

ottaen huomioon työturvallisuutta ja -terveyttä koskevan määräyksen BGV A1, BGR 250/TRBA 250, BGI 775 ja § 36 Infektiosuojalaki

[illegible]

* Ei kritiittiset lääkinnälliset tuotteet: lääkinnälliset tuotteet, jotka joutuvat kosketuksiin ainoastaan ehjän ihon kanssa
 ** Puolitaiton kritiittiset lääkinnälliset tuotteet: lääkinnälliset tuotteet, jotka joutuvat kosketuksiin limakalvojen tai sairauden vuoksi muuttuneen ihon kanssa
 *** Kritiittiset lääkinnälliset tuotteet: lääkinnälliset tuotteet, jotka tunkeutuvat ihoon tai limakalvon läpi ja joutuvat tällöin kosketuksiin veren, sisäeläinten tai sisäelimen kanssa [mukaan lukien haavat] ja veren, veritutteen käytön lääkinnälliset tuotteet, mm. steriili lääkeinetti
 Poitolaaj, joiden epäillään sisältävän tai jotka ovat sairautseen tarttuvaa sporigormiaa enkefalopatiaan (CJK, vCJK iine) on hoidettava laitoksissa, joissa on sopivat infektiön ehkäisyshähdollisuudet.
 Uudelleen käytettävien instrumenttien ja materiaalien sikiästyksen saksella yhä tehdä vain yksittäisillä, joilla on ulkoisesti steriifioitu laadunvarmistus DIN EN ISO 13485/13488 mukaan.

ottaen huomioon työturvallisuutta ja -terveyttä koskevan määräyksen BGV A1, BGR 250/TRBA 250, BGI 775 ja § 36 Infektiosuojalaki

[illegible]

* Ei kritiittiset lääkinnälliset tuotteet: lääkinnälliset tuotteet, jotka joutuvat kosketuksiin ainoastaan ehjän ihon kanssa
 ** Puolitoin kritiittiset lääkinnälliset tuotteet: lääkinnälliset tuotteet, jotka joutuvat kosketuksiin limakalvojen tai sairauden vuoksi muuttuneen ihon kanssa
 *** Kritiittiset lääkinnälliset tuotteet: lääkinnälliset tuotteet, jotka tunkeutuvat ihoon tai limakalvon läpi ja joutuvat tällöin kosketuksiin veren, sisäelinten tai sisäelimen kanssa [mukaan lukien haavat] ja veren, veritutteen käytön lääkinnälliset tuotteet, mm. steriili lääkeinetti
 Poitolaaj, joiden epäillään sisältävän tai jotka ovat sairautseen tarttuvaa sporigormiaa enkefalopatiaan (CJK, vCJK iine) on hoidettava laitoksissa, joissa on sopivat infektiot ehkäisy-mahdollisuudet.
 Uudelleen käytettävien instrumenttien ja materiaalien sikiöstestien sa taida vain yksittäisillä, joilla on ulkoisesti steriifioitu laadunvarmistus DIN EN ISO 13485/13488 mukaan.

Vastaanoton leima / päiväys / yrittäjän allekirjoitus