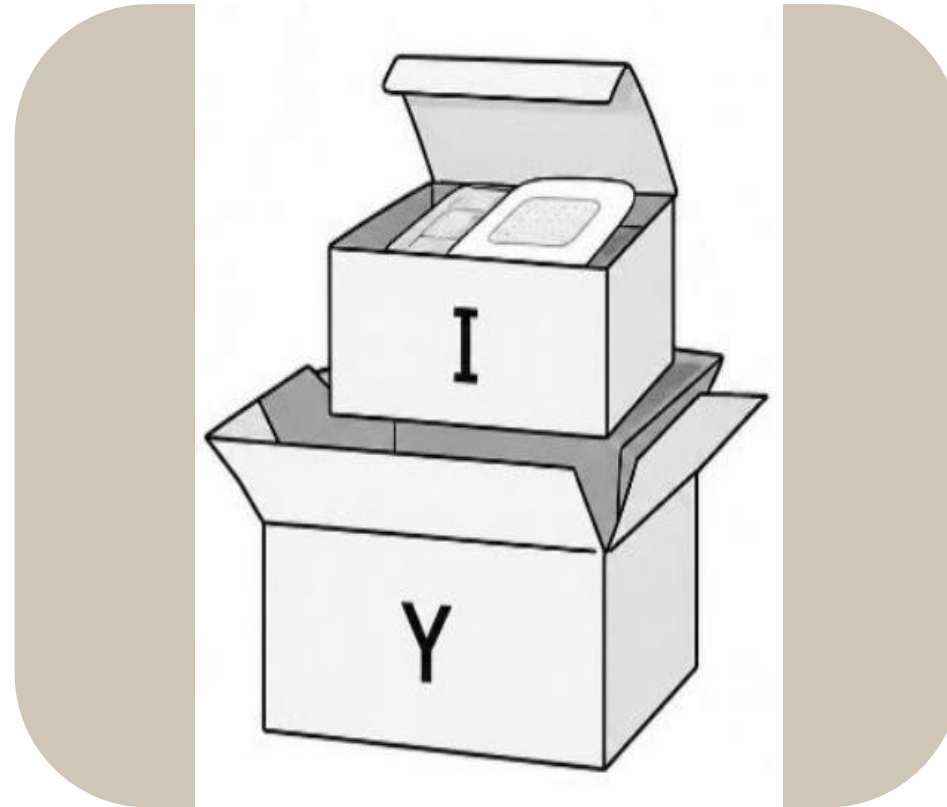
HVILKE PRODUKTER MODTAGER VI PÅ HOSPITALERNE

Rene
produkter

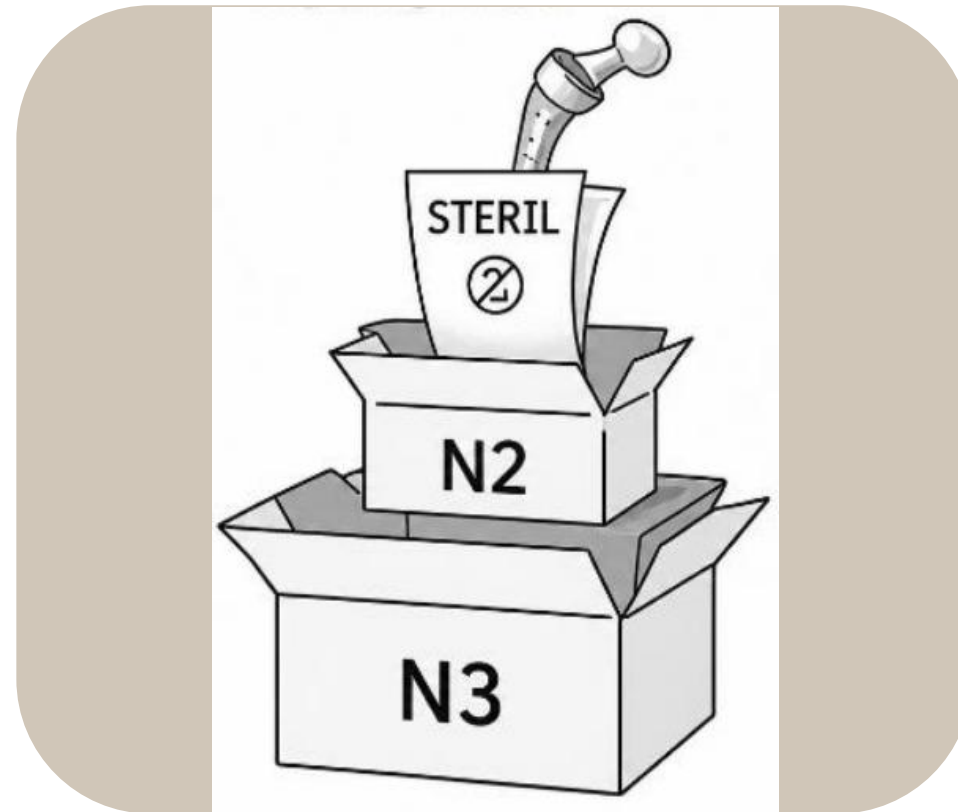
Sterile
produkter

Øvrige
produkter

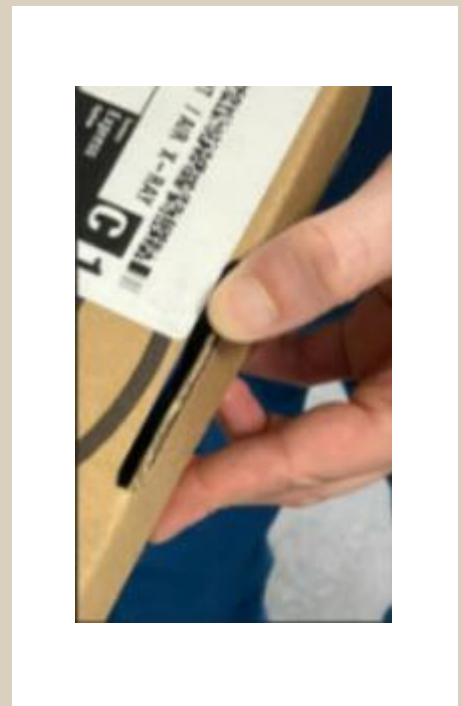
EMBALLAGENIVEAUER REINE PRODUKTER



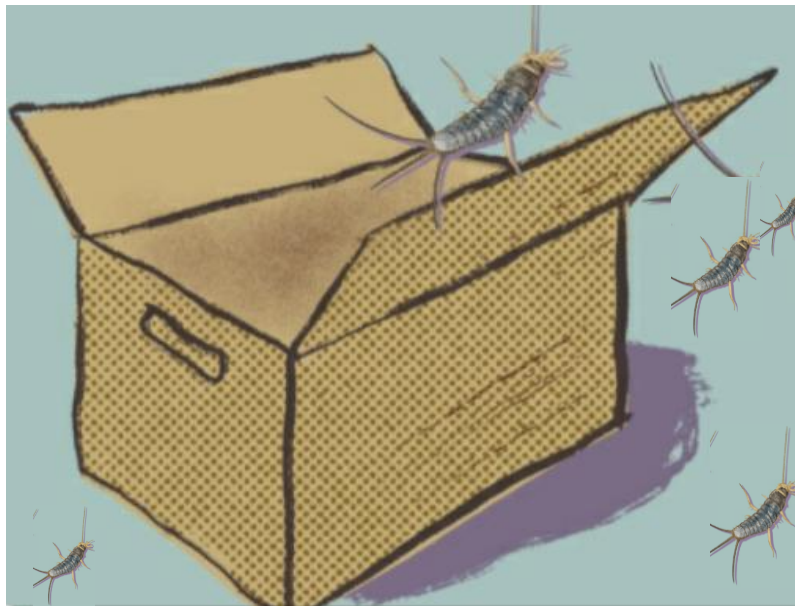
EMBALLAGENIVEAUER STERILE PRODUKTER



HVORDAN SER EMBALLAGEN UD I DAG?



UDFORDRINGER I PRAKSIS



UDPAKNING I PRAKSIS

Person 1:

yderemballage eller N3

Person 2:

rene og sterile produkter



UDPAKNING I PRAKSIS

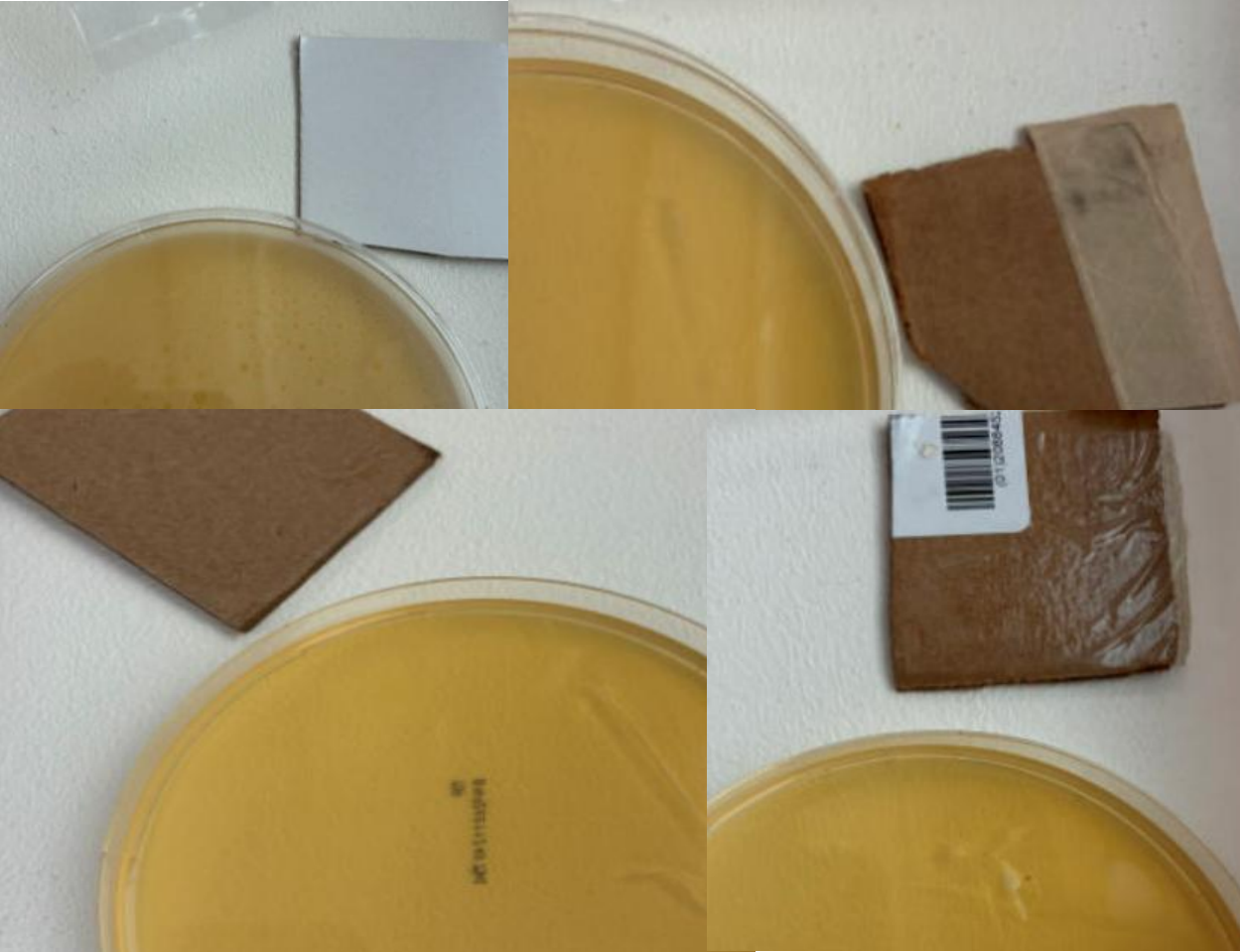


UDPAKNING I PRAKSIS

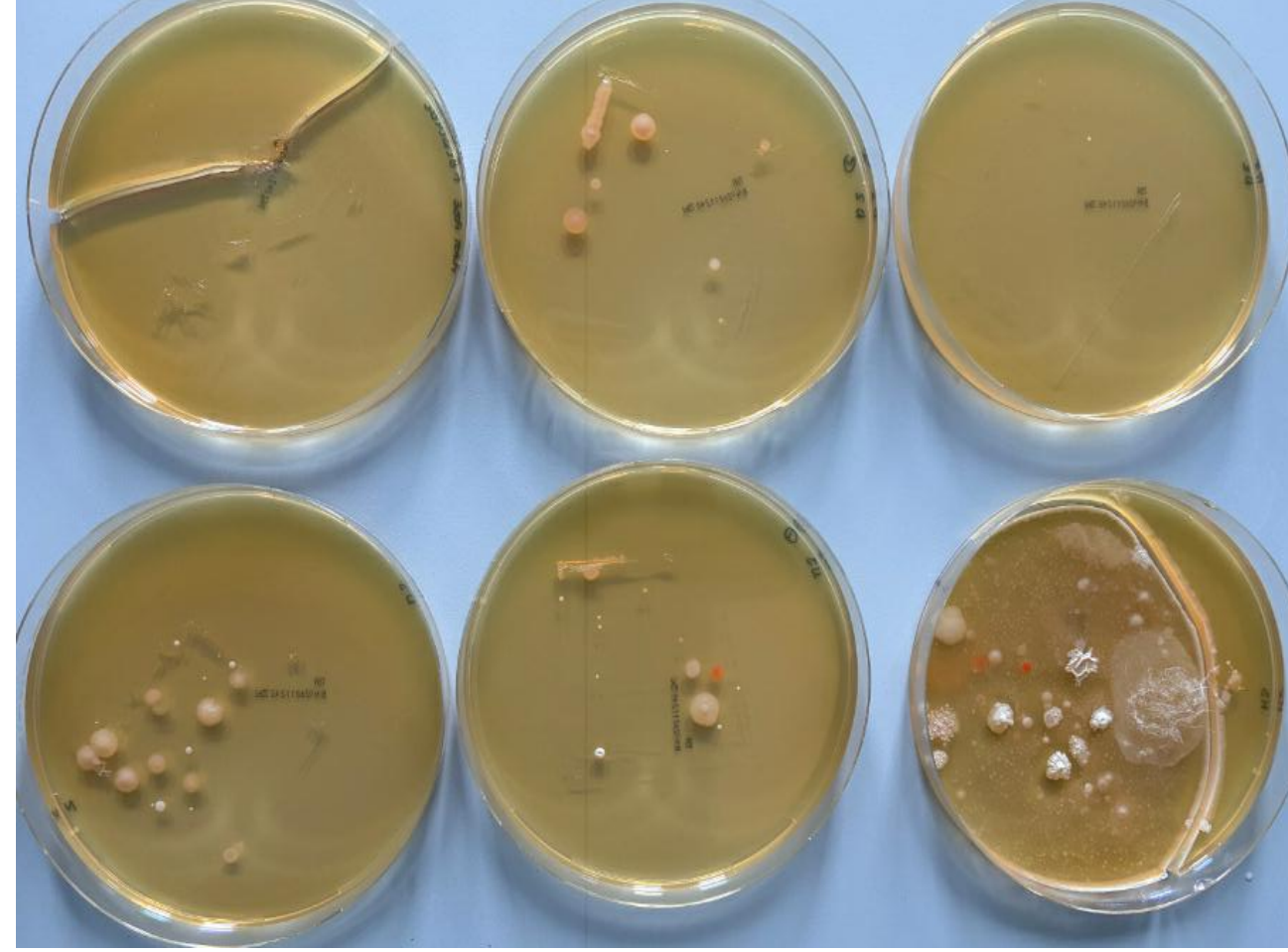


UDPAKNING I PRAKSIS





DET VI KAN SE



DET VI IKKE KAN SE

KRAV TIL EMBALLAGE TIL RENE OG STERILE PRODUKTER

NIR- genbehandlingsområdet

MDR (EU) 2017/745

Rene produkter:

DS/EN ISO 11607

DS/EN ISO 13485

Sterile produkter:

DS/EN 556-1

Ds/EN 556-2

DS/EN ISO 11607-1

DS/EN ISO 11607-2