

**УСТРОЙСТВА КОМПЛЕКТНЫЕ
ЭКСФУЗИОННЫЕ, ИНФУЗИОННЫЕ
И ТРАНСФУЗИОННЫЕ
ОДНОКРАТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ**

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

Издание официальное

МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ**УСТРОЙСТВА КОМПЛЕКТНЫЕ ЭКСФУЗИОННЫЕ,
ИНФУЗИОННЫЕ И ТРАНСФУЗИОННЫЕ
ОДНОКРАТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ****Технические условия****ГОСТ
25047—87**Disposable exfusion, infusion and transfusion sets.
SpecificationsМКС 11.040.20
ОКП 94 4477Дата введения **01.01.89**

Настоящий стандарт распространяется на комплектные эксфузионные, инфузионные и трансфузионные устройства однократного применения (далее — устройства), предназначенные для взятия крови у донора, для вливания реципиенту растворов и переливания крови и ее компонентов, а также кровезаменителей и других трансфузионных сред из стеклянных и полимерных емкостей.

Стандарт устанавливает требования к устройствам, изготавливаемым для потребностей национальной экономики и экспорта в страны с умеренным и тропическим климатом.

Устройства изготовляют в климатическом исполнении О2 по ГОСТ 15150 для работы при температуре от 5 до 45 °С в условиях клиник, больниц, в службе скорой помощи, в полевых условиях, в учреждениях службы крови.

Обязательные требования к качеству продукции, работы (процесса), услуг изложены в пп. 1.2.3, 1.3.2, 1.3.4—1.3.12, 1.3.13 (в части стерильности), 1.3.14, 1.3.17, 1.3.18, 1.4.

(Измененная редакция, Изм. № 1, 4).

1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Устройства должны соответствовать требованиям настоящего стандарта и быть изготовлены по конструкторской и технологической документации, утвержденной в установленном порядке. Устройства, изготавливаемые для экспорта, должны соответствовать также заказу-наряду внешнеторговой организации.

1.2. Типы и основные размеры

1.2.1. Устройства в зависимости от назначения следует изготавливать типов:

ВК — эксфузионные;

ПР — инфузионные;

ПК — трансфузионные;

КР — трансфузионно-инфузионные.

1.2.2. В зависимости от назначения и конструктивных особенностей устройства в пределах каждого типа подразделяют на виды, указанные на черт. 1—12 приложения 1 и в табл. 1.

Таблица 1

Обозначение вида устройства	Наименование вида устройства	Условия применения	Номер чертежа приложения 1
БК 10—01	Устройство для взятия крови в бутылку		1
ПР 11—01	Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов	Переливание из бутылки, жесткая капельница	2
ПР 21—05	Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов	Переливание из бутылки, полужесткая капельница	10
ПР 23—05	Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов	Переливание из бутылки или полимерного контейнера, полужесткая капельница, полимерная игла к бутылке или контейнеру имеет каналы для прохода воздуха и жидкости	12
ПК 23—02	Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	Переливание из бутылки или полимерного контейнера, полужесткая капельница, полимерная игла к бутылке или контейнеру имеет каналы для прохода воздуха и жидкости	7
ПК 11—01	Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	Переливание из бутылки, жесткая капельница	3
ПК 11—03	Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов (с одновременным изменением венозного давления)	Переливание из бутылки, жесткая капельница; содержит элементы подсоединения к прибору для измерения венозного давления (у реципиента)	4
ПК 11—05	Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	Переливание из бутылки, жесткая капельница	3
ПК 21—01	Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	Переливание из бутылки, полужесткая капельница	5
ПК 21—05	Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	Переливание из бутылки, полужесткая капельница	9
ПК 22—02	Устройство для переливания крови и компонентов крови из контейнеров	Переливание из контейнера, полужесткая капельница, полимерная игла к контейнеру	6
ПК 23—05	Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	Переливание из бутылки или полимерного контейнера, полужесткая капельница, полимерная игла к бутылке или контейнеру имеет каналы для прохода воздуха и жидкости	11
КР 11—01	Комбинированное устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	Переливание из бутылок, жесткая капельница	8

(Измененная редакция, Изм. № 2, 4).

1.2.3. Основные размеры устройств должны соответствовать указанным на черт. 1—12 приложения 1. Чертежи не определяют конструкцию устройств.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

1.2.4. Перечень кодов ОКП устройств в полной номенклатуре приведен в приложении 2.

1.2.5. Обозначение вида устройства состоит из букв и четырех цифр. Буквы характеризуют тип устройства.

Цифры обозначают:

для устройств типа ВК первая цифра 1 указывает на число бутылок, в которые берут кровь, вторая цифра 0 смыслового значения не имеет;

для устройств типов ПР, ПК, КР первая цифра характеризует капельницу:

1 — жесткая;

2 — полужесткая;

вторая цифра характеризует емкость, из которой ведут переливание:

1 — бутылка;

2 — контейнер;

3 — бутылка или контейнер.

Последние две цифры (после тире) для устройств всех типов указывают номер конструкции.

Пример условного обозначения устройства для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов

ПК 11—01 ГОСТ 25047—87

То же, для взятия крови в бутылку

ВК 10—01 ГОСТ 25047—87

(Измененная редакция, Изм. № 2).

1.3. Характеристики

1.3.1. Материалы, из которых должны быть изготовлены детали устройств, потребительская тара и полуфабрикаты, должны быть разрешены соответствующей организацией Минздрава.

1.3.2. Трубки и капельница должны быть изготовлены из материалов, позволяющих видеть невооруженным глазом пузырьки воздуха, уровень жидкости и последовательность каплепадения.

1.3.1, 1.3.2. **(Измененная редакция, Изм. № 4).**

1.3.3. **(Исключен, Изм. № 2).**

1.3.4. Детали устройств не должны иметь механических повреждений и посторонних включений, влияющих на функциональные свойства.

1.3.5. Внутренняя поверхность основной части устройств должна быть практически свободна после фильтра от видимых механических частиц.

Допускается не более трех механических частиц.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

1.3.6. Соединения деталей основной части устройства должны обеспечивать герметичность при минимальном внутреннем избыточном давлении 40 кПа.

1.3.7. Соединения трубок специальных игл диаметром 1,5 или 1,2 мм с головками должны выдерживать нагрузку при растяжении не менее 50 Н, соединения трубок специальных игл диаметром 0,8 мм — не менее 45 Н, а соединения всех других деталей устройства, кроме соединения инъекционной иглы с головкой типа «Рекорд» или «Луер», должны выдерживать нагрузку при растяжении не менее 20 Н после стерилизации.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

1.3.8. Зажим должен обеспечивать регулирование тока жидкости от полного перекрытия до струйного истечения.

1.3.9. Инъекционный узел должен обеспечивать самозатягиваемость при шестикратном прокалывании иглой диаметром 0,8 мм в разных местах.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

1.3.10. Устройство должно быть стерильным внутри, нетоксичным и апиrogenным в течение не менее трех лет.

1.3.11. Потребительская тара с вложенным в нее устройством должна быть целостной.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

1.3.12. Устройство не должно иметь перегибов и слипшихся участков трубок, которые могут препятствовать нормальному току жидкости.

1.3.13. Инъекционная игла диаметром 1,5 или 1,2 мм должна быть в индивидуальной таре, стерильна, иметь силиконовое покрытие. Допускается применять инъекционную иглу диаметром 0,8 мм для устройств типа ПР.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

1.3.14. Фильтр воздуховода должен обеспечивать струйное истечение из бутылки и поступление жидкости в бутылку.

1.3.15. Устройства в транспортной таре должны обладать вибропрочностью и ударопрочностью в соответствии с ГОСТ 20790 для изделий группы 2.

1.3.16. Устройства должны быть работоспособными после воздействия температуры и влажности воздуха в процессе транспортирования в соответствии с ГОСТ 20790.

1.3.14—1.3.16. (Измененная редакция, Изм. № 2).

1.3.17. Капельно-фильтрующий узел должен обеспечивать удаление микрочастиц размером более 175 мкм с коэффициентом фильтрации не менее 80 % при переливании не менее 1 дм³ консервированной крови 10—14-дневного срока хранения.

1.3.18. Конструкция каплеобразующего элемента должна обеспечивать образование 20 капель из (1,0 ± 0,1) г дистиллированной воды температуры (20 ± 2) °С при скорости потока (50 ± 5) капель в минуту.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

1.3.19. Назначенный срок сохранности должен быть не менее трех лет.

За критерий предельного состояния принимают несоответствие требованиям пп. 1.3.6—1.3.14.

(Измененная редакция, Изм. № 3).

1.4. Комплектность

1.4.1. В состав комплекта каждого эксфузионного, инфузионного и трансфузионного устройства должны входить:

основная часть;

воздуховод (для устройств с металлическими одноканальными иглами);

инъекционная игла (для инфузионных и трансфузионных устройств) в индивидуальной таре, вложенная в основную тару устройства, или без индивидуальной тары, вложенная в потребительскую тару устройства;

потребительская тара.

Основная часть, воздуховод и инъекционная игла должны быть вложены в потребительскую/основную тару. Потребительская/основная тара должна быть заварена.

П р и м е ч а н и е. Допускается устройства инфузионные и трансфузионные в потребительской таре комплектовать иглами инъекционными в индивидуальной таре в равных количествах и вкладывать в основную тару.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

1.4.2. (Исключен, Изм. № 2).

1.5. Маркировка

1.5.1. На каждой потребительской таре должны быть нанесены:

наименование предприятия-изготовителя и его товарный знак;

наименование и обозначение вида устройства;

надпись: «Однократного применения»;

обозначение настоящего стандарта;

надпись: «Стерильно внутри»;

надписи: «Апирогенно», «Нетоксично»;

номер партии;

надпись: «Годен до _____»;

(месяц, год)

текст инструкции по применению или текст раздела «Способ применения» из инструкции по применению, или рисунки, отражающие порядок работы с изделием;

надпись: «Не применять при нарушении целостности потребительской тары».

Маркировка потребительской тары должна быть устойчива в процессе стерилизации, транспортирования и хранения.

1.5.2. На каждой потребительской таре устройств, предназначенных для экспорта, на русском языке или на языке, указанном в заказе-наряде внешнеторговой организации, должны быть нанесены:

наименование и обозначение вида устройства;

надпись: «Однократного применения»;

надпись: «Стерильно внутри»;

надписи: «Апирогенно», «Нетоксично»;

номер партии;

надпись: «Годен до _____»;
(месяц, год)

текст инструкции по применению или текст раздела «Способ применения» из инструкции по применению, или рисунки, отражающие порядок работы с изделием;

вид стерилизации;

надпись: «Сделано в _____».
страна-изготовитель

Маркировка потребительской тары должна быть устойчива в процессе стерилизации, транспортирования и хранения.

1.5.1, 1.5.2. (Измененная редакция, Изм. № 2, 4).

1.5.3. На упаковочном листе должны быть указаны:

наименование предприятия-изготовителя;

наименование и обозначение вида устройства;

обозначение настоящего стандарта;

номер партии;

число изделий;

фамилия или номер упаковщика.

1.5.4. На каждом ящике из гофрированного картона должны быть указаны:

наименование предприятия-изготовителя и его товарный знак;

наименование и обозначение вида устройства;

надпись: «Однократного применения»;

обозначение настоящего стандарта;

число изделий;

надпись: «Годен до _____»;
(месяц, год)

номер партии;

надписи: «Стерильно внутри», «Апирогенно», «Нетоксично»;

вид стерилизации;

надпись: «Хранить при температуре от 5 до 40 °С»;

штамп ОТК.

1.5.5. На каждом ящике с устройствами, предназначенными для экспорта, на русском языке или на языке, указанном в заказе-наряде внешнеэкономической организации, должны быть указаны:

наименование и обозначение вида устройства;

надпись: «Однократного применения»;

число изделий;

надпись: «Годен до _____»;
(месяц, год)

дата стерилизации;

надписи: «Стерильно внутри», «Апирогенно», «Нетоксично»;

номер партии;

надпись: «Сделано в _____».
страна-изготовитель

1.5.4, 1.5.5. (Измененная редакция, Изм. № 2, 4).

1.5.6. Транспортная маркировка — по ГОСТ 14192 с указанием на каждом транспортном ящике массы брутто и манипуляционных знаков, соответствующих надписям: «Хрупкое. Осторожно», «Бережь от влаги».

(Измененная редакция, Изм. № 4).

1.5.7. Маркировку номера партии и срока годности указывают арабскими цифрами.

1.6. Упаковка

1.6.1. Устройства в потребительской таре в количестве, кратном пяти, должны быть упакованы в основную тару (пакет). Пакет должен быть завязан.

Допускается по согласованию с потребителем не упаковывать устройства в потребительской таре в основную тару.

Устройства в основной или потребительской таре должны быть уложены в ящики из гофрированного картона по ГОСТ 9481, ГОСТ 13511, ГОСТ 13513, ГОСТ 13516 и ГОСТ 22852. В каждый ящик вкладывают упаковочный лист.

В ящик с устройствами, упакованными в потребительскую тару, на которой нанесены рисунки, отражающие порядок работы с изделием, должен быть вложен бумажный лист с текстом инструкции

по применению или с текстом раздела «Способ применения» из инструкции по применению (1 шт. на 10 устройств). Ящик должен быть оклеен клеевой лентой на бумажной основе по ГОСТ 18251 или бумагой-основой для клеевой ленты по ГОСТ 10459.

Для отправки в районы Крайнего Севера и приравненные к ним местности, а также для длительного, многоярусного хранения упаковка должна соответствовать ГОСТ 15846.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

1.6.2. **(Исключен, Изм. № 2).**

1.6.3. При экспорте устройств в страны с тропическим климатом два пакета с устройствами укладывают в пакет, изготовленный из полиэтилена высокого давления по ГОСТ 16337. Пакет должен быть заварен. Пакеты с устройствами укладывают в ящик.

Ящик с устройствами должен быть вложен в пакет, изготовленный из полиэтилена высокого давления по ГОСТ 16337. Пакет должен быть заварен.

Для транспортирования ящики с устройствами должны быть уложены в контейнеры по ГОСТ 20435 или ящики по ГОСТ 24634.

Ящики должны быть обтянуты поясами из стальной упаковочной ленты по ГОСТ 3560 или уголками по ГОСТ 2364.

Стальная лента должна быть защищена стойкими антикоррозийными покрытиями.

1.6.4. При экспорте устройств в страны с умеренным климатом товаросопроводительная документация должна быть вложена в полистиленовый пакет, герметично заваренный. При экспорте устройств в страны с тропическим климатом, а также при морских перевозках товаросопроводительную документацию упаковывают в два полистиленовых пакета, вложенных один в другой. Каждый пакет должен быть заварен.

Товаросопроводительную документацию вкладывают в первый ящик отгружаемой партии. Упаковочный лист вкладывают в каждый транспортный ящик.

2. ПРИЕМКА

2.1. Для проверки соответствия требованиям настоящего стандарта устройства подвергают приемосдаточным, периодическим и сертификационным испытаниям.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

2.2. Приемосдаточным испытаниям следует подвергать каждую партию устройств. Партией считают число устройств, простерилизованных в течение суток.

2.3. Приемосдаточные испытания проводят на соответствие требованиям всех пунктов настоящего стандарта, кроме пп. 1.3.9, 1.3.15—1.3.19.

2.4. При приемосдаточных испытаниях отбор выборки устройств проводят по ГОСТ 18321 методом многоступенчатого отбора.

2.5. Приемосдаточные испытания на соответствие требованиям п. 1.3.5 проводят до стерилизации на пяти устройствах.

При обнаружении хотя бы одного дефектного устройства проводят повторный отбор удвоенного числа устройств.

Результат повторного испытания является окончательным.

2.6. Приемосдаточные испытания, кроме испытаний на соответствие требованиям пп. 1.3.6, 1.3.7, 1.3.10 и 1.3.13, проводят по ГОСТ 18242* выборочным контролем с применением двухступенчатого плана нормального контроля с приемочным уровнем дефектности AQL = 1,5 при уровне контроля S-3 и кодом объема выборки F или G (в зависимости от объема партии).

Испытания на соответствие требованиям пп. 1.5.1, 1.5.2, 1.3.11, 1.4, 1.2.3, 1.3.4, 1.3.2, 1.3.12, 1.3.8, 1.3.14 проводят на одних и тех же устройствах в указанной последовательности.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

2.7. Приемосдаточные испытания на соответствие требованиям пп. 1.3.6 и 1.3.7 проводят на 10 устройствах (на пяти устройствах по каждому виду испытаний).

При обнаружении в выборке хотя бы одного дефектного устройства испытаниям подвергают удвоенное число устройств из этой же партии по контролируемому параметру.

При наличии дефектов хотя бы в одном устройстве в повторной выборке всю партию считают не выдержавшей испытания.

2.8. Испытания на соответствие требованиям п. 1.3.10 (в части стерильности и токсичности) и п. 1.3.13 (в части стерильности) проводят при приемосдаточных и периодических испытаниях в

* На территории Российской Федерации действует ГОСТ Р 50779.71—99.

соответствии с порядком проведения контроля стерильности стерилизованных медицинских изделий на предприятиях, «Методическими указаниями по контролю стерильности изделий медицинского назначения, стерилизованных радиационным методом» и «Методикой контроля токсичности медицинских изделий однократного применения, стерилизованных радиационным или газовым методом» или «Методикой контроля токсичности стерильных систем комплектованных эксфузионных, трансфузионных и инфузионных однократного применения», утвержденными Минздравом.

Объемы выборки для контроля стерильности и токсичности определяют по вышеуказанным методикам.

2.9. Испытания на соответствие п. 1.3.10 (в части пирогенности) проводят при приемосдаточных и периодических испытаниях (один раз в год).

Объем выборки для контроля пирогенности определяют по «Методике контроля пирогенности систем комплектованных эксфузионных, трансфузионных и инфузионных однократного применения» или «Методике контроля пирогенности медицинских изделий однократного применения, стерилизованных радиационным или газовым методом», утвержденным Минздравом.

2.10. Периодические испытания проводят на одной партии устройств один раз в год на соответствие требованиям настоящего стандарта, кроме пп. 1.3.15—1.3.19.

Испытания на соответствие требованиям п. 1.3.19 проводят один раз в три года.

Испытания на соответствие требованиям пп. 1.3.15—1.3.18 проводят только на образцах из установочной серии, а также при изменении конструкции, материалов и (или) технологии изготовления, которые могут привести к снижению устойчивости изделий по контролируемым показателям.

2.8—2.10. **(Измененная редакция, Изм. № 4).**

2.11. Периодические испытания проводят на устройствах, прошедших приемосдаточные испытания. Отбор выборки устройств проводят по ГОСТ 18321 методом многоступенчатого отбора.

2.12. Испытания на соответствие требованиям пп. 1.5.1, 1.5.2, 1.3.11, 1.4, 1.2.3, 1.3.4, 1.3.5, 1.3.2, 1.3.12, 1.3.8, 1.3.9, 1.3.14 проводят на одних и тех же пяти устройствах в указанной последовательности.

Испытания на соответствие требованиям пп. 1.3.6, 1.3.7, 1.3.17, 1.3.18 проводят на пяти устройствах по каждому виду испытаний.

Испытания на соответствие требованиям пп. 1.3.16, 1.3.15, 1.5, 1.6 проводят на одном ящике в указанной последовательности.

Испытания по п. 1.3.19, кроме испытаний на стерильность, токсичность и пирогенность (пп. 1.3.10 и 1.3.13), проводят на 13 устройствах в соответствии с нормативными документами. Объем выборки для испытаний по пп. 1.3.10 и 1.3.13 (в части стерильности) определяют в соответствии с пп. 2.8 и 2.9.

(Измененная редакция, Изм. № 2, 4).

2.13. Если при периодических испытаниях устройства не соответствуют хотя бы одному требованию настоящего стандарта, то должны быть проведены повторные испытания на удвоенном числе устройств. Результаты испытаний являются окончательными.

2.14. Результаты периодических испытаний должны быть оформлены протоколом.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

2.15. Сертификационные испытания на соответствие требованиям пп. 1.5.1, 1.3.11, 1.4, 1.2.3, 1.3.2, 1.3.12, 1.3.13 (в части стерильности игл) и 1.3.14 проводят на 10 устройствах в указанной последовательности.

Сертификационные испытания на соответствие требованиям пп. 1.3.4 и 1.3.5 проводят на пяти устройствах; на соответствие требованиям пп. 1.3.6, 1.3.7, 1.3.8, 1.3.9, 1.3.17 и 1.3.18 — на 30 устройствах (на пяти устройствах по каждому виду испытаний соответственно). Допускается проводить различные испытания на одних и тех же образцах, если это не влияет на результат.

Сертификационные испытания на соответствие токсикологической и биологической безопасности (п. 1.3.10) проводят по методикам, утвержденным Минздравом.

(Введен дополнительно, Изм. № 4).

3. МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

3.1. Проверку основных размеров (п. 1.2.3) следует проводить измерительными инструментами, обеспечивающими необходимую точность измерений.

3.2. Проверку прозрачности (п. 1.3.2), регулирования тока жидкости (п. 1.3.8), отсутствия перегибов и слипшихся участков (п. 1.3.12) проводят следующим образом.

Устройство присоединяют с помощью игл к бутылке с водой вместимостью 500 см³, укрепленной в штативе в перевернутом положении на высоте 1 м от уровня истечения жидкости.

При открытом зажиме протекание жидкости по устройству считают удовлетворительным, если

происходит струйное истечение воды, а при закрытом зажиме — если обеспечивается полное перекрытие потока воды.

При прохождении жидкости должны быть видны: уровень жидкости, каплепадение и пузырьки воздуха на расстоянии не более 0,5 м.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.3. Проверку на отсутствие механических повреждений и посторонних включений (п. 1.3.4), комплектности (п. 1.4), упаковки и маркировки (пп. 1.5 и 1.6) проводят визуально невооруженным глазом.

3.4. Проверку отсутствия механических частиц на внутренней поверхности устройства после фильтра (п. 1.3.5) осуществляют путем просмотра устройства невооруженным глазом на черном фоне. Источником света должны быть электрические лампы накаливания с матовым стеклом или лампы дневного света.

Наименьшая общая освещенность рабочего места — 100 лк.

Расстояние глаз контролера от просматриваемого устройства — в пределах 250 мм, направление оптической оси просмотра относительно источника света — 90°. Зрение — 1 диоптрия.

Проверка устройств должна быть проведена при просмотре соединительных трубок в течение 5 с и капельницы при ее вращении в течение 5 с.

3.5. Проверку герметичности устройства (п. 1.3.6) проводят на приспособлении, оснащенном манометром с пределом измерения от 0 до 60 кПа и классом точности 0,6 или от 0 до 100 кПа и классом точности 0,4.

Основную часть устройства в собранном виде без колпачков с герметизированными отверстиями в иглах наполняют воздухом под избыточным давлением 40 кПа. Устройство считают герметичным, если падение давления в устройстве не будет превышать 0,6 кПа в течение 1 мин.

Допускается испытание проводить под водой, при этом не должно быть утечки воздуха при создании внутри избыточного давления 40 кПа в течение 1 мин.

При проведении испытаний в инфузионных и трансфузионных устройствах инъекционную иглу следует снимать.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.6. Проверку прочности соединения (п. 1.3.7) проводят на разрывных машинах по ГОСТ 28840 или других с аналогичными характеристиками при скорости перемещения нижнего зажима 50—100 мм/мин путем приложения осевой нагрузки 50 и 20 Н соответственно.

Устройство считают выдержавшим испытания, если не наблюдается нарушения соединения при нагрузках, указанных выше.

3.7. Проверка самозатягиваемости инъекционного узла (п. 1.3.9)

Емкость с водой вместимостью 500 см³, соединенную с инфузионным или трансфузионным устройством, подвешивают на высоте 1 м. Устройство заполняют водой. В инъекционный узел вводят иглу диаметром 0,8 мм в разных местах. После извлечения иглы через место прокола не должно происходить истечения жидкости.

3.8. Проверка стерильности, пирогенности и токсичности (пп. 1.3.10, 1.3.13)

Стерильность устройств проверяют в соответствии с порядком проведения контроля стерильности стерилизованных медицинских изделий на предприятиях и «Методическими указаниями по контролю стерильности изделий медицинского назначения, стерилизованных радиационным методом», утвержденными Минздравом.

Пирогенность устройств проверяют в соответствии с «Методикой контроля пирогенности систем комплектов экфузионных, трансфузионных и инфузионных однократного применения» или «Методикой контроля пирогенности медицинских изделий однократного применения, стерилизованных радиационным или газовым методом», утвержденными Минздравом.

Токсичность устройств проверяют в соответствии с «Методикой контроля токсичности стерильных систем комплектов экфузионных, трансфузионных и инфузионных однократного применения» или «Методикой контроля токсичности медицинских изделий однократного применения, стерилизованных радиационным или газовым методом», утвержденными Минздравом.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

3.9. Проверка целостности потребительской тары (п. 1.3.11)

Целостность потребительской тары определяют визуально: не должно быть видимых повреждений тары.

3.10. Проверка фильтра воздуховода (п. 1.3.14)

Основную часть трансфузионного или инфузионного устройства с воздухопроводом согласно инструкции по применению присоединяют с помощью игл к емкости с водой вместимостью 500 см³,

укрепленной в штативе в перевернутом положении на высоте 1 м. При открытом зажиме переливание из емкости должно быть не более чем за 10 мин.

Основную часть эксфузионного устройства с воздухопроводом присоединяют к пустой емкости согласно инструкции по применению, трубку устройства пережимают зажимом. Иглу донора устройства присоединяют к емкости с водой вместимостью 500 см³, укрепленной в штативе в перевернутом положении на высоте 0,7 м и снабженной воздухопроводом без фильтра. Открывают зажим.

При открытом зажиме переливание из емкости должно быть осуществлено не более чем за 5 мин.

3.11. Проверку устройств на вибропрочность и ударопрочность (п. 1.3.15) следует проводить в соответствии с ГОСТ 20790.

После окончания испытаний проводят проверку устройств на соответствие требованиям пп. 1.3.6—1.3.8 и 1.3.11. Проверку проводят на пяти устройствах, отобранных из разных мест транспортной тары.

3.12. Проверку тепло- и холодоустойчивости (п. 1.3.16) следует проводить по ГОСТ 20790. Испытания проводят при двух значениях температуры транспортирования по п. 1.3.16 в течение 4 ч с момента достижения номинального режима.

После испытаний каждого вида устройства извлекают из камеры и выдерживают в нормальных условиях в течение 4 ч. После проведения испытаний устройства должны соответствовать требованиям пп. 1.3.6, 1.3.7, 1.3.11. Испытания по каждому показателю проводят на пяти устройствах, отобранных из разных мест ящика.

3.13. Проверку влагоустойчивости устройств (п. 1.3.16) следует проводить по ГОСТ 20790. Допускается проводить испытания влагоустойчивости в потребительской таре в течение 1 сут. После проведения испытаний устройства должны соответствовать требованиям пп. 1.3.6—1.3.8, 1.3.11. Испытания проводят на пяти устройствах, отобранных из разных мест ящика.

3.9—3.13. (Измененная редакция, Изм. № 2).

3.14. Проверку капельно-фильтрующего узла (п. 1.3.17) проводят по методике, утвержденной в установленном порядке.

3.15. Проверка каплеобразования (п. 1.3.18)

Заполняют стеклянную бутылку вместимостью 250 см³ до номинала дистиллированной водой, имеющей температуру (20 ± 2) °С. Закрывают бутылку резиновой пробкой. К бутылке с дистиллированной водой присоединяют основную часть устройства с помощью иглы путем прокола резиновой пробки. Взвешивают 5 пронумерованных стеклянных бюкс или колбочек с точностью до 0,001 г.

Заполненную дистиллированной водой бутылку с подсоединенным к ней устройством укрепляют в штативе в перевернутом виде и заполняют устройство водой в соответствии с инструкцией по применению до полного вытеснения воздуха из устройства.

Регулируют зажимом скорость истечения воды, устанавливая режим каплепадения в капельно-фильтрующем узле равным (50 ± 5) капель/мин.

При устоявшемся режиме падения капель подставляют стеклянную бюксу или колбочку к инъекционной игле либо к головке с конусом устройства, одновременно начиная отсчет капель в капельно-фильтрующем узле. Отсчитывают 20 капель, колбочку или бюксу закрывают крышкой или притертой пробкой, обтирают бюксу от капель влаги снаружи и взвешивают на аналитических весах с точностью до 0,001 г.

(Измененная редакция, Изм. № 2).

3.16. Проверку установленного срока сохраняемости (п. 1.3.19) проводят по нормативным документам закладкой устройств на опытное хранение в течение трех лет в условиях, предусмотренных настоящим стандартом.

(Измененная редакция, Изм. № 4).

4. ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

4.1. Транспортирование

4.1.1. Устройства в упакованном виде транспортируют транспортом всех видов в крытых транспортных средствах в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на транспорте каждого вида.

Устройства транспортируют морским путем в соответствии с «Правилами безопасности морской перевозки грузов». Вид отправки — контейнеры по ГОСТ 20435 с коэффициентом использо-

С. 10 ГОСТ 25047—87

вания 0,9. Условия транспортирования устройств внутри страны и в районы с умеренным климатом должны соответствовать группе 5 ГОСТ 15150.

После транспортирования в условиях отрицательных температур устройства в транспортной таре должны быть выдержаны при нормальных климатических условиях не менее 24 ч.

4.1.2. Условия транспортирования устройств, предназначенных для экспорта в страны с тропическим климатом, а также при морских перевозках должны соответствовать группе 6 ГОСТ 15150.

4.2. Хранение

Условия хранения устройств в упаковке предприятия-изготовителя — группа 1 по ГОСТ 15150.

При хранении ящики с устройствами должны быть уложены по высоте, обеспечивающей их целостность.

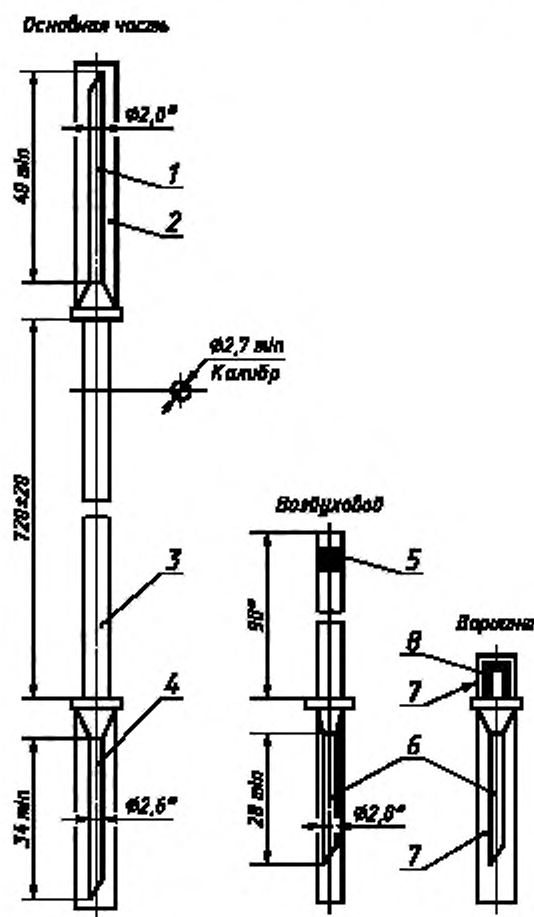
5. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

5.1. Изготовитель гарантирует соответствие устройств требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования и хранения.

5.2. Гарантийный срок хранения — 3 года со времени стерилизации.

ВИДЫ УСТРОЙСТВ

Устройство для взятия крови в бутылку ВК 10—01

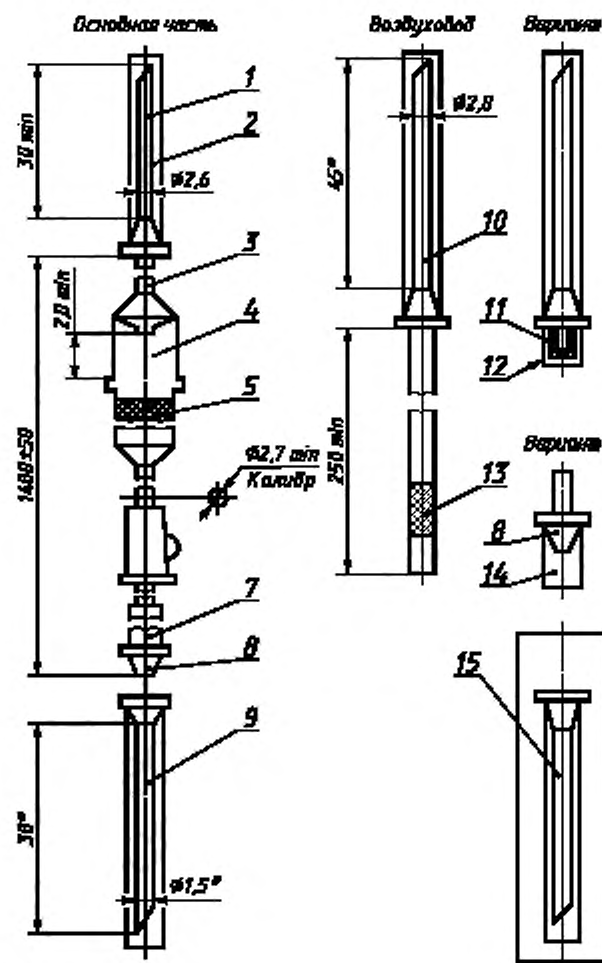


* Размеры для справок.

1 — инъекционная игла; 2, 7 — колпачок; 3 — трубка;
4 — игла к емкости (с боковым отверстием); 5, 8 — фильтр;
6 — игла воздуховода (с боковым отверстием)

Черт. 1

Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 11—01

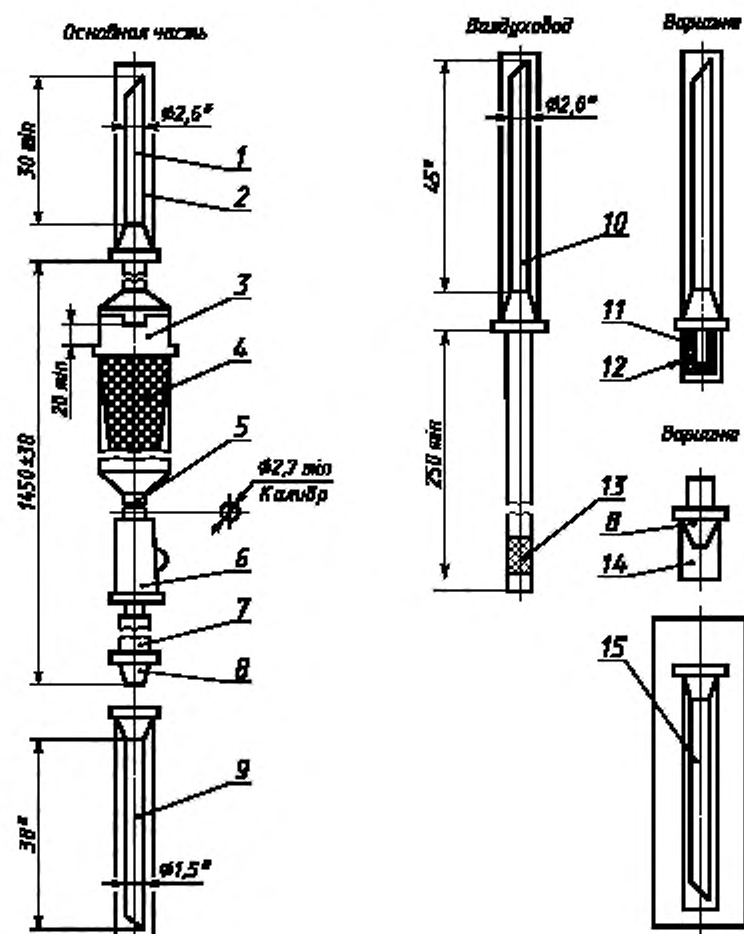


* Размеры для справок.

1 — игла к емкости (с боковым отверстием); 2, 14 — колпачок;
3 — трубка; 4 — капельница; 5 — фильтрующий узел; 6 — зажим;
7 — инъекционный узел; 8 — головка с конусом «Рекорд» или
«Луер»; 9 — инъекционная игла с конусом «Рекорд» или «Луер»;
10 — игла воздуховода (с боковым отверстием); 11 — насадка;
12, 13 — фильтр; 15 — инъекционная игла в индивидуальной таре

Черт. 2

Устройство для переливания крови, кровезаменителей
и инфузионных растворов ПК 11—01, ПК 11—05

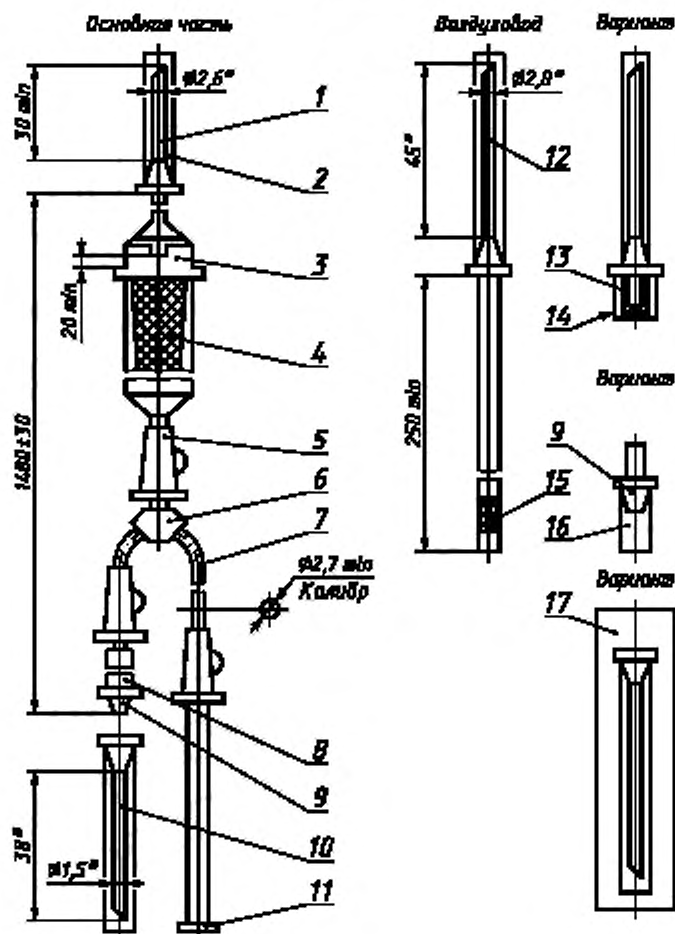


* Размеры для справок.

1 — игла к емкости (с боковым отверстием); 2, 14 — колпачок;
3 — капельница; 4 — фильтрующий узел; 5 — трубка; 6 — зажим;
7 — инъекционный узел; 8 — головка с конусом «Рекорд» или
«Луер»; 9 — инъекционная игла с конусом «Рекорд» или «Луер»;
10 — игла воздуховода (с боковым отверстием); 11, 13 — фильтр;
12 — насадка; 15 — инъекционная игла в индивидуальной таре

Черт. 3

Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов ПК 11—03
(с одновременным измерением венозного давления)

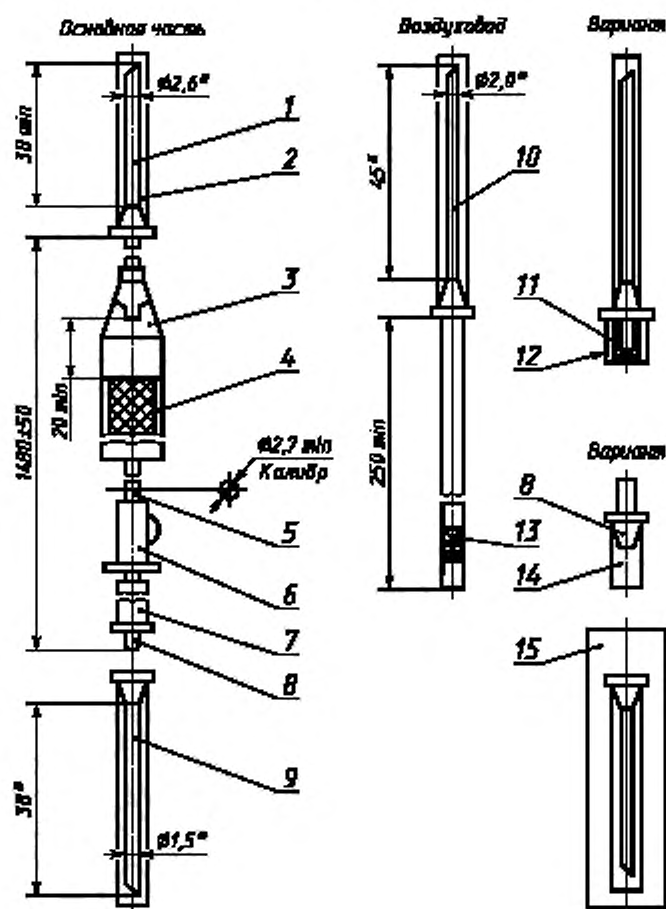


* Размеры для справок.

1 — игла к емкости (с боковым отверстием); 2, 16 — колпачок;
3 — капельница; 4 — фильтрующий узел; 5 — зажим; 6 — тройник;
7 — трубка; 8 — инфузионный узел; 9 — головка с конусом «Рекорд» или «Луер»; 10 — инфузионная игла с конусом «Рекорд» или «Луер»; 11 — наконечник; 12 — игла воздуховода (с боковым отверстием); 13, 15 — фильтр; 14 — насадка; 17 — инфузионная игла в индивидуальной таре

Черт. 4

Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов
ПК 21—01

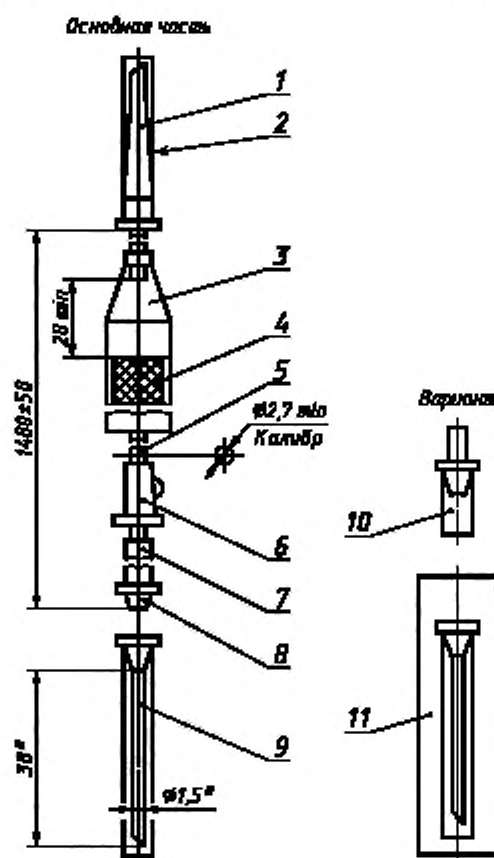


* Размеры для справок.

1 — игла к емкости (с боковым отверстием); 2, 14 — колпачок;
3 — капельница; 4 — фильтрующий узел; 5 — трубка; 6 — зажим;
7 — инфузионный узел; 8 — головка с конусом «Рекорд» или
«Луер»; 9 — инфузионная игла с конусом «Рекорд» или «Луер»;
10 — игла воздуховода (с боковым отверстием); 11, 13 — фильтр;
12 — насадка; 15 — инфузионная игла в индивидуальной таре

Черт. 5

Устройство для переливания крови и компонентов крови из контейнеров ПК 22—02

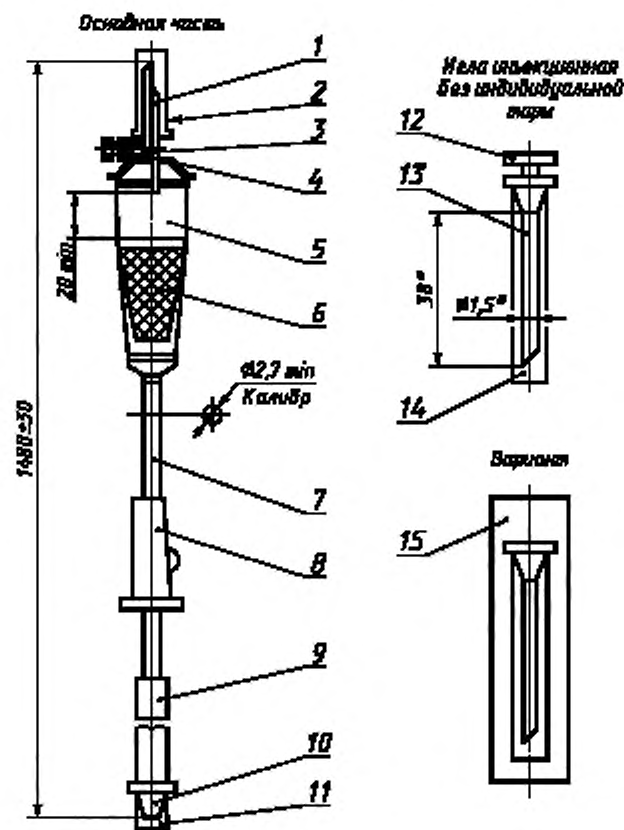


* Размеры для справок.

1 — полимерная игла к штуцеру контейнера, 2, 10 — колпачок;
3 — капельница; 4 — фильтрующий узел; 5 — трубка; 6 — зажим;
7 — инъекционный узел; 8 — головка с конусом «Рекорд» или
«Луер»; 9 — инъекционная игла с конусом «Рекорд» или «Луер»;
11 — инъекционная игла в индивидуальной таре

Черт. 6

Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов ПК 23—02

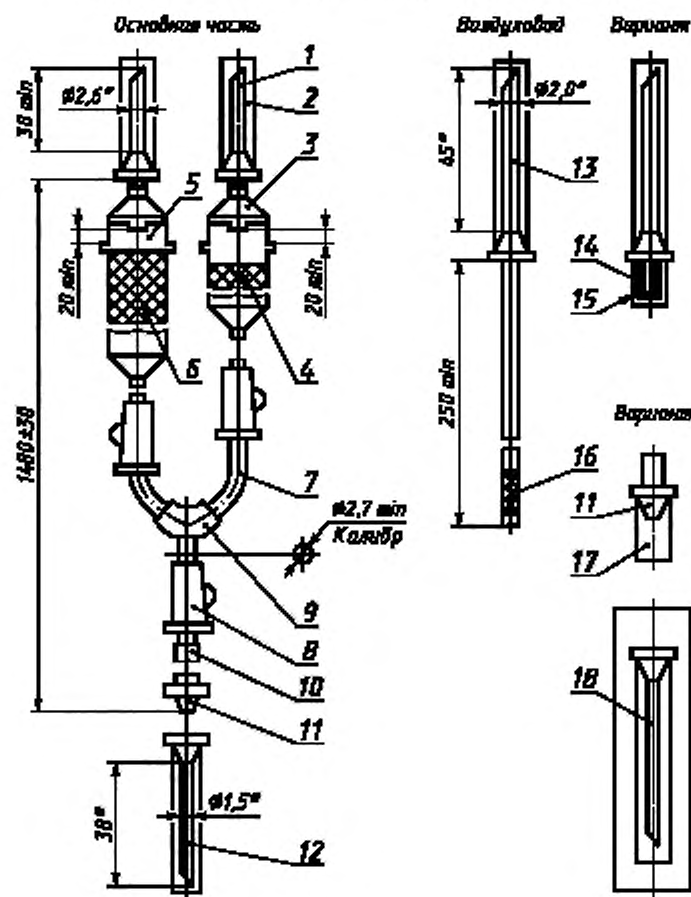


* Размеры для справок

1 — совмещенная игла к емкости; 2, 11, 14 — колпачок;
 3 — фильтр; 4, 12 — заглушка; 5 — капельница; 6 — фильтрующий узел; 7 — трубка; 8 — зажим; 9 — инъекционный узел;
 10 — головка с конусом «Рекорд» или «Луер»; 13 — инъекционная игла с конусом «Рекорд» или «Луер»; 15 — инъекционная игла в индивидуальной таре

Черт. 7

Устройство комбинированное для переливания крови,
кровозаменителей и инфузионных растворов КР 11—01

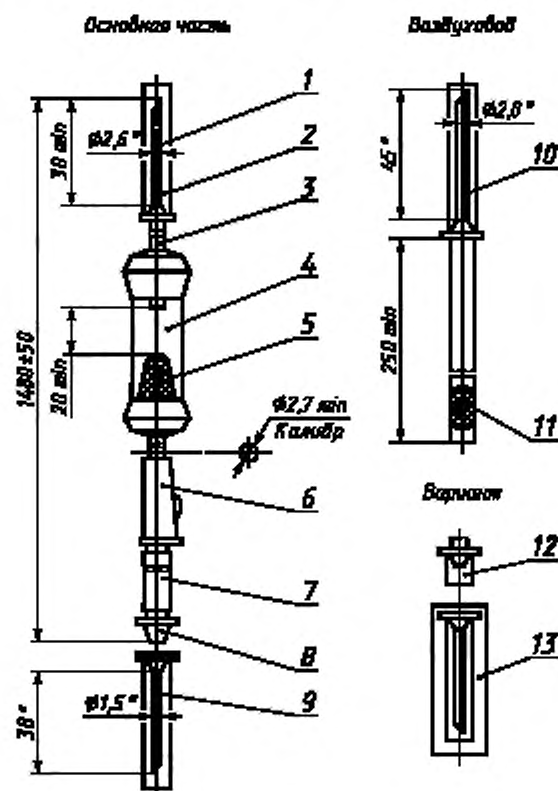


* Размеры для справок.

1 — игла к емкости (с боковым отверстием); 2, 17 — колпачок;
3, 5 — капельница; 4, 6 — фильтрующий узел; 7 — трубка;
8 — зажим; 9 — тройник; 10 — инфузионный узел; 11 — головка
с конусом «Рекорд» или «Лусер»; 12 — инфузионная игла;
13 — игла воздуховода (с боковым отверстием); 14, 16 — фильтр;
15 — насадка; 18 — инфузионная игла в индивидуальной таре

Черт. 8

Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов ПК 21—05

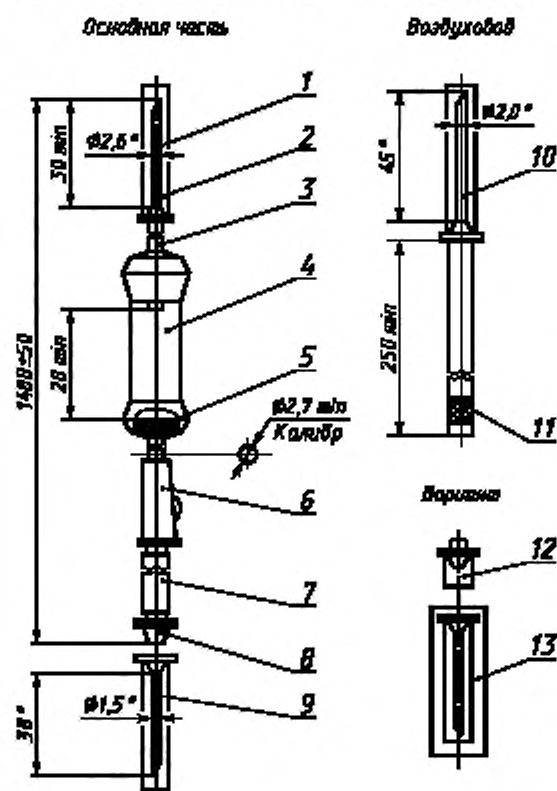


* Размеры для справок.

1 — игла для емкости (с боковым отверстием); 2, 12 — колпачок;
3 — трубка; 4 — капельница; 5 — фильтрующий узел; 6 — зажим;
7 — инъекционный узел; 8 — головка с конусом «Рекорд» или
«Луер»; 9 — игла с конусом «Рекорд» или «Луер»; 10 — игла воз-
духовода (с боковым отверстием); 11 — фильтр; 13 — инъекцион-
ная игла в индивидуальной таре

Черт. 9

Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 21—05

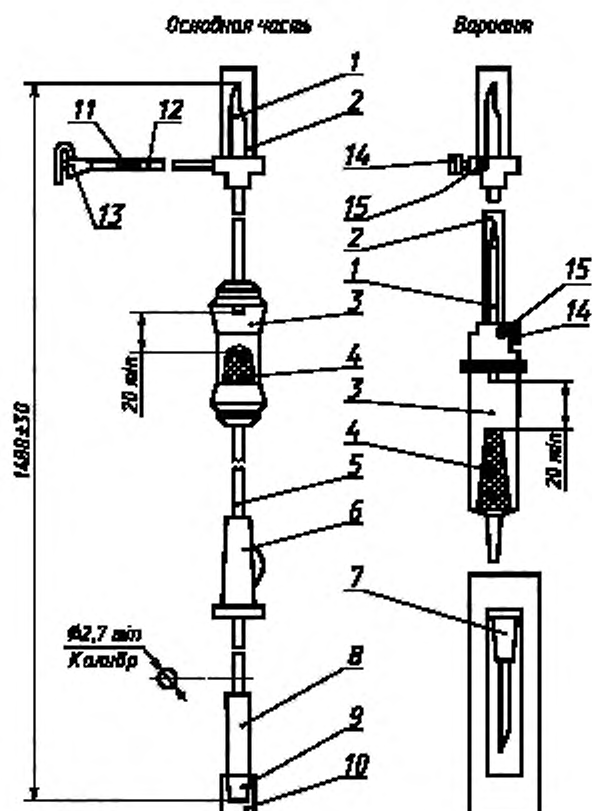


* Размеры для справок.

1 — игла для емкости (с боковым отверстием); 2, 12 — колпачок;
3 — трубка; 4 — капельница; 5 — фильтрующий узел; 6 — зажим;
7 — инфузионный узел; 8 — головка с конусом «Рекорд» или
«Луер»; 9 — инфузионная игла с конусом «Рекорд» или «Луер»;
10 — игла воздуховода (с боковым отверстием); 11 — фильтр;
13 — инфузионная игла в индивидуальной таре

Черт. 10

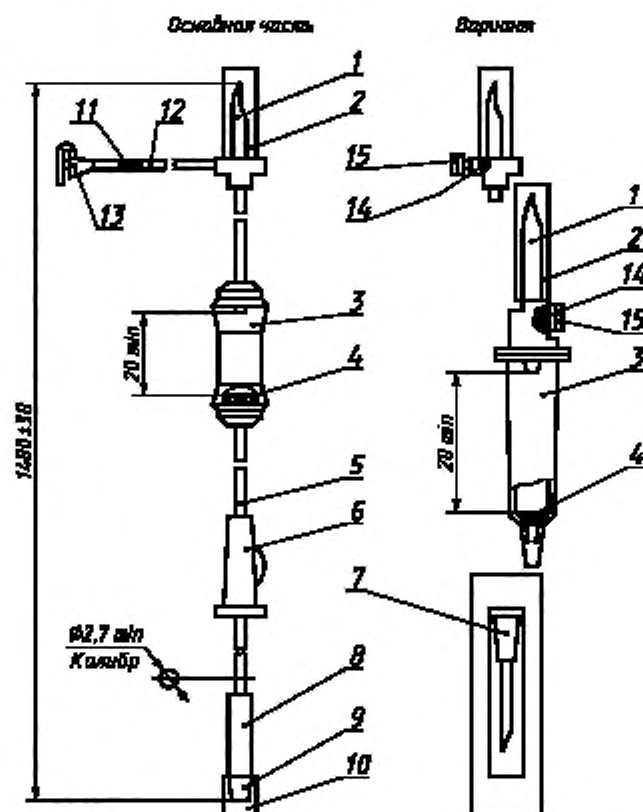
Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов
ПК 23—05



1 — совмещенная игла; 2, 10 — колпачок; 3 — капельница;
4 — фильтрующий узел; 5, 12 — трубка; 6 — зажим; 7 — инъекци-
онная игла в индивидуальной таре; 8 — инъекционный узел;
9 — головка с конусом «Дуер»; 11, 15 — фильтр; 13, 14 — головка
с заглушкой

Черт. 11

Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов ПР 23—05



Черт. 12

ПРИЛОЖЕНИЕ 1. (Измененная редакция, Изм. № 1, 2, 3, 4).

ПЕРЕЧЕНЬ КОДОВ ОКП

Наименование устройства	Обозначение устройства	Код ОКП
Устройство для взятия крови в бутылку	БК 10—01	94 4477 1002
То же, для экспорта		94 4477 1012
Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов	ПР 11—01	94 4477 4011
То же, для экспорта		94 4477 4012
Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов	ПР 21—05	94 4477 4039
То же, для экспорта		94 4477 4040
Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов	ПР 23—05	94 4477 4041
То же, для экспорта		94 4477 4042
Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	ПК 23—02	94 4477 2064
То же, для экспорта		94 4477 2056
Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	ПК 11—01	94 4477 2001
То же, для экспорта		94 4477 2047
Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов (с одновременным измерением венозного давления)	ПК 11—03	94 4477 2008
То же, для экспорта		94 4477 2009
Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	ПК 11—05	94 4477 2036
То же, для экспорта		94 4477 2037
Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	ПК 21—01	94 4477 2003
То же, для экспорта		94 4477 2015
Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	ПК 21—05	94 4477 2083
То же, для экспорта		94 4477 2084
Устройство для переливания крови и компонентов крови из контейнеров	ПК 22—02	94 4477 2031
То же, для экспорта		94 4477 2058
Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	ПК 23—05	94 4477 2085
То же, для экспорта		94 4477 2086
Устройство комбинированное для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	КР 11—01	94 4477 2039
То же, для экспорта		94 4477 2040

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

1. РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством медицинской и микробиологической промышленности
2. УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 20.03.87 № 805

Изменение № 4 принято Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 17 от 22.06.2000)

За принятие изменения проголосовали:

Наименование государства	Наименование национального органа по стандартизации
Азербайджанская Республика	Азгосстандарт
Республика Армения	Армгосстандарт
Республика Беларусь	Госстандарт Республики Беларусь
Грузия	Грузстандарт
Республика Казахстан	Госстандарт Республики Казахстан
Кыргызская Республика	Кыргызстандарт
Республика Молдова	Молдова-Стандарт
Российская Федерация	Госстандарт России
Республика Таджикистан	Таджикстандарт
Туркменистан	Главгосслужба «Туркменстандартлары»
Республика Узбекистан	Узгосстандарт
Украина	Госстандарт Украины

3. ВЗАМЕН ГОСТ 25047—81 (СТ СЭВ 2591—80)

4. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕНТЫ

Обозначение НТД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта
ГОСТ 2364—74	1.6.3
ГОСТ 3560—73	1.6.3
ГОСТ 9481—2001	1.6.1
ГОСТ 10459—87	1.6.1
ГОСТ 13511—91	1.6.1
ГОСТ 13513—86	1.6.1
ГОСТ 14192—96	1.5.6
ГОСТ 15150—69	Вводная часть, 4.1.1, 4.1.2, 4.2
ГОСТ 15846—2002	1.6.1
ГОСТ 16337—77	1.6.3
ГОСТ 18242—72	2.6
ГОСТ 18251—87	1.6.1
ГОСТ 18321—73	2.4, 2.11
ГОСТ 20435—75	1.6.3, 4.1.1
ГОСТ 20790—93/ГОСТ Р 50444—92	1.3.15, 1.3.16, 3.11, 3.12, 3.13
ГОСТ 22852—77	1.6.1
ГОСТ 24634—81	1.6.3
ГОСТ 28840—90	3.6

5. Ограничение срока действия снято по протоколу № 3—93 Межгосударственного совета по стандартизации, метрологии и сертификации (ИУС 5-6—93)
6. ИЗДАНИЕ (сентябрь 2003 г.) с Изменениями № 1, 2, 3, 4, утвержденными в феврале 1989 г., январе 1990 г., феврале 1991 г., апреле 2002 г. (ИУС 5—89, 4—90, 5—91, 7—2002)

Редактор *Л.В. Афанасенко*
Технический редактор *О.Н. Власова*
Корректор *В.Е. Нестерова*
Компьютерная верстка *С.В. Рябовой*

Изд. лиц. № 02354 от 14.07.2000. Сдано в набор 13.08.2003. Подписано в печать 09.10.2003. Усл.печ.л. 3,26. Уч.-изд.л. 2,40.
Тираж 125 экз. С 12371. Зак. 889.

ИПК Издательство стандартов, 107076 Москва, Колодезный пер., 14.
<http://www.standards.ru> e-mail: info@standards.ru

Набрано в Издательстве на ПЭВМ

Филиал ИПК Издательство стандартов – тип. "Московский печатник", 105062 Москва, Лялин пер., 6.
Плр № 080102

11 ЗДРАВООХРАНЕНИЕ

МКС 11.040.20

Группа Р22

Изменение № 4 ГОСТ 25047—87 Устройства комплектные эксфузионные, инфузионные и трансфузионные однократного применения. Технические условия

Принято Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (протокол № 17 от 22.06.2000)

Зарегистрировано Бюро по стандартам МГС № 4032

За принятие изменения проголосовали:

Наименование государства	Наименование национального органа по стандартизации
Азербайджанская Республика	Азгосстандарт
Республика Армения	Армгосстандарт
Республика Беларусь	Госстандарт Республики Беларусь
Грузия	Грузстандарт
Республика Казахстан	Госстандарт Республики Казахстан
Кыргызская Республика	Кыргызстандарт
Республика Молдова	Молдовастандарт
Российская Федерация	Госстандарт России
Республика Таджикистан	Таджикстандарт
Туркменистан	Главгосслужба «Туркменстандарт-лары»
Республика Узбекистан	Узгосстандарт
Украина	Госстандарт Украины

Первая страница стандарта. Графа «Дата введения». Исключить слова: «Дата введения в части пп. 1.3.17, 1.3.18 — 01.01.91».

Вводную часть после третьего абзаца изложить в новой редакции:

«Обязательные требования к качеству продукции, работы (процесса), услуг изложены в пп. 1.2.3, 1.3.2, 1.3.4, 1.3.5, 1.3.6, 1.3.7, 1.3.8, 1.3.9, 1.3.10, 1.3.11, 1.3.12, 1.3.13 (в части стерильности), 1.3.14, 1.3.17, 1.3.18, 1.4».

Пункт 1.2.2. Первый абзац изложить в новой редакции:

(Продолжение см. с. 6)

«В зависимости от назначения и конструктивных особенностей устройства в пределах каждого типа подразделяют на виды, указанные на черт. 1—12 приложения 1 и в табл. 1»;

таблицу 1 дополнить обозначениями устройств — ПР 21—05, ПР 23—05 (после ПР 11—01); ПК 21—05 (после ПК 21—01), ПК 23—05 (после ПК 22—02) и соответствующими данными:

Обозначение вида устройства	Наименование вида устройства	Условия применения	Номер чертежа приложения 1
ПР 21—05	Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов	Переливание из бутылки, полужесткая капельница	10
ПР 23—05	Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов	Переливание из бутылки или полимерного контейнера, полужесткая капельница, полимерная игла к бутылке или контейнеру имеет каналы для прохода воздуха и жидкости	12
ПК 21—05	Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	Переливание из бутылки, полужесткая капельница	9
ПК 23—05	Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	Переливание из бутылки или полимерного контейнера, полужесткая капельница, полимерная игла к бутылке или контейнеру имеет каналы для прохода воздуха и жидкости	11

Пункт 1.2.3 изложить в новой редакции:

«1.2.3. Основные размеры устройств должны соответствовать указанным на черт. 1—12 приложения 1. Чертежи не определяют конструкцию устройств».

Пункт 1.3.1. Исключить аббревиатуру: СССР.

Пункт 1.3.2 изложить в новой редакции:

«1.3.2. Трубки и капельница должны быть изготовлены из материалов,

(Продолжение см. с. 7)

позволяющих видеть невооруженным глазом пузырьки воздуха, уровень жидкости и последовательность каплепадения».

Пункт 1.3.5. Второй абзац изложить в новой редакции:

«Допускается не более 3 механических частиц».

Пункты 1.3.7, 1.3.13 изложить в новой редакции:

«1.3.7. Соединения трубок специальных игл диаметром 1,5 или 1,2 мм с головками должны выдерживать нагрузку при растяжении не менее 50 Н, соединения трубок специальных игл диаметром 0,8 мм — не менее 45 Н, а соединения всех других деталей устройства, кроме соединения инъекционной иглы с головкой типа «Рекорд» или «Луер», должны выдерживать нагрузку при растяжении не менее 20 Н после стерилизации».

1.3.13. Инъекционная игла диаметром 1,5 или 1,2 мм должна быть в индивидуальной таре, стерильна, иметь силиконовое покрытие. Допускается применять инъекционную иглу диаметром 0,8 мм для устройств типа ПР».

Пункты 1.3.15, 1.3.16, 3.11, 3.12, 3.13. Заменить ссылку: ГОСТ 20790—82 на ГОСТ 20790—93.

Пункт 1.4.1 изложить в новой редакции (таблицу 2 исключить):

«1.4.1. В состав комплекта каждого эксфузионного, инфузионного и трансфузионного устройства должны входить:

основная часть;

воздуховод (для устройств с металлическими одноканальными иглами);

инъекционная игла (для инфузионных и трансфузионных устройств) в индивидуальной таре, вложенная в основную тару устройства, или без индивидуальной тары, вложенная в потребительскую тару устройства; потребительская тара.

Основная часть, воздуховод и инъекционная игла должны быть вложены в потребительскую /основную тару. Потребительская/ основная тара должна быть заварена.

Примечание. Допускается устройства инфузионные и трансфузионные в потребительской таре комплектовать иглами инъекционными в индивидуальной таре в равных количествах и вкладывать в основную тару».

Пункты 1.5.1, 1.5.2. Примечание исключить.

Пункты 1.5.1, 1.5.4. Исключить слова: «наименование министерства».

Пункты 1.5.2, 1.5.5. Исключить слова: «марка «Медэкспорт», «Экспортер В/О «Медэкспорт»; заменить слова: «Сделано в СССР» на «Сделано в _____».

страна-изготовитель

Пункты 1.5.4, 1.5.5. Знак сноски и сноску исключить.

Пункт 1.5.6 изложить в новой редакции:

(Продолжение см. с. 8)

«1.5.6. Транспортная маркировка — по ГОСТ 14192—96 с указанием на каждом транспортном ящике массы брутто и манипуляционных знаков, соответствующих надписям: «Хрупкое. Осторожно», «Беречь от влаги».

Пункт 1.6.1. Заменить ссылку: ГОСТ 13511—84 на ГОСТ 13511—91.

Пункт 2.1. Заменить слова: «и периодическим испытаниям» на «периодическим и сертификационным испытаниям».

Пункты 2.8—2.10 изложить в новой редакции:

«2.8. Испытания на соответствие требованиям п. 1.3.10 (в части стерильности и токсичности) и п. 1.3.13 (в части стерильности) проводят при приемосдаточных и периодических испытаниях в соответствии с порядком проведения контроля стерильности стерилизованных медицинских изделий на предприятиях, «Методическими указаниями по контролю стерильности изделий медицинского назначения, стерилизованных радиационным методом» и «Методикой контроля токсичности медицинских изделий однократного применения, стерилизованных радиационным или газовым методом» или «Методикой контроля токсичности стерильных систем комплектных эксфузионных, трансфузионных и инфузионных однократного применения», утвержденными Минздравом.

Объемы выборки для контроля стерильности и токсичности определяют по вышеуказанным методикам.

2.9. Испытания на соответствие п. 1.3.10 (в части пирогенности) проводят при приемосдаточных и периодических испытаниях (один раз в год).

Объем выборки для контроля пирогенности определяют по «Методике контроля пирогенности систем комплектных эксфузионных, трансфузионных и инфузионных однократного применения» или «Методике контроля пирогенности медицинских изделий однократного применения, стерилизованных радиационным или газовым методом», утвержденных Минздравом.

2.10. Периодические испытания проводят на одной партии устройств один раз в год на соответствие требованиям настоящего стандарта, кроме пп. 1.3.15—1.3.19.

Испытания на соответствие требованиям п. 1.3.19 проводят один раз в три года.

Испытания на соответствие требованиям пп. 1.3.15—1.3.18 проводят только на образцах из установочной серии, а также при изменении конструкции, материалов и (или) технологии изготовления, которые могут привести к снижению устойчивости изделий по контролируемым показателям».

Пункт 2.12. Последний абзац изложить в новой редакции:

«Испытания по п. 1.3.19, кроме испытаний на стерильность, токсичность и пирогенность (пп. 1.3.10 и 1.3.13), проводят на 13 устройствах в

(Продолжение см. с. 9)

соответствии с нормативными документами. Объем выборки для испытаний по пп. 1.3.10 и 1.3.13 (в части стерильности) определяют в соответствии с пп. 2.8 и 2.9».

Раздел 2 дополнить пунктом — 2.15:

«2.15. Сертификационные испытания на соответствие требованиям пп. 1.5.1; 1.3.11; 1.4; 1.2.3; 1.3.2; 1.3.12; 1.3.13 (в части стерильности игл) и 1.3.14 проводят на 10 устройствах в указанной последовательности.

Сертификационные испытания на соответствие требованиям пп. 1.3.4 и 1.3.5 проводят на 5 устройствах; на соответствие требованиям пп. 1.3.6; 1.3.7; 1.3.8; 1.3.9; 1.3.17 и 1.3.18 — на 30 устройствах (на 5 устройствах по каждому виду испытаний соответственно). Допускается проводить различные испытания на одних и тех же образцах, если это не влияет на результаты.

Сертификационные испытания на соответствие токсикологической и биологической безопасности (п. 1.3.10) проводят по методикам, утвержденным Минздравом».

Пункт 3.6. Заменить ссылку: ГОСТ 7762—74 на ГОСТ 28840—90.

Пункт 3.8 изложить в новой редакции:

«3.8. Проверка стерильности, пирогенности и токсичности (пп. 1.3.10, 1.3.13).

Стерильность устройств проверяют в соответствии с порядком проведения контроля стерильности стерилизованных медицинских изделий на предприятиях и «Методическими указаниями по контролю стерильности изделий медицинского назначения, стерилизованных радиационным методом», утвержденными Минздравом.

Пирогенность устройств проверяют в соответствии с «Методикой контроля пирогенности систем комплектных эксфузионных, трансфузионных и инфузионных однократного применения» или «Методикой контроля пирогенности медицинских изделий однократного применения, стерилизованных радиационным или газовым методом», утвержденных Минздравом.

Токсичность устройств проверяют в соответствии с «Методикой контроля токсичности стерильных систем комплектных эксфузионных, трансфузионных и инфузионных однократного применения» или «Методикой контроля токсичности медицинских изделий однократного применения, стерилизованных радиационным или газовым методом», утвержденных Минздравом».

Пункт 3.16. Заменить слова: «по ГОСТ 23256—86» на «по нормативным документам».

Приложение 1. Чертежи 1—8. Заменить размер: $\varnothing 3 \text{ min}$ на $\varnothing 2,7 \text{ min}$; чертежи 2—8. Заменить размер: 40 min на 38*;

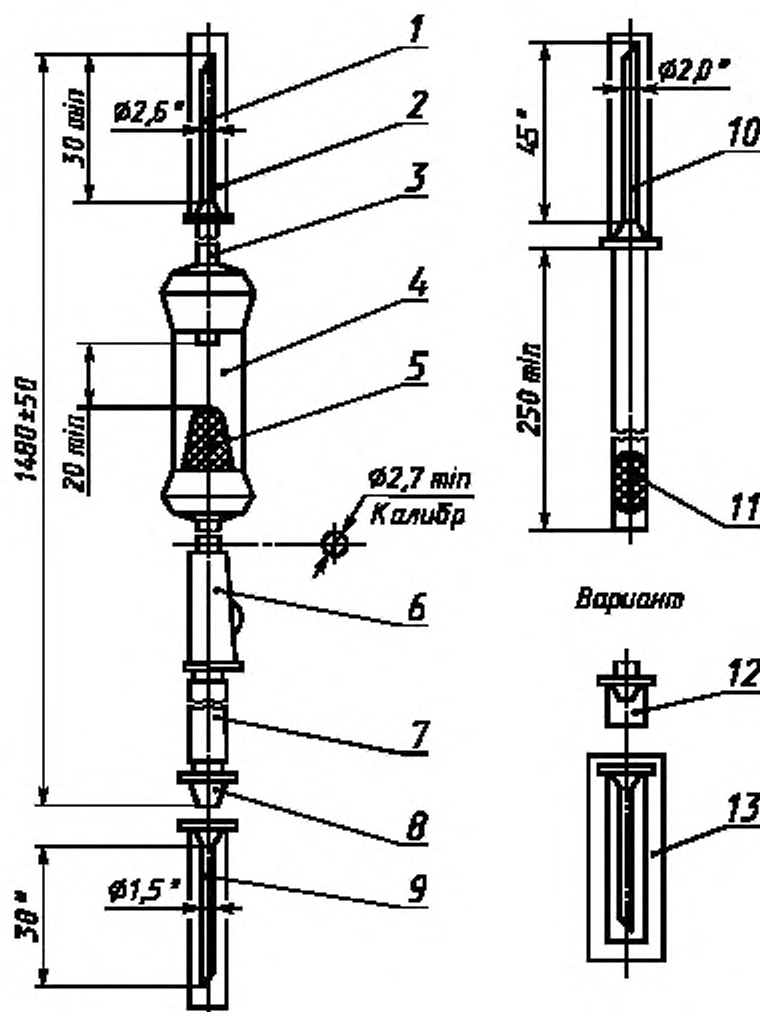
дополнить чертежами — 9—12;

(Продолжение см. с. 10)

Устройство для переливания крови, кровезаменителей
и инфузионных растворов ПК 21 — 05

Основная часть

Воздуховод



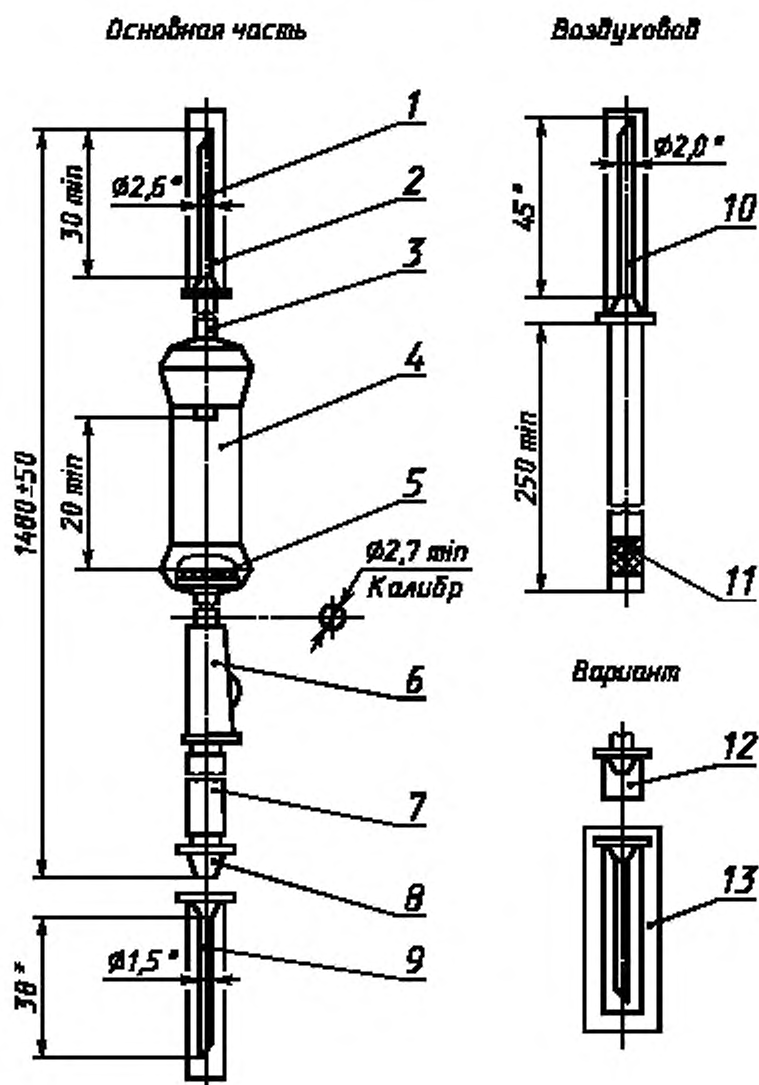
* Размеры для справок

1 — игла для емкости (с боковым отверстием); 2, 12 — колпачок; 3 — трубка; 4 — капельница; 5 — узел фильтрующий; 6 — зажим; 7 — узел инъекционный; 8 — головка с конусом «Рекорд» или «Луер»; 9 — игла с конусом «Рекорд» или «Луер»; 10 — игла воздуховода (с боковым отверстием); 11 — фильтр; 13 — игла инъекционная в индивидуальной таре

Черт. 9

(Продолжение см. с. 11)

Устройство для вливания кровезаменителей
и инфузионных растворов ПР 21 — 05



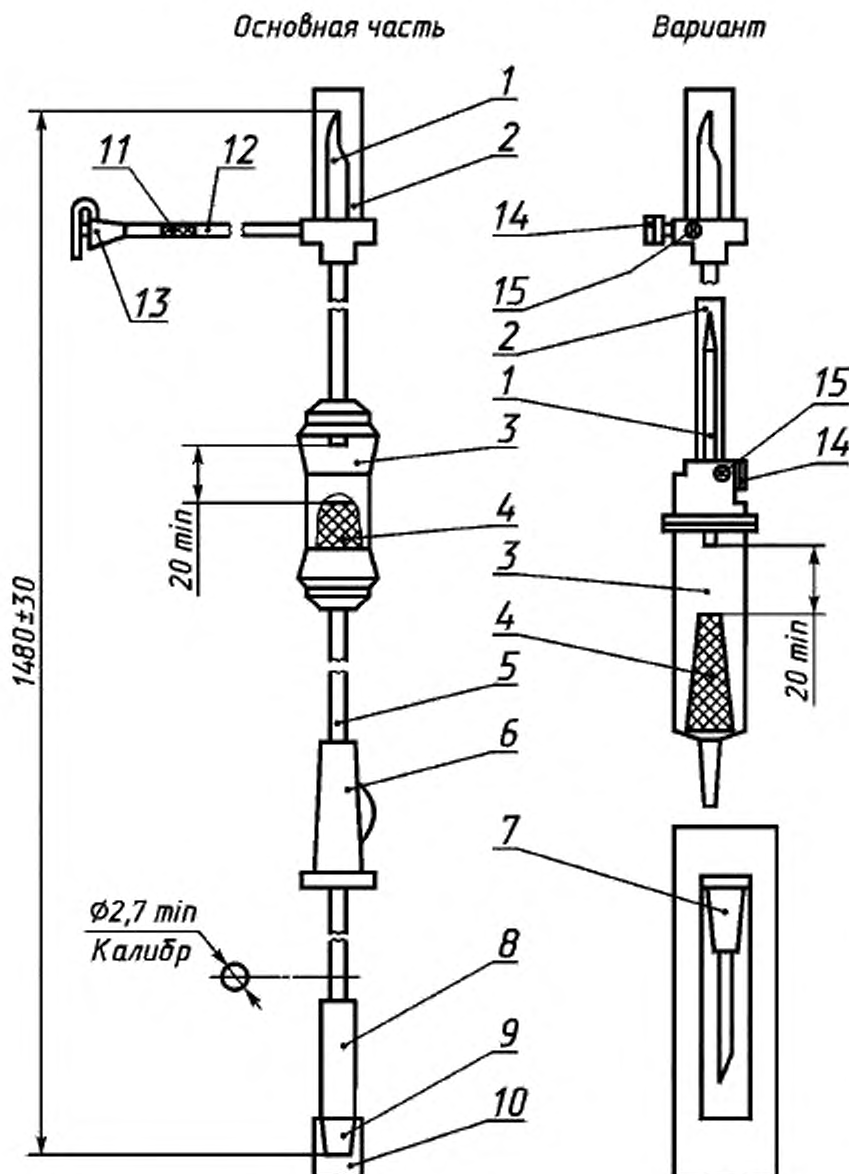
* Размеры для справок

1 — игла для емкости (с боковым отверстием); 2, 12 — колпачок; 3 — трубка; 4 — капельница; 5 — узел фильтрующий; 6 — зажим; 7 — узел инъекционный; 8 — головка с конусом «Рекорд» или «Луер»; 9 — игла инъекционная с конусом «Рекорд» или «Луер»; 10 — игла воздуховода (с боковым отверстием); 11 — фильтр; 13 — игла инъекционная в индивидуальной таре

Черт. 10

(Продолжение см. с. 12)

**Устройство для переливания крови, кровезаменителей
и инфузионных растворов ПК 23 — 05**



1 — игла совмещенная; 2, 10 — колпачок; 3 — капельница; 4 — узел фильтрующий; 5, 12 — трубка; 6 — зажим; 7 — игла инъекционная в индивидуальной таре; 8 — узел инъекционный; 9 — головка с конусом «Луер»; 11, 15 — фильтр; 13, 14 — головка с заглушкой

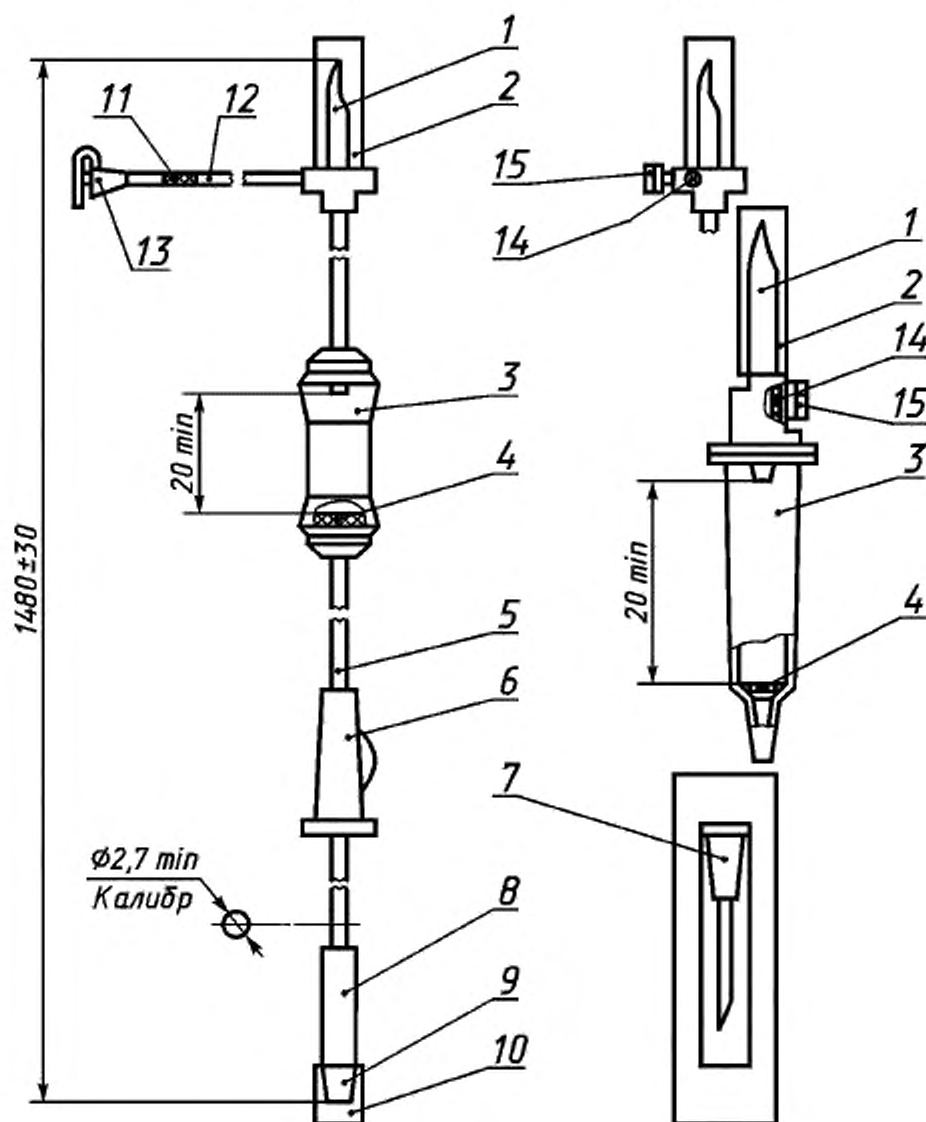
Черт. 11

(Продолжение см. с. 13)

Устройство для вливания кровезаменителей
и инфузионных растворов ПР 23 — 05

Основная часть

Вариант



1 — игла совмещенная; 2, 10 — колпачок; 3 — капельница; 4 — узел фильтрующий; 5, 12 — трубка; 6 — зажим; 7 — игла инъекционная в индивидуальной таре; 8 — узел инъекционный; 9 — головка с конусом «Луер»; 11, 14 — фильтр; 13, 15 — головка с заглушкой

Черт. 12

(Продолжение см. с. 14)

Приложение 2. Таблицу дополнить кодами ОКП для новых обозначений ПР 21—05 и ПР 23—05 (после ПР 11—01); ПК 21—05 (после ПК 21—01) и ПК 23—05 (после ПК 22—02):

Наименование устройства	Обозначение устройства	Код ОКП
Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов	ПР 21—05	94 4477 4039
То же, для экспорта		94 4477 4040
Устройство для вливания кровезаменителей и инфузионных растворов	ПР 23—05	94 4477 4041
То же, для экспорта		94 4477 4042
Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	ПК 21—05	94 4477 2083
То же, для экспорта		94 4477 2084
Устройство для переливания крови, кровезаменителей и инфузионных растворов	ПК 23—05	94 4477 2085
То же, для экспорта		94 4477 2086

(ИУС № 7 2002 г.)