32



## ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

# ШПРИЦЫ ИНЪЕКЦИОННЫЕ ОДНОКРАТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ

ГОСТ 24861—91 (ИСО 7886—84)

Издание официальное



КОМИТЕТ СТАНДАРТИЗАЦИИ И МЕТРОЛОГИИ СССР Москва

#### **ШПРИЦЫ ИНЪЕКЦИОННЫЕ** ОДНОКРАТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ

ГОСТ 24861—91

Sterile hypodermic syringes for single use

(HCO 7886-84)

**СКП 94 3284** 

Дата введения

01.07.92

#### о, введение

Настоящий стандарт распространяется на шприцы, предназначенные для использования в медицинской практике и отвечающие функциональным требованиям к илм. Стандарт допускает некоторые изменения в конструкции и способе упаковывания и стерилизации шприцев индивидуальными изготовителями.

Материалы, идущие на изготовление стерильных шприцев одьократного применения, подробно не характеризуются, так как выбор их зависит от конструкции, способа изготовления и стерилизации, применяемых каждым отдельным изготовителем. Материалы должны быть совместимы с вводимыми препаратами, включенными в соответствующие фармакопен. В противном случае следует привлечь внимание потребителя к исключениям, указанным из потребительской упаковке.

Большинство инъекций готовят на водных средах, при которых не возникает осложнений. Впрыскиваемые вещества не на водной основе приготовляют на растворе типа эфира, или рабочий ингреднент может сам быть жидкостью. В зависимости от продолжительности контакта некоторые из этих жидкостей могут реагировать с элементами шприца. Нельзя указать универсальный способ испытания на несовместимость, но тем не менее, в приложениях Е п F вместе с обычным способом, который может быть использован для определения видимой или функциональной несовместимости шприца и вводимым препаратом, приводится ряд растворителей и других жидкостей, взятых из фармакопеи, представляющих вещества, используемые для инъекций.

Издание официальное

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, гиражирован и распространен без разрешения Госстандарта СССР

<sup>(</sup>С) Издательство стандартов, 1992

Фармацевтическими заводами используются некоторые жидкости — растворители, не вощедшие в фармакопею. Такие растворители должны испытываться изготовителями инъекционных препаратов на возможную несовместимость с материалами, чаще всего применяющимися при изготовлении шприцев. Виды материалов, получивших широкое применение, приводятся для справ-ки в примечании к п. 4.2. В тех случаях, когда имеет место не-совместимость, на упаковке инъекционного препарата должна быть соответствующая надпись.

Вышеуказанные способы испытания могут рассматриваться только как средства, указывающие на наличие несовместимости. Единственным правильным и решающим испытанием должна быть проверка на несовместимость между конкретным инъекционным препаратом и конкретным шприцем. В настоящее время невозможно провести испытание того или иного пиъекционного препарата со всеми имеющимися шприцами в международном масштабе, поэтому рекомендуется всем законодательным органам, органам и организациям во стандартизации, службам фармакопен и соответствующим торговым ассоциациям рассмотреть эту проблему на национальном уровне и оказать помощь заводам-изготовителям. Испытания на отсутствие пирогенных веществ, сверхдопустимое содержание токсичных веществ и другие химические испытания по экстрактным веществам проводятся в соответствии с разд. 6, 7, 9, F.6, F.7, F.9.

Приложення A, B, C, D и F\* составляют неотъемлемую часть

настоящего стандарта.

В некоторых странах национальная фармакопея и другие нормативные документы юридически взаимосвязаны, и требования этих документов могут иметь приоритет над настоящим стандар-TOM.

Шприцы для подкожных инъекций, указанные в настоящем стандарте, могут применяться с иглами в соответствни с требованнями ГОСТ 25046 (ИСО 7864).

Технические характеристики соединений с 6%-пой конусно-

стью типа Луер даны в соответствии с требованиями ИСО 594.

## І. НАЗНАЧЕНИЕ И ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ\*\*

Настоящий стандарт определяет требования, предъявляемые к стерильным инъекционным шприцам однократного применения.

Примечания:

2. Стандарт на инсулниовые шприцы находится в стадви разработки.

См. приложение F.

<sup>1.</sup> Стерильные инъекционные шприцы однократного применения, указанные в настоящем стандарте, предназначены для использования сразу же после наполнения и не рассчитаны на длительное содержание инъектируемой жидкости или образцов, например, в перфузионных насосах.

Приложение F отражает потребности народного козяйства СССР.

В СССР требования настоящего стандарта ивляются обязательными.

#### 2. ССЫЛКИ

ИСО 594. Конические соединения с 6%-ной конусностью типа Луер для шприцев, игл и другого медицинского оборудования.

ГОСТ 25046 (ИСО 7864). Иглы инъекционные однократного применения. Основные размеры. Технические требования. Методы испытаний.

#### 3. НОМЕНКЛАТУРА

Наименования, используемые для обозначения составных частей инъекционных шприцев однократного применения, даны на черт. 1.

Примечание. Чертеж иллюстрирует составные части шарица и не является частью спецификации. Конструкция узла шток-поршень может быть как разборной, так и неразборной, а также может иметь более одного уплогиения.

#### 4. МАТЕРИАЛЫ

- 4.1. Материалы, используемые для изготовления шприцев, должны соответствовать их назначению и быть пригодными для стерилизации\*.
- 4.2. Материалы, используемые для изготовления шприцев, не должны неблагоприятно влиять на их физические или химические характеристики при нормальном использовании инъекционных препаратов (см. разд. 0).

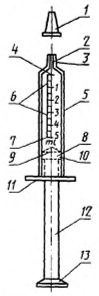
Примечание, Для циликаров стерильных шприцев, используемых для инъскций, швроко применяются определенные сорта полипропилена, полистироконстирова и сополимера стирола и акрилонитрила. Для поршия часто применяют высококачественный изтуральный каучук, используют также и силиконовый каучук, покрывая поверхность поршия полидиметиленлоксаном. Для уплотнителя
двухдетальной конструкции используют поличтилен высокой плотности в сочетание с полипропиленовым цилинаром, содержащим амидную добавку для
лучшего скольжения.

4.3. Материалы, используемые для изготовления шприцев для инъекций, не должны выделять токсичные вещества. Кроме того, шприцы из этих материалов должны отвечать требованиям на отсутствие пирогенных веществ (см. разд. 6), сверхдопустимое содержание токсичных веществ (см. разд. 7) и требованиям испытаний на допустимое количество экстрагируемых веществ (см. и. 9.1).

<sup>•</sup> См. приложение Р.

<sup>2--737</sup> 

Схематическое изображение шприца инъскционного однократного применения



Г — колпачок ваконечника\*;
 2 — отверстие изконечника;
 3 — наконечника;
 4 — наконечника;
 5 — циливар;
 6 — лини традунровки;
 7 — шомивальня инестимость;
 5 — поршень,
 9 — инли отсерт;
 10 — укотимись;
 11 — укоры для пальцев;
 12 — шток;
 13 — укор штока
 Черт.

\* В СССР колпачок наконечника допускается не применять.

 4.4. Материал, используемый для изготовления цилиндра шприца, должен обладать достаточной прозрачностью для определения дозы.

#### изготовление

Шприцы должны изготовляться в соответствии с признанными национальными и международными нормами высококачественного изготовления медицинского оборудования и приборов и не должны иметь дефектов, ухудшающих их внешний вид и надежность гри использовании.

#### 6. ОТСУТСТВИЕ ПИРОГЕННЫХ ВЕЩЕСТВ\*

Шприцы должны удовлетворять требованиям настоящего стандарта при испытаниях на отсутствие пирогенных веществ в соответствии с национальными фармакопеями.

Экстракт, используемый для этого испытания, должен гото-

виться с соблюдением методики, указанной в п. А.2.

# 7. ИСПЫТАНИЕ НА СВЕРХДОПУСТИМОЕ СОДЕРЖАНИЕ ТОКСИЧНЫХ ВЕЩЕСТВ\*

Шприцы должны удовлетворять требованиям настоящего стандарта в части испытаний на сверхдопустимое содержание токсичных веществ, а также требованиям национальной фармакопен.

Экстракт, используемый в этом испытании, должен готовиться

по методу, указанному в п. А.2.

#### 8. ОТСУТСТВИЕ ПОСТОРОННИХ ВЕЩЕСТВ

Поверхность шприца, которая контактирует с инъектируемой жидкостью во время нормального использования, должна быть чистой и не иметь посторонних частиц при осмотре невооруженьым глазом.

Примечание В дальнейшем будет рассмотрен вопрос о разработке стандартных испытаный на определение примесей или постороннях частии.

#### 9. ТРЕБОВАНИЯ, ПРЕДЪЯВЛЯЕМЫЕ К ЭКСТРАГИРУЕМОМУ ВЕЩЕСТВУ

9.1. Общие положения\*

Шприц должен удовлетворять требованиям химических испытаний на экстрагируемое вещество в соответствии с методами, указанными в соответствующих национальных фармакопеях.

9.2. Допустимые содержания кислых и щелочных примесей

рН экстракта должен отвечать требованиям п. А.3;

рН экстракта шприна должен определяться при помощи лабораторного потенциометрического рН-метра, использующего электрод общего назначения. Отклонение значения рН от контрольной жидкости должно быть в пределах одной единицы.

9.3. Пределы содержания экстрагируемых металлов

Экстракт, приготовленный в соответствии с требованиями п. А.З, должен содержать не более 5 мг/кг общего количества свинца, слова, цинка и железа при испытании общепризнанным микроаналитическим методом, например, атомно-абсорбционным методом. Содержание кадмия в экстракте должно быть менее 0,1 мг/кг.

<sup>\*</sup> См. приложение F.

#### 10. CMA3KA

 Внутренние поверхности шприца, включая поршень, мотут быть смазаны смазочным материалом в соответствии с тресованиями разд. 4.

10.2. Количество смазывающего вещества должно быть минимальным, чтобы не образовывались капли жидкости на внутрен-

ей поверхности шприца.

#### 11. РАЗМЕРЫ

Размеры должны соответствовать указанным в табл. 1. Однако шприцы могут быть и других размеров. Для этого значения, указанные в табл. 1, должны быть экстраполированы или интраполированы.

Таблица 1

Новинальная вместичесть пририда, см <sup>3</sup>	Минимальная длина шкалы, ми	Дезение шкалы, см	Допуск на любую градугрованную вместимость, пре- вышающую положну номинальной, %
1 2 5 10 20 30 50	57 27 (26)* 36 44 52 67 75	0,05 или 0,01 0,2 или 0,1 0,5 (или 0,2)* 1 (или 0,5)* 2 (или 1)* 2	±5 ±4 ±4 ±4 ±4 ±4

<sup>\*</sup> В СССР допускается применять значения, указанные в скобках.

#### 12. ВМЕСТИМОСТЬ

12.1. Определение вместимости

Вместимость, соответствующая любому делению шкалы, должна определяться объемом воды при температуре 20°С, вылившейся из шприца, когда край отсчета поршня пересечет это делеине. Вместимость может быть определена путем взвешивания вылившейся жидкости.

12.2. Допуски для градуированной вместимости

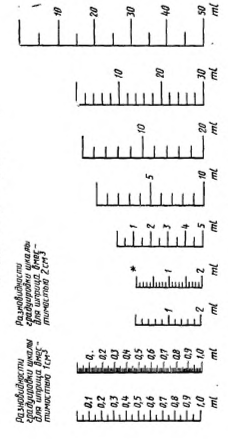
Допускаемые пределы для градупрованной вместимости должны соответствовать значениям, указанным в табл. 1.

# 13. ГРАДУИРОВАННАЯ ШКАЛА

13.1. Шкала

Шкала должна быть градунрована деленнями в соответствии с 1абл. I и черт. 2. Двойкая шкала не допускается, однако, могут

# Градунровка шкалы шприцев



Вертикальная линия шкалы может отсутствовать

Yept. 2

При веобходимости могут быть нанесены цифры шкалы 0,5 и 1,5.

использоваться дополнительные деления, если это не противоре-

чит требованиям других стандартов.

Линии градуировки должны быть четкими, заметными и одинаковой толщины. Они должны лежать в плоскости, проходящей

строго перпендикулярно оси цилиндра.

Ливин градуировки должны быть равно удалены друг от друга вдоль продольной оси между нулевой отметкой и отметкой, обозначающей полную вместимость, в пределах допуска, указанного в табл. 1.

При вертикальном положении шприца концы линий градуировки равной длины должны быть строго вертикальны один под

Длина коротких линий деления любой шкалы должна равьяться половине длины длинных линий\*. И короткие и длинные линии должны быть контрастны между собой.

13.1. Цифровые обозначения шкалы

Линии градуировки, подлежащие маркировке, должны соответствовать указанным на черт. 2. Цифровое обозначение шкалы должно наноситься утолщенными линиями и должно быть чет-

BHM.

При вертикальном положении шприца, когда его конический наконечник расположен сверху, и шкала находится на уровне глаз, цифры на шкале должны быть вертикальными и располагаться так, чтобы пересекаться с продолжением линий, к которым они относятся. Цифры должны находиться рядом с линиями градупровки, к которым они относятся, но не касаться их.

13.3. Общая длина шкалы

Общая длина шкалы должна быть в соответствии с требованиями габл. 1.

13.4. Расположение шкалы\*\*

При нахождении штока в крайнем положении, когда он до упора смещен к отверстию наконечника цилиндра, нулевая отметка шкалы должна совпадать с линией начального отсчета на поршне (п. 15.3) в пределах четверги наименьшего деления шкаdist.

#### 14. ЦИЛИНДР\*\*

14.1. Размеры

14.1.1. Внутренний диаметр цилиндра должен обеспечивать требования, указанные в табл. 1.

14.1.2. Длина цилиндра должна быть такой, чтобы общая вместимость шприца была на 10% больше номинальной величины.

\*\* См. приложение F.

В СССР допускается до 01.07.95 отклонение длины малых линий + 30%.

### 14.2. Упоры для пальцев

Открытый конец цилиндра должен быть снабжен упорами для пальцев, которые должны обеспечивать шприцу устойчивость и удерживать его от скатывания, когда он находится на плоской поверхности шкалой вверх, расположенной под углом 10° к горизонтали.

Примечавие. Упоры для пальцев должны быть соответствующего размера, формы и прочности, отвечающих их назначению, и должны позволять прочно удерживать шприц ври его применении. Упоры для пальцев не должны иметь заусенцев и острых краев

#### 15. ШТСК-ПОРШЕНЬ

#### 15.1. Общие положения

Конструкция штока и упора штока шприца должна быть такой, чтобы при удерживании одной рукой шток мог быть утоплен большим пальцем этой же руки. Поршень не должен отделяться от штока при всасывании во время испытания, указанного в приложении С.

#### 15.2. Предпочтительная длина штока

Шток должен быть такого размера, чтобы поршень мог проходить по всей длине цилиндра. При совпадении торца поршня с нулевой отметкой шкалы шток должен выступать из цилиндра на величину, указанную в табл. 2.

Таблица 2

Номинальная вместимость шприца, см <sup>3</sup>	Минимальная длина выступания от верх цилиндра до верха стержня штока, мм
1	8,0
2	8,0 9,0 (8,0)*
5	12,5 (9,0)*
10	12,5 (10,0)*
20 30	12,5 (10,0)* 12,5
50 50	12,3

<sup>\*</sup> В СССР допускается применять значения, указанные в скобках.

Длина выступания штока и форма его упора должны быть такими, чтобы шток легко мог быть выдвинут.

#### 15.3. Линия отсчета

Четко выраженная линия на конце поршия служит линией отсчета для определения вместимости, соответствующей любому делению шкалы шприца. Линия отсчета должна тесно соприкасаться с внутренней поверхностью цилиндра. 15.4. Посадка поршня в цилиндре

Посадка поршня в цилиндре должна быть такой, чтобы поршень плавно скользил по всей градуированной длине цилиндра.

#### 18. НАКОНЕЧНИК

16.1. Коническое соединение

Конический наконечник шприца должен соответствовать требованиям ИСО 594.

16.2. Положение наконечника на конце цилиндра

16.2.1. У шприцев вместимостью 1 и 2 см³ наконечник должен располагаться по центру, т. е. соосно с цилиндром.

16.2.2. У шприцев вместимостью 5 см3 и более наконечник мо-

жет располагаться как по центру, так и эксцентрично.

16.2.3. Если наконечник шприца эксцентричен, он должен располагаться под осью цилиндра, когда лежит на плоской поверхности шкалой вверх; расстояние между осью наконечника и ближайшей точкой внутренней поверхности цилиндра не должно превышать 4,5 мм.

16.3. Отверстие

Наконечник должен иметь центральное отверстие диаметром не менее 1,2 мм.

16.4. Колпачок наконечника

На наконечнике может быть колпачок.

#### 17. РАБОТА ШПРИЦА В СБОРКЕ

17.1. «Мертвое» пространство

Объем жидкости, содержащейся в цилиндре и наконечнике при утопленном до упора поршне, должен быть в соответствии с табл. 3 и приложением D.

Таблица 3

Номинальная иместимость ширица	Максимальный объем «мертвого» пространства
1	0,07
2	0.07
5	0,07
10	0,10
20 30	0.15
30	0,17
50	0,20

17.2. Испытания на герметичность конического соединения При испытании, как указано в приложении В, не должно быть утечки в соединении шприц — игла и контрольном коническом соединении. При проверке, указанной в п. С.2 приложения С, не должны образовываться воздушные пузырьки в соединении шприц — игла и в контрольном коническом соединении.

17.3. Испытания на водо- и воздухонепроницаемость поршия При испытании, как указано в приложении В, не должно быть

утечки воды через поршиевое уплотнение.

При испытании, как указано в приложении С.1, не должнобыть утечки воздуха через поршневое уплотнение и не должнопадать показание манометра.

#### 18. УПАКОВКА

18.1. Упаковывание шприца

Каждый шприц должен быть герметически упакован, материал для упаковки не должен оказывать вредного воздействия па содержимое. Материал и конструкция упаковки должны обеспечивать:

 а) сохранность стерильности содержимого при хранении в сухих, чистых и хорошо проветриваемых помещениях;

б) кинимальный риск загрязнения содержимого при вскры-

тин и извлечении из упаковки;

в) надежную защиту содержимого при нормальном обращении,

перевозке и хранении;

 г) возможность обнаружения вскрытия упаковки в том случае, если целостность ее нарушена, а также недопустимость повторной заварки упаковки.

18.2. Внешняя упаковка

Внешняя упаковка должна быть достаточно прочной и надежной и содержать такое количество шприцев, чтобы предохранитьсодержимое упаковки при транспортировании и хранении.

#### 19. СТЕРИЛЬНОСТЬ\*

Содержимое упаковки (п. 18.1) должно быть стерильным.

Примечание. Государственные органы могут требовать соответствияшприцев требованиям фармакопейных испытаний или другим кормативным доаументам.

#### 20. МАРКИРОВКА УПАКОВКИ

20.1. Потребительская упаковка\*

Потребительская упаковка шприца должна иметь следующую маркировку:

а) описание содержимого;

б) слово «СТЕРИЛЬНО»;

См. приложение F.

#### €. 12 FOCT 24861-91

 в) слова «ДЛЯ ОДНОКРАТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ» или их заменяющие.

Примечание. Примснение термина «выбрасываемый» не допустимо;

 г) при необходимости предупреждение о несовместимости с растворителем, например, «Не применять с паральдегидом»;

Примечание. Смотри также замечание о совместимости, приведенные в разд. 0;

- д) наименование и (или) товарный знак предприятия-изготовителя или поставщика;
  - е) номер партии или дату изготовления.

20.2. Внешняя упаковка\*

Внешняя упаковка должна иметь следующую маркировку:

- а) описание содержимого;
- б) слово «СТЕРИЛЬНО»;
- в) слова «ДЛЯ ОДНОКРАТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ» или их заменяющие;
- г) указание о проверке целостности каждой упаковки шприна\*\*:
- д) маркировку партии (п. 20.1) и дату (месяц и год) стерилизации;
- е) наименование и адрес предприятия-изготовителя или поставщика.

 <sup>\*</sup> См. приложение F.
 \*\* В СССР указание о проверке целостности упаковки (групповой тары)
 приводят в Инструкции по эксплуатации.

ПРИЛОЖЕНИЕ А Обязательное

#### ПРИГОТОВЛЕНИЕ ЭКСТРАКТОВ

А.1. Методика приготовления\*

Три шприца заполняют в асентических условаях экстракционной жидкостью до номинальной вместимости и в течение 8 ч выдерживают при температуре 37 °C. Затем жидкость сливают в емкость из боросиликатного стекла.

А.2. Экстракт для испытания на пирогенность и сверхдопустимое содержа-

ние токсичных веществ.

Готовят экстракт, как указано в п. А.1, используя стерильный, не содержащий пирогенных веществ физиологический соляной раствор, имеющий концентрацию 9 г аналитически чистого хлорнетого натрия на 1 дм<sup>3</sup> свежеприготовленной дистиллированной воды.

А.З. Экстракт и контрольная жидкость для испытания на кислотно-щелоч-

ные и экстрагируемые вещества

Готовят экстракт, как указано в п. А.1, используя свежеприготовленную

дистиллированную воду в качестве экстракционной жидкости.

Готовят контрольную жидкость, оставив аликвотную часть неиспользованной экстракционной жидкости.

ПРИЛОЖЕНИЕ В\*
Обязательное

#### ИСПЫТАНИЕ ПОРШНЯ И НАКОНЕЧНИКА ШПРИЦА НА ГЕРМЕТИЧНОСТЬ ПОД ДАВЛЕНИЕМ

Испытание проводят следующим образом.

В.1. Соединиют наконечийк шприца со стальной контрольной втулкой (обе части должны быть сухими). Контрольная втулка должна имсть внутреннюю 6%-ную конусность Луер в соответствии с требованиями ИСО 594. Соединяют части, прикладывая осевое усилие 27,5 Н в течение 5 с и поворачивая их не более чем на 90°, с крутящим моментом, не превышающим 0,1 Н/м.

В.2. Набирают в шприц воды, объем которой превышает градуированную вместимость шприца. Соединение втулки с наконечником должно быть сухим.

В.З. Выпускают воздух.

В.4. Устанавливают объем воды в шприце по максимальной градуированй вместимости.

В.5. Перекрывают контрольную втулку.

В.б. Прикладывают боковое усилие на упор штока, направленное под прямым углом к нему, и раскачивают шток в радиальном направлении вокруг уплотнения поршия с силой, соответствующей значениям, указанным в табл. 4.

См. приложение F.

См. приложение F.

Номинальная вместимость шприца, см <sup>6</sup>	Усилие, Н	
1	0,25	
2	1,0	
5	2,0	
10	3,0	
20	3.0	
30	3.0	
20 30 50	3.0	

Шток необходимо отклонять максимально от его осевого положения.

В.7. К шприцу прилагают такое осевое усилие, чтобы взаимодействующие поршень и цилиндр создали давление 300 кПа\* для шприцев вместимостью менее 20 см³ и 200 кПа для шприцев вместимостью 20 см³ и более. Выдерживают это давление в течение 30 с.

В.8. Проверяют шприц на герметичность уплотнения поршия и герметич-

ность соединения с контрольной втулкой.

ПРИЛОЖЕНИЕ С Обязательное

#### ИСПЫТАНИЕ НА ВОЗДУХОНЕПРОНИЦАЕМОСТЬ ПОРШНЯ И НАКОНЕЧНИКА ШПРИЦА ПРИ ВСАСЫВАНИИ

С.1. Испытание на воздухонепроницаемость поршия при всасывании Испытание должно производиться с использованием аппарата, указанногона черт, 3, следующим образом.

С.11. В шприц набирают предварительно ьскипяченную и охлажденную

воду объемом не менее 25 % градунрованной вместимости.

С.1.2. Наконечник поднимают вверх, выдвигают шток так, чтобы линия отсчета совпала с отметкой максимальной вместимости, и зажимают шток в этом положении, как показано на черт. 3.

С.1.3. Присоединяют наконечник шприца к контрольной стальной конической

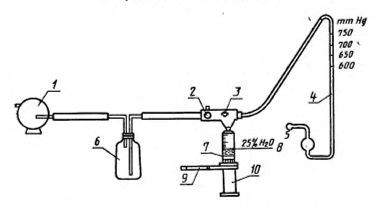
втулке в соответствии с требованиями ИСО 594.

- С.1.4. Включают вакуумный насос при открытом регуляторе подачи воздуха.
- С.1.5. Устанавливают регулятор так, чтобы происходило постепенное увеличение разрежения, доводя показание манометра до 88 кПа\*.
  - С.1.6. Проверяют шприц на воздухонепроницаемость уплотнения поршия.
- С.1.7. Изолируют участок «шприц-манометр» через вакуумный клапан. С.1.8. Следит за показаниями иманометра в течение 60 с и записывают любое падение показаний манометра.

<sup>\* 1</sup> KIIa-7,5 MM pt. ct.

<sup>\* 1</sup> кПа-7,5 мм рт. ст.

#### Аппарат для испытания на всасывание



1 — вакуумный насос; 2 — регулятор малого истечения; 3 — вакуумный кланая; 4 — манометр"; 5 — насаджа в соответствии с требованиями ИСО 594; 6 — ловуши4; 7 — воминальный объем; 8 — 25%-ный объем воды; 9 — зажим; 19 — шприц

Черт. 3

В СССР — вакуумметр.

С.1.9. Проверяют шпряц на разъединение поршня от штока.

С.2. Испытание на воздухонепроницаемость наконечника соединения отулки при всасывании.

Испытания проводят следующим образом.

С.2.1. Соединяют наконечник шприца со стальной контрольной коннческой втулкой, причем обе части должны быть сухими. Контрольная втулка должна иметь внутреннюю 6%-ную конусность, соответствующую требованиям ИСО 594. Соединяют части, прикладывая осевое усилие 27,5 Н в течение 5 с, и попорачивают их на угол, не превышающий 90° с крутящим моментом не более е, і Н/и\*.

С.2.2. Набирают в шприц предварительно искипиченную и охлажденную воду, объемом не менее 25% градунрованной вместимости шприца. Соедине-

ьне гиезда с наконечником должно быть сухим.

С.2.3. Выпускают воздух, кроме небольшого количества воздушных пу-

зирьков.

С.2.4. Устанавливают объем воды в ширице, равный 25% градуированной г.местимости.

С.2.5. Перекрывают контрольную коническую втулку.

С 2.6. Наконечник шприца направляют вииз, выдвигают шток до номииальной градуированной вместимости и выдерживают его в таком положении

в течение 15 с.

С.2.7. Проверяют шириц на образование непрерывных пузырьков из соедипенья наконечника шлрица и стальной контрольной контиськой втулки. Пувырыки воздуха, образовавшиеся в течение первых 5 с, и расчет не принымают.

См приложение F

#### ОПРЕДЕЛЕНИЕ ОБЪЕМА «МЕРТВОГО» ПРОСТРАНСТВА

D.1. Методика определения

D.1.1. Взвенивают пустой цприц.
D.1.2. Заполняют шариц дистиллированной водой до польой градунрованной вместимости, удаляя все пузырьки воздуха, при этом урспень мениска воды должен совпадать с концом отверстия наконечника.

D.1.3. Вытесняют воду, полностью опустив шприцевой поршень, и вытирают насухо наружную поверхность.

D.1.4. Шприц взвешивают снова.

D.2. Подсчет результатов

Определяют мяссу воды, оставшуюся в шпряце, в граммах путем вычитания массы пустого ширица из массы ширица после вытеснения из него воды. Записывают объем «мертвого» пространства в кубических сантиметрах, принимая во винмание, что плотность воды равияется единице.

> **ПРИЛОЖЕНИЕ** Е™ Рекомендиемое

#### РЕКОМЕНДУЕМЫЙ МЕТОД ПРОВЕРКИ НЕСОВМЕСТИМОСТИ шприцев и инъекционных жидкостей

Е.1. Введение

Выбор растворителей и других жидкостей, используемых для приготовления вводимых виъекционных препаратов, подходящий для проверки шприца на совместимость, приводится ниже. Этот перечень материалов рекомендуется в качестве готовых средств, указывающих на совместимость шприцев и веществ, использующихся во вводимых инъекционных препаратах. Этот метод испытания дается лишь в качестве рекомендации.

Е.2. Список растворителей и других жидкостей, используемых в инъекцион-

ных жидкостях:

вода:

этанол+вода (5% oб.);

1,2-пронандиол + вода (10% об.);

фракционированное кокосовое масло;

арахисовое масло:

арахисовое масло+бензиловый спирт (10% об.);

арахисовое масло+бензилбензоат (10% об.);

нодированное масло (масло семян мака с 37-39% нода);

иофендиалат:

паральдегид.

См. приложение F.

Е.З. Испытание для определения видимой и функциональной иссовместимо-

сти шприцев и инъекционных жидкостей.

Наполняют два шприца испытуемой жидкостью, переворачивают их и выдерживают при температуре  $20^{+3}$  °C. Через 2 ч 10 мин удаляют жидкость из шприца. При этом не должно быть приложения больших усилий, чем необходимо для передвижения штока. Протирают все поверхности бумажной салфеткой и проверяют, нет ли каких-либо изменений во ввешнем виде, появления помутиения или окраски на шприце или рыпущенной жидкости. Призна-ком несовместимости может служить разбухание каучука и (пли) трещины, разъедание, прилипание или размятчение внутренией поверхности пластмассового пилиндра шприца.

ПРИЛОЖЕНИЕ F Обязательное

#### ДОПОЛНИТЕЛЬНЫЕ ТРЕБОВАНИЯ, ОТРАЖАЮЩИЕ ПОТРЕБНОСТИ НАРОДНОГО ХОЗЯЙСТВА СССР

F.1. Назначение и область применения. Настоящий стандарт распространяется на инъекционные шприцы однократного применения (далсе — шприцы), используемые в медицинской практике для подкожного внутримышечного и внутривенного введения в организм лекарственных средств, а также для отсасывания различных жидкостей из организма.

Стандарт не распрестраняется на инъекционные шприцы однократного применения, поставляемые наполненными лекарствами, и инсулниовые шприцы. Шприцы изготовляют в климатическом исполнении УХЛ42 по ГОСТ 15150.

Примечание Приведенные в приложения F пп. F.1; F.4; F.14.3 F.20.1; F.20.2; F.E действуют совместно с основным текстом стандарта, пп. F.6; F.7; F.9.1; F.13.4; F.19; F.A.1; F.B.; F.C.2.1;

введены взамен соответствующих пунктов стандарта.

F.4. Материалы. F.4.1. Материалы, из которых должны быть изготовлены детали шприцев и потробительская тара, должны быть разрешены компетентными органами здравоохранения.

F.6. Отсутствие пирогенных веществ. Шпряцы должны удовлетворять требованиям настоящего стандарта при испытаниях на отсутствие пирогенных ве-

ществ.

Испытания шприцев на пирогенность должны проводить в соответствии с «Регламентом проведения санитарию-химических, токсикологических и биологических испытаний стерилизованных шпридев пиъекционных однократного применения», утвержденным Минадравом СССР.

Экстракт, используемый для этого испытания, должен готовиться с соблю-

дением методики, указанной в п. А.2.

F.7. Испытание на сверхдопустимое содержание токсичных веществ. Ширицы должны удовлетворять требованиям настоящего стандарта в части испытаний на сверхдопустимое содержание токсичных реществ.

Испытания шприцев на токсичность должны проводиться в соответствии с «Регламентом проведения санитарно-химических, токсикологических и биологических испытаний стерилизованных шприцев инъекционных однократного применения», утвержденным Минэдравом СССР.  Экстракт, используемый в этом испытании, должен готовиться по методу, ужазанному в п. А.2.

F.9. Требования, предъявляемые к экстрагируемому веществу. F.9.1. Общие

**г**юложения

Шприц должен удовлетворять требованиям химических испытаний на экстрагируемое вещество в соотретствии с «Регламентом проведения санитарно-химических, токсикологических и биологических испытаний стерилизованных шприцев инъекционных однократного применения», утвержденным Миизлравом «СССР.

F.13. Градуированная шкала, F.13.4. Расположение шкалы

При нахождении штока в крайнем положении, когда он до упора смещен к отверстию наконечника цилиндра, нулевая отметка шкалы должна совпадать с линней начального отсчета на поршие (п. 15.3) в предслах четверти наименьциего деления шкалы.

У шприцев шкала должна находиться между упорами для пальцев.

F.14. Цилинар, F.14.3. Упор для поршия

Цилиндр шприца должен иметь упор, препятствующий самопроизвольному выпадению штока-поршня из цилиндра при вертикальном положении шприца.

F.19. Стерильность. Шприцы в ненарушенных упаковках (п. 18.1) должны

быть стерильными.

Проверку стерильности шприцев проводят согласно «Методике контроля стерильности шприцев инъекционных однократного применения, простерилизованных газовым методом», утвержденной 25.08.89 или «Методическими указаниями по контролю стерильности медицинских изделий, стерилизованных радиационным способом» (приложением к Прихазу № 964/410 от 17.09.79 Минърдрава СССР и Минмедпрома).

F.20. Маркировка упаковки, F.20.1. Потребительская упаковка

б) слова: «СТЕРИЛЬНО»; «АПИРОГЕННО»;

ж) слова: «Годен до . . . » (месяц и две последние цифры года).

F.20.2. Внешняя упаковка

б) слова: «СТГРИЛЬНО»; «АПИРОГЕННО»; «НЕТОКСИЧНО»;

д) номер партии или дата (месяц и год) стерилизации;

е) наименование и (или) товарный знак предприятия-изготовителя;

ж) количество шприцев;

слова. «Годен до...» (месяц и две последние цифры года).
 F.A. Приготовление экстрактов. F.A.1. Методика приготовления

При приготовлении экстрактов используют режим с температурой 40°С и временем 24 ч и емкость из стекла в соответствии с «Регламентом проведения санитарно-химических, токсикологических и биологических испытаний стерилизованных пирицев инъекционных однократного применения», утвержденным Минздоавом СССР.

F.В. Проверка водонепроницаемости уплотиения штока-поршия в цилиндре и конусного соединения цилиндра с головкой инъекционной иглы. F.В.1. Соединиют наконеченик шприца со стальной контрольной втулкой (обе частя должны быть сухими). Кситрольная втулка должва иметь внутреннюю 6%-ную конусность Луер в соответствии с требованиями ИСО 594. Соединяют наконечник шприца с контрольной втулкой, поворачивая их на угол, не превышающий 90°.

F.B.2. Набирают в шприц воду, объем которой превышает градуврованную вместимость шприца. Соединение втулки с наконечником должно быть сухим.

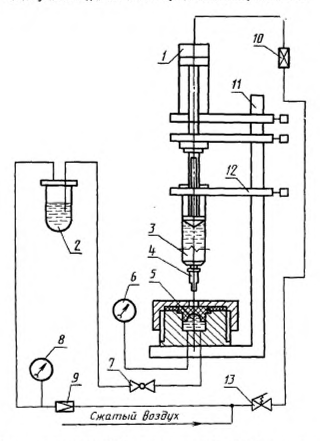
1-В.З. Выпускают воздух

F.В.4. Устанавливают объем воды в шприце по максимальной градупрованной вместимости.

F.В.5. Перекрывают контрольную втулку.

F.B.6. К штоку-поршию шврина прилагают такое осевое усилие, чтобы взаниодействующий поршень и цилиндр создавали давление 300 кПа — для шприцен вместымостью менее 20 см³ и 200 кПа — для шприцев вместимостью 20 см³ и более. Выдерживают это давление в течение 30 с.

#### Схема установки для испытания шприцев на водонепроницаемость



I — целяндр плениятический; 2 — сосуд с окращенной водой; 3 — шприц однократиого применения; 4 — игла одвократиого применения; 5 — изпоряди кажера; 6 — манометр; 7 — друходной краи; 8 — манометр; 9 — редукционный кланан; II — дроссельный кланан; II — штатия; I2 — упорвые пластиям; I3 — самозвиореный кланан

F.B.7. Проверяют шприц на герметичность уплотнения поршия и герметичность соединения с контрольной втулкой.

F.B.8. Допускается проверку водонепроницаемости для трехдетальных

шприцев проводить следующим образом.

Испытания проводят на установке, собранной по схеме, указанной на черт. 4.

Полготовка к исвытаниям:

вращением крана 9 регулируют давление воздуха до 0,3 МПв (3 кгс/см³), измеряемое малометром 8;

заливают в сосуд 2 окрашениую воду с температурой (20 4 5) °C;

на шприп одевают иглу однократного применения;

устанавливают шприц с иглой в напорную камеру 5 и регулируют положение упорных пластин;

включением крана 7 заполняют шприц водой до номинальной вместимости; вращая винт клапана 10 и включая клапан 13, регулируют количество поступающего в цилиндр / воздуха в объеме, обеспечивающем опорожнение шприца в течение не болсе 30 с

Испытания необходимо проводить в следующей последовательности-

с применением динамометра одсвают на циприц иглу с усилием (27,5± ±1,0) Н;

вставляют шприц с иглой в напориую камеру 5;

заполияют шприц водой до номинальной вместимости;

лзвлекают циприц с пелой из напорной камеры 5 и вручную удаляют воздух;

вновь вставляют шприц с иглой в напорную камеру 5 и заполняют водой; удаляют воду из шприца, контролируя манометром 6, при этом противодавление воды  $(0.30\pm0.01)$  МПа  $[(3.0\pm0.1)$  кгс/см²] — для шприцев вместимостью 1, 2, 5 и 10 см³ и  $(0.20\pm0.01)$  МПа  $[(2.9\pm0.1)$  кгс/см²] — для шприцев вместимостью 20 см³;

визувањно осматривают шприц. Шприц считается годным, если над уплотнительным элементом штока-поршия не будет обнаружена вода. Допускается в месте соединения наконечника шприца с головкой иглы появление капли воды,

которая не должна падать за время менее 10 с.

F.G. Проверка воздухоневроницаемости уплотнения штока-поршия в цилинаре и конусного соединения цилинара с головкой инъекционной итям. F.C.2.1. Соединяют наконечник шприца со стальной контрольной контрольной контрольной контрольной втулкой, причем обе части должная быть сухник. Контрольная втулка должна иметь внутрениюю 6%-ную конусность Луер, соответствующую требованиям ИСО 594 Соединяют наконечник шприца с контрольной втулкой, поворачивая их на угол, не превышающий 90°.

F.Е. Рекомендуемые список фармаковейных препаратов и растворов, применяемых в СССР для инъекций и удовлетворяющих требованию совместимости со шприцами, и метод их проверки, F.Е.І, Список препаратов и растворов

Вода дистиллированная.

Спирт этиловый 95% пый. Спирт этиловый 33% пый.

Масло абрикосовое.

Раствор камфоры в абрикосовом масле 20% ный.

Раствор глюкозы 40%-ньй.

Раствор хлористого натрия 0,9%-ный.

Раствор магния сульфата 20%-ный.

Раствор кальция хлорида 10%-ный.

Раствор эуфиллина 12%-ный.

Раствор натрия тиосульфата (гипосульфита) 30%-ного +2%-ного патрия тидрокарбоната.

F.E.2. Метод проверки

Проверку совместимости материалов ипринез с лекарствами проводят ортаны заравоохранския с 01.01.94 по следующей методике. Наполняют два шприця лекарством, переворачивают их и выдерживают при температуре (20±5)°С для водных и спиртовых растворов, при температуре (40±5)°С — для масляных растворов. Через 2 ч 10 мин удаляют жилкость из шприца. При этом не должио быть приложения больших усилий, чем необходямо, для передвижения штока. Протирают все поверхности бумажной салфеткой и проверяют, нет ли каких-либо изменений во внешнем видс, появления помутиемия мля окраски на шприце или зыпущенной жидкости. Признаком несовместимости может служить вспучивание резиновой манжеты, трещины, разъедание, прилипавие или размягчение внутренней поверхности цилинара шприца.

#### ИНФОРМАЦИОННЫЕ ДАННЫЕ

 РАЗРАБОТАН И ВНЕСЕН Министерством медицинской промышленности СССР

#### РАЗРАБОТЧИКИ

- Б. П. Пашинин, канд. техи. наук (руководитель темы); Г. А. Матюшин, д-р техн. наук; А. П. Маслюков, канд. хим. наук; Р. И. Перцов; Н. Б. Васильковская; Т. В. Ерофеева; Т. А. Купцова; Г. С. Курдупова
- УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕИСТВИЕ Постановлением Комитета стандартизации и метрологии СССР от 27.11.91 № 1814

Настоящий стандарт разработан методом прямого применения стандарта ИСО 7886—84 «Шприцы инъекционные однократного применения» с дополнительными требованиями, отражающими потребности народного хозяйства

- Срок первой проверки 1997 г. Периодичность проверки — 5 лет
- 4. BЗАМЕН ГОСТ 24861—81
- ССЫЛОЧНЫЕ НОРМАТИВНО-ТЕХНИЧЕСКИЕ ДОКУМЕН-ТЫ

Обозначение НГД, на который дана ссылка	Номер пункта, подпункта, приложения	
I ОСТ 25046—85 ИСО 594—90	Введение, разд. 2 Введение, разд. 2; 15 Приложелие В. С	

Редактор Л. Д. Курочкина Технический редактор Г. А. Теребинкина Корректор Е. И. Морозова

Сдано в наб. 20.12.91 Подп. в неч. 23.01.92 Усл. п. а. 1,5. Усл. кр.-отт 1,5. Уч.-изд. л. 1,41. Тир. 410