



ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

эндоскопы медицинские

ОБЩИЕ ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ И МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЙ

ГОСТ 23496—89 (СТ СЭВ 4781—84, СТ СЭВ 5849—86, СТ СЭВ 6144—87)



Издание официальное

E

53 5-89/457

KOII.

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

эндоскопы медицинские

Общие технические требования и методы испытаний

Medical optical endoscopes. General technical requirements and test methods

ГОСТ 23496—89

(CT C3B 4781-84, CT C3B 5849-86, CT C3B 6144-87)

OKTI 94 4004

Дата введения 01.01.91

Настоящий стандарт распространяется на медицинские эндоскопы с волоконными световодами (далее — эндоскопы), предназначенные для диагностического осмотра внутренних полостей человека и для проведения различных манипуляций и вмешательств (биолсия, полипэктомия, коагуляция и резекция тканей, извлечение инородных тел и др.) под визуальным контролем, и устанавливает общие технические требования на эндоскопы, изготовляемые для нужд народного хозяйства и экспорта.

Термины, применяемые в стандарте, и их определения, правила построения наименований и условных обозначений эндоскопов

по ГОСТ 18305.

Стандарт не распространяется на эндомикроскопы, а также на комплекс эндоскопа с кино-, теле- и прочими устройствами, которые используются при эндоскопическом исследовании и лечении.

1. КЛАССИФИКАЦИЯ

1.1. Эндоскопы в зависимости от системы передачи изображения подразделяют на следующие подгруппы однородной продукции:

эндоскопы с волоконной оптикой;

эндоскопы с линзовой оптикой;

эндоскопы тубусные.

1.2. В зависимости от конструкции рабочей части эндоскопы с волоконной оптикой подразделяют на следующие типы:

гибкие эндоскопы с волоконной оптикой; жесткие эндоскопы с волоконной оптикой.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена



1.3. В зависимости от возраста пациентов, для исследования которых предназначены, эндоскопы подразделяют на:

эндоскопы для взрослых;

эндоскопы детские.

2. ТЕХНИЧЕСКИЕ ГРЕБОВАНИЯ

 Эндоскопы должны изготовляться в соответствии с требо-ваннями настоящего стандарта, ГОСТ 20790, технических условий на эндоскопы конкретных типов

Перечень показателей качества эндоскопов и их применяе-

мость приведены в приложении 1.

2.2. Значения основных параметров эндоскопов и допустимые отклонения их номинальных значений указывают в технических условиях на эндоскопы конкретных типов. Рекомендуемые значения параметров приведены в приложении 2.

2.3. Поле зреняя эндоскопа должно иметь резкую границу; в нем не должно быть видно светящихся фасок оптических деталей и рефлексов, мешающих наблюдению и снижающих качество изо-

бражения.

Примечание, Поле зрения оптической трубки эндоскопов должно быть круглым.

2.4. При осмотре поля зрения эндоскопов и лупы в проходящем свете не должны быть видны загрязнения, пятна, царапины, налеты, свили и дымы, мешающие наблюдению; характер и количество допустимых дефектов в поле зрения должны устанавливаться в технических условиях на эндоскопы конкретных типов.

2.5. Торцы световода канала передачи света должны быть

полированы. Не допускаются трещины и расслоения. 2.6. Изображение объекта, наблюдаемого через гибкий эндоскоп, не должно быть повернуто относительно объекта более чем на ±15°

2.7. Узлы и элементы соединений эндоскопа, требующие герметичности, и степень герметичности устанавливают в технических

условиях на эндоскопы конкретных типов.

2.8. Защитно-декоративные покрытия металлических наружных поверхностей эндоскопов должны соответствовать требованиям ГОСТ 9.032, ГОСТ 9.301 и ГОСТ 9.303.

2.9. Материалы, из которых изготовляют детали эндоскопов, контактирующие с тканями тела пациента, должны быть разреше-

ны к применению Министерством здравоохранения СССР.

 Инструменты, входящие в комплект эндоскопов, должны соответствовать ГОСТ 19126 и техническим условиям на инструменты и эндосколы конкретных типов.

2.11. Диоптрийная подвижка окуляров эндоскопов и луп тубусных эндоскопов (при их наличии) должна обеспечивать получение резкого изображения объекта, находящегося на рабочем расстоянии при наблюдении глазом с аметропней в пределах

±5 дптр.

 2.12. Эндоскопы в потребительской таре должны обладать виб-ропрочностью по ГОСТ 20790 для изделий, относящихся в зависимости от воспринимаемых механических воздействий к группе 2.

Эндоскопы должны сохранять работоспособность после механических воздействий при транспортировании в соответствии

с требованиями ГОСТ 20790.

2.14. Эндоскопы при эксплуатации должны быть устойчивыми к воздействию климатических факторов внешней среды в соответствии с требованиями ГОСТ 20790 для изделий исполнений УХЛ4.2 и О4.1, при этом рабочая часть эндоскопов должна быть устойчива к воздействию биологической среды, в которой работа-ет эндоскоп, при температуре от 32 до 42°C для изделий исполнения У6 ГОСТ 20790.

 Эндоскопы должны быть устойчивыми к циклу обработ-ки, состоящему из: дезинфекции, предстерилизационной очистки и стерилизации. Виды обработки должны быть указаны в техни-

ческих условиях на эндоскопы конкретных типов.

2.16. Эндоскопы должны сохранять работоспособность после воздействия температуры и влажиости воздуха в процессе транс-портирования по ГОСТ 15150: для вида климатического исполнения УХЛ4.2 — по условиям хранения 5; для исполнения О4.1 по условиям хранения 6.

2.17. Безопасность эндоскопов для пациента, медицинского и обслуживающего персонала должна соответствовать ГОСТ 20790; требования к безопасности должны содержаться в технических условиях и эксплуатационной документации на эндоскопы кон-

кретных типов.

При использовании эндоскопа для введения в полости организ-ма различных устройств, инструментов или зондов применение этих устройств не должно снижать безопасность эндоскопа.

Рекомендации по использованию соответствующих устройств должны содержаться в эксплуатационной документации на эндо-

скопы конкретных типов.

2.18. Состояние наружной поверхности элементов и конструкция эндоскопа должны исключать травмирование пациента и врача при эксплуатации эндоскопа; требования к конструктивным особенностям эндоскопов, обеспечивающим безопасность их применения, должны быть указаны в технических условиях на эндоскопы конкретных типов.

 При комплектации эндоскопа устройствами, содержащими электрические цепи, технические условия на комплекс или на эти устройства должны содержать требования, обеспечивающие электробезопасность работы с устройством в целом по ГОСТ 12.2.025. Степень защиты ВF или CF.

- 2.20. В эндоскопах, предназначенных для работы с электрохирургическим инструментом, должны быть предусмотрены специальные меры защиты как пациента, так и медицинского персонала по пп. 2.20.1 — 2.20.3.
- 2.20.1. Эндоскоп должен иметь наглазник, изолированный от корпуса эндоскопа или выполненный из изоляционного материала; изоляция должна выдерживать испытательное напряжение 1500 В, 50 Гц в течение 1 мин. Высокочастотный (ВЧ) ток утечки через наглазник (окуляр) не должен превышать 50 мА.

2.20.2. Конструкцией эндоскопа должно быть предусмотрено гнездо для подключения защитного кабеля при работе с аппаратами для ВЧ-хирургии. Переходное сопротивление между любой металлической неокращенной частью поверхности эндоскопа и гнездом для подсоединения защитного кабеля не должно превышать 40 Ом.

Примечание, Требование не распространяется на эндоскопы, конструкция которых исключает контакт каких-либо металлических частей эндоскопа с гнездом для подключения защитного кабеля, что должно быть указано в технических условиях на эндоскопы конкретимих типов.

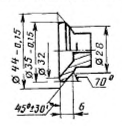
2.20.3. При комплектации эндоскопа инструментами для электрохирургии поверхности инструментов должны быть покрыты изоляционным материалом, за исключением той части, которая должна входить в контакт с тканями тела при работе. Напряжение при проверке изоляции должно составлять 1500 В при номинальной рабочей частоте.

2.21. Присоединительные размеры:

элементов разъемов световодов должны соответствовать требованням ГОСТ 18250;

жестких наглазников должны соответствовать указанным на черт. 1.

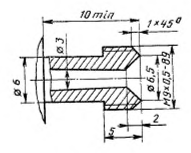
Присоединительные размеры жестких наглазников



Черт. 1

Примечание. Угол 70° порвируется на участке диаметром не менее 28 мм.

Гнезда, обеспечивающие работу с аппаратами для ВЧ-хирургии, должны соответствовать указанным на черт. 2.



Черт. 2

Примечание Неуказанные предельные отклонения размеров обработанных поверхностей: H 14; h 14.

Для обеспечения работы эндоскопов с различными принадлежностями (насадками, осветителями и пр.) допускается применение разъемов световодов и наглазников других конструкций.

2.22. Требования к конструкции элементов управления, взаимодействию отдельных частей эндоскопа, обеспечивающих эксплуатацию эндоскопа, устанавливают в технических условиях на эндоскопы конкретных типов.

2.23. Функциональные элементы, органы управления эндоско-

пов должны иметь информационные знаки по ГОСТ 24263.

2.24. Показатели надежности эндоскопов должны соответствовать ГОСТ 23256.

В зависимости от возможных последствий отказа в процессе эксплуатации эндоскопы относят к классу В по ГОСТ 23256.

- В технических условиях на эндоскопы конкретных типов должны быть установлены требования к следующим показателям належности.
- 2.25.1. Минимальные значения установленной безотказной наработки (T_{y}) в зависимости от типа эндоскопа должны быть:
 - от 320 до 1500 циклов для эндоскопов с линзовой оптикой и тубусных:
 - от 500 до 1000 циклов для эндоскопов с волоконной оптикой.

Минимальные значения средней наработки на отказ (T_o) в зависимости от типа эндоскопа (критерии отказов и предельных состояний приведены в приложении 3) должны быть:

от 800 до 4000 циклов — для эндоскопов с линзовой оптикой и тубусных;

от 1000 до 2000 циклов — для эндоскопов с волоконной оптикой.

Содержание испытательного цикла указывают в технических условиях на эндоскопы конкретных типов.

Примечание, По согласованию с заказчиком допускаются пругие завчения показателей безотказности эндоскопов, разработавных для проведения исследований и лечения по новым медицинским методикам или с применением новых технических решений.

2.25.2. Нормированное значение полного установленного срока службы ($T_{\text{сл.y}}$) должно быть не менее двух лет.

Нормированное значение полного среднего срока службы $(T_{c,a})$

должно быть не менее пяти лет.

Примечание. По требованию заказчика в технических условиях из экдоскопы конкретных типов должны быть установлены требования к ремонтопригодности и сохраняемости.

2.26. В технических условиях на эндоскопы конкретных типов указывают перечень наиболее тяжелого рабочего комплекта эндоскопа, удерживаемого в руках оператора при работе, и его массу, которая должна быть не более 1,5 кг.

2.27. Требования к маркировке, упаковке, транспортированию

и хранению по ГОСТ 26332.

з. МЕТОДЫ ИСПЫТАНИЯ

3.1. Испытания эндоскопов следует проводить в нормальных климатических условиях по ГОСТ 20790 (кроме пп. 1.14 и 1.16) методами, установленными в настоящем стандарте и технических

условиях на эндоскопы конкретных типов.

3.2. Проверку угла направления наблюдения, угла поля зрения, разрешающей способности, видимого увеличения, диаметра выходного зрачка, коэффициента интегрального светопропускания (п. 2.2) проводят методами, установленными в технических условиях на эндоскопы конкретных типов.

Проверку угла изгиба дистального конца (п. 2.2) гибкого эндоскопа с волоконной оптикой проводят при помощи специальных установок, обеспечивающих заданную точность измерения угла.

3.3. Проверку чистоты поля зрения эндоскопов и луп (пп. 2.3, 2.4) проводят путем наблюдения через окуляр белого фона, установленного и освещенного в соответствии с требованиями, установленными в технических условиях на эндоскопы конкретных типов.

Проверку формы и резкости границ поля зрения оптических трубок, фиксируемых в стволе или тубусе, проводят совместно с

соответствующим стволом или тубусом.

3.4. Проверку соответствия требованиям к конструкции и состоянию наружных поверхностей (пп. 2.5; 2.18) проводят внешним осмотром. При необходимости осмотр проводят под увеличением от 3 до 10 крат.

3.5. Проверку угла поворота изображения объекта, передаваемого через эндоскоп (п. 2.6), проводят при помощи радиальной шкалы с ценой деления 15° методами, установленными в технических условиях на эндоскопы конкретных типов.

3.6. Проверку герметичности узлов и элементов соединений (п. 2.7) проводят по техническим условиям на эндоскопы конкрет-

ных типов.

3.7. Проверку качества защитно-декоративных покрытий

(п. 2.8) проводят по ГОСТ 9.032 и ГОСТ 9.302.

3.8. Проверку материалов деталей (п. 2.9), контактирующих с тканями тела пациента, проводят по наличию документов, разренающих их применение.

3.9. Проверку инструментов, входящих в комплект эндоскопа (п. 2 10), проводят по ГОСТ 19126 и техническим условиям на ин-

струменты и эндоскопы конкретных типов.

3.10. Проверку дноптрийной подвижки (п. 2.11) окуляра эндоскопа с волоконной оптикой проводят наблюдением изображения проксимального торца жгута для передачи изображения через установленную на 0 дноптрийную трубку с сеткой и расположенные между окуляром эндоскопа и дноптрийной трубкой очковые между окуляром эндоскопа и дноптрийной подвижки окуляра эндоскопа при этом должен обеспечивать резкое изображение проксимального торца жгута.

Проверку диапазона диоптрийной подвижки окуляра оптической трубки или лупы проводят при помощи зрительной трубы с сеткой с кратностью увеличения от 3 до 6 крат и линз плюс 5 и минус 5 дитр. Предмет, расположенный на рабочем расстоянии, рассматривают через оптическую трубку или лупу, линзы, помещенные за окуляром оптической трубки или лупы, и зрительную

трубу.

3.11. Проверку вибропрочности эндоскопов (п. 2.12) проводят по ГОСТ 20790 при действии вибрационной нагрузки в диапазоне частот 10—55 Гц, амплитудой 0,15 мм в течение 2 циклов. Эндоскоп в потребительской таре в процессе испытаний жестко крепят к столу вибростенда (без дополнительной амортизации).

После воздействия эндоскопы должны удовлетворять требованиям пп. 2.3—2.7, 2.11, 2.18, 2.22, и не должно наблюдаться синжения разрешающей способности и коэффициента интегрального

светопропускания.

Проверку вибропрочности и ударопрочности эндоскопов в транспортной упаковке (п. 2.13) проводят по ГОСТ 20790.

После воздействия должны отсутствовать механические повреждения упаковки, эндоскопы должны удовлетворять требова-ниям пп 2.3 -2.7, 2.18, 2.22, и не должно наблюдаться снижение разрешающей способности и коэффициента интегрального светопропускания.

3.13. Проверку устойчивости эндоскопов к воздействию кли-матических факторов в процессе эксплуатации (п. 2.14) проводят в соответствии с ГОСТ 20790. Время выдержки в камере тепла и холода — по 2 ч. Допускается по согласованию с заказчиком проводить испытания на тепло- и холодоустойчивость при нормаль-ных климатических условиях по ГОСТ 20790, совмещая их с проверкой в этих же условиях.

Проверку устойчивости рабочей части эндоскопов к специфическим воздействиям среды организма проволят погружением их

в раствор при температуре (42+2)°С.

Состав раствора максимальной агрессивности и время выдерживания — в соответствии с техническими условиями на эндоскопы конкретных типов.

После испытаний эндоскоп должен удовлетворять требованиям пп 2.3, 2.4, 2.7, 2.8, 2.18, и не должно наблюдаться снижения разрешающей способности и коэффициента интегрального светопропускания

- Проверку устойчивости к очистке, дезинфекции и стери-лизации (п. 2.15) проводят по ГОСТ 20790 методами, установленными в технических условиях на эндосковы конкретных типов.
- Испытание на воздействие климатических факторов при транспортировании и хранении (л. 2.16) проводят по ГОСТ 20790.
 Эндоскопы в транспортной упаковке выдерживают в камере тепла и холода в течение 2 ч; время выдержки в транспортной упаковке после воздействия каждой из заданных температур в нормальных условиях — 2 ч; после распаковывания эндоскопы выдерживают в открытой потребительской таре в течение 2 ч.

Испытание на воздействие повышенной влажности проводят по ГОСТ 20790, при этом в течение последних 4 ч выдержки в нормальных климатических условиях эндоскопы должны находиться в открытой потребительской таре.

После каждого из видов воздействий по окончании выдержки в нормальных условиях эндоскопы должны удовлетворять требованиям пп. 2.3, 2.4, 2.7, 2.8, 2.18, 2.20, и не должно наблюдаться снижения разрешающей способности и коэффициента интегрального светопропускания.

3.16. Проверку безопасности эндоскопов для пациента, медицинского и обслуживающего персонала (п. 2.17) проводят по ГОСТ 20790 и техническим условиям на эндоскопы конкретных типов.

- 3.17. Проверку требований к конструкции и взаимодействию отдельных частей и элементов (п. 2.22) проводят методами, установленными в технических условиях на эндоскопы конкретных типов.
- 3.18. Проверку электробезопасности устройств, входящих в комплект эндоскопа или непользуемых с ним (п. 2.19), проводят по ГОСТ 12.2.025 и нормативно-техническим документам на устройства конкретных типов.
- 3.19. Проверку электрической прочности изоляции наглазника (п. 2.20.1) проводят по ГОСТ 12.2.025. При этом электрод накладывают на наружную поверхность наглазника, и испытательное напряжение прикладывают между электродом и металлическими частями эндоскопа.
- 3.20. Проверку ВЧ тока утечки через окуляр (п. 2.20.1) проводят на эндоскопе в рабочем положении, подключениом к хирургическому аппарату мощностью не более 500 Вт. При этом измерительную цепь подключают к электроду, наложениому на окуляр эндоскопа, и и зажиму защитного заземления хирургического анпарата.
- 3.21. Проверку переходного сопротивления (п. 2.20.2) проводят путем измерения сопротивления между доступными для прикасания металлическими частями и гнездом для подключения зашитного кабеля при помощи омметра, обеспечивающего измерения с погрешностью не более 0,2 Ом.
- 3.22. Проверку электробезопасности эндоскопов с комплектом (п. 2.20.3) проводят по ГОСТ 12.2.025.

Проверку прочности изоляции электрохирургического инструмента проводят при помощи электрода, накладываемого на непроводящие поверхности вводимых частей, при этом между активной частью инструмента и электродом должен быть воздушный завор или защитиое расстояние.

Испытательное напряжение прикладывают между соединителями, предназначенными для подачи ВЧ тока, и электродом.

- 3.23. Проверку присоединительных размеров элементов разъемов и жестких наглазников (п. 2.21) проводят измерительными средствами с пределами допускаемых погрешностей по ГОСТ 8.051.
- 3.24. Проверку наличия и качества информационных знаков (п. 2.23) проводят по ГОСТ 24263 и техническим условиям на эндоскопы конкретных типов.
- Контрольные испытания на надежность (пп. 2.24, 2.25)
 проводят по ГОСТ 23256 и техническим условиям на эндосколы конкретных типов.

C. 10 FOCT 23496-89

 3.26. Проверку размеров рабочей части (п. 2.2) и массы (п. 2.26) проводят при помощи универсальных измерительных средств.

3.27. Проверку маркировки и упаковки эндоскопов проводят

внешним осмотром и сличением с документацией,

ПРИЛОЖЕНИЕ 1 Обязательное

ПЕРЕЧЕНЬ ПОКАЗАТЕЛЕЙ КАЧЕСТВА ЭНДОСКОПОВ И ИХ ПРИМЕНЯЕМОСТЬ

Таблица 1

Наимемоновние поляза- теля мачества	Oforma- vesue no- xeserors	Навменования характери- мемого свойство	Применя мость по затиля в НТД	ka-
	качества	3,0000	T3 ma OKP	ענ
1, 110	КАЗАТЕЛ	п назначения		
1.1. Размеры поперечно- го сечения рабочей час- ти, мм	-	-	+	+
1.2. Длина рабочей час- ти, мм	I.p.	-	+	1
1.3, Поперечный размер рабочего канала для инст- румента, мм	d _u	-	+	+
1.4. Угод направления наблюдения,	i a	Оптическое свойство	+	+
1.5. Угловое поле опти- ческой системы в простран- стве предметов (угол поля зрения)	2ω	То же	+	+
1.6. Видимое увеличение	Г		-	+
1.7. Разрешающая спо-	N	2	+	+
1.8. Расчетное рабочее расстояние, мм	5	*	+	+
1.9. Днапазон рабочих расстояний, мм	-	- 1	+	+
1.10. Чистота поля эре-	-	Удобство наблюдения и выформативность		+
1.11. Днаметр выходного зрачка, мм	D1	Светосила оптической системы	±	±
1.12, Диовтряйная под- вижна окуляра, дптр	ð	Возможность регули- ровки для глаза с раз- ной степенью аметропия	±	±
1.13. Освещенность объ- екта, ак	E	Оптимальные условия наблюдения	±	+
1.14. Коэффициент рав- номерности освещенности объекта	K _e	Совершенство конст- рукции	±	+
1.15. Коэффициент передачи контраста	T	Достоверность передя- чи информации по кон- трасту	-	±

Наименование подрава- тели дачества	Обозна- чение по- на ъктоля	Наименование характери- луемого свойства	Применя мость по зателя в НТД	600
	l xavectna		TS TEA OKP	тя
1.16. Коэффициент интег- рального светопропуска- ния, %	τ2	Светопропускание	-	+
1.17. Показатель свето- пропускания по спектру	-	Цветопередача	+	+
1.18, Угол изгибт ди- стального конда ибкого эндоскопа (угол изгиба ди- стального конца)	σ	Совершенство конет	+	+
1.19. Герметичьость эндо- скопа и (илн) его частей	_	То же	+	+
2. ПО	КАЗАТЕЛ	и надежности		
2.1 Установленная без- отказная наработка, цикл	T_{γ}	Безотказность	+	+
2.2. Средняя наработка на отказ, цикл	T.	То же	=	+
2.3. Полный установлен- ный срок службы, годы	Ten.y	Долговечность	*	+
2.4. Полный средний срок : службы, годы	$T_{\phi \pi}$	То же	2	+
2.5. Среднее время вос- становления работоспособ- ного состояния, ч	T _u	Ремонтопритодность		+
2.6. Установленный срок сохраняемости	$T_{\rm t-y}$	Сохраняемость	-	+
3. ПОКАЗАТЕЛИ УСТО	ичивост	ги к внешним воздь	оствия	M
3.1. Устойчивость к кли- матическим воздействиям при эксплуатации	-	Обеспечение работо- способности и транспор- габельности	+	+
ари эксплуатация 3,2. Устойчивость к или- матическим воздействиям при гранспортировании и кранении	-	То же	+	+
3.3. Устойчивость и спе- цифическим воздействиям среды организма	-		+	+
3.4. Устойчивость к сред- ствам стерилизации и (или) цезинфекции	~	,	+	+

Продолжение табл. 1

Наимекование поизза- теля канества	Обозна- чение по казателя	Наименования характери- ауемого свойства	Применя мость по зателя в НГД	
Teste Martie, 144	RESTORTER	37230000	T3 %2 OKP	TY
3.5. Вибропрочность при эксплуатации	_	Обеспечение работо- способности и транспор- табельности	+	+
3,6. Вибропрочность п ударопрочность при транс- портировании	-	То же	+	+
4. ЭРГО	номиче	СКИЕ ПОКАЗАТЕЛИ		
4.1. Общая длина, мм	L	Удобство пользования и совершенство конст- рукции	±	±
4.2. Масса рабочего ком- плекта, кг	М	То же	+	+
3. IIOR	АЗАТЕЛІ	и безопасности		
 5.1. Электрическая проч- ность изоляции токоведу- щего элементя 	U	Электробезопасность	+	+
5.2, Электрическое сопро- тивление изолиции токове- дущего элемента, мОм	R	То же	+	+

Примечание. В таблице знак «+» означает применяемость, знак «-»— веприменяемость соответствующих показателей качества продукции, знак «±»— ограниченную применяемость, с учетом типа эндоскопа.

ЗНАЧЕНИЯ ОСНОВНЫХ ПАРАМЕТРОВ ГИБКИХ ЭНДОСКОПОВ С ВОЛОКОННОЯ ОПТИКОЯ

Таблина 2

	311	ачения показател	в для эндоскопоз	
Освовные параметры в размеры	гас тровите- ролосиче- ролосиче-	Пульмогологи- ческих	Отвория с ладжи гологических	общет прур тических
Размеры попереч- ного сечения рабо- чей части, мм	4,0-16,0	2,0- 6,5	1,0-5,0	2,0-8,0
Допустимое откло- нение размера попе- речного сечения ра- бочей части, %, не более			±10	
Длина рабочей час- ти, мм	750-2000	550—700	100700	200-700
Допустимое откло- нение длины рабочей части, %, не более		± 5 до 300 мм ± 4 св. 300 до ± 3 св. 500 мм	500 мм;	
Угол направления наблюдения		0°-105°		
Допустимое откло- нение угла направле- ния наблюдения, не более		± 5° для угло ±10° для угло	ов до 45° ов св. 45°	
Угол поля эрения	80°—135°	65° 105° (80°105°)*	50°-90°	60°-125°) •
Допустимое откло- нение угла поля эре- ния, %, не более		+15 -10		
Разрешающая спо- собность (на расчет- ном рабочем расстоя- ния), мм ⁻¹ , не менее	1,7 (1,7-2,6)*	3	1,7	3,5

Продолжение табл. 2

	3:	гачения показател:	я для эндосконов	
Ословные параметры и размеды	tectboante-	нульнокологи- ческих	оторинолирин- гологических	общехирур печесанх
Допустимое откло- нение разрешающей способности** (на расчетном рабочем расстояния), %,		-10		
Коэффицкент инте- грального светопро- пускания, %, не ме- нее		7		
Угол изгиба ди- стального конца (но- минальное значение максимально обеспе- чиваемого эндоско- пом):				
вверх	120°-210°	150°—180° (160°—180°)*	90°—180° (130°—180°)*	30°—160° (100°—
8693	90°-200°	30°—180° (60°—180°)*	90°—180°	-160°)* 30°160° (100°
вправо	90°-200°	-	-	-160°)*
влево	90°-200°	_		_
Допустимое откло- нение угла изгиба дистального конца***		+	-20° -10°	

Для эндоскопов, выпускаемых с 01.01.97.
 Допуск не ограничен по верхнему пределу.
 Для эндоскопов с углами не более 60° допуск по верхнему пределу не нормируют,

ЗНАЧЕНИЯ ОСНОВНЫХ ПАРАМЕТРОВ ЭНДОСКОПОВ

		3	начен	их па	рамет	rpon
	AN YOUR	MERO		для пул	ьмонолог	ж
Наименование параметра			бронхоскопов		Г	
	варослых	Zet- CHRX	варос- лых	дет- самя	Megar- assoc- Konos	TODA- SOC- FOROS
Размер поперечного сечения рабо- ней части, мм, не более Допустимое отклонение размера поперечного сечения рабочей части к. не более	9,5	5,0	12,0	10,0	20,0	12,0
Дляна рабочей части, мм, не ме- нее Попустимое отклонение длины ра-	200	120	r345	130_	130	180
бочей части, %, не болес Угловое поле оптической системы в пространстве предметов, в возду- кс, номинальное значение, не менее	60°(\$0°)*	50°	50°	50°	_	65°
Допустимое отклонение углового оля оптической системы, %, не бо- не Угол направления наблюдения Допустимое отклонение угла на- гравления наблюдения, %, не более Допустимое отклонение видимого пеличения (на расчетном рабочем насстоянии), %, не более: олических трубок лув Разрешающая способность (на рас- ретном рабочем расстоянии), мм ⁻¹ , не менее** Допустимое отклонение разрешаю цей способности (на расчетном ра- точем расстоянии), %, не более** Допустимое отклонение диаметра выходного зрачка оптических гру- бок, %, не более: св. 1,0 до 1,5 мм						

Для эндосковов, выпускаемых с 01.01.97.
 Для оптических трубок диаметром не менее 4 мм и дляной не белее
 Допуск не ограничен по верхиему пределу.

С ЛИНЗОВОЙ ОПТИКОЙ И ТУБУСНЫХ

Таблица 3

JAS.	гастроз	втеровы	'MH	LAS	для экушерства и гиня мология		rme-	рингология рингология			
108 1000- 1000- 1008-	pes- rocuo- non	XOAC ZOXO- CAO DOS	Made-	1000 CKO- 2 MSMO-	pacte poc- sonos	KYAN LOC- KOBOS	Repe- monos Salvo-	амтро- ско- пов	отос- нопов	OTO- CAJIL- RESETO CS.O- IIOS	Apr po- cxo nos
16,0	20,0	8,0	11,0	32,0	8,0	12,0	8,0	7,0	7,0	5,0	5,5

250	150	300	300	1140	200	120	200	100	100	130	115
2	-	1	1		_	_	1	_		-	

+10 -6 0°-110°

±5

±10 ±5

10 (12)*

-15

±10 ±8

350 мм (при угле поля зрения не более 70°).

КРИТЕРИИ ОТКАЗОВ И ПРЕДЕЛЬНОГО СОСТОЯНИЯ МЕДИЦИНСКИХ ЭНДОСКОПОВ

Критериями отказов эндоскопов с волоконной оптикой гибких следует считать;

увеличение количества дефектов, обусловленное качеством регулярного волоконного жтута для передача изображения, в поле зречия по сравнению с нормой, установленной в технических условиях на эндосконы комкретных типов; отсутствие изгиба управляемого дистального конца хотя бы в одном на-

правлении;

невозможность проведения гибкого инструмента через канал при угде изгиба дистального конца, установленного в технических условиях на эндоскопы конкретных типов;

разгерметизацию частей, указанных в технических условнях на эндоскопы конкретных типов:

невозможность подачи воды или воздуха;

невозможность проведения аспирации;

уменьшение угла изгиба дистального конца до угла менее установленного в технических условиях на эндоскопы конкретных типов;

люфт рукоятки управления более угла, установленного в технических условиях на эндоскопы конкретных типов:

повреждение наружных поверхностей эндоскопа, могущих привести к травмированию пациента и врача.

- Критериями отказов эндоскопов с линзовой оптикой и тубусных следует считать:
 - а) полную или частичную потерю изображения;
- б) уменьшение освещенности более чем на 20% заданной в технических условнях;
- в) механическое повреждение рабочей части, содержащее угрозу травмирования пациента в процессе исследования;
- г) разгерметизация соединений механических частей и оптических трубок.
 Предельным состоянием эндоскопа следует считать состояние, при котором экономически нецелесообразно восстановление работоспособного состояния.

ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

 РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством приборостроения, средств автоматизации и систем управления СССР

исполнители

- Н. М. Хохлова (рук. темы); И. А. Лобинская; Л. И. Айзенштат, канд. техн. наук; Н. Д. Глазанова; Р. Я. Филатова; А. В. Грозный; Л. Н. Чельцова
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 26.06.89 № 2016
- Срок первой проверки 1994 г., периодичность проверки 5 лет.
- Стандарт полностью соответствует СТ СЭВ 4781—84, СТ СЭВ 5849—86, СТ СЭВ 6144—87.
- 5. B3AMEH FOCT 23496—86, FOCT 4.131—85, OCT 64—1—169—
- 6. ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Оболначение НТД, на ноторый дана осмика	Номер пункта	
FOCT 8.051—81 FOCT 9.032—74 FOCT 9.301—86 FOCT 9.302—88 FOCT 12.2.025—76 FOCT 15150—69 FOCT 18250—80 FOCT 18250—80 FOCT 19126—79 FOCT 20790—82 FOCT 23256—86 FOCT 24263—80 FOCT 26332—84	3.23 2.8, 3.7 2.8 3.7 2.8 1 219, 3.18, 3.19, 3.22 2.16 2.21 Вводная часть 2.10, 3.9 2.1, 2.12, 2.13, 2.14, 2.17, 3.1, 3.11—3.16 2.24, 3.25 2.23, 3.24	

МКС 11.040.55 Группа Р24

к ГОСТ 23496—89 Эндоскопы медицинские. Общие технические требования и методы испытаний (см. Изменение № 1, ИУС № 10—91)

В каком месте	Напечатано	Должно быта
Пункт 2,20.2а	50 A	50 mA

Р. ЗДРАВООХРАНЕНИЕ. ПРЕДМЕТЫ САНИТАРИИ И ГИГИЕНЫ

Группа Р24

Изменение № 1 ГОСТ 23496-89 Эндоскопы медицинские, Общие технические требования и методы испытаний

Утверждено и введено в действие Постановлением Комитета стандартизации и метрологии СССР от 27.06.91 № 1168

Дата введения 01.01.92

Вводная часть. Первый абзац. Заменить слово: «изготовляемые» на «предназначенные»;

дополнить абзацем: «Требования вастоящего стандарта (кроме приложе-

ний) являются обязательными». Пункт 2.1, Первый абзац исключить; второй абзац. Заменить слова: «Пе-

речень ноказателей» на «Показатели», Пункт 2.3. Примечание исключить.

Пункт 2.4, Заменить слово: «лупы» на «луп тубусных эндоскопов». Пункт 2.6, Заменить слова: «более чем на ±15°» на «в ту или другую стороны более чем на 15°».

Пункт 2.9. Заменить слова: «на которых изготовляют детали эндоскопов»

на «применяемые в деталях эндоскопов».

Пункт 2.10. Исключить слова: «ГОСТ 19126 и».

Пункт 2.11. Заменить значение. 45 дитр на чис менее ±5 дитр». Пункт 2,20.2. Заменить слово: «эндоскопа» на «гибкого эндоскопа» (2 ра-

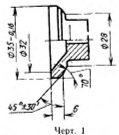
за); исключить слово: «неокращенной»; примечание исключить. Раздел 2 дополнить пунктом — 2,20.2a (перед п. 2,20.3); «2,20.2a, ВЧ ток утечки с доступных для прикасания металлических частей гибкого эндоскопа, контакт которых с гнездом для подключения защитного кабели конструктивно не может быть обеспечен по п. 2.20.2, не должен превышать 50 А.

Перечень таких частей должен быть установлен в технических условиях

на гибкие эндоскопы конкретных типов».

Пункт 2.21. Чертеж 1 заменить новым (кроме примечания): дополнить примечанием - 2:

(Продолжение см. с. 126)



Неуказанные предельные отклонения размеров обработанных поверхностей; Н14, h14»;

последний абзац. Заменить слова: «световодов и наглазников» на «световодов, наглазинков и гнезд».

Пункт 2.22. Заменить слова: «к конструкции элементов» на «к элементам» Пункт 2.23 изложить в новой редакции: «2.23. Информационные знаки на

эндоскопах должны соответствовать ГОСТ 24263».

Пункт 2.25.1. Первый — третий абзацы исключить Пункт 2.25 2 (кроме примечания) изложить в новой редакции. «Средний срок службы эндоскопов ($T_{\rm ca}$) должен быть не менее пяти лет».

Пункт 3 1. Заменить ссылку: пп. 1.14 и 1.16 на пп. 2.14 и 2.16;

дополнить абзацем: «Методы проверки основных параметров должны быть установлены в технических условиях на эндосковы конкретных типов».

Пункты 3.2, 3.5, 3.6 исключить. Пункт 3.3. Первый абзац после слова «эндоскопов» дополнить слопами: «с волоконной оптикой»;

второй абзац после слов «оптических трубок» дополнить словами: «эндоскопов с лиизовой оптикой».

Пункт 3.4. Исключять слова: «конструкции и».

(Продолжение см. с. 127)

Пункт 3.9 изложить в новой редакции: «3.9. Проверку инструментов, входвиних в комплект эндоскопа (п. 2.10), проводят по техническим условиям на инструменты, прв их наличии, или техническим условням на эндоскопы конкретных типова.

Пункты 3.11, 3.12. Заменить слова: «коэффициента интегрального светопро-

пускання» на «освещенности объекта».

Пункт 3.13, Четвертый абзац, Заменить слоча: «коэффициента интегральвого светопропускания» на «освещенности объекта и нарушения защитных покрытий (наличие коррозии, отслоения и т. д.)»;

дополнить абзацем: «Изменение цвета паяных швов, гальванических покрытий вследствие образования оксидной пленки без следов

разрушения покрытия не является признаком отказа».

Пункт 3.14 дополнить абзацами: «После испытаний на эндоскопах не должно быть нарушений защитных покрытий (наличие коррозии, отслоения

Изменение цвета паяных цівов, гальванических покрытий вследствие образования оксидной вленки без следов коррозионного нарущения покрытия не является признаком отказа».

Пункт 3.15. Последний абзац. Заменить слова: «коэффициента интеграль-

ного светопропускания» на «освещенности объекта».

Пункт 3,20 изложить в новой редакции: «3,20 Проверку ВЧ тока (пп. 2.20.1, 2.20.2а) проводят методом измерения падения напряжения на реэксторе сопротивлением 200 Ом ±1%, соедивенном с металлическими частями эндоскопа, а также с металлическим, наглазником или с электродом, наложенным на наглазник, изготовленный из изоляционного материала, и с зажимом ващитного заземления хирургического аппарата.

При этом полное входное сопротивление вольтметра должно быть не менее 20000 Ом в дналазоне рабочих частот электрохирургического инструмента

(0.5--10 MTu) 2.

Пункт 3.23 после слова «Проверку» дополянть словами: «габаритных, основных нэ; заменить ссылку: (п. 2.21) на (пп. 2.21, 2.22).

Пункт 3.24. Исключить слова: «наличия н»

Пункт 3.26 изложить в новой редакции: «3.26. Проверку массы (n 2.26) проводят по методяке, установленной в технических условнях на эндоскопы конкретных тяпов».

(Продолжение см. с. 128)

(Продолжение изменения к ГОСТ 23496-89)

Приложение 1. Заменить слово: «Обхастельное» на «Рекомендуемое»; таб-лица 1 Головка. Исключить слова: «в НТД»;

пункты 1.3, 1.16, 2.4, 2.6 изложить в новой редакции:

			Применяемость	показателя
Наименевание посквателя качества	Обозначеские понадателя влиестра	Наименование карактеризуемого свойства	тз на ОКР	ту
1.3. Поперечный размер рабочего намала для инст-				
румента или раз-				
мер вводамого инструмента, мм				
или «Шарьер» 1.16, Коэффици	d n	Светопропуска-	±	±
ент интегрально- го светопропуска-		ние канада освеще-		
иня, %	τ 2	бражения с воло-	1	+
2.4 Средний		конным элементом Долговечность		
ерок службы, го-	T _{CA}		4.	4
2,6. Срок сохра-	1 6.4	Сохраняемость	- 1	
няемости, годы	T.		±	-1-

пункты 1.9, 1.17. Заменить знак: + на ± (по 2 раза); пункты 2.1, 2.3 нежлючить, пункт 5.2 Заменить единицу: мОм на Ом.

(MVC № 10 1991 r.)

Редактор В. М. Лысенкина Технический редактор В. Н. Малькова Корректор В. С. Чернал

Сдано в наб, 20.07,89 Поди. в веч, 22.09.89 1,5 усл. п. л. 1,5 усл. кр-отт. 1.21 уч.- кад л. Тир. 4 000

Ордена «Зняк Почета» Издательство стандартов, 123657, Москва, ГСП, Новопресменский пес., 3 Тип., «Московский печатния». Москва, Лядия пер., 5, Зак. 837

к ГОСТ 23496—89 Эндоскопы медицинские. Общие технические требования и методы испытаний (см. Изменение № 1, ИУС № 10-91)

В каком месте	Напечатано	Должно быть
Пункт 2.20.2а	50 A	50 mA

(ИУС № 10 2001 г.)