



Забезпечення належної стерилізації виробів медичного призначення має велике значення для безпеки пацієнтів. Новий стандарт ISO 20857:2010 «Стерилізація виробів медичного призначення. Сухий жар для стерилізації. Вимоги до розроблення, валідації та поточного контролю процесу стерилізації медичних виробів» допоможе виробникам, лабораторіям та всім тим, хто має відношення до охорони здоров'я по всьому світові створити належну стерилізаційну практику. Цей стандарт поширюється як на багаторазові медичні вироби, так і на медичні вироби одноразового використання, що поставляються в стерильному стані.

Стандарт ISO 20857:2010 встановлює вимоги до розроблення, перевірки та поточного контролю процесу стерилізації медичного обладнання сухим теплом.

Стандарт ISO 20857:2010 забезпечить належну практику з запобігання інфекції та збереження здоров'я пацієнтів. Це надасть виробникам та постачальникам медичних послуг чітко визначені вимоги стерилізації процесів і пов'язаного з ними обладнання та допоможе зменшити ймовірність того, що пацієнти, які користуються медичними виробами будуть піддаватися дії потенційно патогенних мікроорганізмів. Навіть у країнах, не маючих розвиненої схеми технічного регулювання, застосування цього стандарту сприятиме поширенню безпечної практики стерилізації медичних виробів і працівників, а також допоможе забезпечити, щоб «стерильні вироби» насправді були стерильними.

Крім того, стандарт ISO 20857 сприятиме міжнародній торгівлі стерильними медичними виробами.

Стандарт ISO 20857:2010 «Стерилізація виробів медичного призначення. Сухий жар для стерилізації. Вимоги до розроблення, валідації та поточного контролю процесу стерилізації медичних виробів» був розроблений технічним комітетом ISO/TC 198 «Стерилізація виробів медичного призначення».

Джерело: <http://www.iso.org>