
МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ, МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ
(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION
(ISC)

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ
СТАНДАРТ

ГОСТ

28311—

(проект, RU,

первая редакция)

ДОЗАТОРЫ МЕДИЦИНСКИЕ ЛАБОРАТОРНЫЕ

Общие технические требования и методы испытаний

Настоящий проект стандарта не подлежит применению до его утверждения

Москва

Стандартинформ

202_

Предисловие

Цели, основные принципы и общие правила проведения работ по межгосударственной стандартизации установлены ГОСТ 1.0 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосударственные, правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, обновления и отмены».

Сведения о стандарте

1 РАЗРАБОТАН Федеральным государственным унитарным предприятием «Российский научно-технический центр информации по стандартизации, метрологии и оценке соответствия» (ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ») и Обществом с ограниченной ответственностью «Медтехстандарт» (ООО «Медтехстандарт»)

2 ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии

3 ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол от _____ 202_ г. № ____)

За принятие стандарта проголосовали:

Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004-97	Код страны по МК (ИСО 3166) 004-97	Сокращенное наименование национального органа по стандартизации

4 Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от _____ 202_ г. № ____ межгосударственный стандарт ГОСТ 28311–202_ введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с _____ 202_ г.

5 ВЗАМЕН ГОСТ 28311–89

Информация о введении в действие (прекращении действия) настоящего стандарта и изменений к нему на территории указанных выше государств публикуется в указателях национальных стандартов, издаваемых в этих государствах, а также в сети Интернет на сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации.

В случае пересмотра, изменения или отмены настоящего стандарта соответствующая информация будет опубликована на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации в каталоге «Межгосударственные стандарты»

© Стандартиформ, оформление, 202_



В Российской Федерации настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

Содержание

1	Область применения
2	Нормативные ссылки
3	Термины и определения
4	Классификация.....
5	Основные параметры
6	Технические требования
7	Методы испытаний.....
Приложение А (рекомендуемое) Основное оборудование, необходимое для испытания дозаторов, и его характеристика	
Приложение В (справочное) Значения плотности дистиллированной воды при температуре от 1 °С до 40 °С	
Приложение С (справочное) Значение коэффициента $\frac{x_{1-\gamma}^{(v)}}{2}$	

ДОЗАТОРЫ МЕДИЦИНСКИЕ ЛАБОРАТОРНЫЕ

Общие технические требования и методы испытаний

Laboratory medical dosers. General technical requirements and test methods

Дата введения — 20 — —

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на медицинские лабораторные дозаторы биологических жидкостей и реактивов (далее – дозаторы), предназначенные для формирования объемов доз биологических жидкостей (далее – биожидкостей) и жидких реактивов при проведении работ в лабораториях, в том числе в клиничко-диагностических лабораториях медицинских организаций.

Настоящий стандарт не распространяется на дозаторы биологических жидкостей и реактивов, встроенные в другие приборы или являющиеся составными частями специальных систем и комплексов, дозаторы, предназначенные только для научно-исследовательских работ, дозаторы однократного применения, а также дозаторы, предназначенные для дозирования биожидкостей и реактивов в подогретом состоянии.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие межгосударственные стандарты:

ГОСТ 2.601 Единая система конструкторской документации (ЕСКД).
Эксплуатационные документы

ГОСТ ISO 3745 Акустика. Определение уровней звуковой мощности и звуковой энергии источников шума по звуковому давлению. Точные методы для заглушенных и полузаглушенных камер.

ГОСТ 28311–202_
(проект, RU, первая редакция)

ГОСТ IEC 61010-1 Безопасность электрических контрольно-измерительных приборов и лабораторного оборудования. Часть 1. Общие требования.

ГОСТ 8711 Приборы аналоговые показывающие электроизмерительные прямого действия и вспомогательные части к ним. Часть 2. Особые требования к амперметрам и вольтметрам.

ГОСТ 15150 Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды

ГОСТ 20790 Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия.

ГОСТ 30805.14.1 (CISPR 14-1:2005) Совместимость технических средств электромагнитная. Бытовые приборы, электрические инструменты и аналогичные устройства. Радиопомехи промышленные. Нормы и методы измерений

ГОСТ 27.003 Надежность в технике. Состав и общие правила задания требований по надежности.

ГОСТ 27.402-95 Надежность в технике. Планы испытаний для контроля средней наработки до отказа (на отказ). Часть 1. Экспоненциальное распределение.

Примечание – При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов и классификаторов на официальном интернет-сайте Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (www.easc.by) или по указателям национальных стандартов, издаваемым в государствах, указанных в предисловии, или на официальных сайтах соответствующих национальных органов по стандартизации. Если на документ дана недатированная ссылка, то следует использовать документ, действующий на текущий момент, с учетом всех внесенных в него изменений. Если заменен ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, то следует использовать указанную версию этого документа. Если после принятия настоящего стандарта в ссылочный документ, на который дана датированная ссылка, внесено изменение, затрагивающее положение, на которое дана ссылка, то это положение применяется без учета данного изменения. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

3.1 биологическая жидкость: Жидкость, содержащаяся в организме человека и выделяемая им.

3.2 время подготовки автоматического дозатора к работе: Интервал времени, за который осуществляется заправка дозатора жидкостью.

3.3 время установления рабочего режима: Интервал времени от момента включения дозатора до момента, начиная с которого его характеристики удовлетворяют требованиям технической документации.

3.4 дозатор варьируемых объемов доз: Дозатор, обеспечивающий формирование объемов доз в заданном диапазоне с дискретностью, установленной в технической документации.

3.5 дозатор фиксированных объемов доз: Дозатор, обеспечивающий формирование ограниченного числа объемов доз, одного или нескольких. При этом установка объема между двумя соседними (даже существенно различающимися) значениями невозможна.

3.6 канал дозирования: Совокупность элементов дозатора, обеспечивающая последовательное во времени формирование объемов дозы в заданном режиме работы дозатора.

3.7 медицинский лабораторный дозатор биологических жидкостей и реактивов: Прибор, предназначенный для формирования объемов жидкостей, применяемый при проведении работ в лабораториях, в том числе в клинко-диагностических лабораториях медицинских организаций.

3.8 многоканальный дозатор: Дозатор, обеспечивающий формирование нескольких объемов доз одновременно.

3.9 многофункциональный дозатор: Дозатор, работающий в нескольких режимах.

3.10 наибольший предел дозирования: Максимальное значение номинального объема дозы, формируемого за один цикл работы дозатора, для которого в технической документации регламентированы характеристики отклонений объема.

3.11 наименьший предел дозирования: Минимальное значение номинального объема дозы, формируемого за один цикл работы дозатора, для которого в технической документации регламентированы характеристики отклонений объема.

3.12 номинальный объем дозы: Значение объема дозы, для которого в технической документации на дозатор регламентированы характеристики его отклонений.

3.13 относительное отклонение объема дозы: Отношение абсолютного значения отклонения объема дозы к номинальному объему дозы.

3.14 приведенное отклонение объема дозы: Отношение абсолютного значения отклонения объема дозы к номинальному объему дозы, принятому за норму приведения.

3.15 формирование объема дозы: Процесс, включающий в себя отбор из одной емкости и выдачу в другую емкость заданного объема жидкости.

3.16 цикл дозирования: Совокупность последовательных движений подвижных частей дозатора, необходимая для выдачи одной дозы или одной дозы по каждому каналу (для многоканальных дозаторов), или для выполнения одной функции (для многофункциональных дозаторов).

3.17

эксплуатационный документ: Конструкторский документ, который в отдельности или в совокупности с другими документами определяет правила эксплуатации изделия и/или отражает сведения, удостоверяющие гарантированные изготовителем значения основных параметров и характеристик (свойств) изделия, гарантии и сведения по его эксплуатации в течение установленного срока службы.

[ГОСТ 2.601—2013, пункт 3.1.1]

4 Классификация

Дозаторы подразделяют в соответствии с приведенными ниже признаками.

4.1 В зависимости от степени механизации процесса формирования объема дозы:

- автоматические (с электрическим или пневматическим приводом);
- с ручным приводом.

4.2 В зависимости от количества одновременно формируемых объемов доз:

- одноканальные;
- многоканальные (с общим или индивидуальным приводом для каждого канала).

4.3 В зависимости от возможности изменения объема дозы:

- с фиксированным объемом (с одним или несколькими);
- с варьируемым объемом.

4.4 В зависимости от места нахождения дозатора во время работы:

- удерживаемые в руке лаборанта;
- настольные (в том числе, устанавливаемые на сосуд или штатив).

4.5 В зависимости от выполняемых функций:

- для отбора биопроб;
- для реактивов;
- для отбора и разбавления биопроб;
- дозаторы многофункциональные.

4.6 В зависимости от контакта с узлом дозирования жидкости:

- с воздушным промежутком;
- без воздушного промежутка.

5 Основные параметры

5.1 Номинальные значения объемов доз для дозаторов с фиксированными объемами устанавливаются из ряда

$$A \cdot 10^a,$$

где A – значение, выбираемое из ряда 1,0; 1,5; 2,0; 2,5; 3,0; 3,5; 4,0; 4,5; 5,0; 6,0; 7,0; 8,0; 9,0; 10,0 мкл;

a – целое положительное число от 0 до 4.

5.2 Номинальные значения наибольших пределов дозирования для дозаторов с варьируемыми объемами доз устанавливаются из ряда

$$B \cdot 10^b,$$

где B – значение, выбираемое из ряда 1,00; 1,25; 1,50; 2,00; 2,50; 3,00; 4,00; 5,00 мкл;

b – целое положительное число от 1 до 4.

5.3 Номинальные значения наименьших пределов дозирования для дозаторов с варьируемыми объемами доз должны составлять не более 10 % наибольшего предела дозирования для дозаторов на объемы доз до 5000 мкл; не более 25 % для дозаторов с наибольшим пределом дозирования более 5000 мкл.

ГОСТ 28311–202_
(проект, RU, первая редакция)

Если диапазон номинальных значений превышает данное требование, то испытания проводят с указанием испытываемого диапазона в соответствии с данным требованием, например, дозатор 50...1200 мкл подвергается испытаниям в диапазонах 120...1200 мкл и(или) 50...500 мкл.

5.4 Для дозаторов с варьируемым объемом доз дискретность установки объема дозы должна устанавливаться из ряда

$$G \cdot 10^g,$$

где G – значение, выбираемое из ряда 1,0; 2,0; 2,5; 3,0; 4,0; 5,0 мкл;

g – значение, выбираемое из ряда минус 1; 0; 1; 2; 3.

5.5 Пределы характеристик отклонений объемов доз, устанавливаемые для дозаторов различных типов при дозировании дистиллированной воды, не должны превышать значений, указанных в таблице 1.

Таблица 1

Номинальный объем дозы, мкл	Предел допускаемого относительного отклонения среднего арифметического значения фактического объема дозы от номинального, %		Предел допускаемого относительного среднего квадратического отклонения фактического объема дозы при доверительной вероятности $\gamma=0,95$, %	
	Дозатора без воздушного промежутка	Дозатора с воздушным промежутком	дозатора без воздушного промежутка	дозатора с воздушным промежутком
1	±5	±8	3	7
2	±5	±8	3	6
5	±2	±5	1,5	5
10	±1	±2,5	0,8	3
20	±1	±2	0,8	3
50	±1	±2	0,3	2,5
100	±0,5	±1,5	0,3	2
200	±0,5	±1,5	0,3	2
500	±0,5	±1	0,3	1
1000	±0,5	±1	0,3	1
5000	±0,5	±1	0,2	1

6 Технические требования

6.1 Характеристики отклонений объемов доз должны нормироваться путем установления пределов допускаемого (положительного и отрицательного) отклонения среднего арифметического значения фактического объема дозы от номинального и предела допускаемого среднего квадратического отклонения фактического объема дозы с доверительной вероятностью γ , выбираемой из ряда 0,90; 0,95; 0,98; 0,99.

Характеристики отклонений объемов доз должны быть заданы в виде дискретных нормированных значений, таблиц, графиков, функций как пределы относительных или приведенных значений отклонений объемов доз с указанием норм приведения для рабочих условий эксплуатации.

Если изменение среднего арифметического значения фактического объема дозы при изменении влияющей величины в условиях эксплуатации или дозируемой жидкости превышает 0,35 заданного предела, то характеристики отклонений объемов доз должны нормироваться для заданных условий, при этом дополнительно нормируют пределы изменений отклонений объемов доз при изменении влияющих величин или дозируемых жидкостей.

В этом случае для дозатора конкретного типа должны быть указаны условия определения основных характеристик отклонений объемов доз и пределы изменений влияющих величин.

6.1.1 Для дозаторов с варьируемыми объемами доз должны нормироваться пределы изменения отклонений фактического значения дозы при переустановке объема дозы, которые не должны превышать 0,5 абсолютного значения предела отклонения среднего арифметического значения фактического отклонения объема дозы от номинального.

Допускается нормировать пределы отклонения от пропорциональности средних арифметических значений объемов доз и установленных номинальных значений при переустановке объема дозы.

6.1.2 Для дозаторов со сменными узлами дозирования и многоканальных дозаторов с отдельными приводами нормированные значения характеристик отклонений объемов доз должны быть установлены для каждого типоразмера узла дозирования и каждого канала отдельно.

6.2 Дозаторы с электропитанием от сети переменного тока должны работать при напряжении (220 ± 22) В и частоте $(50 \pm 0,5)$ или $(60 \pm 0,6)$ Гц.

6.3 Для конкретных типов дозаторов с электропитанием должны быть установлены следующие характеристики:

- производительность (доз, циклов в минуту) или длительность цикла;
- потребляемая мощность;
- максимально допустимое время установления рабочего режима с момента включения (при наличии термостатирования).

6.3.1 Для автоматических многофункциональных дозаторов производительность (длительность цикла) и потребляемая мощность должны быть установлены при выполнении каждого режима работы отдельно.

6.3.2 Максимально допустимое время установления рабочего режима с момента включения должно выбираться из ряда: 1; 2; 3; 5; 10; 20; 30 мин.

6.4 Время подготовки автоматических дозаторов к работе устанавливается из ряда 1; 2; 3; 5; 10; 15; 20; 30 мин, если подготовительные процедуры занимают более 30 с и не включаются в цикл работы дозатора в заданном режиме.

6.5 Требования к надежности

6.5.1 Требования к надежности должны быть установлены в технических условиях на дозаторы конкретных типов в виде нормированных значений показателей безотказности, долговечности и ремонтпригодности в соответствии с ГОСТ 27.003.

Для дозаторов, имеющих сменные и составные части, следует нормировать показатели надежности сменных и составных частей отдельно.

В зависимости от возможных последствий отказа в процессе эксплуатации дозаторы относятся к классу В по ГОСТ 20790.

6.5.2 Показатели надежности многоканальных и автоматических дозаторов допускается нормировать отдельно для каждого конструктивно независимого канала и режима работы.

6.5.3 Нормы показателей безотказности и долговечности должны быть заданы в количестве доз или циклов. Для дозаторов конкретного типа должно быть дано определение цикла и установлена средняя интенсивность эксплуатации.

6.6 Дозаторы и их части, удерживаемые при работе в руке лаборанта, должны иметь массу не более 0,35 кг.

6.7 Требования стойкости к внешним воздействиям

6.7.1 Дозаторы должны быть устойчивы к воздействию механических факторов для группы изделий 2 по ГОСТ 20790.

6.7.2 Дозаторы при эксплуатации должны быть устойчивы к воздействию климатических факторов по ГОСТ 20790 для вида климатического исполнения УХЛ 4.2 или 04.1 по ГОСТ 15150.

6.7.3 Дозаторы при транспортировании должны быть устойчивы к воздействию климатических факторов:

- дозаторы климатического исполнения УХЛ 4.2 – для группы условий транспортирования 1 по ГОСТ 15150;

- дозаторы климатического исполнения 04.1 – для группы условий транспортирования 2 по ГОСТ 15150.

6.7.4 Дозаторы при хранении должны быть устойчивы к воздействию климатических факторов:

- дозаторы климатического исполнения УХЛ 4.2 – для группы условий хранения 2 по ГОСТ 15150;

- дозаторы климатического исполнения 04.1 – для группы условий хранения 1 по ГОСТ 15150.

6.7.5 Наружные поверхности дозаторов и сменные узлы дозирования должны быть устойчивы к дезинфекции, а при необходимости и к стерилизации способами, утвержденными изготовителем в установленном порядке.

6.7.6 Материалы деталей дозаторов (или их покрытия), соприкасающиеся с дозируемыми жидкостями, должны быть устойчивы к их воздействию.

6.8 Требования эргономики и безопасности

6.8.1 Габаритные размеры дозаторов должны обеспечивать удобство работы и свободный доступ к органам управления и контроля.

Органы управления и приводы настольных и передвижных дозаторов должны быть расположены от уровня пола в зоне:

- 1000–1400 мм при управлении стоя и частоте включений более 3 в час;
- 600–1000 мм при управлении сидя и частоте включений более 3 в час;
- 1000–1600 мм при управлении стоя и частоте включений менее 3 в час;
- 600–1200 мм при управлении сидя и частоте включений менее 3 в час.

Органы управления должны снабжаться надписями, пиктограммами, буквами или другими визуальными средствами, например символами, указывающими их назначение. Пиктограммы и символы должны быть расшифрованы в эксплуатационном документе дозатора.

Средства индикации режимов и параметров дозирования должны обеспечивать различимость информации, точность считывания, наглядность и находиться на высоте от пола в зоне 800–1600 мм.

На поворотных или подвижных частях органов управления дозатора должны быть предусмотрены ограничители соответствующих механических перемещений, исключающие случайный переход от максимального значения дозирования к минимальному и наоборот.

6.8.2 Дозаторы, предназначенные для отбора биожидкостей из пробирок, должны иметь габаритные размеры, обеспечивающие отбор пробы с глубины до 150 мм при внутреннем диаметре пробирки не более 12 мм.

6.8.3 У одноканальных дозаторов на объемы дозы до 1 мл, удерживаемых при работе в руке лаборанта, наибольшее усилие, необходимое для формирования объема дозы с помощью пальцев, не должно превышать 25 Н.

6.8.4 У многоканальных и одноканальных дозаторов на объемы более 1 мл, удерживаемых при работе в руке лаборанта, наибольшее усилие, необходимое для формирования объема дозы с помощью пальцев, не должно превышать 50 Н.

6.8.5 У дозаторов с ручным приводом, устанавливаемых на сосуды, штативы и непосредственно на стол, наибольшее усилие, необходимое для формирования объема дозы с помощью пальцев, не должно превышать 50 Н.

6.8.6 Усилия нажатия на кнопки управления автоматических дозаторов должны быть не более:

- 5 Н – для пультов управления;
- 4 Н – для рукояток;
- 15 Н – для педалей.

6.8.7 Корректированный уровень звуковой мощности дозаторов при измерительном расстоянии 1 м не должен превышать 62 дБА (уровень звука на измерительной поверхности при измерительном расстоянии 1 м не должен превышать 55 дБА в зоне нахождения медицинского персонала в соответствии с требованиями санитарных норм [1]).

6.9 Дозаторы с электропитанием должны соответствовать требованиям ГОСТ IEC 61010-1.

6.10 В отношении электромагнитной совместимости дозаторы с электропитанием должны соответствовать требованиям стандартов государств. Уровень допустимых радиопомех, создаваемых дозатором, эксплуатируемым в жилых зданиях или

учреждениях, электрические сети которых подключены к сетям жилых зданий, должен соответствовать требованиям ГОСТ 30805.14.1.

6.11 Превышение температуры наружных поверхностей дозаторов с электропитанием, доступных для прикосания, над температурой окружающей среды не должно быть более 20 С.

7 Методы испытаний

7.1 Условия испытаний дозаторов установлены в 6.7.2 и 6.2.

Испытаниям подвергают дозаторы, прошедшие технологическую приработку в течение времени, установленным производителем в эксплуатационном документе, но не менее 1 ч.

Перечень оборудования, необходимого для испытаний дозаторов, приведен в приложении А.

7.2 Проверку соответствия требованиям 6.1, 6.1.1 и 6.1.2 проводят при дозировании дистиллированной воды.

Отбор и выдача доз должны производиться в соответствии с регламентом, установленным для дозаторов конкретного типа.

Для определения объемов доз используют средства измерения с погрешностью не более 0,2 значений пределов характеристик, установленных в 6.1.

При использовании весового метода значение фактического объема дозы V , см³, определяют по формуле

$$V = \frac{m}{\rho}, \quad (1)$$

где m – масса фактического объема дозы, г;

ρ – плотность дистиллированной воды, г/см³.

Значения плотности дистиллированной воды в зависимости от температуры приведены в приложении В.

Температуру воды определяют с помощью термометра, погрешность которого не более 0,1 °С.

7.2.1 Отклонение среднего арифметического значения фактического объема дозы от номинального $\bar{\Delta}$ рассчитывают по формуле

$$\bar{\Delta} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n V_i - V_{\text{НОМ}}, \quad (2)$$

где V_i – значение i -го объема дозы, мкл;

$V_{\text{НОМ}}$ – номинальный объем дозы, мкл;

n – объем выборки, шт. (устанавливают в технических условиях на дозаторы конкретных типов).

Относительное отклонение среднего арифметического значения фактического объема дозы от номинального $\bar{\delta}$, %, рассчитывают по формуле

$$\bar{\delta} = \frac{\bar{\Delta}}{V_{\text{НОМ}}} \cdot 100. \quad (3)$$

Приведенное отклонение среднего арифметического значения фактического объема дозы от номинального $\bar{\delta}_{\text{пр}}$, %, рассчитывают по формуле

$$\bar{\delta}_{\text{пр}} = \frac{\bar{\Delta}}{V_{\text{пр}}} \cdot 100, \quad (4)$$

где $V_{\text{пр}}$ – значение объема дозы, принятое за норму приведения.

7.2.2 Среднее квадратическое отклонение фактического объема дозы σ с доверительной вероятностью γ определяют по случайной выборке объема n как верхнюю границу одностороннего доверительного интервала по формуле

$$\sigma = x_{\frac{1-\gamma}{2}}^{(v)} \cdot S, \quad (5)$$

где $x_{\frac{1-\gamma}{2}}^{(v)}$ – коэффициент, определяемый по приложению С;

S – выборочное среднее квадратическое отклонение объема дозы;

$v = n - 1$.

Выборочное среднее квадратическое отклонение объема дозы S определяют по формуле

$$S = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (V_i - \bar{V})^2}{n - 1}}, \quad (6)$$

где \bar{V} – среднее арифметическое значение объема дозы, определяемое по формуле

$$\bar{V} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^n V_i. \quad (7)$$

Относительное значение среднего квадратического отклонения фактического объема дозы δ , %, рассчитывают по формуле

$$\delta = \frac{\sigma}{V_{\text{ном}}} \cdot 100. \quad (8)$$

Приведенное значение среднего квадратического отклонения фактического объема дозы, $\delta_{\text{пр}}$, %, рассчитывают по формуле

$$\delta_{\text{пр}} = \frac{\sigma}{V_{\text{пр}}} \cdot 100. \quad (9)$$

7.2.3 Проверку предела изменения отклонения объема дозы при изменении влияющей величины проводят путем определения разности средних арифметических значений отклонений фактического объема дозы при крайних значениях влияющей величины.

Относительные и приведенные значения указанных характеристик рассчитывают по формулам, аналогичным формулам 3 и 4.

7.2.4 Проверку характеристик отклонений объемов доз, установленных в 6.1, для дозаторов с варьируемыми объемами проводят не менее чем в трех точках диапазона объемов доз, соответствующих наименьшему и наибольшему пределам дозирования, а также 0,5 значения наибольшего предела дозирования.

7.2.5 Проверку пределов изменения отклонения фактического значения дозы при переустановке объема дозы (6.1.1) проводят в точках диапазона объемов доз, указанных в 7.2.4. В каждой проверяемой точке проводят трижды установку объема

дозы, при каждой установке определяют среднее арифметическое значение фактического объема дозы для выборки n .

Изменение отклонения фактического значения дозы при переустановке объема дозы определяют как разность между наибольшим и наименьшим из этих трех значений.

7.2.6 Для дозаторов, указанных в 6.1.2, проверку характеристик по 6.1 и 6.1.1 проводят для каждого узла дозирования и каждого канала.

7.2.7 Дозатор соответствует требованиям 6.1, 6.1.1 и 6.1.2, если значения характеристик отклонений объемов доз не превышают 0,8 значений установленных пределов.

7.3 Проверку работоспособности при отклонении напряжения питания (6.2) проводят путем установки значений напряжения питания 198, 220 и 242 В с помощью регулируемого источника питания или преобразователей. Погрешность регулирования не должна превышать 30% допускаемого отклонения напряжения и частоты переменного тока. При изменении напряжения питания характеристики отклонений объемов доз по 6.1, производительность, потребляемая мощность и время установления рабочего режима должны находиться в пределах норм, установленных для дозаторов конкретных типов.

Примечания:

1. Проверку работоспособности при отклонениях частоты переменного тока проводят только на дозаторах, характеристики которых изменяются при отклонениях частоты от номинального значения; методы испытаний должны быть приведены в технических условиях на эти дозаторы.

7.4 Проверку характеристик, устанавливаемых в соответствии с 6.3, проводят для каждого режима работы дозатора.

7.4.1 Проверку производительности или длительности цикла проводят путем определения с помощью секундомера с пределами допускаемой погрешности ± 1 с/ч времени, необходимого для выполнения дозатором не менее трех циклов и последующего расчета значения соответствующей характеристики.

7.4.2 Проверку потребляемой мощности проводят с помощью вольтметра с пределом допускаемой погрешности $\pm 1,5$ % и пределом измерений 250 В и амперметра с пределами допускаемой погрешности ± 1 % по ГОСТ 8711.

7.4.3 Время установления рабочего режима проверяют с помощью секундомера с пределом допускаемой погрешности ± 1 с/ч.

Допускается для дозаторов, у которых время установления рабочего режима превышает 10 мин, проверку проводить при помощи часов, имеющих погрешность в пределах ± 1 мин/сут.

7.5 Проверку времени подготовки дозатора к работе (6.4) проводят путем определения секундомером с пределами допускаемой погрешности ± 1 с/ч времени, необходимого для выполнения подготовительных процедур в регламентируемых режимах работы.

7.6 Контрольные испытания на надежность (6.5) проводят по ГОСТ 27.402 и техническим условиям на дозаторы конкретных типов.

За критерии отказа дозаторов принимают несоответствие требованиям 6.1, 6.1.1, 6.1.2.

Критерием предельного состояния дозаторов является несоответствие их требованиям 6.1, 6.1.1, 6.1.2 и 6.9, если восстановление экономически нецелесообразно.

Испытаниям на долговечность подвергают дозаторы в целом и/или его составные части. Допускается проводить испытания на долговечность наиболее ответственных, максимально нагруженных частей или наиболее подверженных износу составных частей.

7.7 Массу дозаторов (6.6) проверяют взвешиванием на весах с пределом допускаемой погрешности не более 0,01 значения массы дозатора.

7.8 Проверку устойчивости к механическим воздействиям (6.7.1) проводят по ГОСТ 20790.

Результаты испытаний считают положительными, если по их окончании изделие работоспособно, отсутствуют механические повреждения и дозатор удовлетворяет требованиям 6.1.

7.9 Проверку устойчивости к воздействию климатических факторов (6.7.2–6.7.4) проводят по ГОСТ 20790.

Результаты испытаний считают положительными, если по окончании испытаний дозатор удовлетворяет требованиям 6.1.

7.10 Проверку устойчивости дозаторов к дезинфекции и стерилизации проводят методами, средствами и в режимах, рекомендованными к применению в медицинских лабораториях.

7.11 Проверку требований устойчивости к воздействию дозируемых жидкостей (6.7.6) проводят по методикам, установленным для дозаторов конкретных типов.

7.12 При проверке габаритных размеров (6.8.1, 6.8.2) и наибольших значений усилий (6.8.3–6.8.6) применяют линейку с ценой деления 1 мм и динамометр или весы с пределами допускаемой погрешности ± 2 %.

7.13 Проверку требований 6.8.7 проводят по методикам стандартов государств.

7.14 Проверку требований 6.8 в части наличия и соответствия маркировок органов управления их назначению проводят органолептическими и экспертными методами.

Проверку ограничений механических перемещений органов управления проводят осмотром дозатора, а также с помощью ручных испытаний. Для поворотных органов управления вращающий момент величиной (4 ± 1) н·м прикладывают в течение не менее 2 с поочередно в каждом направлении. Испытание повторяют 10 раз.

Проворачивание ручки управления относительно ее оси считают отрицательным результатом этого испытания.

Проверку наличия расшифровки пиктограмм и символов в эксплуатационном документе проводят экспертной оценки наличия и соответствия информации.

7.15 Проверку электрической безопасности дозаторов (6.9) проводят по ГОСТ IEC 61010-1.

7.16 Методы испытаний дозаторов на электромагнитную совместимость и уровень допускаемых радиопомех – по стандартам электромагнитной совместимости государств.

4.17. Проверку температуры наружных поверхностей дозаторов (6.11) проводят термоэлектрическим термометром по методике, установленной для дозаторов конкретных типов после 2 ч работы.

Измерения проводят не менее чем в трех точках в местах наибольшего нагрева дозаторов.

Приложение А
(рекомендуемое)

Основное оборудование, необходимое для испытания дозаторов, и его характеристика

Наименование прибора	Основные характеристики
Термометр	Диапазон измерений от 0 до 50 °С. Пределы допускаемой погрешности измерения $\pm 0,1$ °С
Психрометр	Диапазон измерения относительной влажности от 40 до 98 %. Пределы допускаемой относительной погрешности ± 3 %
Барометр	Диапазон измерений от 80 до 110 кПа. Пределы допускаемой относительной погрешности ± 1 %
Вольтметр переменного тока	Диапазон измерений от 170 до 250 В. Пределы допускаемой относительной погрешности $\pm 1,5$ %
Амперметр	По ГОСТ 8711
Регулятор напряжения	Диапазон выходных напряжений от 198 до 242 В
Секундомер	Пределы допускаемой погрешности +1 с/ч
Штангенциркуль	Предел измерения 250 мм. Предел допускаемой основной погрешности не более 0,1 мм
Линейка измерительная	Предел измерений 500 мм; 1000 мм; цена деления 1 мм
Вибростенд	По ГОСТ 20790
Стенд имитации ударных нагрузок	По ГОСТ 20790
Камера тепла и холода	По ГОСТ 20790
Камера тепла и влаги	По ГОСТ 20790
Шумомер	По стандартам государств
Измеритель радиопомех	Диапазон частот от 0,15 до 30 МГц. Предел измерений 120 дБ
Весы аналитические	Предел погрешности не более 0,2 предела допускаемого отклонения среднего арифметического значения фактического объема дозы
Динамометр	Диапазон измерений от 0 до 10 Н. Пределы допускаемой погрешности ± 2 %

Приложение В
(справочное)

Значения плотности дистиллированной воды при температуре от 1 °С до 40 °С

Температура, °С	Плотность, г·см ⁻³
1	0,999898
2	0,999940
3	0,999964
4	0,999972
5	0,999964
6	0,999940
7	0,999901
8	0,999848
9	0,999781
10	0,999699
11	0,999605
12	0,999497
13	0,999377
14	0,999244
15	0,999099
16	0,998943
17	0,998775
18	0,998595
19	0,998405
20	0,998204
21	0,997992
22	0,997770
23	0,997538
24	0,997296
25	0,997045
26	0,996783
27	0,996513
28	0,996233
29	0,995945
30	0,995647
31	0,995341

32	0,995026
33	0,994703
34	0,994371
35	0,994032
36	0,993684
37	0,993328
38	0,992965
39	0,992594
40	0,992215

Для целей автоматизации рекомендуется использовать следующую формулу для определения плотности воды [2]:

$$\rho_w = a_5 \left[1 - \frac{(t + a_1)^2 (t + a_2)}{a_3 (t + a_4)} \right]$$

где: t – температура воды, °С,

эмпирические коэффициенты уравнения:

$a_1 = -3,983035$ °С;

$a_2 = 301,797$ °С;

$a_3 = 522528,9$ °С²;

$a_4 = 69,34881$ °С;

$a_5 = 999,974950$ кг·м⁻³.

Неопределенность расчета плотности воды в диапазоне от 0 до 40 °С по данной формуле не превышает 10^{-3} кг·м⁻³ при $k = 2$:

$$U_{\rho_w}^{(k=2)} = (0,8394 - 1,28 \cdot 10^{-3} \cdot t + 1,10 \cdot 10^{-4} \cdot t^2 - 6,09 \cdot 10^{-6} \cdot t^3 + 1,16 \cdot 10^{-7} \cdot t^4) \cdot 10^{-3}$$

Приложение С
(справочное)

Значение коэффициента $x_{\frac{1-\gamma}{2}}^{(v)}$

v	$x_{0,05}^{(v)}$	$x_{0,025}^{(v)}$	$x_{0,01}^{(v)}$	$x_{0,005}^{(v)}$
1	15,95	31,91	79,79	159,58
2	4,42	6,28	9,97	14,12
3	2,92	3,73	5,11	6,47
4	2,37	2,87	3,67	4,40
5	2,09	2,45	3,00	3,48
6	1,92	2,20	2,62	2,98
7	1,80	2,04	2,38	2,66
8	1,71	1,92	2,20	2,44
9	1,65	1,83	2,08	2,28
10	1,59	1,75	1,98	2,15
11	1,55	1,70	1,90	2,06
12	1,52	1,65	1,83	1,98
13	1,49	1,61	1,78	1,91
14	1,46	1,58	1,73	1,85
15	1,44	1,55	1,69	1,81
16	1,42	1,52	1,66	1,76
17	1,40	1,50	1,63	1,73
18	1,38	1,48	1,60	1,70
19	1,37	1,46	1,58	1,67
20	1,36	1,44	1,56	1,64
21	1,35	1,43	1,54	1,62
22	1,34	1,42	1,52	1,60
23	1,33	1,40	1,50	1,58
24	1,32	1,39	1,49	1,56
25	1,31	1,38	1,47	1,54
26	1,30	1,37	1,46	1,53
27	1,29	1,36	1,45	1,51
28	1,29	1,35	1,44	1,50
29	1,28	1,34	1,43	1,49

30	1,27	1,34	1,42	1,48
35	1,25	1,30	1,38	1,43
40	1,23	1,28	1,34	1,39
45	1,21	1,26	1,32	1,36
50	1,20	1,24	1,30	1,34
60	1,18	1,22	1,27	1,30
70	1,16	1,20	1,24	1,27
80	1,15	1,18	1,22	1,25
90	1,14	1,17	1,21	1,23
100	1,13	1,16	1,19	1,22

Примечание – Значение коэффициентов $x_{\frac{1-\gamma}{2}}^{(v)}$ для $30 < v < 100$, не указанные в таблице, определяют по табличным значениям с помощью линейной интерполяции.

Библиография

- [1] СН №3057–84
от 30 июля 1984 г. Санитарные нормы допустимого шума,
создаваемого изделиями медицинской техники в
помещениях лечебно-профилактических
учреждений
- [2] Статья М. Танака в журнале Metrologia, издательство IOP Publishing [(Bristol, UK),
England] 2001, 38, p.301–309

УДК 66.028:006.354

МКС 11.040.99

Ключевые слова: медицинские лабораторные дозаторы, биологическая жидкость, объем, требования, испытания, надежность
