ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО

ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ ΓΟCT P EH 13795-3— 2008

ХИРУРГИЧЕСКАЯ ОДЕЖДА И БЕЛЬЕ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ КАК МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТОВ, ХИРУРГИЧЕСКОГО ПЕРСОНАЛА И ОБОРУДОВАНИЯ

Часть 3

Требования к исполнению и уровни исполнения

EN 13795-3:2006

Surgical drapes, gowns and clean air suits, used as medical devices, for patients, clinical staff and equipment — Part 3: Performance requirements and performance levels

(IDT)

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

- 1 ПОДГОТОВЛЕН Закрытым акционерным обществом «Медитест» на основе аутентичного перевода стандарта, указанного в пункте 4
- 2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 436 «Управление качеством и соответствующие аспекты для медицинских изделий»
- 3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от18 декабря 2008 г. № 463-ст
- 4 Настоящий стандарт идентичен европейскому стандарту EH 13795-3:2006 «Хирургическая одежда и белье, применяемые как медицинские изделия для пациентов, хирургического персонала и оборудования. Часть 3. Требования к исполнению и уровни исполнения» (EN 13795-3:2006 «Surgical drapes, gowns and clean air suits, used as medical devices, for patients, clinical staff and equipment Part 3: Performance requirements and performance levels»).

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных международных стандартов соответствующие им национальные стандарты, сведения о которых приведены в дополнительном приложении ZB

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

ГОСТ Р ЕН 13795-3—2008

Содержание

1 Область прим	менения	 . 1
2 Нормативные	е ссылки	 . 1
3 Термины и ог	пределения	 . 1
4 Требования к	к исполнению	 . 2
Приложение ZA	A (справочное) Связь между настоящим стандартом и существенными требовани Директивы 93/42/EEC	
Приложение ZB	3 (обязательное) Сведения о соответствии национальных стандартов Российско Федерации ссылочным европейским стандартам	. 6
Библиография		 . 7

Введение

Стандарты серии ЕН 13795 состоят из трех частей под общим наименованием «Хирургическая одежда и белье, применяемые как медицинские изделия для пациентов, хирургического персонала и оборудования»:

- часть 1 «Общие требования»;
- часть 2 «Методы испытаний»;
- часть 3 «Требования к исполнению и уровни исполнения».

В контексте настоящего стандарта к хирургической одежде относят хирургические халаты и костюмы для чистых помещений, а к хирургическому белью — хирургический покровный материал.

Хирургический покровный материал, хирургические халаты и костюмы для чистых помещений применяют для минимизации распространения возбудителей инфекций при проведении инвазивных хирургических процедур.

Стандарты серии ЕН 13795, совместно с [1] и [2], базируются на существенных требованиях, изложенных в Директиве 93/42/ЕЕС. Приведенные в них общие требования и рекомендации предназначены для оказания помощи пользователям, изготовителям и испытательным центрам в проектировании, обработке, оценивании и выборе хирургической одежды и белья.

НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ХИРУРГИЧЕСКАЯ ОДЕЖДА И БЕЛЬЕ, ПРИМЕНЯЕМЫЕ КАК МЕДИЦИНСКИЕ ИЗДЕЛИЯ ДЛЯ ПАЦИЕНТОВ, ХИРУРГИЧЕСКОГО ПЕРСОНАЛА И ОБОРУДОВАНИЯ

Часть 3

Требования к исполнению и уровни исполнения

Surgical drapes, gowns and clean air suits, used as medical devices, for patients, clinical staff and equipment.

Part 3. Performance requirements and performance levels

Дата введения — 2009—09—01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает требования к исполнению для хирургических халатов, хирургического покровного материала и костюмов для чистых помещений.

Примечани е — Общие требования к исполнению для различных характеристик данных изделий установлены в таблицах 1—3 стандарта ЕН 13795-1 и должны оцениваться в соответствии с ЕН 13795-2, а также [1] и [2].

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:

EH 13795-1:2002 Хирургическая одежда и белье, применяемые как медицинские изделия для пациентов, хирургического персонала и оборудования. Часть 1. Общие требования (EN 13795-1:2002 Surgical drapes, gowns and clean air suits, used as medical devices, for patients, clinical staff and equipment — Part 1: General requirements for manufacturers, processors and products)

EH 13795-2:2004 Хирургическая одежда и белье, применяемые как медицинские изделия для пациентов, хирургического персонала и оборудования. Часть 2. Методы испытаний (EN 13795-2:2004 Surgical drapes, gowns and clean air suits, used as medical devices, for patients, clinical staff and equipment — Part 2: Test methods)

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

3.1 **менее критическая зона изделия** (less critical product area): Наименее критическая область изделия, вовлеченная в перенос возбудителей инфекционных заболеваний в рану или из раны.

Примечания

- 1 Определение критической зоны изделия см. ЕН 13795-1.
- 2 Если изготовитель проводит различия между критической и менее критической зонами изделия, то EH 13795-1 содержит требование идентификации данных зон и, при необходимости, обоснования этого различия (см. EH 13795-1).
- 3.2 **уровень исполнения** (performance level): Относится к исполнению изделия и обозначается как «стандартный» или «высококачественный» согласно разделу 4 настоящего стандарта.

П р и м е ч а н и е — С введением двух уровней исполнения в серии стандартов ЕН 13795 допускается тот факт, что при проведении хирургических процедур может потребоваться различная степень исполнения изделий в зависимости от длительности процедуры, механического давления и расхода жидкости во время хирургической процедуры.

FOCT P EH 13795-3—2008

- 3.2.1 **стандартное исполнение** (standard performance): Классификация, предъявляющая минимальные требования к исполнению для различных характеристик медицинских изделий (см. раздел 4), используемых при проведении инвазивных хирургических процедур.
- 3.2.2 высококачественное исполнение (high performance): Классификация, предъявляющая повышенные требования к исполнению для различных характеристик медицинских изделий, используемых при проведении инвазивных хирургических процедур.

Примечание — К примерам хирургических процедур, при проведении которых рекомендуют улучшенный уровень исполнения, можно отнести такие процедуры, когда ожидается воздействие больших объемов жидкости, повышенного механического давления или большая продолжительность хирургических процедур.

3.3 **продукт** (product): Хирургический халат, хирургический покровный материал, а также костюм для чистых помещений (в контексте настоящего стандарта).

4 Требования к исполнению

Для соответствия стандартам серии EH 13795 изделие должно отвечать всем требованиям, установленным в таблицах 1—3, при условии проведения испытаний согласно EH 13795-2.

Примечания

- 1 Общие требования и рекомендации для изготовителей, обработчиков и изделий, относящиеся к информации по изготовлению, обработке и испытаниям, приведены в ЕН 13795-1.
 - 2 Методы испытаний для оценивания всех характеристик изделий установлены в ЕН 13795-2, [1] и [2].
- 3 Требования к исполнению изделия установлены в зависимости от **критической зоны изделия и уровня** исполнения. Однако для некоторых характеристик изделия требования к исполнению должны применяться для любого уровня исполнения и любой критической зоны изделия.

Таблица 1 — Требования к исполнению хирургических халатов

	Единица измерения	Требование			
Характеристика		стандартное исполнение		высококачественное исполнение	
		критическая зона изделия	менее критическая зона изделия	критическая зона изделия	менее критическая зона изделия
Микробная проницаемость в сухом состоянии	Lg (CFU)	Не требуется	≤ 2 ^{a), c)}	Не требуется	≤ 2 ^{a), c)}
Микробная проницаемость во влажном состоянии	BI	≥ 2,8 ^{b)}	Не требуется	6,0 ^{b), d)}	Не требуется
Чистота ми кробная	Lg (CFU/дм²)	< 2 ^{c)}	< 2 ^{c)}	< 2 ^{c)}	< 2 ^{c)}
Чистота в ч асти инородных ч ас тиц	IPM	< 3,5	< 3,5	< 3,5	< 3,5
	Lg (от подсчитанных частиц корпии)	< 4,0	< 4,0	< 4,0	< 4,0
Водоупорность	см H ₂ O	≥ 20	≥ 10	≥ 100	≥ 10
Прочность на разрыв в сухом состоянии	кПа	≥40	≥40	≥ 40	≥ 40
Прочность на разрыв во влаж- ном состоянии	кПа	≥40	Не требуется	≥40	Не требуется
Прочность на растяжение в сухом состоянии	Н	≥ 20	≥ 20	≥ 20	≥ 20
Прочность на растяжение во влажном состоянии	Н	≥ 20	Не требуется	≥ 20	Не требуется

Окончание таблицы 1

а) Условия испытаний: концентрация пробы 10⁸ CF/г talc. и время вибрации 30 мин.

^{b)} Минимальное значимое различие (LSD) для BI, при оценивании согласно [1], составляет 0,98 при 95%-ном уровне значимости. Данное различие является минимальным различием, необходимым для того, чтобы два материала считались различными. Таким образом, материалы, имеющие различие до 0,98 BI, вероятно, не являются различными; материалы, имеющие различие свыше 0,98 BI, вероятно, являются различными (95%-ный уровень значимости означает, что наблюдатель (эксперт) должен быть прав 19 раз из 20 для того, чтобы принять эти альтернативы).

^{с)} Для настоящего стандарта Ĺg CFU ≤ 2 означает максимально 300 CFU.

d) BI = 6,0 для настоящего стандарта означает: проникновение отсутствует. BI = 6,0 является максимально достижимым значением.

Таблица 2 — Требования к исполнению хирургического покровного материала

Единица измерения	Требование			
	стандартное исполнение		высококачественное исполнение	
·	критическая зона изделия	менее критическая зона изделия	критическая зона изделия	менее критическая зона изделия
Lg (CFU)	Не требуется	≤ 2), c)	Не требуется	≤ 2 ^{a), c)}
ВІ	≥ 2,8 b)	Не требуется	6,0 ^{b), d)}	Не требуется
Lg (CFU/дм²)	< 2 ^{c)}	< 2 ^{c)}	< 2 ^{c)}	< 2 ^{c)}
IPM	< 3,5	< 3,5	< 3,5	< 3,5
Lg (от подсчитанных частиц корпии)	< 4,0	< 4,0	< 4,0	< 4,0
см Н₂О	≥ 30	≥ 10	≥ 100	≥ 10
кПа	≥40	≥ 40	≥40	≥40
кПа	≥40	Не требуется	≥40	Не требуется
Н	> 15	> 15	> 20	> 20
Н	≥ 15	Не требуется	≥ 20	Не требуется
	Цд (CFU) ВI (CFU/дм²) IPM (от подсчитанных частиц корпии) см Н₂О кПа Н	Единица измерения критическая зона изделия $\begin{tabular}{ll} E \ E \ E \ CFU) \ \hline EI \ EI \ EI \ EI \ EI \ EI \ EII \ EIII \ EII \ EII \ EII \ EII \ EIII \ EIIII \ EIIIII \ EIIIIIIII$	Стандартное исполнение критическая зона изделия Lg (CFU) Не требуется $\leq 2^{0.5}$ с) BI $\geq 2,8^{b}$ Не требуется Lg (CFU/дм²) $< 2^{c}$ $< 2^{c}$ IPM $< 3,5$ $< 3,5$ Lg (от подсчитанных частиц корпии) $< 4,0$ $< 4,0$ см Н2О ≥ 30 ≥ 10 кПа ≥ 40 Не требуется Н > 15 > 15 Н > 15 Не требуется	Единица измерения стандартное исполнение Высококач исполи исполи исполи исполи исполи исполи измерения Критическая зона изделия критическая зона изделия критическая зона изделия Lg (CFU) Не требуется 6,0 ^{b), d)} Lg (CFU/дм²) < 2°)

а) Условия испытаний: концентрация пробы 10⁸ CF/г talc. и время вибрации 30 мин.

^{с)} Для настоящего стандарта Lg CFU ≤ **2** означает максимально 300 CFU.

^{b)} Минимальное значимое различие (LSD) для BI, при оценивании согласно [1], составляет 0,98 при 95%-ном уровне значимости. Данное различие является минимальным различием, необходимым для того, чтобы два материала считались различными. Таким образом, материалы, имеющие различие до 0,98 BI, вероятно, не являются различными; материалы, имеющие различие свыше 0,98 BI, вероятно, являются различными (95%-ный уровень значимости означает, что наблюдатель (эксперт) должен быть прав 19 раз из 20 для того, чтобы принять эти альтернативы).

d) BI = 6,0 для настоящего стандарта означает: проникновение отсутствует. BI = 6,0 является максимально достижимым значением.

FOCT P EH 13795-3—2008

Таблица 3 — Требования к исполнению костюмов для чистых помещений

Характеристика	Единица измерения	Требование ^{b)}
Микробная проницаемость в сухом состоянии	Lg(CFU)	≤ 2 ^{a), c)}
Чистота микробная	Lg(CFU/дм²)	< 2 ^{c)}
Чистота в части инородных частиц	IPM	< 3,5
Пылеворсоотделение	Lg (от подсчитанных частиц корпии)	< 4,0
Прочность на разрыв в сухом состоянии	кПа	≥ 40
Прочность на растяжение в сухом состоянии	Н	≥ 20

^{a)} Условия испытаний: концентрация пробы 10⁸ CF/г talc. и время вибрации 30 мин.
^{b)} Требования к исполнению применяют для всех зон костюмов для чистых помещений, т. к. данные костюмы рекомендуют использовать в дополнение к хирургическим халатам, а не в качестве их заменителя.
^{c)} Для настоящего стандарта Lg CFU ≤ 2 означает максимально 300 CFU.

Приложение ZA (справочное)

Связь между настоящим стандартом и существенными требованиями Директивы 93/42/EEC

Настоящий стандарт подготовлен по поручению, выданному CEN Европейской комиссией и Европейской ассоциацией свободной торговли, и обеспечивает подтверждение соответствия существенным требованиям нового подхода к Директиве 93/42/EEC.

Поскольку в официальном журнале Европейского Сообщества (EC) имеются ссылки на настоящий стандарт как обеспечивающий требования Директивы 93/42/EEC и он был утвержден как национальный стандарт, по крайней мере, в одном государстве-члене EC, то соответствие положениям настоящего стандарта, приведенным в таблице ZA, обеспечивает соответствие существенным требованиям Директивы 93/42/EEC и нормативным документам Европейской ассоциации свободной торговли (EFTA).

Т а б л и ц а ZA.1 — Соответствие между настоящим стандартом и Директивой 93/42/ЕЕС

Разделы/подразделы настоящего стандарта	Существенные требования Директивы 93/42/EEC	Комментарии
4	1, 2, 3, 4, 7.2, 7.5, 7.6, 8.1	Настоящий стандарт предназначен для при- менения совместно с ЕН 13795-1 и ЕН 13795-2

ПРЕДУПРЕЖДЕНИЕ — Другие требования и другие Директивы ЕС могут применяться к изделиям, попадающим под область применения настоящего стандарта.

Приложение ZB (обязательное)

Сведения о соответствии национальных стандартов Российской Федерации ссылочным европейским стандартам

Таблица ZB.1

Обозначение ссылочного европейского стандарта	Обозначение и наименование соответствующего национального стандарта
EH 13795-1:2002	ГОСТ Р ЕН 13795-1—2008 Хирургическая одежда и белье, применяемые как медицинские изделия для пациентов, хирургического персонала и оборудования. Часть 1. Общие требования
EH 13795-2:2004	ГОСТ Р ЕН 13795-2—2008 Хирургическая одежда и белье, применяемые как медицинские изделия для пациентов, хирургического персонала и оборудования. Часть 2. Методы испытаний

Библиография

[1] MCO 22610:2006	Хирургическая одежда и белье, применяемые как медицинские изделия для пациентов, хирургического персонала и оборудования. Метод испытания для определения микробной проницаемости во влажном состоянии
(ISO 22610:2006)	(Surgical drapes, gowns and clean air suits, used as medical devices, for patients, clinical staff and equipment — Test method to determine the resistance to wet microbial penetration)
[2] MCO 22612:2005	Одежда для защиты от возбудителей инфекционных заболеваний. Метод испытания на определение микробной проницаемости в сухом состоянии
(ISO 22612:2005)	(Clothing for protection against infectious agent — Test method for resistance to dry microbial penetration)

ГОСТ Р ЕН 13795-3—2008

УДК 613.48:006.354

OKC 11.140

M38

OK∏ 85 0000

Ключевые слова: медицинские изделия, хирургический покровный материал, хирургический халат, костюм для чистых помещений, требования к исполнению, уровни исполнения

Редактор *Н.О. Грач* Технический редактор *В.Н. Прусакова* Корректор *М.В. Бучная* Компьютерная верстка *И.А. Налейкиной*

Сдано в набор 15.01.2009. Подписано в печать 04.02.2009. Формат $60 \times 84 \frac{1}{8}$. Бумага офсетная. Гарнитура Ариал. Печать офсетная. Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд. л. 0,70. Тираж 108 экз. Зак. 47.

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.