

RDC nº156, de 11 de agosto de 2006

escrito por Ana Miranda | 11 de agosto de 2006

Dispõe sobre o registro, rotulagem e re-processamento de produtos médicos e dá outras providências.

[Fonte Anvisa](#)

RDC 50

escrito por Ana Miranda | 11 de agosto de 2006

De 21 de fevereiro de 2002.

Dispõe sobre :

Regulamento Técnico para planejamento,

programação, elaboração e avaliação de projetos físicos

de estabelecimentos assistenciais de saúde.

[Fonte Anvisa](#)

Manual De Limpeza De Endoscópios

escrito por Ana Miranda | 11 de agosto de 2006

A publicação é de autoria da Sociedade Brasileira de Enfermagem em Endoscopia Gastrointestinal (SOBBEG), com revisão técnica da Anvisa. O manual detalha, passo a passo, os procedimentos de limpeza e desinfecção dos endoscópios e acessórios, e traz informações sobre o tipo de material necessário, cuidados gerais com o aparelho e dicas sobre seu transporte. A limpeza adequada é um pré-requisito indispensável para evitar a transmissão de infecções pelos endoscópios, utilizados em cirurgias e diagnósticos de doenças gastrointestinais. O procedimento representa um grande avanço no que se refere à redução da invasividade no organismo, mas deve ter rígido controle de limpeza e desinfecção.

[Fonte: Anvisa](#)

Manual de Acreditação – Resolução RDC nº 93 de 26 de maio de 2006

escrito por Ana Miranda | 11 de agosto de 2006

O Manual de Acreditação e as Normas para o Processo de Avaliação estão disponíveis em formato [PDF](#). Dispõe sobre o Manual Brasileiro de Acreditação de Organizações Prestadoras de Serviços de Saúde e as Normas para o Processo de Avaliação.

[Fonte Anvisa](#)

ISO – ICS 11.080.01 – Esterilização e Desinfecção em Geral

escrito por Ana Miranda | 11 de agosto de 2006

ISO 11135-1 Esterilização dos produtos de saúde, o óxido de etileno – Parte 1: Requisitos para o desenvolvimento, validação e controlo de rotina de um processo de esterilização para dispositivos médicos

ISO / TS 11135-2 Esterilização dos produtos de saúde – óxido de etileno – Parte 2: Orientação sobre a aplicação da norma ISO 11135-1

ISO 11137-1 Esterilização dos produtos de saúde-Radiação – Parte 1: Requisitos para o desenvolvimento, validação e controlo de rotina de um processo de esterilização para dispositivos médicos

ISO 11137-2 Esterilização dos produtos de saúde-Parte 2: Estabelecimento da dose de esterilização

ISO 11137-3 Esterilização dos produtos de saúde – Radiação – Parte 3: Orientação sobre os aspectos dosimétricas

ISO 11138-2 Esterilização dos produtos de saúde – Indicadores biológicos – Parte 2 -Indicadores Biológicos para processos de esterilização óxido de etileno

ISO 11138-3 Esterilização dos produtos de saúde – Indicadores biológicos – Parte 3 Indicadores Biológicos de calor húmido para processos de esterilização

ISO / TS 11139 – Esterilização de produtos de saúde – Vocabulário

ISO / TS 11140-1 – Esterilização de produtos de saúde – Indicadores Químicos – Parte 1 Exigências gerais

ISO / TS 11140-3 – Esterilização de produtos de saúde

– Indicadores Químicos – Parte 3 Classe 2 indicador para utilização em sistemas de Bowie e Dick tipo de teste de penetração de vapor

ISO / TS 11140-4 – Esterilização de produtos de saúde – Indicadores Químicos – Parte 4 Classe 2 indicadores como uma alternativa ao Bowie e Dick tipo de teste para detecção de penetração de vapor

ISO / TS 11140-5 – Esterilização de produtos de saúde – Indicadores Químicos – Parte 5 Classe 2 Indicadores de Bowie e Dick do tipo remoção de ar testes

ISO 11737 -1 – Esterilização de dispositivos médicos – Métodos microbiológicos – Parte 1: Determinação de uma população de microorganismos em produtos
ISO 11737-2 – Esterilização de dispositivos médicos – Métodos microbiológicos – Parte 2: Ensaio de esterilidade realizados na validação de um processo de esterilização

ISO 13408-1 Transformação asséptica de produtos de saúde – parte 1: requisitos general
ISO 13408-2 Transformação asséptica de produtos de saúde – parte 2: Filtração
ISO 13408-3

Transformação asséptica de produtos de saúde – parte 3: liofilização
ISO 13408-4 Transformação asséptica de produtos de saúde – parte 4: Clean-in-place tecnologias

ISO 13408-5 Transformação asséptica de produtos de saúde – Parte 5: Esterilização em lugar

ISO 13408-6 Transformação asséptica de produtos de saúde – parte 6: Isolator sistemas

ISO 14397 – Esterilização de produtos de saúde – Requisitos gerais para a caracterização de um agente esterilizante e para o desenvolvimento, validação e controlo de rotina de um processo de esterilização para dispositivos médicos

ISO 15882 – Esterilização de produtos de saúde – Indicadores químicos – Orientação para a seleção, uso e interpretação dos resultados

ISO 17664 – Esterilização de dispositivos médicos –
Informações a fornecer pelo fabricante para o processo de
reesterilização dispositivos médicos

ISO 17665-1 Esterilização dos produtos de saúde – Calor húmido
– Parte 1: Requisitos para o desenvolvimento, validação e
controlo de rotina de um processo de esterilização para
dispositivos médicos

ISO / TS 17665-2 Esterilização dos produtos de saúde-Calor
húmido – Parte 2: Orientação sobre a aplicação da norma ISO
17665-1

RDC Nº 306, DE 7 DE DEZEMBRO DE 2004

escrito por Ana Miranda | 11 de agosto de 2006

ementa:	Resolução RDC nº 306, de 07 de dezembro de 2004 Dispõe sobre o Regulamento Técnico para o gerenciamento de resíduos de serviços de saúde.
publicação:	D.O.U. – Diário Oficial da União; Poder Executivo, de 10 de dezembro de 2004
órgão emissor:	ANVISA – Agência Nacional de Vigilância Sanitária
alcance do ato:	federal – Brasil
área de atuação:	Tecnologia de Serviços de Saúde
relacionamento(s):	atos relacionados: – Lei nº 6437, de 20 de agosto de 1977

revoga:

- Resolução RDC nº 33, de 25 de fevereiro de 2003

[Saiba Mais: Click Aqui](#)