

---

---

**Cathéters intravasculaires —  
Cathéters stériles et non  
réutilisables —**

**Partie 3:  
Cathéters centraux veineux**

*Intravascular catheters — Sterile and single-use catheters —  
Part 3: Central venous catheters*

*iteh Standards*  
*(<https://standards.iteh.ai>)*  
*Document Preview*

ISO 10555-3:2013

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/0f59d1a0-dfa1-415a-9169-92f4c51d5fe4/iso-10555-3-2013>



iTeh Standards  
(<https://standards.iteh.ai>)  
Document Preview

ISO 10555-3:2013

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/0f59d1a0-dfa1-415a-9169-92f4c51d5fe4/iso-10555-3-2013>



**DOCUMENT PROTÉGÉ PAR COPYRIGHT**

© ISO 2013

Droits de reproduction réservés. Sauf indication contraire, 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, l'affichage sur l'internet ou sur un Intranet, sans autorisation écrite préalable. Les demandes d'autorisation peuvent être adressées à l'ISO à l'adresse ci-après ou au 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](mailto:copyright@iso.org)  
Web [www.iso.org](http://www.iso.org)

Publié en Suisse

# Sommaire

Page

<b>Avant-propos</b> .....	<b>iv</b>
<b>1</b> <b>Domaine d'application</b> .....	<b>1</b>
<b>2</b> <b>Références normatives</b> .....	<b>1</b>
<b>3</b> <b>Termes et définitions</b> .....	<b>1</b>
<b>4</b> <b>Exigences</b> .....	<b>1</b>
4.1   Généralités.....	1
4.2   Marques de distance.....	1
4.3   Marquage de lumière.....	2
4.4   Force maximale de rupture.....	2
4.5   Notice d'information du fabricant.....	2
<b>Bibliographie</b> .....	<b>3</b>

iTeh Standards  
(<https://standards.iteh.ai>)  
Document Preview

ISO 10555-3:2013

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/0f59d1a0-dfa1-415a-9169-92f4c51d5fe4/iso-10555-3-2013>

## 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 10555-3 a été élaborée par le comité technique ISO/TC 84, *Dispositifs pour administration des produits médicaux et cathéters intravasculaires*.

Cette deuxième édition annule et remplace la première édition (ISO 10555-3:1996) qui a fait l'objet d'une révision technique. Elle incorpore également le Rectificatif technique ISO 10555-3:1996/Cor.1:2002.

L'ISO 10555 comprend les parties suivantes, présentées sous le titre général *Cathéters intravasculaires — Cathéters stériles et non-réutilisables*:

- *Partie 1: Exigences générales*
- *Partie 2: Cathéters angiographiques*
- *Partie 3: Cathéters centraux veineux*
- *Partie 4: Cathéters de dilatation à ballonnets*
- *Partie 5: Cathéters périphériques à aiguille interne*

La partie suivante est en cours d'élaboration:

- *Partie 6: Chambres à cathéter implantables*

La partie suivante a été annulée et son contenu a été inclus dans l'ISO 10555-1:

- *Partie 2: Cathéters angiographiques*

L'attention est attirée sur l'ISO 11070 qui spécifie les exigences pour les dispositifs accessoires pour utilisation avec les cathéters intravasculaires