
**Dispositifs médicaux utilisant des tissus
animaux et leurs dérivés —**

Partie 2:
**Contrôles de l'origine, de la collecte et du
traitement**

iTeh STANDARD PREVIEW
Medical devices utilizing animal tissues and their derivatives —
Part 2: Controls on sourcing, collection and handling
(standards.iteh.ai)

[ISO 22442-2:2007](https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/74f6a568-883f-447a-8a67-b25d39fee82b/iso-22442-2-2007)

[https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/74f6a568-883f-447a-8a67-
b25d39fee82b/iso-22442-2-2007](https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/74f6a568-883f-447a-8a67-b25d39fee82b/iso-22442-2-2007)



PDF – Exonération de responsabilité

Le présent fichier PDF peut contenir des polices de caractères intégrées. Conformément aux conditions de licence d'Adobe, ce fichier peut être imprimé ou visualisé, mais ne doit pas être modifié à moins que l'ordinateur employé à cet effet ne bénéficie d'une licence autorisant l'utilisation de ces polices et que celles-ci y soient installées. Lors du téléchargement de ce fichier, les parties concernées acceptent de fait la responsabilité de ne pas enfreindre les conditions de licence d'Adobe. Le Secrétariat central de l'ISO décline toute responsabilité en la matière.

Adobe est une marque déposée d'Adobe Systems Incorporated.

Les détails relatifs aux produits logiciels utilisés pour la création du présent fichier PDF sont disponibles dans la rubrique General Info du fichier; les paramètres de création PDF ont été optimisés pour l'impression. Toutes les mesures ont été prises pour garantir l'exploitation de ce fichier par les comités membres de l'ISO. Dans le cas peu probable où surviendrait un problème d'utilisation, veuillez en informer le Secrétariat central à l'adresse donnée ci-dessous.

iTeh STANDARD PREVIEW
(standards.iteh.ai)

[ISO 22442-2:2007](https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/74f6a568-883f-447a-8a67-b25d39fee82b/iso-22442-2-2007)

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/74f6a568-883f-447a-8a67-b25d39fee82b/iso-22442-2-2007>



DOCUMENT PROTÉGÉ PAR COPYRIGHT

© ISO 2007

Droits de reproduction réservés. Sauf prescription différente, aucune partie de cette publication ne peut être reproduite ni utilisée sous quelque forme que ce soit et par aucun procédé, électronique ou mécanique, y compris la photocopie et les microfilms, sans l'accord écrit de l'ISO à l'adresse ci-après ou du comité membre de l'ISO dans le pays du demandeur.

ISO copyright office
Case postale 56 • CH-1211 Geneva 20
Tel. + 41 22 749 01 11
Fax. + 41 22 749 09 47
E-mail copyright@iso.org
Web www.iso.org

Publié en Suisse

Sommaire

Page

Avant-propos.....	iv
Introduction.....	v
1 Domaine d'application	1
2 Références normatives	1
3 Termes et définitions	2
4 Exigences générales	2
4.1 Généralités	2
4.2 Éléments du système qualité	3
4.3 Modes opératoires	3
4.4 Personnel	4
4.5 Exigences réglementaires et directives en vigueur	4
5 Origine	4
5.1 Généralités	4
5.2 Espèce et souche	4
5.3 Origine géographique	5
5.4 Inspection	5
5.5 Certification	6
5.6 Traçabilité	6
6 Collecte	6
7 Manipulation	7
8 Stockage et transport	7
Annexe A (normative) Exigences supplémentaires relatives à l'application de l'ISO 22442-2 aux matériaux d'origine bovine	8
Annexe B (informative) Certification et attestation	14
Annexe C (informative) Services vétérinaires	16
Bibliographie	17

Avant-propos

L'ISO (Organisation internationale de normalisation) est une fédération mondiale d'organismes nationaux de normalisation (comités membres de l'ISO). L'élaboration des Normes internationales est en général confiée aux comités techniques de l'ISO. Chaque comité membre intéressé par une étude a le droit de faire partie du comité technique créé à cet effet. Les organisations internationales, gouvernementales et non gouvernementales, en liaison avec l'ISO participent également aux travaux. L'ISO collabore étroitement avec la Commission électrotechnique internationale (CEI) en ce qui concerne la normalisation électrotechnique.

Les Normes internationales sont rédigées conformément aux règles données dans les Directives ISO/CEI, Partie 2.

La tâche principale des comités techniques est d'élaborer les Normes internationales. Les projets de Normes internationales adoptés par les comités techniques sont soumis aux comités membres pour vote. Leur publication comme Normes internationales requiert l'approbation de 75 % au moins des comités membres votants.

L'attention est appelée sur le fait que certains des éléments du présent document peuvent faire l'objet de droits de propriété intellectuelle ou de droits analogues. L'ISO ne saurait être tenue pour responsable de ne pas avoir identifié de tels droits de propriété et averti de leur existence.

L'ISO 22442-2 a été élaborée par le comité technique ISO/TC 194, *Évaluation biologique des dispositifs médicaux*, sous-comité SC 1, *Sécurité des produits tissulaires*.

L'ISO 22442 comprend les parties suivantes, présentées sous le titre général *Dispositifs médicaux utilisant des tissus animaux et leurs dérivés*:

- *Partie 1: Application de la gestion des risques*
- *Partie 2: Contrôles de l'origine, de la collecte et du traitement*
- *Partie 3: Validation de l'élimination et/ou de l'inactivation des virus et autres agents responsables d'encéphalopathie spongiforme transmissible (EST)*

Introduction

Certains dispositifs médicaux utilisent des matériaux d'origine animale.

Des tissus animaux et leurs dérivés sont utilisés dans la conception et la fabrication de dispositifs médicaux pour obtenir des caractéristiques de performance présentant des avantages par rapport à celles offertes par des matériaux d'origine non animale. La diversité et la quantité de matériaux d'origine animale utilisés dans les dispositifs médicaux sont variables. Ces matériaux peuvent constituer une partie importante du dispositif (par exemple les valves cardiaques d'origine bovine/porcine, les substituts osseux destinés à être utilisés dans des applications dentaires ou orthopédiques, les dispositifs hémostatiques), ils peuvent être un revêtement ou une enduction du produit (par exemple collagène, gélatine, héparine) ou peuvent être utilisés dans le processus de fabrication du dispositif (par exemple les dérivés du suif tels que les oléates et les stéarates, le sérum de veau fœtal, les enzymes, les milieux de culture).

Les tissus et les dérivés destinés aux dispositifs médicaux proviennent habituellement de sources variées telles que des élevages, des troupeaux et des cultures (y compris la pêche). Certaines industries spécialisées fabriquent également des matériaux d'origine animale destinés à la fabrication d'un produit fini (par exemple la gélatine), que le fabricant incorpore en tant que matière première dans le dispositif médical final.

NOTE Afin d'assurer la conformité avec la présente partie de l'ISO 22442, il est préférable que les exigences spécifiées soient respectées. Les directives données dans les NOTES et les annexes informatives ne sont pas normatives et ne constituent pas une liste de contrôle pour les auditeurs.

(standards.iteh.ai)

[ISO 22442-2:2007](https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/74f6a568-883f-447a-8a67-b25d39fee82b/iso-22442-2-2007)

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/74f6a568-883f-447a-8a67-b25d39fee82b/iso-22442-2-2007>

iTeh STANDARD PREVIEW
(standards.iteh.ai)

ISO 22442-2:2007

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/74f6a568-883f-447a-8a67-b25d39fee82b/iso-22442-2-2007>

Dispositifs médicaux utilisant des tissus animaux et leurs dérivés —

Partie 2: Contrôles de l'origine, de la collecte et du traitement

1 Domaine d'application

La présente partie de l'ISO 22442 spécifie les exigences relatives aux contrôles de l'origine, de la collecte et du traitement (qui comprend le stockage et le transport) d'animaux et de tissus destinés à la fabrication de dispositifs médicaux, autres que les dispositifs médicaux de diagnostic in vitro, utilisant des matériaux d'origine animale. Elle s'applique lorsque cela est requis par le processus de gestion des risques tel que décrit dans l'ISO 22442-1.

NOTE 1 Le choix de l'origine est jugé particulièrement important pour la gestion des risques d'encéphalopathie spongiforme transmissible (EST).

NOTE 2 Il est préférable que les fabricants se réfèrent à l'ISO 22442-3 pour les informations relatives à la validation de l'élimination et/ou de l'inactivation des virus et des agents EST.

La présente partie de l'ISO 22442 ne couvre pas l'utilisation de tissus humains dans les dispositifs médicaux.

La présente partie de l'ISO 22442 ne spécifie pas un système de management de la qualité permettant le contrôle de toutes les étapes de fabrication des dispositifs médicaux.

NOTE 3 La présente partie de l'ISO 22442 n'exige pas un système de management de la qualité complet lors de la fabrication, mais elle spécifie des exigences pour la plupart des éléments d'un système de management de la qualité. Toutefois, il est préférable de se référer aux Normes internationales relatives aux systèmes de management de la qualité (voir l'ISO 13485) qui contrôlent toutes les étapes de fabrication ou de retraitement des dispositifs médicaux. Les éléments du système de management de la qualité qui sont exigés par l'ISO 22442 peuvent former une partie d'un système de management de la qualité en conformité avec l'ISO 13485.

NOTE 4 Un principe général quant à l'application de l'ISO 22442 est qu'il est préférable de donner de l'importance aux exigences et aux recommandations contenues dans les trois parties de l'ISO 22442.

2 Références normatives

Les documents de référence suivants sont indispensables pour l'application du présent document. Pour les références datées, seule l'édition citée s'applique. Pour les références non datées, la dernière édition du document de référence s'applique (y compris les éventuels amendements).

ISO 22442-1:2007, *Dispositifs médicaux utilisant des tissus animaux et leurs dérivés — Partie 1: Application de la gestion des risques*

3 Termes et définitions

Pour les besoins du présent document, les termes et définitions donnés dans l'ISO 22442-1 ainsi que les suivants s'appliquent.

3.1

collecte

prélèvement de tissus sur un animal

3.2

élevage à faible risque

élevage clos

élevage de bovins pour lequel, pendant les huit dernières années au moins,

- a) il y a eu des contrôles vétérinaires documentés,
- b) il n'y a pas eu de cas d'ESB,
- c) il n'y a pas eu d'alimentation utilisant des protéines issues de mammifères,
- d) il y a un historique d'élevage complet et documenté,
- e) il y a une utilisation de médicaments et de vaccins vétérinaires totalement documentée,
- f) chaque animal est traçable, et
- g) tout matériel génétique introduit dans l'élevage provenait d'élevages présentant le même statut d'absence d'ESB

NOTE Par analogie, l'élevage à faible risque peut être applicable à d'autres espèces naturellement affectées par les EST. Des mesures de précaution supplémentaires peuvent être exigées.

3.3

vétérinaire

personne désignée par l'autorité compétente, possédant la qualification adéquate pour assumer la responsabilité qui lui a été déléguée quant au contrôle ante mortem et post-mortem des animaux et/ou à la certification applicable

NOTE 1 Dans certaines juridictions, il est exigé que le vétérinaire soit une personne possédant une qualification professionnelle en médecine vétérinaire.

NOTE 2 Dans certaines juridictions, la fonction de contrôle et de certification peut être assumée par différentes personnes. Dans ce cas, le certificat peut être signé par une personne qui n'est pas désignée par l'autorité compétente. Cette fonction est couverte dans le système de management de la qualité du fabricant de dispositifs médicaux.

4 Exigences générales

4.1 Généralités

Appliquer les exigences de la présente partie de l'ISO 22442 comme déterminé par l'évaluation des risques (voir l'ISO 22442-1).

L'Annexe A doit être appliquée le cas échéant.

4.2 Éléments du système qualité

Un système documenté doit être établi, tenu à jour afin de contrôler la qualité des matériaux d'origine animale et doit être vérifié par le fabricant de dispositifs médicaux. Des exigences particulières relatives à la collecte sont incluses dans l'Article 6.

Ce système doit traiter l'origine de l'animal et les facteurs suivants:

- a) la spécification de l'origine géographique (telle que le pays ou la région) du matériau d'origine animale, l'état de santé et les critères d'acceptation des animaux, compte tenu de leur espèce, du risque potentiel lié aux agents pathogènes et de la capacité d'obtenir des assurances appropriées;

NOTE 1 L'origine géographique peut comprendre le lieu de naissance de l'animal et les pays ou les régions où il a vécu, ainsi que le lieu d'abattage. Il est préférable que le fabricant documente l'étendue de la traçabilité géographique de l'animal, compte tenu de l'application de la gestion des risques (voir l'ISO 22442-1).

- b) les exigences d'hygiène et d'assurance qualité auxquelles l'abattoir doit satisfaire, y compris les dispositions prises dans l'abattoir pour prévenir une contamination croisée intra- et interanimaux;
- c) les modes opératoires de collecte, de conservation, de manipulation, de stockage et de transport des matériaux d'origine animale;
- d) les preuves documentées de l'efficacité des contrôles définis en a), en b) et en c);
- e) les enregistrements à conserver [y compris au minimum les points a), b), c) et d), voir également 5.5].

Pour contrôler les fournisseurs de matériaux d'origine animale traités, le fabricant de dispositifs médicaux doit, dans la mesure du possible, documenter les pratiques des industries spécialisées en ce qui concerne les articles des diverses parties de l'ISO 22442 qui ont été appliqués.

NOTE 2 Il est préférable que les fabricants appliquent les dispositions correspondantes de l'ISO 22442 aux substances naturelles telles que le lait, les poils et la laine, bien qu'elles ne soient pas incluses dans la définition des dérivés.

NOTE 3 L'utilisation d'outils d'analyse des risques — de la gestion des risques (tels que HACCP, AMDEC, voir l'ISO 14971:2007, Annexe G) est utile lors de la détermination du risque résiduel.

4.3 Modes opératoires

Les modes opératoires et les instructions documentées requises par la présente partie de l'ISO 22442 doivent être établis, appliqués et tenus à jour. Ces modes opératoires et ces instructions doivent être approuvés à leur diffusion et être contrôlés comme suit.

Le fabricant doit établir et tenir à jour les modes opératoires destinés à vérifier l'ensemble des documents et des données se rapportant aux exigences de la présente partie de l'ISO 22442. Des personnes habilitées à le faire doivent réviser ces documents et approuver leur adéquation avant leur diffusion.

Ce contrôle doit garantir que

- a) les éditions pertinentes des documents appropriés sont disponibles à tous les endroits où des opérations essentielles au bon fonctionnement du système qualité sont effectuées, et
- b) les documents obsolètes sont aussitôt retirés de tous les points de diffusion ou d'utilisation.

Sauf spécification contraire, les modifications apportées aux documents doivent être revues et approuvées par les mêmes responsables/organismes qui les ont revus et approuvés à l'origine. Les responsables/organismes désignés doivent avoir accès à toutes informations archivées appropriées sur lesquelles ils peuvent fonder leur contrôle et leur approbation.

Lorsque cela est réalisable, la nature de chaque modification doit être identifiée dans le document ou dans les annexes appropriées.

Une liste principale ou un mode opératoire équivalent de contrôle des documents doit être établi pour identifier la révision de documents en cours, afin d'exclure l'utilisation de documents non applicables.

4.4 Personnel

La responsabilité de la collecte, du traitement et du stockage des matériaux doit être confiée à un personnel qualifié, de la manière suivante:

- Le fabricant doit établir et tenir à jour des modes opératoires destinés à l'identification des besoins en formation et prévoir la formation de tout le personnel ayant des activités touchant la qualité.
- Le fabricant doit s'assurer que le personnel accomplissant les tâches spécifiques qui lui ont été confiées est qualifié sur la base du niveau d'études approprié, d'une formation et/ou d'une expérience requise, selon le cas. Des enregistrements appropriés de la formation doivent être tenus à jour.
- Le personnel intervenant directement dans la collecte et le traitement d'un matériau d'origine animale doit être du personnel employé par le fabricant de dispositifs ou des employés de l'abattoir, désignés et correctement formés, ou l'équivalent. Les mêmes exigences s'appliquent au personnel de tous les sous-traitants.
- Le fabricant doit identifier les exigences internes en matière de contrôle, fournir les ressources nécessaires et affecter un personnel formé aux activités de contrôle.
- Des audits doivent être effectués par un personnel indépendant de celui qui a la responsabilité directe du travail effectué.

4.5 Exigences réglementaires et directives en vigueur

Les exigences réglementaires régionales ou les directives applicables et en vigueur, y compris celles du Code sanitaire pour les animaux terrestres de l'OIE^[4], doivent être prises en compte.

5 Origine

5.1 Généralités

Les paragraphes 5.2, 5.3, 5.4, 5.5, 5.6 et les Articles 6, 7 et 8 doivent être appliqués par les fournisseurs de matériaux d'origine animale, les intermédiaires et les fabricants de dispositifs médicaux, selon le cas, dans le cadre du plan de gestion des risques conformément à l'ISO 22442-1.

La qualité du matériau d'origine animale ne doit pas être compromise par une contamination croisée avant, pendant et après l'abattage. Les animaux doivent être certifiés comme étant propres à la consommation humaine (voir 5.5).

Il incombe au fabricant de s'assurer que le matériau est adapté à l'usage prévu.

5.2 Espèce et souche

Pour chaque matériau ou dérivé, le risque de certaines maladies dépend de l'espèce animale et éventuellement de la souche et il faut en tenir compte lors de l'établissement des mesures de contrôle.

5.3 Origine géographique

Le risque de certaines maladies dépend de l'origine géographique et il faut en tenir compte lors de l'établissement des mesures de contrôle.

L'origine géographique peut comprendre le lieu de conception, de naissance, d'élevage et d'abattage (pour les espèces bovines, voir Annexe A).

Lorsque le processus de gestion des risques l'exige, en cas d'espèces domestiquées/d'élevage, la région géographique ou le pays de naissance et le récapitulatif des principaux lieux de résidence jusqu'à l'abattage doivent être enregistrés.

En cas d'espèces sauvages, la région ou le lieu de capture et le pays ou la région de naissance doivent être enregistrés s'ils sont connus. L'utilisation d'espèces de mammifères sauvages doit être traitée lors de l'évaluation des risques (voir l'ISO 22442-1).

5.4 Inspection

La source de matériaux d'origine animale doit être soumise au contrôle et à l'inspection individuelle d'un vétérinaire. Il existe cependant certaines espèces qui ne peuvent être soumises à de tels contrôles (par exemple les poissons, les crustacés). Si les animaux ne peuvent pas être examinés individuellement, la justification de cela doit être documentée et un plan d'échantillonnage pertinent doit être fourni.

Les bovins, les espèces caprines, ovines et porcines, les cervidés et les équidés doivent être soumis à une inspection vétérinaire ante mortem. Les animaux présentant des anomalies du système locomoteur ou des troubles neurologiques ne doivent pas être utilisés pour la fabrication de dispositifs médicaux, excepté pour les dérivés du suif, le noir animal et les acides aminés qui sont acceptables comme spécifié dans l'ISO 22442-1:2007, 4.4.2 et 4.4.3, en raison de leur processus de fabrication et non de leur origine.

Avant la certification, un vétérinaire doit effectuer une inspection post-mortem des bovins, des espèces caprines, ovines et porcines, des cervidés et des équidés, immédiatement après l'abattage conformément aux coutumes et pratiques locales. Le contrôle doit au moins comprendre

- a) un examen visuel,
- b) une palpation des organes spécifiés,
- c) une incision des organes et des ganglions lymphatiques,
- d) la recherche d'anomalies, par exemple de consistance, de couleur et d'odeur,
- e) des essais de laboratoire, si nécessaire.

Lorsque cela est indiqué par l'évaluation du risque, pour les matériaux (y compris les approvisionnements de sang rassemblés) destinés à une utilisation directe dans des dispositifs médicaux et qui ne sont pas soumis à un processus de fabrication validé permettant de réduire le risque d'EST conformément à l'ISO 22442-3, il y a lieu d'effectuer un essai afin de détecter la présence éventuelle d'EST chez l'animal source.

NOTE Les tissus animaux dérivés de certaines espèces (par exemple les poissons, les crustacés) exigent une approche différente, car le contrôle vétérinaire ne peut pas être effectué de la même manière que pour les autres tissus animaux. Il est préférable que les fabricants appliquent à ces matériaux les parties applicables de la présente Norme internationale, mais ils peuvent se fier à d'autres modes opératoires dont l'efficacité a été démontrée dans le domaine de la réduction des risques (voir l'ISO 22442-1).