МЕЖГОСУДАРСТВЕННЫЙ СОВЕТ ПО СТАНДАРТИЗАЦИИ. МЕТРОЛОГИИ И СЕРТИФИКАЦИИ

(МГС)

INTERSTATE COUNCIL FOR STANDARDIZATION, METROLOGY AND CERTIFICATION (ISC)

# М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й С Т А Н Д А Р Т

**ГОСТ**

**IEC 61010-2-081 —**

**2013**

БЕЗОПАСНОСТЬ ЭЛЕКТРИЧЕСКИХ КОНТРОЛЬНО­ ИЗМЕРИТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ И ЛАБОРАТОРНОГО ОБОРУДОВАНИЯ

Часть 2-081

Частные требования к автоматическому

и полуавтоматическому лабораторному оборудованию для проведения анализов и других целей

# (IEC 61010-2-081:2009, ЮТ)

Издание официальное

Москва Стандартинформ 2014

ГОСТ 1ЕС 61010-2.081—2013

# Предисловие

Цели, основные принципы и основной порядок проведения работ по межгосударственной стан­ дартизации установлены ГОСТ 1.0—92 «Межгосударственная система стандартизации. Основные положения» и ГОСТ 1.2—2009 «Межгосударственная система стандартизации. Стандарты межгосу­ дарственные. правила и рекомендации по межгосударственной стандартизации. Правила разработки, принятия, применения, обновления и отмены»

# Сведения о стандарте

1. ПОДГОТОВЛЕН Автономной некоммерческой организацией «Научно-технический центр сер­ тификации электрооборудования «ИСЭП» (АНО НТЦСЭ «ИСЭП»)
2. ВНЕСЕН Федеральным агентством по техническому регулированию и метрологии
3. ПРИНЯТ Межгосударственным советом по стандартизации, метрологии и сертификации (про­ токол №44-2013 от 14 ноября 2013 г.)

За принятие проголосовали:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Краткое наименование страны по МК (ИСО 3166) 004 - 97 | Код страны по МК (ИСО 3166) 004 - 97 | Сокращенное наимеиоеание национального органа по стандартизации |
| Республика Беларусь | BY | Госстандарт Республики Беларусь |
| Республика Казахстан | KZ | Госстандарт Республики Казахстан |
| Киргизия | KG | Кыргызстандарт |
| Россия | RU | Росстацдарт |

1. Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 2 апреля 2014 г. № 299-ст межгосударственный стандарт ГОСТ IEC 61010-2-081—2013 введен в действие в качестве национального стандарта Российской Федерации с 1 сентября 2015 г.
2. Настоящий стандарт идентичен международному стандарту IEC 61010-2-081: 2009 Safety re­ quirements for electrical equipment for measurement, control, and laboratory use — Part 2-081: Particular requirements for automatic and semi-automatic laboratory equipment for analysis and other purposes (Безопасность электрических контрольно-измерительных приборов и лабораторного оборудования. Часть 2-081. Частные требования к автоматическому и полуавтоматическому лабораторному обору­ дованию для проведения анализов и других целей).

Перевод с английского языка (еп).

Степень соответствия — идентичная (ЮТ).

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных между­ народных стандартов соответствующие им межгосударственные стандарты, сведения о которых при­ ведены в дополнительном приложении ДА

1. ВВЕДЕН 8ПЕРВЫЕ

ГОСТ IEC 61010-2-081—2013

*Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодном информации онном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок* — *в ежемесячном информационном указателе «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или от­ мены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесяч­ ном информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также е информационной системе общего пользования* — *на официальном сайте Федерального агенпктва по техническому регулированию и метрологии е сети Интернет*

€> Стандартинформ. 2014

В Российской Федерации настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспро­ изведен. тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Феде­ рального агентства по техническому регулированию и метрологии

III

ГОСТ IEC 61010-2.081—2013

# Содержание

1. [Область применения и назначение. 1](#_bookmark0)
2. [Нормативные ссылки. 2](#_bookmark1)
3. [Термины и определения. 2](#_bookmark2)
4. [Испытания. 2](#_bookmark3)
5. [Маркировка и документация. 2](#_bookmark4)
6. [Защита от поражения электрическим током. 6](#_bookmark5)
7. [Защита от механических ОПАСНОСТЕЙ. 6](#_bookmark6)
8. [Устойчивость к механическим воздействиям. 7](#_bookmark7)
9. [Защита от распространения огня. 7](#_bookmark8)
10. [Ограничения температуры оборудования и теплостойкость. 7](#_bookmark9)
11. [Защита от ОПАСНОСТЕЙ, связанных с жидкостями. 7](#_bookmark10)
12. [Защита от излучения, включая лазерные источники, и защита от звукового и ультразвукового давления. 7](#_TOC_250000)
13. [Защита от выделяющихся газов и веществ, взрыва и разрушения 7](#_bookmark11)
14. [Компоненты. 8](#_bookmark12)
15. [Защита посредством блокировок. 8](#_bookmark13)
16. [Испытательное и измерительное оборудование. 8](#_bookmark14)

Приложение Н (справочное) Алфавитный указатель терминов. 9

Приложение АА (обязательное) Управление риском. 10

[Приложение ВВ. 11](#_bookmark15)

Приложение ДА (справочное) Сведения о соответствии межгосударственных стандартов

[ссылочным международным стандартам. 12](#_bookmark16)

[Библиография. 13](#_bookmark17)

IV

# Общие положения

ГОСТ IEC 61010-2.081—2013

* 1. Международная электротехническая комиссия (МЭК) является международной организацией ло стандартизации, объединяющей все национальные электротехнические комитеты (национальные комитеты МЭК). Задачей МЭК является продвижение международного сотрудничества во всех вопро­ сах. касающихся стандартизации в области электротехники и электроники. Результатом этой работы и в дополнение к другой деятельности МЭК является издание международных стандартов, техниче­ ских требований, технических отчетов, публично доступных технических требований (ПАС) и Руко­ водств (в дальнейшем именуемых «Публикации МЭК»). Их подготовка поручена техническим комите­ там. Любой национальный комитет МЭК. заинтересованный в объекте рассмотрения, с которым име­ ют дело, может участвовать в этой предварительной работе. Международные, правительственные и неправительственные организации, кооперирующиеся с МЭК. также участвуют в этой подготовке. МЭК близко сотрудничает с Международной организацией по стандартизации (ИСО) в соответствии с условиями, определенными соглашением между этими двумя организациями.
  2. Формальные решения или соглашения МЭК означают выражение положительного решения технических вопросов, почти, международный консенсус, в соответствующих областях, так как у каж­ дого технического комитета есть представители всех заинтересованных национальных комитетов МЭК.
  3. Публикации МЭК имеют форму рекомендаций для международного использования и прини­ маются национальными комитетами МЭК в этом качестве. Приложены максимальные усилия для то­ го. чтобы гарантировать правильность технического содержания Публикаций МЭК однако МЭК не может отвечать за порядок их использования или за любое неверное толкование любым конечным пользователем.
  4. Чтобы способствовать международной гармонизации, национальные комитеты МЭК обязуют­ ся применять Публикации МЭК в их национальных и региональных публикациях с максимальной сте­ пенью приближения к исходным. Любые расхождения между любой Публикацией МЭК и соответст­ вующей национальной или региональной публикацией должны быть четко обозначены в последний.
  5. МЭК не устанавливает процедуру маркировки знаком одобрения и не берет на себя ответст­ венность за любое оборудование, о котором заявляют, что оно соответствует Публикации МЭК.
  6. Все пользователи должны быть уверены, что они используют последнее издание этой публи­ кации.
  7. МЭК или его директора, служащие или агенты, включая отдельных экспертов и членов его технических комитетов и национальных комитетов МЭК. не несут никакой ответственности и не отве­ чают за причиненные любые телесные повреждения, материальный ущерб или другое повреждение любой природы вообще, как прямого так и косвенного, или за затраты (включая юридические сборы) и расходы, проистекающие из использования Публикации, или ее разделов, или любой другой Публи­ кации МЭК.
  8. Обращаем внимание на нормативные ссылки, процитированные в этой публикации. Исполь­ зование ссылочных публикаций, является обязательным для правильного применения этой Публика­ ции.
  9. Обращаем внимание на наличие вероятности того, что некоторые из элементов этой Публи­ кации МЭК могут быть предметом патентного права. МЭК не несет ответственности за идентифика­ цию любых патентных прав.

Международный стандарт IEC 61010-2-081 был подготовлен техническим комитетом 66: Безо­ пасность измерительного, контрольного и лабораторного оборудования.

Настоящий стандарт имеет статус групповых публикаций по безопасности согласно IEC Guide

104.

Настоящая консолидированная версия стандарта IEC 61010-2-081 состоит из первого издания

(2001) [документы 66/260/FDIS и 66/269/RVD) и поправки 1 (2003) [документы 66/327/FOIS и 66/332/RVD].

Техническое содержание идентично основному изданию и поправке к нему и имеет удобный для пользователя вид. Настоящая редакция стандарта имеет номер издания 1.1.

Вертикальная линия на поле показывает, где основная публикация была изменена поправкой 1.

Стандарт IEC 61010-2-081 используется совместно с IEC 61010-1. Стандарт разработан на базе второй редакции стандарта IEC 61010-1:2001. Следует принимать во внимание будущие редакции или поправки к IEC 61010-1.

V

ГОСТ IEC 61010-2.081—2013

Настоящий стандарт дополняет или модифицирует соответствующие разделы IEC 61010-1. для того чтобы преобразовать эту публикацию в стандарт IEC «Частные требования к автоматическому и полуавтоматическому лабораторному оборудованию для проведения анализов и других целей»

Поскольку отдельные подпункты IEC 61010-1 не упоминаются в IEC 61010-2-081. то эти подпунк­ ты могут применяться настолько, насколько это возможно. Так как, часть 2 серии стандартов IEC 61010 имеет статус «дополнения», «модификации», «замены», или «исключения», то соответствую­ щие требования, условия испытаний или примечания, приведенные в IEC 61010-1. должны быть со­ ответственно адаптированы.

В настоящем стандарте:

1. используются следующие шрифтов печати:

* требования: шрифт Anal;
* ПРИМЕЧАНИЯ: шрифт малые прописные ARIAL;
* *заключение о соответствии и испытание: курсив ARIAL:*
* термины, используемые по всему тексту этого стандарта, которые определены в разделе 3: шрифт прописные ARIAL:

1. подразделы, рисунки, таблицы и примечания, которые дополняют соответствующие им под­

разделы, рисунки, таблицы и примечания IEC 61010-1. имеют нумерацию, начинающуюся с цифры

1. Дополнительные приложения обозначаются буквами, начинающимися с АА и ВВ. и являются не­ отъемлемой частью настоящего стандарта.

По решению технического комитета, содержание настоящего стандарта будет оставаться неиз­ менным до даты результата пересмотра, указанного на веб-сайте МЭК [http://webstore.iec.ch](http://webstore.iec.ch/) в сведе­ ниях. имеющих отношение к определенной публикации. На эту дату стандарт будет

* + подтвержден;
  + отменен:
  + заменен на пересмотренное издание;
  + дополнен.

VI

## ГОСТ IEC 61010-2-081—2013

М Е Ж Г О С У Д А Р С Т В Е Н Н Ы Й С Т А Н Д А Р Т

БЕЗОПАСНОСТЬ ЭЛЕКТРИЧЕСКИХ КОНТРОЛЬНО-ИЗМЕРИТЕЛЬНЫХ ПРИБОРОВ И ЛАБОРАТОРНОГО ОБОРУДОВАНИЯ

Ч а с т ь 2-081

Частные требования к автоматическому и полуавтоматическому лабораторному оборудованию для проведения анализов и других целей

**Safety requirements for electrical equipment for measurement, control, and laboratory use. Part 2-081. Particular requirements for automatic and semi-automatic laboratory equipment for analysis and other purposes**

**Дата введения — 2015—09—01**

# Область применения и назначение

Область применения и назначение настоящего стандарта согласно IEC 61010-1 за следующим исключением:

* 1. Область применения

*Замена:*

Настоящий стандарт распространяется на автоматическое и полуавтоматическое оборудование для проведения анализов и других целей.

Автоматическое и полуавтоматическое лабораторное оборудование состоит из приборов или систем для измерения или модифицирования одной или более характеристик или параметров проб и выполняет весь процесс или часть процесса без ручного вмешательства. Оборудование, являющееся частью такой системы, входит в область распространения настоящего стандарта

Настоящий стандарт распространяется, например, на следующее оборудование:

* аналитическое оборудование:
* автоматический пробоотборник (липетгор. аликвотер):
* оборудование для дублирования и увеличения объема пробы.

**П р и м е ч а н и я**

1. **Для аналитического оборудования полный процесс обычно включает следующие шаги:**

* **взятие определенного количества пробы:**
* **подготовка пробы химическим, термическим, механическим и другим способом;**
* **измерение:**

**— отображение, передача или распечатка результатов измерения.**

1. **Если оборудование или его части попадают под область применения одного или более стандартов серии IEC 61010-2. то такое оборудование должно соответствовать как требованиям настоящего стандарта, так и тре­ бованиям других стандартов серии IEC 61010-2 к области применения которых оно относится.**
   1. Назначение
      1. Аспекты, включенные в область применения

*Замена:*

*Заменить текст* первого *абзаца следующим:*

Целью настоящего стандарта является обеспечение уверенности в том. что конструкция обору­ дования и использованные методы проектирования обеспечивают высокую степень защиты при ДО-

**Издание официальное**

1

ГОСТ 1ЕС 61010-2.081—2013

ПУСТИМОМ РИСКЕ для ОПЕРАТОРА и окружающего пространства, используя, где необходимо, управление РИСКАМИ(см. 7.2.101 и приложение АА).

*Дополнение:*

*Добавить два новых перечисления:*

1. биологические опасности;
2. опасные химические вещества.
   * 1. Аспекты, исключенные из области применения

*Дополнение:*

*Добавить новое перечисление и примечание:*

д)обработка или манипулирование материалом вне оборудования.

**П р и м е ч а н и е — Требования, относящиеся к данным объектам, находятся в рамках огветсгвенно- сти технических комитетов МЭК разрабатывающих соответствующие стандарты.**

# Нормативные ссылки

Применяют соответствующий раздел IEC 61010-1. за исключением следующего.

*Дополнение:*

IEC 60068-2-75: 1997. *Environmental testing* — *Part 2-75: Test — Test Eh: Hammer tests* (Испыта­  ния на воздействие окружающей среды — Часть 2-75: Испытание Et>- Испытание на удар)

# Термины и определения

Применяют соответствующий раздел IEC 61010-1. за исключением следующего.

* 1. Оборудование и режимы работы оборудования

*Дополнение:*

*Дополнить следующими определениями:*

* 1. ВРЕД (HARM): Физическая травма или вред, нанесенный здоровью человека или вред, нанесенный имуществу или окружающей среде.

[ISO/IEC Руководство 51:1999. определение 3.3]

* 1. РИСК (RISK): Сочетание вероятности возникновения ВРЕДА и серьезности зтого ВРЕДА. [ISO/IEC Руководство 51:1999. определение 3.2]
  2. ДОПУСТИМЫЙ РИСК (TOLERABLE RISK): Риск, принятый в заданных условиях, основан­ ных на существующих общественных ценностях.

(ISO/IEC Руководство 51:1999. определение 3.7]

**П р и м е ч а н и е — Допустимый риск — результат баланса между идеалом абсолютной безопасности и требованиям, которым должны удовлетворять продукция, процесс или услуга, а также такими факторами, как выгодность для использования, соответствие цели, эффективность затрат, оценка РИСКА, соглашения заинте­** **ресованного сообщества и состояния технологии.**

# Испытания

Применяют соответствующий раздел IEC 61010-1. за исключение следующего:

4.4.2 Применение при условиях неисправностей

*Дополнение: Дополнительный подпункт:*

4.4.2.101 Неправильный выбор напряжения

Для оборудования с регулировкой напряжения, которое может быть уставлено ОПЕРАТОРОМ на различные напряжения питания, каждое значение напряжение должно быть установлено последо­ вательно и затем, последовательно подключено ко всем другим источникам НОМИНАЛЬНОГО на­  пряжения.

# Маркировка и документация

Применяют соответствующий раздел IEC 61010-1. за исключение следующего:

## 2

ГОСТ IEC 61010-2-081—2013

5.1.1 Общие положения

*Замена:*

*Заменить существующий третий абзац следующим:*

Используемые буквенные символы величин и единиц измерения должны соответствовать IEC 60027. По возможности должны применяться международные символы, включая содержащиеся в таблице 1. При необходимости применения других дополнительных символов, они не должны быть такими, чтобы их можно было спутать с установленными международными символами. Требования к цвету символов не устанавливаются за исключением символа 101 (см. таблицу 1). Графические сим­ волы должны быть разъяснены в документации.

**Т а б л и ц а 1 — Символы**

*Дополнение:*

*Дополнить следующим новым символом:*

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Номер символа** | **Символ** | | **Нормативный до«умен**1 | **Описание** |
| **101** |  | **Цвет фона — желтый**  **Символ и контур — черный** | **ISO 7000 — 0659** | **Биологическая опасность** |

5.1.5 ВЫВОДНЫЕ УСТРОЙСТВА (ЗАЖИМЫ, КЛЕММЫ), соединения и управляющие устройства

*Дополнения:*

*Дополнить следующим новым примечанием 3:*

**П р и м е ч а н и е 3 — Все соединители, элементы управления и индикаторы, требующиеся для ис­ пользования ОПЕРАТОРУ, должны иметь маркировку.**

*Дополнить подпунктом:*

5.1.5.101 Подключение газа и жидкостей

Оборудование должно иметь четкую маркировку, размещенную рядом с соединителем, содер­ жащую следующую информацию:

1. способы идентификации, используемых газа или жидкости. При отсутствии установленного международного идентифицирующего символа (включая химическую формулу), оборудование долж­ но быть промаркировано символом 14 таблицы 1;
2. значение возможного максимально допустимого давления или альтернативно символ 14 таб­ лицы 1 (см. 5.4.3).

Соответствие проверяют внешним осмотром.

* 1. Предупреждающие маркировки

*Замена:*

*Заменить существующий пятый абзац следующим:*

Оборудование, которое потенциально может содержать инфекцию в пробах или реагентах, должно быть промаркировано рельефным символом 101 таблицы 1.

Оборудование, которое может представлять опасность от используемых химических веществ, должно быть промаркировано соответствующим символом, или (если нет подходящих) символом 14 таблицы 1.

3

ГОСТ IEC 61010-2.081—2013

Защитные покрытия должны содержать маркировку для предостережения ОПЕРАТОРА, с ука­ занием о недопустимости их открытия и перемещения, за исключением случаев согласно 7.2.101 и 7.2.102.

Любая часть оборудования, содержащая биологически опасные материалы, которые могут быть изъяты из оборудования при НОРМАЛЬНОМ ПРИМЕНЕНИИ, должна содержать маркировку симво­ лом 101 таблицы 1.

Другие предупреждающие маркировки установлены в 5.1.5.1 с). 6.1.2 b). 6.5.1.2 д). 6.6.2. 7.2

с).7.2.101 0. 7.2.102 с). 7.3. 10.1.13.2.2.

* 1. Прочность маркировки

*Замена:*

*Заменить первый абзац следующим новым:*

МАРКИРОВКА, нанесенная в соответствии с требованиями 5.1.2 — 5.2, должна быть нанесена первоначально на оборудование и должна оставаться четкой и разборчивой в условиях НОРМАЛЬ­ НОГО ПРИМЕНЕНИЯ, быть устойчивой к истиранию и воздействиям температуры, растворителей и реагентов, которые могут использоваться при НОРМАЛЬНОМ ПРИМЕНЕНИИ, включая очистку и де­ зинфекцию при помощи реагентов, установленных изготовителем.

*Дополнение:*

*Дополнить после* первого *абзаца следующим новым абзацем устанавливающим* проверку со­ ответствия.

*Дополнить после* первого *абзаиа следующим новым абзацем устанавливающим* проверку со­ ответствия.

*Если растворитель или реагент,* предназначенный *для использования с оборудованием,* мо­ жет *оказать воздействие на прочность отдельной маркировки, то такая маркировка должна быть испытана и должна выдержать протирание в течение 30 с каждым из растворителей или* реагентов *(или с помощью представительной выборки из группы растворителей, или* реагентов *производящих* подобный *аффект).*

5.4.1 Общие положения

*Исключение:*

*Исключить примечание ко второму абзацу: Дополнение:*

*Дополнить следующим новым третьим абзацем* следующего *содержания:*

Должна быть представлена информация о любых РИСКАХ не снижающих уровень ДОПУСТИ­ МОГО РИСКА, посредством защитных мер. установленных настоящим стандартом. Если для обуче­ ния или использования оборудования применяются дополнительные защитные устройства или инди­ видуальное защитное оборудование, снижающее РИСКИ до уровня ДОПУСТИМОГО РИСКА, они должны быть указаны.

5.4.3 Установка оборудования

*Замена:*

*Заменить существующее название и текст следующими:*

* + 1. Перемещение оборудования, установка и инструкции по сборке

Документация, предоставляемая ОТВЕТСТВЕННОМУ ОРГАНУ, должна включать следующее:

1. инструкции по перемещению после доставки ОТВЕТСТВЕННОМУ ОРГАНУ:
2. требования по нагрузке на пол;
3. индивидуальный вес основных тяжелых сборочных узлов;
4. инструкции по размещению и монтажу, включающие объем требуемой вентиляции, для под­ держания защиты и эффективности работы ОПЕРАТОРА;
5. инструкции по сборке;
6. инструкции по защитному заземлению;

д) требования по звуковым характеристикам согласно 12.5.1;

1. инструкции, содержащие указания по перемещению, сбору и удалению опасных веществ, включая любые требования, предотвращающие обратный сифонный дренаж;
2. указание о возможной ОПАСНОСТИ выброса биологических и химических веществ и высоко­ радиоактивных жидкостей, для любых дренажных систем;
3. подробные защитные меры, относящиеся к опасностям связанным с радиацией (см. пункт 12);
4. инструкции по подключению к сетевому питанию;

4

ГОСТ IEC 61010-2.081—2013

* 1. только для ПОСТОЯННО ПОДКЛЮЧЕННОГО ОБОРУДОВАНИЯ:
     1. требования к сетевому питанию и подробности подключения, включая требуемую НО­ МИНАЛЬНУЮ температуру кабеля при максимальной НОМИНАЛЬНОЙ температуре окру­ жающей среды;
     2. требования для любых внешних переключателей, автоматических выключателей (см. 6.11.2.1) или устройств защиты от сверхтоков (см. 9.5). Рекомендации о необходимости размещения переключателей или автоматических выключателях рядом с оборудованием, если это необходимо для обеспечения безопасности:

т) требования по специальному обслуживанию (например, обеспечение воздухом, охлаждаю­ щей жидкостью), включая предельные давления.

*Соответствие проверяют проверкой документации.*

* + 1. Работа оборудования

*Замена:*

Инструкции по применению должны при необходимости содержать следующую информацию:

1. детали работы органов управления и их использование во всех рабочих режимах при любой последовательности действий:

**П р и м е ч а н и е — IEC 60073 предоставляет руководство по цветам и символам органов управле­**

**ния.**

1. указание о том. что оборудование не должно размещаться таким образом, чтобы был затруд­

нен доступ к отключающему устройству (см. 6.11):

1. инструкции по внутренним подключениям с приспособлениями или другим оборудованием, включая детали соответствующих приспособлений, съемных частей и других специальных материа­ лов;
2. пределы для режима прерывистой работы;
3. разъяснение символов, использованных на оборудовании, и если может привести к возникно­ вению ОПАСНОСТИ, причины использования символа в каждом отдельном случае;
4. инструкции, содержащие указания о всех действиях ОПЕРАТОРА в случае неисправной рабо­ ты оборудования;

д) инструкции и рекомендации по очистке и дезинфекции, с указанием рекомендованных мате­ риалами (см. 11.2);

1. инструкции по утилизации отходов:
2. инструкции по правильному применению, необходимой подготовке и индивидуальной защите, если НОРМАЛЬНОЕ ПРИМЕНЕНИЕ предполагает работу с опасными веществами;
3. указание о необходимости использования защитных перчаток, если при обращении с потенци­

ально инфекционными веществами (такими, как человеческие пробы и реагенты) возможен контакт с кожей;

1. инструкции по защите органов дыхания и зрения, если оборудование может испускать аэро­

зольные испарения при НОРМАЛЬНОМ ПРИМЕНЕНИИ;

l ) инструкции и требования по защитным устройствам, таким, как защитные очки, если может возникать потенциально опасное видимое и невидимое излучение;

т) инструкции, касающиеся доступа к подвижным частям (см 7.2.101 и 7.2.102).

Инструкции должны содержать указание о том. что при использовании оборудования с наруше­ ниями требований, установленных изготовителем, может снизиться уровень защиты оборудования.

**П р и м е ч а н и я**

1. **Изготовители должны быть осведомлены о Руководстве по биологической безопасности лабораторий, изданном Всемирной организацией здравоохранения и приманном международным сообществом. В Руково­ дстве приведена информация о дезинфицирующих средствах, их использовании, растворении, и возможных при­ менениях. Также следует применять национальные руководства по биологической безопасности.**
2. **Очистка и дезинфекция могут быть необходимы, как меры безопасности, при обслуживании, ремонте и**

**перемещении оборудования и его приспособлений. Изготовители должны обеспечить ОТВЕТСТВЕННЫЙ ОРГАН стандартной формой документа для регистрации факта проведения очистки и дезинфекции оборудования при его обслуживании, ремонте и перемещении.**

Соответствие *устанавливают при проверке документации. Дополнительные* подпункты'

5

ГОСТ IEC 61010-2.081—2013

5.4.101 Перемещение оборудования для ремонта и утилизации

ОТВЕТСТВЕННЫЙ ОРГАН должен быть обеспечен инструкциями по исключению или снижению ОПАСНОСТЕЙ, возникающих при перемещении оборудования на ремонт или утилизацию. Такие ин­ струкции должны содержать требования по минимизации биологических опасностей, при их наличии.

Соответствие *устанавливают при* проверке документации.

# Защита от поражения электрическим током

Применяют соответствующий раздел IEC 61010-1.

# Защита от механических ОПАСНОСТЕЙ

Применяют соответствующий раздел IEC 61010-1. за исключение следующего:

* 1. Подвижные части

*Исключение:*

*Исключить второй и третий абзацы. Дополнение:*

*Дополнить подпунктами:*

* + 1. Доступность при НОРМАЛЬНОМ ПРИМЕНЕНИИ

В исключительном случае, когда при НОРМАЛЬНОМ ПРИМЕНЕНИИ движущиеся части неиз­ бежно остаются доступными, должен быть выполнен расчет управления РИСКОМ (см. приложение АА) для того, чтобы установить, могут пи движущиеся части навредить ОПЕРАТОРУ. Любые риски должны быть минимизированы настолько, насколько это осуществимо с помощью защитных мер. в следующей последовательности:

1. защитные устройства (системы блокировки или другие средства, съемные только с помощью ИНСТРУМЕНТОВ);
2. *)* защитные покрытия;
3. механические БАРЬЕРЫ;
4. достаточное расстояние между безопасными областями и подвижными частями;
5. предупреждающие сигналы (звуковые и визуальные);
6. предупреждающие маркировки (см. 5.2).

Меры защиты b), с), d) должны комбинироваться с предупреждениями относительно опасных зон (см. 5.4.1).

Если при НОРМАЛЬНОМ ПРИМЕНЕНИИ движущиеся части неизбежно остаются доступными, в инструкции должны быть описаны процедуры, в результате проведения которых могут быть получены травмы, и которые должны выполняться только ОПЕРАТОРАМИ, предупрежденными о потенциаль­ ных ОПАСНОСТЯХ и имеющими соответствующую подготовку по проведению процедур наиболее безопасным методом.

Соответствие *проверяется внешним осмотром и согласно приложению АА.*

* + 1. Доступность вне НОРМАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ

Если у ОПЕРАТОРА проводящего текущее обслуживание оборудование вне НОРМАЛЬНОГО ПРИМЕНЕНИЯ, имеются веские технические причины, для проведения процедуры, такой как регули­ рование. для которой требуется доступ к опасным движущимся частям, доступ разрешается только при условии, что соблюдены все указанные ниже меры предосторожности:

1. доступ к движущимся частям защищен устройствами, указанными в 7.2.101 а) и невозможен без использования ИНСТРУМЕНТОВ;
2. инструкции для ОТВЕТСТВЕННОГО ОРГАНА включают заявление о том. что ОПЕРАТОР должен пройти обучение перед тем. как ему будет разрешено проводить опасную процедуру;
3. имеются предупреждающие маркировки (см. 5.2) на любых покрытиях или частях, которые снимают для обеспечения доступа, и предупреждение о запрете доступа неподготовленному ОПЕ­ РАТОРУ не прошедшему обучение. В качестве альтернативы, на покрытиях или частях должен быть размещен символ 14 таблицы 1, а предупреждения включены в документацию.

*Соответствие проверяется внешним осмотром и согласно приложению АА.*

6

# Устойчивость к механическим воздействиям

ГОСТ IEC 61010-2-081—2013

Применяют соответствующий раздел IEC 61010-1. за исключение следующего:

8.2.1 Оборудование, не относящиеся к ПЕРЕНОСНОМУ ОБОРУДОВАНИЮ и вставное (врубное)оборудование

*Замена:*

*Заменить существующий текст с) следующим:*

*с) не требуется* проведение *испытаний для СТАЦИОНАРНОГО ОБОРУДОВАНИЯ, для* обору- до *еания массой свыше 100 кг. или для оборудования, размеры и вес которого делают маловероят­ ным его случайное перемещение и которое не* должно *перемещаться при НОРМАЛЬНОМ ПРИМЕ­* *НЕНИИ.*

# Защита от распространения огня

Применяют соответствующий раздел IEC 61010-1.

# Ограничения температуры оборудования и теплостойкость

Применяют соответствующий раздел IEC 61010-1.

# Защита от ОПАСНОСТЕЙ, связанных с жидкостями

Применяют соответствующий раздел IEC 61010-1. за исключение следующего:

11.3 Утечка

*Замена:*

Если при НОРМАЛЬНОМ ПРИМЕНЕНИИ возможна утечка жидкости внутри оборудования, обо­ рудование должно быть сконструировано таким образом, чтобы не возникла ОПАСНОСТЬ в резуль­ тате попадания влаги на изоляцию или внутренние неизолированные ОПАСНЫЕ ДЛЯ ЖИЗНИ части, или в результате контакта частей оборудования с потенциально агрессивными веществами (такими, как коррозийные, токсичные или легковоспламеняющиеся жидкости}.

*Соответствие проверяют внешним осмотром. В* случае *сомнения, проводят проверку сле­ дующим образом — 0,2л воды выливается непрерывно с* высоты *в 0.1 м в* течение *15 с последова­ тельно в каждую точку области оборудования, куда ОПЕРАТОР вручную* заливает *жидкость или производит манипуляции с ней, и где жидкость может иметь доступ к* электрическим *частям.*

*В областях, где происходит процесс автоматического дозирования, также проводится вы­ шеуказанное испытание с использованием объема воды, равного 5 максимальным количествам раствора, которое обычно протекает внутри оборудования в процессе его НОРМАЛЬНОГО ПРИ­ МЕНЕНИЯ.*

*Непосредственно после такого воздействия, должны быть проведены испытания оборудо­ вания на воздействие напряжения в соответствии с 6.8 (без предварительной выдержки во влаж­ ной среде) и ДОСТУПНЫЕ части не должны превысить пределы согласно 6.3.1.*

*Там. где* возможно, *соответствие также осуществляется* проверкой *на совместимость по­ тенциально агрессивных веществ с контактирующими частями оборудования.*

# Защита от излучения, включая лазерные источники, и защита от звукового и ультразвукового давления

Применяют соответствующий раздел (ЕС 61010-1.

# Защита от выделяющихся газов и веществ, взрыва и разрушения

13.1 Ядовитые и вредные газы

*Изменение:*

*Изменить существующее* название подпункта *на следующее:*

*7*

ГОСТ IEC 61010-2.081—2013

13.1 Ядовитые и вредные газы и вещества

*Замена:*

*Заменить существующий первый абзац следующими двумя* новыми *абзацами:*

Оборудование не должно выделять опасное количество ядовитых или вредных газов или ве­ ществ при НОРМАЛЬНОМ ПРИМЕНЕНИИ или в УСЛОВИЯХ ЕДИНИЧНОЙ НЕИСПРАВНОСТИ.

В случае выделения потенциально опасных веществ. ОПЕРАТОР не должен промокнуть или вдохнуть то количество опасных веществ или газов, которое может быть опасным. Области оборудо­ вания, содержащие такие вещества, должны быть оснащены защитными покрытиями или подобными средствами защиты.

# Компоненты

Применяют соответствующий раздел IEC 61010-1.

# Защита посредством блокировок

Применяют соответствующий раздел IEC 61010-1.

# Испытательное и измерительное оборудование

Применяют соответствующий раздел IEC 61010-1.

8

ГОСТ IEC 61010-2-081—2013

# Приложения

Применяют все приложения IEC 61010-1 за исключением следующего:

*Дополнения:*

**Приложение Н (справочное)**

# Алфавитный указатель терминов

*Дополнить алфавитный указатель терминов по IEC 61010-1 следующими терминами:*

|  |  |
| --- | --- |
| ДОПУСТИМЫЙ РИСК | 3.103 |
| РИСК | 3.102 |
| УЩЕРБ | 3.101 |

9

ГОСТ IEC 61010-2.081—2013

*Дополнить следующим приложением АА .*

**Приложение АА (обязательное)**

# Управление риском

Для обеспечения соответствия требованиям 7.2.101. должен быть достигнут достаточный уро­ вень безопасности с помощью снижения РИСКА до уровня по крайней мере. ДОПУСТИМОГО РИСКА. Уровень ДОПУСТИМОГО РИСКА достигается путем управления РИСКАМИ, осуществляемого по­ средством проведения и документального оформления повторяющегося процесса, включающего в себя следующее:

1. анализ РИСКА

Анализ РИСКА — процесс идентификации опасностей и оценки РИСКОВ, основанный на ис­ пользовании доступной информации:

1. оценка РИСКА

Каждый анализ РИСКА требует плана работ по оценке степени серьезности и вероятности уровня РИСКА, чтобы оценить приемлемость получившегося уровня РИСКА. Уровни РИСКА оцени­ вают следующим образом (см. рисунок АА.1):

* 1. широко допустимая область РИСКА

В некоторых случаях РИСК настолько мал по сравнению с другими РИСКАМИ, что с точки зре­ ния эффективного использования оборудования им можно пренебречь. В таких случаях. РИСК явля­ ется приемлемым и нет необходимости активно его контролировать. Такой уровень удовлетворяет требования ДОПУСТИМОГО РИСКА.

* 1. область РИСКА настолько мала, насколько это практически осуществимо (практически целе­ сообразный достижимый уровень) (ALARP).

Данный уровень автоматически не удовлетворяет требованиям ДОПУСТИМОГО РИСКА. ALARP

является результатом анализа РИСКА и всегда нуждается в обосновании причин по которым РИСК не может быть дополнительно снижен реальным способом.

* 1. недопустимая область РИСКА

Данный уровень содержит РИСКИ, которые не являются ДОПУСТИМЫМИ РИСКАМИ.

1. снижение уровня РИСКА

Если начальный РИСК является неприемлемым, должны быть идентифицированы и приняты меры по снижению его уровня. Процесс анализа РИСКА и оценка РИСКА должны быть повторены, включая проверку, того, что принятые меры по снижению риска не внесли новые РИСКИ.

**П р и м е ч а н и я :**

1. **Согласно области применения IEC 61010-2-101 для IVD медицинского оборудования, процесс управле­ ния РИСКОМ установлен указанным стандартом.**
2. **Если согласно ISO 14121 требуется соответствия с рекомендацией 1SO/TR 12100-2. то эта рекомендация заменяется соответствующим требованием IEC 61010.**

10

ГОСТ IEC 61010-2-081—2013

Увеличены\* вероятности возникновения

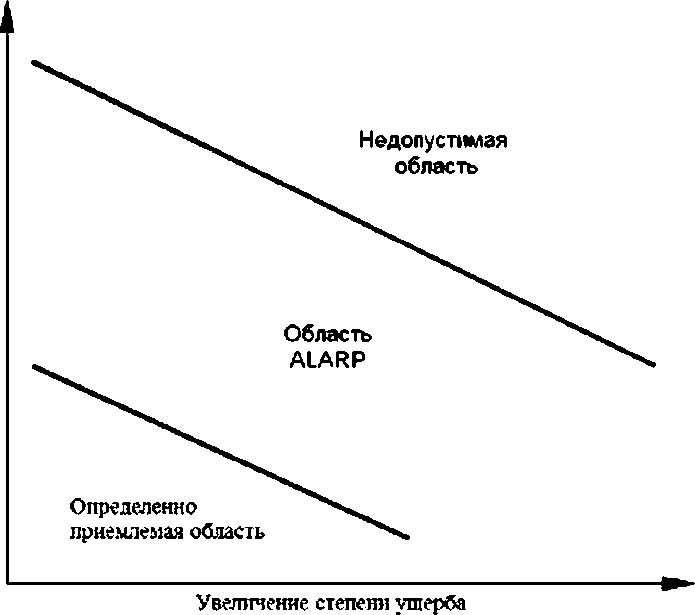


Рисунок АА.1 — Допустимость РИСКА

*Исключение:*

Исключить

**Приложение В8**

## 11

ГОСТ IEC 61010-2.081—2013

**Приложение ДА (справочное)**

# Сведения о соответствии межгосударственных стандартов ссылочным международным стандартам

**Т а б л и ц а Д А . 1**

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| **Обозначение я наименование международного стандарта** | **Степень соответствия** | **Обозначение и наименование межгосударственного стандарта** |
| **IEC 61010-1:2010**  **Безопасность электрических контрольно- измерительных приборов и лабораторного оборудования — Часть 1: Общие требования** |  |  |
| **IEC 60068-2-75**  **Испытания на внешние воздействия — Часть 2-75 — Испытания — Испытание Eh. Испытание на коррозию.** |  |  |
| **\* Соответствующий межгосударственный стандарт отсутствует. До его утверждения рекомендуется ис­ пользовать перевод на русский язьк данного международного стандарта. Перевод данного международного стандэрга находится в Федеральном информационном фонде технических регламентов и стандартов.** | | |

## 12

# Библиография

ГОСТ IEC 61010-2-081—2013

*Дополнить библиографию IEC 61010-1 следующими документами:*

|  |  |
| --- | --- |
| **IEC 60073:1996** | **Basic and safely principles for marvmacfrne interface, marking and identification —**  **Coding principles for induction devices and actuators**  **(Основы и принципы безопасности для человеко-машинного интерфейса, маркировка и идентификация — Принципы кодирования для индукционных устройств и головок приводов)** |
| **ISO/IEC Guide51:1999** | **Safety aspects — Guidelines for their inclusions in standards**  **(Аспекты безопасности — Рекомендации по их включению а стандарты)** |
| **ISO 7000:1989** | **Graphical symbols for use on equipment — Index and synopsis**  **(Графические символы для использования на оборудовании — Индексы и синопсисы)** |
| **ISOfTR 12100-2:1992** | **Safety of machines — Basic concepts, general principles for design -Part 2: Technical principles and specifications**  **(Безопасность машин — Базовые концепции и принципы конструирования)** |
| **ISO 14121:1999** | **Safety of machinery — Principles of risk assessment**  **(Безопасность машин — Принципы оценки риска)** |
| **ISO 14971:2000** | **Medical devices — Application of risk management to medical devices**  **(Медицинские устройства — Применение риск-менеджмента к медицинским устройствам)**  **Laboratory Biosafety Manual World Health Organization. 1984**  **(Лабораторное Руководство Биологической безопасности Всемирная организация здравоохранения. 1984)** |

13

УДК 621.317.799:006.354 МКС 19.020 ЮТ

Ключевые слова: лабораторное оборудование для анализов, автоматическое и полуавтоматическое, измерительные цепи, сеть, сетевые цепи, защита, опасность, нормальное применение, испытания, поражение электрическим током.

**Подписано в печать 02.10.2014. Формат 60x841/6.**

**Уел. печ. л. 2.33. Тираж 33 экз. Зек. 4173**

**Подготовлено на основе электронной версии, предоставленной разработчиком стандарта**

**ФГУП вСТАНДАРТИНФОРМ».**

**123995 Москва. Гранатный пер.. 4. wvnv.gostinfo.ru** [**info@gostinfo.ru**](mailto:info@gostinfo.ru)