

## **PN-EN ISO 18113-1:2011/Ap2**

**Wyroby medyczne do diagnostyki in vitro  
Informacje dostarczane przez wytwórcę  
(oznakowanie)**

**Część 1: Terminy, definicje i wymagania ogólne**

## Przedmowa

Niniejsza poprawka została opracowana przez KT nr 300 ds. Medycznych Badań Laboratoryjnych In Vitro i zatwierdzona przez Prezesa PKN dnia 27 października 2017 r.

W sprawach merytorycznych dotyczących treści normy można zwracać się do właściwego Komitetu Technicznego lub właściwej Rady Sektorowej PKN, kontakt: [www.pkn.pl](http://www.pkn.pl).

## Treść poprawki

W 3.5  
zamiast:

określona ilość materiału, która ma jednorodne właściwości i powstaje w procesie lub szeregu procesów

powinno być:

określona ilość materiału, która ma jednorodne właściwości i powstała w jednym procesie lub szeregu procesów