

# Partikelmessung – Partikuläre Verunreinigung von Medizinprodukten

nach USP 788/Eur. Pharm. 2.9.19

Nach der *Medical Device Regulation* (MDR) soll jedes Medizinprodukt so ausgelegt und hergestellt sein, dass die Risiken durch Partikel, die aus dem Produkt freigesetzt werden können, einschließlich Abrieb, Abbauprodukten und Verarbeitungsrückständen, so weit wie möglich verringert werden (MDR 2017/745, Annex I, 10.4.1).

