### СОГЛАСОВАНО

Руководитель ГЦИ СИ «ВНИИОФИ», директора ФГУП «ВНИИОФИ» Н.П. Муравская 2009 г.

Приборы для измерения артериального давления и частоты пульса PBG-902

Внесены в Государственный реестр средств измерений Регистрационный № 40394-09 Взамен №

Выпускаются по технической документации фирмы «K-Jump Health Co., Ltd.», Тайвань.

## НАЗНАЧЕНИЕ И ОБЛАСТЬ ПРИМЕНЕНИЯ

Приборы для измерения артериального давления и частоты пульса PBG-902 (далее - приборы) предназначены для измерений систолического и диастолического давления крови косвенным осциллометрическим методом и определения частоты пульса при размещении компрессионной манжеты на плече.

Приборы могут применяться в медицинских учреждениях и в домашних условиях для индивидуального пользования.

### ОПИСАНИЕ

Принцип действия приборов основан на программном анализе параметров сигнала пульсовой волны пациента при снижении давления воздуха в компрессионной манжете. Частота пульса определяется по частоте пульсаций давления воздуха в манжете в интервале времени от момента определения систолического до момента определения диастолического давления. Нагнетание воздуха в манжету производится компрессором. Результаты измерения представляются на дисплее прибора в цифровом виде.

В состав приборов входят электронный блок и манжета компрессионная. Манжета представляет собой пневмокамеру с застежкой для фиксации на плече. Электронный блок состоит из электронной схемы измерения и индикации, компрессора воздушного, датчика давления. На лицевой панели электронного

блока находятся экран жидкокристаллического цифрового дисплея и кнопки управления (кнопка включения прибора в рабочее состояние «O/I+START», кнопка просмотра памяти «М», кнопка «Т» установки даты и времени).

На экране дисплея предусмотрена индикация:

- результатов измерения (последовательная индикация систолического, диастолического артериального давления и частоты пульса);
  - даты и времени;
- служебной информации (текущее значение давления в манжете, знак компрессии и декомпрессии, сообщение ошибки измерения, индикация разряда элементов питания ниже допустимого уровня);
  - результатов предыдущих измерений.

## ОСНОВНЫЕ ТЕХНИЧЕСКИЕ ХАРАКТЕРИСТИКИ

Диапазон измерений давления воздуха в манжете, мм рт. ст 20	$0 \div 300$
Пределы допускаемой абсолютной погрешности при измерении	
давления воздуха в компрессионной манжете, мм рт. ст	$\pm 3$
Диапазон измерений частоты пульса, 1/мин 4	$0 \div 200$
Пределы допускаемой относительной погрешности при	
измерении частоты пульса, %	± 5
Размер манжеты, см	$22 \div 32$
Электропитание, элементы AA × 1,5 B, шт	4
Память, количество измерений	85
Габаритные размеры (без манжеты) мм, не более138×3	136×60
Масса (без манжеты, включая элементы питания) г, не более	445
Условия эксплуатации:	
температура,°С 1	$0 \div 40$
относительная влажность, % 1	5 ÷ 85

# ЗНАК УТВЕРЖДЕНИЯ ТИПА

Знак утверждения типа наносят на корпус прибора методом наклейки и на титульный лист руководства по эксплуатации типографским способом.

### КОМПЛЕКТНОСТЬ

В комплект поставки входят:

- блок электронный;
- манжета;
- элементы питания;
- руководство по эксплуатации;
- упаковка.

### ПОВЕРКА

Поверку проводят в соответствии с требованиями рекомендации по метрологии Р 50.2.032-2004 «ГСИ. Измерители артериального давления неинвазивные. Методика поверки».

Межповерочный интервал – 1 год.

## НОРМАТИВНЫЕ ДОКУМЕНТЫ

ГОСТ Р 51959.1-2002 «Сфигмоманометры (измерители артериального давления неинвазивные). Часть 1. Общие требования».

ГОСТ Р 51959.3-2002 «Сфигмоманометры (измерители артериального давления неинвазивные). Часть 3. Дополнительные требования к электромеханическим системам измерения давления крови».

ГОСТ Р 50444-92 «Приборы, аппараты и оборудование медицинские. Общие технические условия».

ГОСТ Р 50267.0-92 (МЭК 601-1-88) «Изделия медицинские электрические. Часть 1. Общие требования безопасности».

ГОСТ Р 50267.02-2005 (МЭК 601-1-2-2001) «Изделия медицинские электрические. Часть 1. Общие требования безопасности. 2. Электромагнитная совместимость. Требования и методы испытаний».

## **ЗАКЛЮЧЕНИЕ**

Тип приборов для измерения артериального давления и частоты пульса PBG-902 утвержден с техническими и метрологическими характеристиками, приведенными в настоящем описании типа, метрологически обеспечен при ввозе по импорту и в эксплуатации.

Регистрационное удостоверение Федеральной Службы по надзору в сфере здравоохранения и социального развития № ФСЗ 2008/02694 от 20.10.2008 г. срок действия не ограничен.

Сертификат соответствия № РОСС ТW.ИМ25.А01667 от 13.11.2008 г. выдан органом по сертификации «ЭНЕРГИЯ ПЛЮС» рег. № РОСС RU.0001.11ИМ25.

Изготовитель ф«K-Jump Health Co., Ltd.», Taiwan № 56, Wu-kung 5th Rd., Wuku Hsiang, Taipei Country

Заявитель: ООО «ЦЕПТЕР Интернациональ»

123103, г. Москва, Карамышевский проезд, д. 6

Тел.: (495) 258-44-17; 258-44-26

Генеральный директор OOO «ЦЕПТЕР Интернациональ»

Д С. Бунда