



**ФЕДЕРАЛЬНАЯ СЛУЖБА ПО НАДЗОРУ
В СФЕРЕ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ**

**ФЕДЕРАЛЬНОЕ ГОСУДАРСТВЕННОЕ БЮДЖЕТНОЕ
УЧРЕЖДЕНИЕ «ВСЕРОССИЙСКИЙ НАУЧНО-ИССЛЕДОВАТЕЛЬСКИЙ И
ИСПЫТАТЕЛЬНЫЙ ИНСТИТУТ МЕДИЦИНСКОЙ ТЕХНИКИ»
(ФГБУ «ВНИИИМТ» РОСЗДРАВНАДЗОРА)**



СОГЛАСОВАНО

Главный метролог

ФГБУ «ВНИИИМТ» Росздравнадзора

В.А. Клопотовский

М.п.

«02» декабря 2021 г.

Государственная система обеспечения единства измерений

Мониторы дыхательные портативные Capnostream 20

Методика поверки

ИМТ-МП-0011-2021

г. Москва
2021 г.

1 Общие положения

Настоящая методика поверки распространяется на мониторы дыхательные портативные Capnostream 20 (далее по тексту – мониторы), изготовленные фирмой Oridion Medical 1987 Ltd., Израиль, и устанавливает порядок и объём их первичной и периодической поверки.

Интервал между поверками – 1 год.

Методика поверки предусматривает возможность проведения поверки отдельных измерительных каналов из состава средства измерений, и невозможность проведения поверки для меньшего числа измеряемых величин или на меньшем числе поддиапазонов измерений.

При проведении поверки обеспечивается прослеживаемость поверяемых мониторов к государственным первичным эталонам:

– ГЭТ 1-2018 «Государственный первичный эталон единиц времени, частоты и национальной шкалы времени» уровня средства измерений в соответствии с государственной поверочной схемой, утвержденной приказом Росстандарта от 30.12.2019 № 3464 «Об утверждении государственной поверочной схемы для электродиагностических средств измерений медицинского назначения»;

– ГЭТ 13-2001 «Государственный первичный эталон единицы электрического напряжения» уровня средства измерений в соответствии с государственной поверочной схемой, утвержденной приказом Росстандарта от 30.12.2019 № 3464 «Об утверждении государственной поверочной схемы для электродиагностических средств измерений медицинского назначения»;

– «Государственному первичному эталону единицы молярной доли и массовой концентрации компонентов в газовых средах» уровня рабочего средства измерений в соответствии с государственной поверочной схемой ГОСТ 8.578-2014 «ГСИ. Государственная поверочная схема для средств измерений содержания компонентов в газовых средах».

Для обеспечения реализации методики поверки при определении метрологических характеристик по пунктам 10; 10.1; 10.2; 10.3; 10.4 применяется метод прямых измерений.

2 Перечень операций поверки

2.1 При проведении поверки выполняют операции, указанные в таблице 1.

Таблица 1 – Операции поверки

Наименование операции	Номер пункта методики	Проведение операции при поверке	
		первичной	периодической
Внешний осмотр	7	да	да
Подготовка к поверке и опробование средства измерений	8	да	да
Проверка программного обеспечения средства измерений	9	да	да
Определение метрологических характеристик средства измерений	10	–	–
Определение диапазона и погрешности измерений концентрации углекислого газа CO ₂	10.1	да	да
Определение диапазона и относительной погрешности измерений частоты дыхательных движений	10.2	да	нет
Определение диапазона и абсолютной погрешности измерений значений сатурации артериальной крови	10.3	да	да
Определение диапазона и абсолютной погрешности измерений частоты пульса	10.4	да	да

2.2 В случае невыполнения требований хотя бы к одной из операций, поверка прекращается.

3 Требования к условиям проведения поверки

При проведении поверки должны быть соблюдены следующие условия:

- температура окружающей среды, °С от 15 до 25
- относительная влажность воздуха, %, не более 80
- атмосферное давление, кПа от 96 до 106

4 Требования к специалистам, осуществляющим поверку

4.1 К поверке мониторов допускаются специалисты, изучившие эксплуатационные документы на поверяемые средства измерений, средства поверки, настоящую методику поверки, прошедшие инструктаж по технике безопасности.

4.2 Минимальное количество специалистов для выполнения данной методики поверки – один.

5 Метрологические и технические требования к средствам поверки

Таблица 2 - Средства поверки

Номер пункта методики	Наименование и тип основного или вспомогательного средства поверки, требуемые технические и метрологические характеристики средства поверки
1	2
8 10 10.1 10.2 10.3 10.4	<p>Поверочные газовые смеси (ГСО–ПГС) в баллонах, ГСО 10531-2014, ГСО 10532-2014 (абсолютная погрешность от 0,06 до 0,08 %).</p> <p>Ротаметр РМ-А-0,063 ГУЗ до 0,065 м³/ч (регистрационный номер в Федеральном информационном фонде 19325-12):</p> <ul style="list-style-type: none"> – пределы допускаемой приведенной погрешности от верхнего предела измерений, ±4 %; <p>Тестер пульсовых оксиметров ТПО-02 (регистрационный номер в Федеральном информационном фонде № 62621-15):</p> <ul style="list-style-type: none"> – диапазон задания значений сатурации от 0 до 100 %; – пределы допускаемой относительной погрешности воспроизведения калибровочной кривой SpO₂ (R) в единицах R, ±0,5 %; – диапазон воспроизводимых значений частоты пульса, от 15 до 350 мин⁻¹; – пределы допускаемой абсолютной погрешности воспроизведения значений частоты пульса, ±0,2 мин⁻¹; – диапазон воспроизводимых значений частот дыхания, от 2 до 150 мин⁻¹; – пределы допускаемой абсолютной погрешности воспроизведения значений частот дыхания, ±0,2 мин⁻¹. <p>Установка поверочная «ГВП Фантом-Спиро М2» (регистрационный номер в Федеральном информационном фонде 60925-15):</p> <ul style="list-style-type: none"> – диапазон воспроизведения объемов воздуха от 0 до 8 дм³ (л); – пределы допускаемой абсолютной погрешности установки при воспроизведении объемов воздуха в диапазоне от 0 до 2 дм³: ±10 см³; – пределы допускаемой относительной погрешности установки при воспроизведении объемов воздуха более 2 дм³: ±0,5 %. <p>Прибор комбинированный Testo-622 (регистрационный номер в Федеральном информационном фонде 44744-10):</p> <ul style="list-style-type: none"> – диапазон измерений относительной влажности от 10 до 95 %, пределы допускаемой погрешности ±3 %, диапазон измерений температуры от -10 до +60 °С, пределы допускаемой погрешности ±0,4 °С, диапазон измерений давления от 300 до 1200 гПа, пределы допускаемой погрешности ±5 Па.

Продолжение таблицы 1

1	2
8	Волюметр электронный ВЭ-01П-ИНСОВТ (регистрационный номер в Федеральном информационном фонде 36780-08): – диапазон измерений частоты дыхания от 6 до 30 мин ⁻¹ ; – пределы допускаемой абсолютной погрешности воспроизведения значений частот дыхания, ±0,2 мин ⁻¹ .
10	
10.1	
10.2	
10.3	
10.4	

5.1 При проведении поверки мониторов должны применяться средства поверки (эталоны), указанные в таблице 2.

5.2 Допускается применение не приведённых в таблице 2 средств поверки, но обеспечивающих определение метрологических характеристик поверяемых мониторов и условий проведения поверки с требуемой точностью.

5.3 Применяемые средства поверки должны быть исправны и поверены, применяемые средства поверки утвержденного типа СИ в качестве эталонов единиц величин должны быть исправны и поверены с присвоением соответствующего разряда по требованию государственных поверочных схем.

6 Требования (условия) по обеспечению безопасности проведения поверки

6.1 При проведении поверки необходимо соблюдать:

– общие правила техники безопасности в соответствии с требованиями ГОСТ 12.2.003-91 «Система стандартов безопасности труда (ССБТ). Оборудование производственное. Общие требования безопасности»;

– ПБ 03-576-03 «Правила. Устройства и безопасной эксплуатации сосудов, работающих под давлением»;

– правила пожаробезопасности при работе с горючими смесями по ГОСТ ISO 9918-2012 «Межгосударственный стандарт. Капнометры медицинские. Частные требования безопасности»;

– указания по технике безопасности, приведенные в эксплуатационной документации на средства поверки и поверяемого средства измерений.

6.2 На рабочем месте должны быть приняты меры по обеспечению защиты от воздействия статического электричества. Помещение, в котором проводят поверку, должно быть оборудовано приточно-вытяжной вентиляцией. Вблизи рабочего места не должно быть источников электромагнитных помех. Кроме того, во время проведения поверки необходимо обеспечить отсутствие воздушных потоков (сквозняков, ветра), источников тепла или холода, прямое действие солнечных лучей или иных источников света или энергии, а также воздействие пыли, песка или иных химических веществ.

7 Внешний осмотр средства измерений

7.1 При внешнем осмотре убедиться в:

– соответствии комплектности, приведенной в руководстве по эксплуатации (технической документации) монитора;

– отсутствию механических повреждений, препятствующих нормальной работе;

– наличию маркировки на корпусе монитора (маркировка должна быть хорошо различима и содержать товарный знак изготовителя, наименование и обозначение модели или исполнения, серийный номер, а также символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях по ГОСТ Р ИСО 15223-1-2014 «Национальный стандарт Российской Федерации изделия медицинские. Символы, применяемые при маркировании на медицинских изделиях, этикетках и в сопроводительной документации Часть 1»).

Результаты внешнего осмотра считать положительными, если монитор удовлетворяет вышеперечисленным требованиям.

Мониторы, имеющие дефекты, к поверке не допускаются.

Примечание – Допускается проводить поверку монитора без запасных частей и принадлежностей, не влияющих на его работоспособность и на результаты поверки.

8 Подготовка к поверке и опробование средства измерений

8.1 Подготовка к поверке

Подготовку монитора и оборудования, перечисленного в таблице 2, проводят в соответствии с требованиями, изложенными в соответствующих эксплуатационных документах.

Убедиться в выполнении условий проведения поверки.

Выдержать средства поверки во включенном состоянии в течение времени, указанного в их руководствах по эксплуатации.

Проверяют наличие паспортов (сертификатов) и сроки годности газовых смесей в баллонах под давлением.

8.2 Опробование

При опробовании монитора проводят проверку режимов функционирования каналов измерения.

Включают монитор клавишей Ⓜ . Согласно указаниям эксплуатационной документации создают профиль нового пациента с произвольными данными, в котором в дальнейшем будут проводиться измерения.

Убедиться, что монитор вышел в рабочий режим. Подключить датчик SpO₂ для измерения частоты пульса и сатурации крови к ТПО-02, убедиться, что монитор производит измерения.

Результаты опробования считать удовлетворительными, если монитор производит измерение частоты пульса и сатурации.

9 Проверка программного обеспечения средства измерений

9.1 Для выполнения идентификации ПО, при включении монитора на экране появится идентификационное наименование ПО и номер версии, сравнить указанное наименование и версию ПО, с данными, указанными в таблице 3.

Таблица 3 – Идентификационные данные программного обеспечения

Идентификационные данные (признаки)	Наименование
Идентификационное наименование ПО	monitor software
Идентификационный номер (версия) ПО, не ниже	не ниже 9.3

9.2 Результаты считать удовлетворительными, если идентификационные данные ПО соответствуют, указанным в таблице 3.

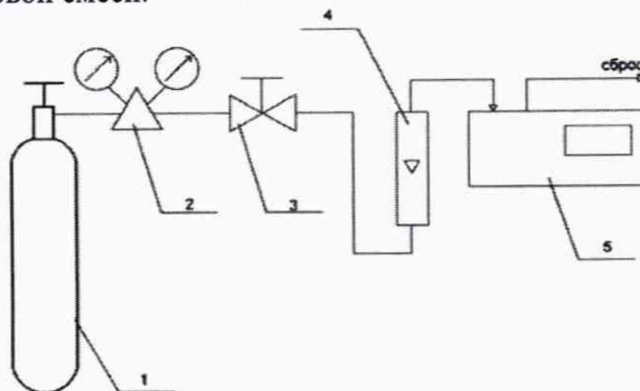
10 Определение метрологических характеристик средства измерений

10.1 Определение диапазона и погрешности измерений концентрации углекислого газа CO₂

Определение диапазона и погрешности измерений концентрации углекислого газа CO₂ проводится путем подачи поверочной газовой смеси (ПГС) с нормированным содержанием CO₂ на вход канала Microstream EtCO₂ в течение 10-20 секунд и последующем считывании показаний монитора.

Поток контролировать с помощью ротаметра на уровне 1 л/мин (рис. 1). Монитор отображает значение CO₂ в %, для этого необходимо перевести монитор в соответствии с руководством по эксплуатации и выставить соответствующие пределы измерений: system-> service-> enter password: serv-> inst defaults-> CO₂ (alarm limits)->vol %.

Определение погрешности произвести с применением не менее трех поверочных газовых смесей с содержанием CO_2 в диапазоне от 0,1 до 15 %. Произвести не менее пяти измерений на каждой газовой смеси.



1 – баллон с газовой смесью; 2 – редуктор баллонный; 3 – вентиль точной регулировки;
4 - ротаметр; 5 - монитор

Рисунок 1 – Условная схема подключения

Вычислить абсолютную погрешность ΔCO_{2i} , %, для всех проведенных измерений по формуле:

$$\Delta\text{CO}_{2i} = \text{CO}_{2i} - \text{CO}_{2\text{ПГС}} \quad (1)$$

где CO_{2i} – значение концентрации, измеренное монитором дыхательным в i -м измерении, %;

$\text{CO}_{2\text{ПГС}}$ – значение концентрации, воспроизводимое ПГС, указанное в паспорте, %.

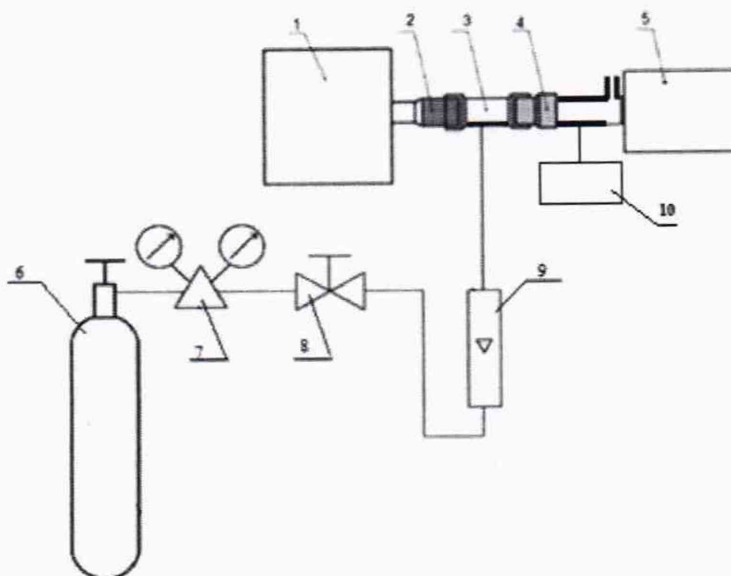
Определить максимальное отклонение измеренного значения концентрации от заданного для всех проведенных измерений для каждой используемой ПГС:

$$\Delta\text{CO}_{2\text{max}} = \max(|\Delta\text{CO}_{2i}|) \quad (2)$$

Результаты поверки считаются удовлетворительными, если максимальное значение абсолютной погрешности измерений концентрации углекислого газа, не превышает значений, указанных в описании типа.

10.2 Определение диапазона и относительной погрешности измерений частоты дыхательных движений

Собрать пневматическую схему для измерений (рис. 2). Подключить баллон с CO_2 в соответствии с условной схемой. Поток контролировать с помощью ротаметра на уровне 1 л/мин.



- 1 – установка поверочная ГВП Фантом-Спиро М2; 2 – выходной патрубок установки;
3 – эластичный переходник (силиконовая манжета) или набор переходников; 4 - мундштук поверяемого монитора; 5 – монитор; 6 – баллон с газовой смесью; 7 – редуктор баллонный;
8 – вентиль точной регулировки; 9 - ротаметр; 10 – волюметр электронный ВЭ-01П-ИНСОВТ

Рисунок 2 - Условная схема подключения

В ГВП Фантом-Спиро М в режиме максимальной вентиляции легких установить объем 500 мл, частоту дыхания 18 мин^{-1} . Контроль частоты дыхания производить с помощью волюметра электронного ВЭ-01П-ИНСОВТ. На экране монитора awRR фиксируют значение частоты дыхательных движений.

Продолжить процедуру определения погрешности для значения частоты дыхания: 12, 24, 30, мин^{-1} . Произвести не менее 5 измерений для каждого значения частоты дыхания.

Относительную погрешность ЧДД, δF , %, вычисляют по формуле:

$$\delta F = \frac{F_{\text{изм}} - F_{\text{волюметр}}}{F_{\text{волюметр}}} \cdot 100 \% \quad (3)$$

где $F_{\text{изм}}$ – измеренное монитором значение ЧДД, мин^{-1} ;

$F_{\text{волюметр}}$ – измеренное волюметром электронным значение частоты дыхания, мин^{-1} .

Определить максимальное значение относительной погрешности для всех проведенных измерений для каждого заданного значения:

$$\delta F_{\text{max}} = \max(|\delta F_i|) \quad (4)$$

Результаты считаются удовлетворительными, если максимальное отклонение измеренного значения частоты дыхания от заданного не превышает значений, указанных в описании типа.

10.3 Определение диапазона и абсолютной погрешности измерений значений сатурации артериальной крови

Определение диапазона и абсолютной погрешности измерения SpO_2 проводить с использованием тестера пульсовых оксиметров ТПО-02 (рис. 3).

Включить ТПО-02 и поверяемый монитор. На дисплее монитора должно отображаться отсутствие сигнала.



Рисунок 3 – Условная схема подключения

Согласно руководству по эксплуатации в тестере пульсовых оксиметров ТПО-02 устанавливаем тип датчика «Nellcor», вид кривой PLE1, частота пульса-70 мин⁻¹.

Измерения провести на пяти значениях сатурации: 70, 75, 85, 95, 99 %.

Оборачиваем пальцевый имитатор ТПО-02 датчиком поверяемого монитора например «Adult SpO₂ Sensor >30 kg» поперек так, чтобы обеспечивался надежный оптический контакт между фотоприемниками и светоизлучающими элементами, при этом исключалась избыточная посторонняя засветка окружающим светом фотоприемников в датчике.

Считывать с дисплея монитора измеренное им значение сатурации, после установления стабильных показаний, S_i. Освобождаем пальцевый имитатор от датчика поверяемого монитора.

Провести по пять измерений для каждого значения сатурации.

Вычислить абсолютную погрешность ΔS_i, %, измеренной монитором сатурации от воспроизводимого ТПО-02 значения для всех проведенных измерений по формуле:

$$\Delta S_i = S_i - S_{\text{ТПО}} \quad (5)$$

где S_i – значение сатурации, измеренное монитором дыхательным в i-м измерении, %;

S_{ТПО} – воспроизводимое ТПО-02 значение сатурации, %.

Определить максимальное значение абсолютной погрешности для всех проведенных измерений для каждого заданного значения:

$$\Delta S_{\text{max}} = \max(|\Delta S_i|) \quad (6)$$

Результаты считаются удовлетворительными, если максимальное отклонение измеренного значения сатурации не превышает, указанных в описании типа.

10.4 Определение диапазона и абсолютной погрешности измерений частоты пульса

Определение диапазона и абсолютной погрешности измерения частоты пульса проводить с использованием тестера пульсовых оксиметров ТПО-02 (рис. 3).

В тестере пульсовых оксиметров ТПО-02 согласно руководству по эксплуатации установить значение SpO₂ равным 98 %, устанавливать следующие значения частоты пульса (уд. мин⁻¹): 30, 60, 120, 180, 240.

Пальцевой имитатор оборачивают датчиком поверяемого монитора например «Adult SpO₂ Sensor >30 kg» так, чтобы обеспечивался надежный оптический контакт между фотоприемниками и светоизлучающими элементами, и, при этом исключалась избыточная посторонняя засветка окружающим светом фотоприемников в датчике монитора.

Считываем с дисплея монитора измеренное значение частоты пульса F_i. Освобождаем пальцевой имитатор от датчика поверяемого монитора.

Провести по пять измерений для каждого значения частоты пульса.

Вычислить отклонение измеренной частоты пульса ΔF_i, мин⁻¹, от воспроизводимого значения для всех проведенных измерений по формуле:

$$\Delta F_i = F_i - F_{\text{ТПО}} \quad (7)$$

где F_i – измеренное значение частоты пульса в i-м измерении, мин⁻¹;

F – воспроизводимое ТПО-02 значение частоты пульса, мин⁻¹.

Определить максимальное значение абсолютной погрешности для всех проведенных измерений для каждого заданного значения:

$$\Delta F_{\max} = \max(|\Delta F_i|) \quad (8)$$

Результаты считаются удовлетворительными, если максимальное отклонение измеренного значения частоты пульса от заданного не превышает значений, указанных в описании типа.

11 Подтверждение соответствия средства измерений метрологическим требованиям

11.1 Оценку соответствия средства измерений метрологическим требованиям проводить для всех поверяемых точек, указанных в п. 10.

11.2 Значения относительной, абсолютной погрешности, определяют по общим формулам 1 - 8.

11.3 Результат поверки считается положительными, если полученные значения погрешностей не превышают установленных в описании типа пределов.

12 Оформление результатов поверки

12.1 Результаты измерений, полученные в процессе поверки, заносят в протокол произвольной формы.

12.2 Сведения о результатах поверки в целях её подтверждения передаются в Федеральный информационный фонд по обеспечению единства измерений в соответствии с порядком создания и ведения Федерального информационного фонда по обеспечению единства измерений.

12.3 Свидетельство о поверке или извещение о непригодности к применению средства измерений выдаётся по заявлению владельцев средства измерений или лиц, представивших их на поверку в сроки, предусмотренные договором (контрактом) на выполнение поверки. Свидетельство о поверке или извещение о непригодности к применению средства измерений должны быть оформлены в соответствии с требованиями действующих правовых нормативных документов. Знак поверки наносится на свидетельство о поверке.

Инженер-метролог



А.Д. Чикмарев