ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО

ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ΓΟCT P 53871— 2010

МЕТОДЫ ОЦЕНКИ РЕАБИЛИТАЦИОННОЙ ЭФФЕКТИВНОСТИ ПРОТЕЗИРОВАНИЯ НИЖНИХ КОНЕЧНОСТЕЙ

Издание официальное



Предисловие

Цели и принципы стандартизации в Российской Федерации установлены Федеральным законом от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании», а правила применения национальных стандартов Российской Федерации — ГОСТ Р 1.0—2004 «Стандартизация в Российской Федерации. Основные положения»

Сведения о стандарте

- РАЗРАБОТАН Федеральным государственным учреждением «Федеральное бюро медикосоциальной экспертизы» (ФГУ «ФБМСЭ»)
- 2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 381 «Технические средства для инвалидов»
- 3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 17 сентября 2010 г. № 251-ст
- 4 Настоящий стандарт разработан по заказу Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации в рамках федеральной целевой программы «Социальная поддержка инвалидов на 2006—2010 годы», утвержденной Постановлением Правительства Российской Федерации от 29 декабря 2005 г. № 832

5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячно издаваемых информационных указателях «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет

© Стандартинформ, 2012

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

Содержание

1	Область применения.	. 1				
2	Нормативные ссылки	. 1				
3	Термины, определения и сокращения	. 1				
4	Общие положения	. 3				
5	Клинический метод оценки	. 3				
	5.1 Сущность метода	. 3				
	5.2 Общие требования	. 3				
	5.3 Требования безопасности	. 4				
	5.4 Требования к условиям, при которых проводят клиническую оценку	. 4				
	5.5 Порядок подготовки к проведению клинической оценки	. 4				
	5.6 Методика оценки клинических показателей	. 4				
	5.7 Правила оформления результатов оценки клинических показателей	. 5				
6	Биомеханический метод оценки	. 5				
	6.1 Сущность метода	. 5				
	6.2 Общие требования	. 6				
	6.3 Требования безопасности	. 7				
	6.4 Требования к условиям, при которых проводят биомеханические исследования ходьбы					
	6.5 Требования к средствам измерений и аппаратуре	. 7				
	6.6 Порядок проведения биомеханических исследований ходьбы	. 7				
	6.7 Правила обработки результатов биомеханических исследований ходьбы	. 7				
	6.8 Правила оформления результатов оценки биомеханических показателей	. 7				
	6.9 Точность биомеханического метода оценки	. 8				
П	риложение А (рекомендуемое) Графики изменения средних значений кинематических и динами-					
	ческих параметров за время двойного шага при ходьбе мужчин на протезах голени					
	и бедра (условная норма) и при ходьбе в норме					
Б	иблиография.	12				

НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

МЕТОДЫ ОЦЕНКИ РЕАБИЛИТАЦИОННОЙ ЭФФЕКТИВНОСТИ ПРОТЕЗИРОВАНИЯ НИЖНИХ КОНЕЧНОСТЕЙ

Methods of evaluation of rehabilitation efficiency of lower-limb prosthetics

Дата введения — 2011—10—01

1 Область применения

Настоящий стандарт распространяется на протезы нижних конечностей и устанавливает следующие методы оценки реабилитационной эффективности протезирования нижних конечностей (далее методы оценки): клинический и биомеханический.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ 15150—69 Машины, приборы и другие технические изделия. Исполнения для различных климатических районов. Категории, условия эксплуатации, хранения и транспортирования в части воздействия климатических факторов внешней среды

ГОСТ 19687—89 Приборы для измерения биоэлектрических потенциалов сердца. Общие технические требования и методы испытаний

ГОСТ Р 15.111—97 Система разработки и постановки продукции на производство. Технические средства реабилитации инвалидов

ГОСТ Р 51191—2007 Узлы протезов нижних конечностей. Технические требования и методы испытаний

ГОСТ Р 51819—2001 Протезирование и ортезирование верхних и нижних конечностей. Термины и определения

ГОСТ Р 51959.1—2002 (ЕН 1060-1—96) Сфигмоманометры (измерители артериального давления) неинвазивные. Часть 1. Общие требования

ГОСТ Р МЭК 60601-1-1—2007 Изделия медицинские электрические. Часть 1-1. Общие требования безопасности. Требования безопасности к медицинским электрическим системам

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодно издаваемому информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по соответствующим ежемесячно издаваемым информационным указателям, опубликованным в текущем году. Если ссылочный стандарт заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменяющим (измененным) стандартом. Если ссылочный стандарт отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

3 Термины, определения и сокращения

- 3.1 В настоящем стандарте применены термины по ГОСТ Р 15.111, ГОСТ Р 51191, ГОСТ Р 51819, а также следующие термины с соответствующими определениями:
- 3.1.1 время двойного шага (длительность цикла ходьбы): Время, прошедшее от момента соприкосновения с опорой одной ноги до следующего соприкосновения с опорой той же ноги.

FOCT P 53871-2010

- 3.1.2 гониография: Методика регистрации угловых перемещений в голеностопном, коленном и тазобедренном суставах левой и правой ног, а также в шарнирах протеза.
- 3.1.3 динамические параметры ходьбы: Силовые показатели ходьбы, характеризующие особенности взаимодействия тела с опорной поверхностью.
- 3.1.4 динамография: Методика регистрации составляющих опорной реакции вертикальной, продольной и поперечной.
 - 3.1.5 длина двойного шага: Расстояние, пройденное за время двойного шага.
 - 3.1.6 ихнометрия: Методика регистрации основных параметров ходьбы.
- 3.1.7 кинематические параметры ходьбы: Угловые перемещения в шарнирах протеза и основных суставах нижних конечностей при ходьбе.
- 3.1.8 коэффициент ритмичности ходьбы: Отношение длительности фазы переноса шага сохранившейся конечности к длительности фазы переноса шага протезированной конечности или отношение длительности фазы переноса шага одной ноги к длительности фазы переноса шага другой ноги.
- 3.1.9 норма: Средние значения биомеханических показателей (параметров), полученные в результате статистической обработки множества шагов при ходьбе здоровых людей определенных групп.
 - 3.1.10 подография: Методика регистрации временных параметров ходьбы.
- 3.1.11 реабилитационная эффективность протезирования нижних конечностей: Степень восполнения (или возмещения) утраченных опорно-двигательных функций и компенсации косметического дефекта человека с культями или аномалиями развития нижних конечностей, обеспечивающая интеграцию его в общество (возвращение к бытовой, трудовой и общественной жизни).
- 3.1.12 сдвиг (интервал т): Время от момента окончания опоры на всю стопу одной ноги до начала опоры другой ноги.
 - 3.1.13 темп ходьбы: Число одиночных шагов в минуту.
- 3.1.14 условная норма: Средние значения биомеханических показателей (параметров), полученные в результате статистической обработки множества шагов при ходьбе людей определенных групп на протезах нижних конечностей (например, голени или бедра).
- 3.1.15 устойчивость системы «человек-протез»: Способность человека при пользовании протезом удерживать туловище в стабильно-равновесном положении при ходьбе и стоянии.
 - фаза двойной опоры: Фаза шага, когда с опорой контактируют обе нижние конечности.
 - 3.1.17 фаза опоры на всю стопу: Фаза шага, когда с опорой контактирует вся стопа одной ноги.
- 3.1.18 фаза опоры на носок или фаза заднего толчка: Фаза шага, когда с опорой контактирует только передний отдел стопы.
- 3.1.19 фаза опоры на пятку или фаза переднего толчка: Фаза шага, когда с опорой контактирует пяточный отдел стопы.
 - фаза переноса: Фаза шага, когда одна из ног при ходьбе не контактирует с опорой.
- 3.1.21 фаза шага: Временной интервал шага (опора на пятку, опора на всю стопу, опора на носок, перенос).
 - 3.1.22 ходьба в норме: Нормальная ходьба здорового человека.
 - 3.2 В настоящем стандарте применены следующие сокращения:
 - АД артериальное давление;
 - АЦП аналого-цифровой преобразователь;
 - ГСС голеностопный сустав;
 - ГСУ голеностопный угол:
 - КС коленный сустав;
 - КУ коленный угол;
 - ОДА опорно-двигательный аппарат;
 - ПОИ протезно-ортопедические изделия:
 - ПрОП протезно-ортопедические предприятия;
 - ТБС тазобедренный сустав:
 - ТБУ тазобедренный угол;
 - ЭКГ электрокардиограмма.

4 Общие положения

- 4.1 Методы оценки применяют к системе «человек-протез», которая может быть оснащена протезом, относящимся к одному из следующих видов: протезы стопы, протезы голени, протезы бедра, протезы после вычленения бедра и протезы при врожденном недоразвитии нижних конечностей. При этом протезы каждого вида состоят из конструктивных разновидностей с различными функциональными возможностями.
 - 4.2 Первым и основным методом оценки является клинический метод.
- 4.3 Заключение о реабилитационной эффективности протезирования нижних конечностей следует составлять на основе анализа результатов контроля и исследований по всем установленным настоящим стандартом клиническим и биомеханическим показателям, т. е. по совокупности оценок выбранных показателей.
- 4.4 Реабилитационная эффективность протезирования нижних конечностей зависит от следующих факторов:
 - уровня ампутации или врожденной патологии конечности по типу культи;
 - размеров культи (длины и периметра культи на определенных уровнях);
 - формы и функционального состояния культи;
- причины ампутации (например, травмы, сосудистая патология, онкологическое заболевание, диабет и др.);
- функциональных возможностей протеза, обусловленных применением узлов различных конструктивных разновидностей;
 - применяемых материалов;
 - правильного выбора схемы построения протеза;
 - качества изготовления протеза;
 - степени обучения и освоения протеза инвалидом;
 - общего соматического состояния человека;
 - сохранности второй конечности.

5 Клинический метод оценки

5.1 Сущность метода

Клинический метод оценки основан на оценке следующих статико-динамических показателей человека на протезе нижних конечностей:

- а) возможность находиться в следующих основных положениях:
- стояние.
- сидение,
- приседание;
- б) рисунок (особенности) ходьбы без использования дополнительных опор или с ними;
- в) возможность ходьбы по:
- горизонтальной ровной поверхности в произвольном темпе.
- горизонтальной ровной поверхности в ускоренном темпе,
- наклонной поверхности в сагиттальном направлении вверх и вниз,
- лестнице вверх и вниз,
- пересеченной местности;
- г) возможность перемещения в стороны приставным шагом;
- д) влияние ходьбы на протезе на нагружаемую культю и общее соматическое состояние протезируемого:
 - состояние кожного покрова культи,
 - состояние кровоснабжения культи,
 - изменение гемодинамических показателей (пульс, АД) и ЭКГ;
 - е) степень компенсации внешнего косметического дефекта пораженной конечности;
 - ж) устойчивость системы «человек-протез».

5.2 Общие требования

5.2.1 При клиническом методе оценки следует проводить оценку по всем показателям, установленным в 5.1.

- 5.2.2 Оценку клинических показателей должна проводить группа специалистов в составе врача, инженера (или техника) и мастера по изготовлению ПОИ, участвующих в протезировании конкретного пациента. При этом необходимо учитывать мнение и ощущения протезируемого.
- 5.2.2.1 В конфликтных случаях оценку должна проводить экспертная комиссия специалистов, функционирующая на данном предприятии или в вышестоящих организациях.
- 5.2.2.2 При оценке клинических показателей используют в основном органолептический метод обследования. Исключение составляют гемодинамические показатели (пульс и АД) и ЭКГ, которые следует измерять соответствующими приборами до и после ходьбы на протезах с целью выявления влияния протеза на общее соматическое состояние протезируемого.

5.3 Требования безопасности

5.3.1 При проведении клинической оценки ходьбы на протезе должны быть предусмотрены условия, исключающие возможность травмы пациента в результате падения. Это может быть реализовано использованием, при необходимости, дополнительных страхующих опор (трость, костыли, ходунки, параллельные брусья).

5.4 Требования к условиям, при которых проводят клиническую оценку

- 5.4.1 Проверку ходьбы на протезе следует проводить с учетом возможности эксплуатации протеза по ровной горизонтальной и вверх и вниз наклонной поверхностям, а также по лестнице.
- 5.4.2 Проверку ходьбы на протезе следует проводить в помещении при комнатной температуре и вне помещения на тренажерной дорожке при любых погодных условиях в день обследования.

5.5 Порядок подготовки к проведению клинической оценки

- 5.5.1 Клиническую оценку ходьбы на протезе следует проводить после предварительного обучения пользованию протезом и при удовлетворительном общем соматическом состоянии пациента.
- 5.5.2 До начала проведения исследований должна быть заполнена анкета на пациента, включающая в себя дату его проведения, фамилию, имя, отчество, год рождения, массу, рост, диагноз пациента, вид ПОИ, а также информацию о проводимом исследовании. Анкета должна содержать перечень показателей, по которым осуществляют клиническую оценку, и подписи специалистов, проводивших контроль показателей.

5.6 Методика оценки клинических показателей

- 5.6.1 Методика предусматривает определение удобства и реабилитационного эффекта пользования протезом в положениях «сидя», «стоя» и при ходьбе пациента в соответствии с 5.1.
- 5.6.2 Возможность находиться в трех основных положениях: сидение, стояние и приседание, а также возможность ходьбы и перемещений по различным поверхностям и различным шагом [см. 5.1, перечисления а), в), г)] оценивают визуально с учетом ощущений человека на протезе. Ходьбу по наклонной поверхности (не менее двух раз вверх и вниз) целесообразно проверять на тренажере (с поручнем), имеющем уклон 10° 12° и длину рабочего пути не менее 2,5 м.
- 5.6.3 Рисунок (особенности) ходьбы инвалида на протезе по 5.1, перечисление б), оценивают визуально по следующим признакам:
 - а) характеру опоры на стопу протеза;
 - б) характеру переноса стопы протеза над опорой;
 - в) симметричности ходьбы;
- г) степени реализации в шарнирах протеза при ходьбе угловых перемещений, заложенных конструкциями узлов.
- 5.6.3.1 При проверке характера опоры на стопу протеза [5.6.3, перечисление а)] выявляют, как распределяется нагрузка на подошвенную поверхность стопы при ходьбе: на пятку всю стопу носок, на всю подошвенную поверхность обуви, на наружный или больше на внутренний край, а в период заднего толчка выявляют, имеется ли опора на носок или нет.

По результатам проверки дают оценку: удовлетворительный или неудовлетворительный характер опоры на стопу. Удовлетворительным следует считать наличие опоры, характеризующейся равномерным распределением нагрузки по подошвенной поверхности стопы (носочная часть стопы должна полностью соприкасаться с опорой в фазе заднего толчка). В противном случае дают рекомендации по устранению обнаруженного недостатка или характер опоры следует считать неудовлетворительным.

5.6.3.2 При переносе стопы протеза над опорой [5.6.3, перечисление б)] не должно быть задевания носка за поверхность. Наличие задевания связано, как правило, с увеличенной длиной протеза, «удлинением» голени из-за чрезмерного относа коленного шарнира назад. В этом случае перенос протеза сопровождается необходимостью опоры на носок эквинированной стопы сохранившейся конечности. Затрудненный перенос стопы протеза над опорой характерен для протезов бедра и после вычленения

бедра с одноосным коленным шарниром, а также при патологии ходьбы на протезе голени, когда есть дефекты КС и/или ТБС типа контрактур и анкилозов с порочной установкой культи.

- 5.6.3.3 При проверке симметричности ходьбы на протезе [5.6.3, перечисление в)] врач с помощью секундомера определяет среднее значение фазы переноса шага каждой конечности из расчета 6—8 шагов, после чего вычисляет коэффициент ритмичности ходьбы как отношение фаз переноса шага сохранившейся и протезированной конечностей. На основании полученного результата и с учетом особенностей ОДА и соматического состояния инвалида, конструкции протеза и степени его освоенности дают оценку проверяемому параметру путем сопоставления с существующими справочными данными по коэффициенту ритмичности ходьбы. При ходьбе на протезе голени коэффициент ритмичности может находиться в пределах от 0,87 до 0,98, а на протезе бедра от 0,57 до 0,89.
- 5.6.3.4 Оценку степени реализации в шарнирах протеза при ходьбе угловых перемещений, заложенных конструкциями их узлов [5.6.3, перечисление г)], проводят визуальным контролем.
- 5.6.4 Влияние ходьбы на протезе на нагружаемую культю и общее соматическое состояние инвалида [5.1, перечисление д.] оценивают по состоянию мягких тканей культи, контактирующей с приемной гильзой, а также по изменению частоты пульса, АД и ЭКГ.
- 5.6.4.1 Состояние мягких тканей культи проверяют после ходьбы на протезе в течение 20—30 мин визуально с учетом субъективных ощущений инвалида при пользовании протезом в различных положениях. Состояние мягких тканей следует считать удовлетворительным, если на них отсутствуют потертости, цвет кожи и температура культи близки к нормальным, а также нет отека.
- 5.6.4.2 Изменения частоты пульса, АД и ЭКГ определяют проведением сравнительного мониторинга этих показателей в покое, при ходьбе на протезе в течение 10—15 мин и после ходьбы. Отклонение значений этих показателей от предельно допустимых не должно превышать 22 % при ходьбе на протезе бедра и 12 % на протезе голени.
- 5.6.4.3 Измерения пульса и АД проводят с помощью неинвазивного сфигмоманометра (измерителя артериального давления) по ГОСТ Р 51959.1. ЭКГ регистрируют прибором для измерения биоэлектрических потенциалов сердца по ГОСТ 19687.
- 5.6.4.4 При оценке влияния ходьбы на протезе на общее соматическое состояние инвалида особо учитывают ощущения самого инвалида: в случае резкого дискомфорта ходьбу прекращают в любой момент.
- 5.6.5 Оценку степени компенсации внешнего косметического дефекта [5.1, перечисление е)] проводят сравнением формы и размеров протеза с соответствующими параметрами сохранившейся нижней конечности. Измерения линейных размеров и охватов (периметров) конечностей на различных уровнях проводят измерительной рулеткой на тканевой основе [1].
- 5.6.6 Оценку устойчивости системы «человек-протез» по 5.1, перечисление ж), проводят визуально, определяя наличие или отсутствие устойчивости в сагиттальной и фронтальной плоскостях.

Устойчивость в сагиттальной плоскости, называемую подкосоустойчивостью, следует считать удовлетворительной, если при ходьбе или стоянии инвалида на протезе не происходит непроизвольное подгибание в коленном шарнире в фазе опоры.

Устойчивость во фронтальной плоскости следует считать удовлетворительной, если при ходьбе инвалида на протезе боковые колебания туловища не приводят к потере его стабильно-равновесного состояния.

5.7 Правила оформления результатов оценки клинических показателей

- 5.7.1 Результаты клинической оценки качества протезирования регистрируют в анкете за подписями специалистов, проводивших контроль показателей, или в конфликтных случаях за подписями представителей медико-технической комиссии. На основании этой анкеты составляют заключение.
- 5.7.2 Анкету следует хранить в личном деле пациента, а ее копия по запросу может быть направлена в вышестоящие организации.

6 Биомеханический метод оценки

6.1 Сущность метода

Биомеханический метод оценки базируется на оценке биомеханических показателей (параметров) ходьбы человека на протезе. Настоящий стандарт устанавливает следующие показатели.

6.1.1 Основные параметры

К основным параметрам относятся:

- время двойного шага, с;
- длина двойного шага, м;

FOCT P 53871-2010

- средняя скорость ходьбы, м/с;
- темп ходьбы, шаг/мин.

По значениям основных параметров можно судить о скоростных функциях при ходьбе. Чем больше патология (выше уровень ампутации), тем больше время двойного шага, меньше длина двойного шага, средняя скорость ходьбы и темп ходьбы по сравнению с нормой.

6.1.2 Временные параметры

Временными параметрами являются:

- фаза опоры, состоящая из фазы опоры на пятку, фазы опоры на всю стопу и фазы опоры на носок;
- фаза переноса;
- фаза двойной опоры;
- сдвиг (интервал т);
- коэффициент ритмичности ходьбы.

Все параметры, кроме коэффициента ритмичности ходьбы, вычисляют в процентах от времени двойного шага.

- 6.1.2.1 Фаза опоры и фаза двойной опоры характеризуют устойчивость при ходьбе. Чем больше патология, тем большую часть цикла ходьбы человек на протезе стремится находиться в фазе одиночной или двойной опоры.
- 6.1.2.2 Интервал т определяет устойчивость походки при ходьбе. В норме этот параметр имеет положительные значения. По мере увеличения степени патологии интервал т уменьшается. При выраженных и значительно выраженных отклонениях от нормы он принимает отрицательные значения.
- 6.1.2.3 Коэффициент ритмичности характеризует временную асимметрию. В норме коэффициент ритмичности равен 0,98—1. При увеличении степени патологии коэффициент уменьшается и при значительно выраженных отклонениях может принимать значения менее 0,5.

6.1.3 Кинематические параметры ходьбы

- 6.1.3.1 Кинематические параметры ходьбы характеризуют амплитуды угловых перемещений (ГСУ, КУ, ТБУ), в градусах, форму кривых, описывающих кинематику в суставах (ГСС, КС и ТБС) и соответствующих шарнирах протеза, а также кинематическую асимметрию протезированной и сохранившейся нижних конечностей.
- 6.1.3.2 При нарушении функции мышц, обусловленном ампутациями на различных уровнях, уменьшаются амплитуды движений. При этом происходит искажение формы кривых, вызванное компенсаторной, приспособительной функцией сохранившейся конечности.
- 6.1.3.3 В случае отсутствия определенных групп мышц выпадают отдельные фазы шага. Это приводит к кинематической асимметрии.

6.1.4 Динамические параметры ходьбы

Динамические параметры ходьбы определяют силовое взаимодействие нижних конечностей с опорной поверхностью при ходьбе. Динамическими параметрами являются вертикальная R_z , продольная R_x и поперечная R_y составляющие опорной реакции, представляемые в процентах от веса человека. По экстремальным значениям этих параметров и форме кривых оценивают степень патологии ОДА. Снижение абсолютных значений экстремумов по отношению к норме свидетельствует о степени патологических нарушений при работе мышц, а искажение формы — о компенсаторных функциях сохранившейся конечности. Возникающая при этом динамическая асимметрия также свидетельствует о степени отклонения от нормы при одностороннем поражении ОДА.

6.2 Общие требования

- 6.2.1 Оценку биомеханических показателей (параметров) ходьбы должны проводить специалисты в области биомеханики движений человека на основе анализа результатов исследования ходьбы на протезах, полученных путем регистрации на специальном программно-аппаратном комплексе.
 - 6.2.1.1 Комплекс должен включать в себя следующие основные аппаратные компоненты:
 - подометрическую дорожку;
 - подометрические датчики;
 - гониометрические датчики;
 - динамометрическую платформу;
 - системный носимый блок;
 - сопутствующее оборудование (средства монтажа и подключения датчиков);
 - программное обеспечение;
 - компьютер;
 - принтер:

- руководство пользователя, содержащее программы и методики регистрации и обработки биомеханических показателей.
- 6.2.1.2 Комплекс должен обеспечивать регистрацию биомеханических параметров с помощью следующих методик: ихнометрия, подография, гониография и динамография.
- 6.2.1.3 Комплекс должен содержать гониометры для исследований движений в ТБС, КС и ГСС. В комплекте гониометрических датчиков должно быть по два гониометра на каждый сустав для синхронной регистрации движений в суставах обеих ног.
- 6.2.1.4 Подометрические датчики должны обеспечивать регистрацию временных характеристик шага.
- 6.2.1.5 Динамометрическая платформа должна позволять проводить одновременную регистрацию составляющих опорной реакции.
- 6.2.1.6 Комплекс должен обеспечивать возможность проведения статистической обработки регистрируемых параметров и представления результатов в виде графиков и таблиц средних значений.

6.3 Требования безопасности

- 6.3.1 Эксплуатация комплекса без заземления запрещается.
- 6.3.2 Электробезопасность комплекса должна соответствовать требованиям ГОСТ Р МЭК 60601-1-1 для класса I тип В.
- 6.3.3 Электрическое сопротивление изоляции кабелей, подводимых к пациенту, должно быть не менее 1 · 10⁵ Ом.

6.4 Требования к условиям, при которых проводят биомеханические исследования ходьбы

- 6.4.1 Исследования следует проводить в закрытом помещении при температуре воздуха (21±3)°С.
- 6.4.2 Климатическое исполнение аппаратуры, используемой при биомеханических исследованиях, УХЛ 4.2 по ГОСТ 15150 для применения при температуре внешней среды от 10 °C до 35 °C и влажности 80 % при температуре 25 °C.

6.5 Требования к средствам измерений и аппаратуре

- Средства измерения и аппаратура должны быть поверены и откалиброваны.
- 6.5.2 Комплекс измерения должен обеспечивать работу при температуре окружающей среды от $10 \, ^{\circ}$ C до $35 \, ^{\circ}$ C и влажности воздуха (65 ± 15) %.

6.6 Порядок проведения биомеханических исследований ходьбы

- 6.6.1 Регистрацию биомеханических параметров следует начинать с положения пациента «стоя», по возможности, ровно, с выпрямленными коленями.
 - 6.6.2 По команде пациент должен начинать движение и заканчивать его в конце дорожки.
 - 6.6.3 После остановки пациент должен принять ту же позу, что и в исходном положении.
- 6.6.4 Число необходимых проходов по дорожке для каждого пациента должен назначать исследователь.
- 6.6.5 Данные каждого прохода по дорожке должны быть сохранены в отдельном файле, помещаемом в архив.
- 6.6.6 Архив файлов с результатами регистрации и обработки показателей (параметров) должен быть доступен только для чтения и дополнения новыми файлами. Возможность внесения изменений в уже сформированные файлы недопустима.

6.7 Правила обработки результатов биомеханических исследований ходьбы

- 6.7.1 Исходные параметры ходьбы (например, основные, временные, кинематические и др.) для множества шагов, т. е. для всех отобранных проходов пациента, должны осредняться путем статистической обработки, обеспечиваемой программно-аппаратурным комплексом.
- 6.7.2 Результаты осреднения представляют в виде графиков и таблиц (средних значений, среднеквадратичных отклонений и коэффициентов вариации).

6.8 Правила оформления результатов оценки биомеханических показателей

- 6.8.1 Результаты регистрации биомеханических показателей должны быть представлены в виде пакета следующих документов:
 - анкеты пациента;
 - временных характеристик шага для левой и правой ног на фоне нормы и условной нормы;
 - кинематических характеристик шага для левой и правой ног на фоне нормы и условной нормы;
 - динамических характеристик шага для левой и правой ног на фоне нормы и условной нормы.

FOCT P 53871-2010

Характеристики должны быть представлены в виде таблиц и графиков.

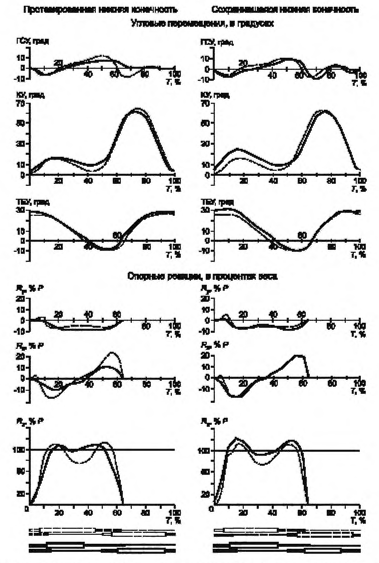
- 6.8.2 Результаты этой регистрации, как исходные, так и осредненные путем статистической обработки, следует сохранять на жестком диске в файловой структуре программы и иметь предусмотренную программно-аппаратурным комплексом возможность копирования на съемный электронный носитель информации.
- 6.8.3 На основании анализа пакета документов проводят оценку биомеханических показателей ходьбы и составляют заключение, которое заносят в анкету.
- 6.8.3.1 Оценку биомеханических показателей (параметров) ходьбы на протезах конкретного инвалида проводят путем сравнения их с условной нормой и нормой. В качестве примера в приложении А приведены графики изменения средних значений угловых перемещений и составляющих опорной реакции за время двойного шага при ходьбе мужчин на протезах голени и бедра (условная норма) и при ходьбе в норме (рисунки А.1 А.3). Для удобства сравнения оба вида графиков представлены на одном рисунке.

6.9 Точность биомеханического метода оценки

- 6.9.1 Допустимая погрешность измерений гониографической методики не должна превышать 3%.
- 6.9.2 Допустимая погрешность измерений динамометрической платформы не должна превышать 4,5 %.
 - 6.9.3 Взаимное влияние между каналами платформы не более 0,2 %.
- 6.9.4 Допустимая погрешность обработки измеряемых параметров не должна превышать 1—2 дискретов АЦП.

Приложение A (рекомендуемое)

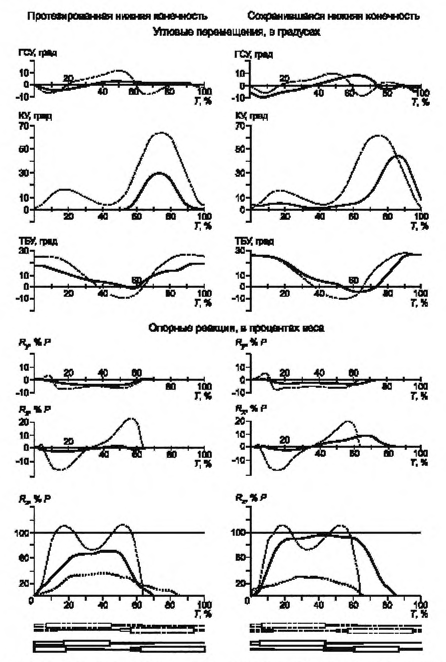
Графики изменения средних значений кинематических и динамических параметров за время двойного шага при ходьбе мужчин на протезах голени и бедра (условная норма) и при ходьбе в норме



 $T_{\rm s} \sim$ время двойного шага, в процентах; $R_{\rm g} \sim$ продольная составляющая опорной реакции; $R_{\rm g} \sim$ поперечная составляющая опорной реакции; $R_{\rm g} \sim$ вертикальная составляющая опорной реакции.

Сплошная линия — ходьба на протезе, Пунктирная линия — ходьба в норме. Под графиками — лодограммы обеих ног при ходьбе в норме и на протезе

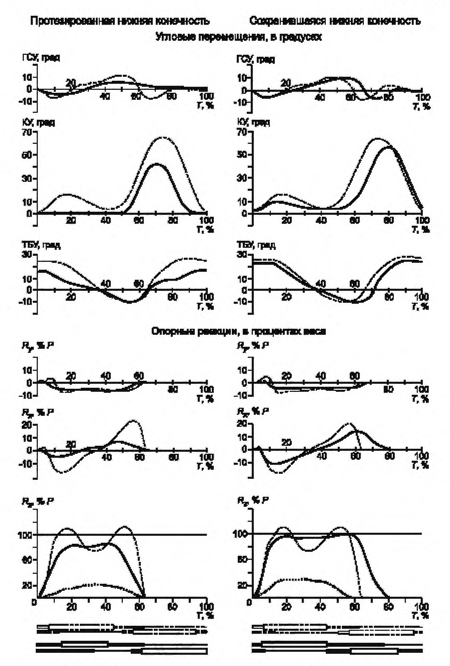
Рисунок А.1 — Графики изменения средних значений угловых перемещений (в суставах нижних конечностей и голеностопном шарнире протеза) и составляющих опорной реакции за время двойного шага при ходьбе мужчин на протезах голени (условная норма) и при ходьбе в норме



 $T_x \%$ — время двойного шага, в процентах; R_y — продольная составляющая опорной реакции; R_y — поперечная составляющая опорной реакции; R_z — вертикальная составляющая опорной реакции

Сплошная линия — ходьба на протезе. Пунктирная линия — ходьба в норме. Мелкий пунктир — ходьба на протезе с опорой на трость. Под графиками — подограммы обеих ног при ходьбе в норме и на протезе

Рисунок А.2 — Графики изменения средних значений угловых перемещений (в суставах нижних конечностей и шарнирах протеза) и составляющих опорной реакции за время двойного шага при ходьбе на протезах бедра мужчин с культей сосудистого генеза (условная норма) и при ходьбе в норме



 $T_{\rm c} \% =$ время двойного шага, в процентах; $R_{\rm g} =$ продольная составляющая опорной реакции; $R_{\rm g} =$ поперечная составляющая опорной реакции, $R_{\rm g} =$ вертикальная составляющая опорной реакции.

Сплошная линия — ходьба на протезе. Пунктирная линия — ходьба в норме. Мелкий пунктир — ходьба на протезе с опорой на трость. Под графиками — подограммы обеих ног при ходьбе в норме и на протезе

Рисунок А.3 — Графики изменения средних значений угловых перемещений (в суставах нижних конечностей и шарнирах протеза) и составляющих опорной реакции за время двойного шага при ходьбе на протезах бедра мужчин с культей травматического генеза (условная норма) и при ходьбе в норме

Библиография

[1] ТУ 78-56-001-86 Рулетка измерительная бытовая на тканевой основе

УДК 616-08.28:006.354

OKC 11.180.10

P23

Ключевые слова: методы оценки реабилитационной эффективности протезирования, нижние конечности, клинические и биомеханические показатели

Редактор О.А. Стояновская
Технический редактор В.Н. Прусакова
Корректор Е.Д. Дульнева
Компьютерная верстка И.А. Налейкиной

Сдано в набор 16.01.2012. Подписано в печать 24.01.2012. Формат 60 к 84 况 Гарнитура Ариал. Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,35. Тираж 78 экз. Зак. 78.

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.

www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ.

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6.