
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р ИСО
7886-3—
2009

ШПРИЦЫ ИНЪЕКЦИОННЫЕ ОДНОКРАТНОГО
ПРИМЕНЕНИЯ СТЕРИЛЬНЫЕ

Часть 3

Шприцы для иммунизации фиксированной
дозой, автоматически приходящие
в негодность после применения

ISO 7886-3:2005
Sterile hypodermic syringes for single use —
Part 3: Auto-disable syringes for fixed doze immunization
(IDT)

Издание официальное

Б3 11—2009/853



Москва
Стандартинформ
2010

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» (ЗАО «Медитест») на основе аутентичного перевода стандарта, указанного в пункте 4

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 422 «Оценка биологического действия медицинских изделий»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 14 декабря 2009 г. № 757-ст

4 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ИСО 7886-3:2005 «Шприцы инъекционные однократного применения стерильные. Часть 3. Шприцы с автоматическим приведением в негодность после применения для иммунизации фиксированной дозой» (ISO 7886-3:2005 «Sterile hypodermic syringes for single use. Part 3: Auto-disable syringes for fixed dose immunization»).

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

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

Содержание

1 Область применения	1
2 Нормативные ссылки	1
3 Термины и определения	1
4 Обозначения	2
5 Чистота	2
6 Пределы кислотности или щелочности	2
7 Предельное содержание экстрагируемых металлов	2
8 Смазка	2
9 Допуски на градуировку вместимости	2
10 Градуировка шкалы	2
11 Цилиндр	2
12 Конструкция шток-поршень	3
13 Игла	4
14 Рабочие характеристики	4
15 Упаковка	5
16 Маркировка	5
Приложение А (обязательное) Метод приготовления экстрактов	7
Приложение В (обязательное) Метод проверки усилий, необходимых для перемещения штока	8
Приложение С (обязательное) Метод испытания устройства автоматического приведения шприца в негодность	10
Приложение D (обязательное) Сведения о соответствии национальных стандартов Российской Федерации ссылочным международным стандартам	11
Библиография	11

Введение

Настоящая часть ИСО 7886 была признана важным средством для предотвращения повторного применения шприцев в развивающихся странах. Повторное применение шприцев без стерилизации все чаще приводит к передаче инфекций через кровь.

Для широкого применения ВОЗ разработала спецификации для шприцев, приходящих в негодность после применения (обычно называемых «автоматически приходящими в негодность» шприцами), как для иммунизации фиксированной дозой, так и для шприцев общего назначения, снабженных устройствами, препятствующими повторному применению. ВОЗ и ИСО приняли решение, что дополнительные части ИСО 7886 потребуются только для описания автоматически приходящих в негодность шприцев, при этом ИСО 7886-1 и ИСО 7886-2 не будут содержать изменений.

Данная часть ИСО 7886 распространяется на шприцы, которые становятся непригодными для дальнейшего использования после введения фиксированной дозы. Данные шприцы не входят в области применения ИСО 7886-1 и ИСО 7886-4. В область применения ИСО 7886-2 входят шприцы, использующие насосы с механическим приводом.

Шприцы с защитой от укола иглой могут также соответствовать данной части ИСО 7886 в части требований к устройствам, препятствующим повторному применению, но данная часть ИСО 7886 не устанавливает требований к защите от укола иглой.

НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ШПРИЦЫ ИНЪЕКЦИОННЫЕ ОДНОКРАТНОГО ПРИМЕНЕНИЯ СТЕРИЛЬНЫЕ

Часть 3

Шприцы для иммунизации фиксированной дозой, автоматически приходящие в негодность после применения

Sterile hypodermic syringes for single use.
Part 3. Auto-disable syringes for fixed dose immunization

Дата введения — 2011 — 01 — 01

1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает требования к инъекционным стерильным шприцам однократного применения, автоматически приходящим в негодность после иммунизации фиксированной дозой, изготовленным из полимерных материалов, с иглой или без и предназначенным для забора жидкостей или инъекции жидкостей непосредственно после наполнения.

Настоящий стандарт не устанавливает конкретное техническое решение, заложенное в особом устройстве автоматического приведения шприца в негодность после применения. Это решение отдается на усмотрение изготовителя.

Стандарт не применяется для шприцев, изготовленных из стекла (определенных ИСО 595), шприцев с устройствами, препятствующими их повторному применению (ИСО 7886-4), и для предварительно заполненных шприцев. В настоящем стандарте не рассматриваются вопросы совместимости шприцев с инъекционными жидкостями.

2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы нормативные ссылки на следующие стандарты:
ИСО 3696:1987 Вода для лабораторного анализа. Технические требования и методы испытаний
ИСО 7864:1993 Стерильные одноразовые иглы для подкожных инъекций
ИСО 7886-1:1993 Стерильные шприцы для подкожных инъекций одноразового применения.

Часть 1. Шприцы для ручного использования

ИСО 8537:1991 Стерильные одноразовые шприцы с иглой или без иглы для инсулина¹⁾
ИСО 9626 Трубки игольные из нержавеющей стали для изготовления медицинских устройств
ASTM D999—01 Стандартные методы вибрационных испытаний транспортной тары
ASTM D5276—98 Стандартные методы испытания на удар нагруженной тары путем свободного падения

3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены термины по ИСО 7886-1 (за исключением 3.2), ИСО 8537 (за исключением 3.1), а также следующий термин с соответствующим определением:

3.1 **устройство, автоматически приводящее шприц в негодность** (auto-disable syringe feature): Особое устройство, которое автоматически срабатывает после введения фиксированной дозы и препятствует последующему повторному применению шприца и иглы.

¹⁾ Заменен на ИСО 8537:2007.

4 Обозначения

Обозначения деталей шприца, автоматически приходящего в негодность после применения, показаны на рисунке 1.

5 Чистота

Применяются требования раздела 5 ИСО 7886-1.

6 Пределы кислотности или щелочности

Уровень pH экстракта шприца, приготовленного в соответствии с приложением А, должен соответствовать pH контрольной жидкости в пределах одной единицы при измерении лабораторным pH-метром со стандартным электродом.

7 Предельное содержание экстрагируемых металлов

Экстракт шприца, приготовленный в соответствии с приложением А, должен содержать не более 5 мг/л суммарного количества свинца, олова, цинка и железа при испытании общепринятым микроаналитическим методом, например, методом атомной абсорбции. Содержание кадмия в экстракте должно быть не более 0,1 мг/л.

8 Смазка

Применяют требования раздела 8 ИСО 7886-1 и подраздела 11.4 ИСО 7864.

9 Допуски на градуировку вместимости

Объем воды при температуре $(20 \pm 5)^\circ\text{C}$ [для тропических стран $(27 \pm 5)^\circ\text{C}$], вытесненный из шприца, когда линия начала отсчета, нанесенная на поршне, перемещается по всей шкале (т.е. назначенная фиксированная доза), должен быть в пределах допусков на номинальную вместимость шприца, приведенных в таблице 1.

Таблица 1 — Номинальная вместимость и «мертвое» пространство

Номинальная вместимость, мл	Допуск на номинальную вместимость, %	Максимальный объем «мертвого» пространства и для встроенной, и для съемной иглы, мл
От 0,05 до 0,2 включ.	± 20	0,025
Св. 0,2 до 2 включ.	± 5	0,07

10 Градуировка шкалы

10.1 Шкала

Шкала должна иметь только две метки: нулевую линию и линию номинальной вместимости. Эти линии должны быть одинаковой толщины и быть нанесены под прямыми углами к оси цилиндра.

10.2 Расположение шкалы

Применяют требования подраздела 10.4 ИСО 7886-1.

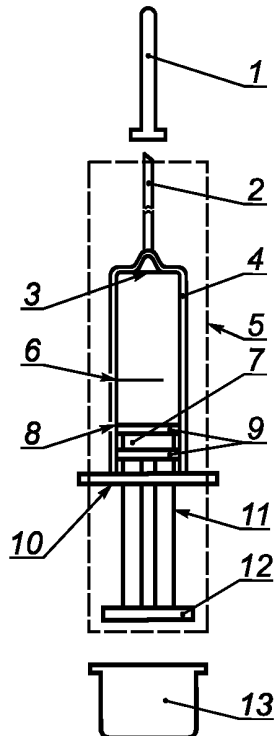
11 Цилиндр

11.1 Размеры

Длина цилиндра и конструкция устройства автоматического приведения шприца в негодность должны быть такими, чтобы шприц имел максимальную вместимость, по меньшей мере, на 5 % больше, чем номинальная вместимость (рекомендуется максимальная вместимость на 20 % больше, чем номинальная вместимость).

11.2 Упоры для пальцев

Применяют требования подраздела 11.2 ИСО 7886-1.



П р и м е ч а н и е — Рисунок предназначен для того, чтобы показать детали шприца, автоматически приходящего в негодность после применения.

Рисунок 1 — Схематическое изображение шприца, автоматически приходящего в негодность после применения

12 Конструкция шток-поршень

12.1 Конструкция

Конструкция штока и упора для пальцев шприца должна быть такой, чтобы при удерживании шприца одной рукой шток мог быть утоплен большим пальцем этой же руки. Поршень не должен отделяться от штока при всасывании во время испытания, указанного в ИСО 7886-1, приложение В, как для варианта со встроенной иглой в соответствии с ИСО 8537, приложение В, так и для шприца без иглы.

Шток следует конструировать такой длины, чтобы позволить поршнюенным образом вводить назначеннную фиксированную дозу. Следует предусмотреть возможность сохранения свойства автоматического приведения шприца в негодность в случае извлечения и повторной вставки штока.

Конструкция штока и конфигурация упора штока должны быть такими, чтобы движение штока в цилиндре осуществлялось без затруднений.

Когда линия отсчета поршня совпадает с нулевой линией градуировки цилиндра, предпочтительное минимальное значение длины выступания штока из цилиндра (от поверхности упора для пальцев цилиндра до верха стержня штока) должно быть 8 мм.

12.2 Посадка поршня в цилиндре

Применяют требования подраздела 12.2 ИСО 7886-1.

12.3 Линия отсчета

Применяют требования подраздела 12.3 ИСО 7886-1.

13 Игла

13.1 Встроенная игла

Шприцы со встроенной иглой должны иметь минимальное усилие соединения головки иглы и трубы по направлению вдоль оси иглы в соответствии с ИСО 7864. Трубка иглы должна соответствовать ИСО 9626.

13.2 Съемная игла

Если встроенная игла не используется, то после насадки на шприц съемная игла должна становиться неотъемлемой частью шприца. Игла и шприц должны приводиться в положение, не позволяющее их повторное применение после введения установленной фиксированной дозы при нормальных условиях применения.

14 Рабочие характеристики

14.1 «Мертвое» пространство

При проведении испытаний в соответствии с приложением Е ИСО 8537 «мертвое» пространство не должно превышать пределов, указанных в таблице 1.

14.2 Испытание на водо- и воздухонепроницаемость поршня

При испытании шприцев со съемными иглами в соответствии с приложением F ИСО 8537 и шприцев без игл в соответствии с приложением D ИСО 7886-1 необходимо, чтобы они не имели утечки воды через поршень или уплотнитель(и).

При испытании шприцев со съемными иглами в соответствии с приложением В ИСО 8537 и шприцев без игл в соответствии с приложением В ИСО 7886-1 необходимо, чтобы они не имели утечек воздуха через поршень или уплотнитель(и) и показания манометра не снижались.

Для шприцев со встроенными иглами применяются соответствующие требования подраздела 4.2 ИСО 8537.

14.3 Устройство автоматического приведения шприца в негодность

Шприц и игла должны автоматически приводиться в положение, исключающее возможность их повторного применения. При этом со стороны пользователя не должно требоваться какого-либо дополнительного действия.

Время приведения в действие свойства самоблокировки (саморазрушения), исключающего многократное использование одноразовых шприцев и игл, может изменяться в зависимости от технического решения, заложенного в конструкцию, и обычно находится в пределах диапазонов, указанных ниже:

- свойство самоблокировки автоматически приводится в действие и остается эффективным с момента начала инъекции;
- свойство самоблокировки автоматически приводится в действие и остается эффективным с момента вливания 50 % назначеннной фиксированной дозы;
- свойство самоблокировки автоматически приводится в действие по завершению вливания назначенной фиксированной дозы.

Во всех случаях, когда приведено в действие свойство самоблокировки, должны выполняться следующие условия:

- a) не должно быть возможности для повторного использования шприца и иглы в нормальном режиме применения;
- b) не должно быть возможности отмены свойства автоматического приведения в негодность шприца и иглы при испытании согласно методике в приложении С, т.е. должна быть исключена возможность повторного использования шприца после приложения силы на шток значением 100 Н и скорости его перемещения 100 мм/мин или в случае противодавления на иглу в пределах от 100 до 300 кПа.

14.4 Рабочие характеристики после транспортирования

Транспортирование не должно оказывать влияния на рабочие характеристики шприца при испытании в соответствии с ASTM D999—01 и ASTM D5276—98.

14.5 Руководство по выбору материалов

Руководство по некоторым аспектам выбора материалов приведено в приложении Е ИСО 7886-1.

15 Упаковка

15.1 Потребительская упаковка

Применяют требования подраздела 15.1 ИСО 8537.

15.2 Групповая упаковка

Применяют требования подраздела 15.2 ИСО 8537.

15.3 Транспортная упаковка

Применяют требования подраздела 15.3 ИСО 8537.

16 Маркировка

16.1 Маркировка единичной и потребительской упаковок

16.1.1 Единичная упаковка

Маркировка единичной упаковки шприца должна содержать, по меньшей мере, следующую информацию:

- а) слова «для однократного применения» или эквивалент (например, знак для однократного применения, приведенный в ИСО 7000-1051); не должен использоваться термин «утилизируемый»;
- б) знак «Предохранение от повторного применения», приведенный на рисунке 2;
- с) наименование и/или торговую марку и страну-изготовителя;
- д) слово «стерильно» или эквивалентный знак;
- е) номер партии с указанием слова «партия»;
- ф) дату истечения срока годности (год и месяц), заданную словами «годен до...» (или эквивалентный знак);
- г) значения наружного диаметра и длины иглы.

16.1.2 Потребительская упаковка

Маркировка потребительской упаковки должна содержать, по меньшей мере, следующую информацию:

- а) слова «для однократного применения» или эквивалент (например, знак для однократного применения, приведенный в ИСО 7000-1051); не должен использоваться термин «утилизируемый»;
- б) знак «Предохранение от повторного применения», приведенный на рисунке 2;
- с) наименование и/или торговую марку и страну-изготовителя;
- д) слово «стерильно» или эквивалентный соответствующий знак;
- е) номер партии с указанием слова «партия» (или эквивалентный знак);
- ф) дату истечения срока годности (год и месяц), заданную словами «годен до...» (или эквивалентный знак);
- г) описание содержимого, включающее в себя номинальную вместимость шприца, значения наружного диаметра и длины иглы.

16.2 Групповая упаковка

Маркировка групповой упаковки должна содержать, по крайней мере, следующую информацию:

- а) слова «для однократного применения» или эквивалент (такой, как знак для одноразового применения, приведенный в ИСО 7000-1051); не должен применяться термин «утилизируемый»;
- б) знак «Предохранение от повторного применения», приведенный на рисунке 2;
- с) наименование и/или торговую марку и страну-изготовителя;
- д) слово «стерильно» или эквивалентный соответствующий знак;
- е) номер партии с указанием слова «партия» (или эквивалентный знак);
- ф) дату истечения срока годности (год и месяц), заданную словами «годен до...» (или эквивалентный соответствующий символ);
- г) описание содержимого, включающее в себя значения номинальной вместимости шприца, наружного диаметра и длины иглы, если она входит в состав шприца;
- х) предупреждение о контроле целостности потребительской упаковки перед применением;
- и) предупреждение о недопустимости повторного надевания иглы или эквивалентный знак;
- ж) информацию об обращении, хранении и утилизации шприца; для иллюстрации см. рисунок 3;

к) инструкцию по применению, включая инструкцию по применению устройства, препятствующего повторному применению, которые должны быть даны в комплекте или как отдельный вкладыш;

л) число шприцев в групповой упаковке.

16.3 Транспортная упаковка

Шприцы в групповой упаковке допускается укладывать в транспортную упаковку, содержащую следующую маркировку:

а) описание содержимого, включающее в себя значения номинальной вместимости шприца, наружного диаметра и длины иглы, если она входит в состав шприца;

б) знак «Предохранение от повторного применения», приведенный на рисунке 2;

с) номер партии с указанием слова «партия» (или эквивалентный соответствующий знак);

д) дату истечения срока годности (год и месяц), заданную словами «годен до...» (или эквивалентный знак);

е) слово «стерильно» или эквивалентный соответствующий знак;

ф) наименование или торговую марку и страну-изготовителя;

г) информацию об обращении, хранении и транспортировании содержимого (или эквивалентные знаки, которые определены [1] или [2]);

х) число шприцев.

16.4 Оберточный материал для транспортирования

Если транспортная упаковка не используется, шприцы в групповой упаковке оберачивают оберточным материалом, при этом информация согласно 16.3 должна быть указана на оберточном материале либо видна через него.

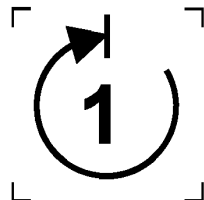


Рисунок 2 — Знак ИСО 7000-2655
«Предохранение от повторного применения»

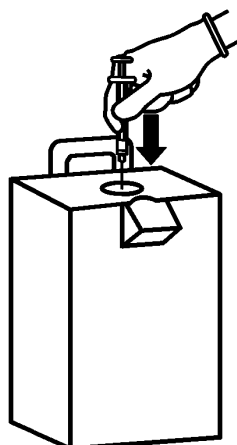


Рисунок 3 —Иллюстрация примера утилизации шприца

**Приложение А
(обязательное)**

Метод приготовления экстрактов

A.1 Методика приготовления

Шприц, включающий в себя иглу (если предусмотрено), наполняют водой для экстрагирования растворимых компонентов.

A.2 Оборудование и реактивы

A.2.1 Свежая дистиллированная или деионизированная вода, имеющая чистоту класса 3 согласно ИСО 3696.

A.2.2 Набор лабораторной посуды из боросиликатного стекла.

A.3 Методика

A.3.1 Три шприца заполняют водой (A.2.1) до номинальной вместимости, вытесняют пузырьки воздуха и выдерживают шприцы при температуре $(37 \pm 3)^\circ\text{C}$ в течение 8 ч + 15 мин.

Выливают содержимое шприцев в сосуд, изготовленный из боросиликатного стекла (A.2.2).

A.3.2 Подготавливают порцию контрольной жидкости из неиспользованной воды (A.2.1).

**Приложение В
(обязательное)**

Метод проверки усилий, необходимых для перемещения штока

B.1 Испытание

Используют испытательный стенд (см. рисунок G.1 ИСО 7886-1), чтобы перемещать шток-поршень шприца и проводить забор и вытеснение воды при одновременной регистрации силы, прилагаемой для перемещения шток-поршня.

B.2 Аппаратура и реагенты

B.2.1 Механический испытательный стенд, обеспечивающий измерение и регистрацию усилия перемещения шток-поршня с точностью 1 % показания в пределах полной шкалы шприца и имеющий приспособление для крепления шприца.

B.2.2 Резервуар для проверки шприца без иглы, имеющий трубку внутренним диаметром $(2,7 \pm 0,1)$ мм для присоединения ее к испытуемому шприцу.

B.2.3 Резервуар для проверки шприца со встроенной иглой, имеющий трубку внутренним диаметром $(2,7 \pm 0,1)$ мм, закрытую резиновой пробкой, для присоединения ее к игле испытуемого шприца.

B.2.4 Вода.

B.3 Процедура

B.3.1 Извлекают шприц из упаковки и устанавливают его в испытательный стенд B.2.1.

B.3.2 Подсоединяют шприц, используя одну из следующих процедур.

- Проверка шприца со съемной иглой

Подсоединяют наконечник шприца к трубке резервуара (B.2.2). Вливают воду (B.2.4) температурой (23 ± 2) °C в резервуар и вытесняют воздух из трубы. Поддерживают воду и шприц при этой температуре. Регулируют относительное положение шприца и резервуара, чтобы уровень воды в резервуаре приблизительно соответствовал уровню средней точки цилиндра шприца.

- Проверка шприца с встроенной иглой

Подсоединяют иглу шприца к резиновой пробке трубы резервуара (B.2.3). Вливают воду (B.2.4) температурой (23 ± 2) °C в резервуар и вытесняют воздух из трубы. Поддерживают воду и шприц при этой температуре. Регулируют относительное положение шприца и резервуара, чтобы уровень воды в резервуаре приблизительно соответствовал уровню средней точки цилиндра шприца.

B.3.3 Обнуляют регистрирующее устройство и настраивают испытательный стенд (B.2.1) так, чтобы можно было перемещать шток-поршень в цилиндре в обоих направлениях без новой настройки.

B.3.4 Включают испытательный стенд в режим вытягивания штока из шприца со скоростью (100 ± 5) мм/мин до градуированной линии номинальной вместимости, забирая при этом воду из резервуара в шприц. Останавливают перемещение шток-поршня и устанавливают регистрирующее устройство на ноль. Ждут 30 с.

П р и м е ч а н и е — Наличие пузырьков воздуха в шприце или игле независимо от типа шприца (со встроенной или со съемной иглой) не влияет на результат проверки.

B.3.5 Включают испытательный стенд в режим обратного хода и возвращают шток, чтобы линия начала отсчета шток-поршня достигла нулевой отметки, вытесняя при этом воду из шприца в резервуар.

B.4 Вычисление результатов

B.4.1 По данным регистрации усилия перемещения шток-поршня и приложенной силы (см. рисунок G.2 в ИСО 7886-1) устанавливают следующее:

а) усилие F_s , необходимое для начала перемещения шток-поршня, т.е. регистрацию пика усилия при пуске испытательного стендса в режим вытягивания шток-поршня (см. B.3.4);

б) среднее усилие F во время возврата шток-поршня [т.е. расчетное или интегрированное среднее значение, когда стенд работает в режиме возврата штока (см. B.3.5)];

с) максимальное усилие F_{\max} во время возврата шток-поршня (см. B.3.5);

д) минимальное усилие F_{\min} во время возврата шток-поршня (см. B.3.5).

B.4.2 Требования к значениям усилий, необходимых для перемещения шток-поршня, указаны в таблице B.1.

Т а б л и ц а B.1 — Значения усилий, необходимых для перемещения шток-поршня

Номинальная вместимость шприца V , мл	Усилие F_s , необходимое для начала перемещения штока, Н, не более	Среднее усилие F , Н, не более	Максимальное усилие F_{\max} , Н, не более	Минимальное усилие F_{\min} , Н, не более
$V < 2$	10	9	Наибольшее значение из: $2F$ или $F + 1,5$	Наименьшее значение из: $0,5F$ или $F - 1,5$

B.5 Протокол испытания

Протокол испытания должен содержать, по меньшей мере, следующую информацию:

- а) идентификацию шприца, включая его номинальную вместимость;
- б) усилие F_s , необходимое для начала перемещения шток-поршня, Н;
- в) среднее усилие F во время возврата шток-поршня, Н;
- г) максимальное усилие F_{\max} во время возврата шток-поршня, Н;
- д) минимальное усилие F_{\min} во время возврата шток-поршня, Н;
- е) дату проведения испытания.

**Приложение С
(обязательное)**

Метод испытания устройства автоматического приведения шприца в негодность

C.1 Испытание

Используется механический испытательный стенд или устройство, обеспечивающие давление для перемещения шток-поршня в цилиндре после вытеснения полной дозы дистиллированной воды в нормальных условиях применения и измеряющий и регистрирующий усилие, необходимое для перемещения шток-поршня и/или разрушения цилиндра.

C.2 Аппаратура

C.2.1 Устройство, обеспечивающее перемещение шток-поршня в шприце с осевым усилием до 100 Н и скоростью 100 мм/мин.

C.2.2 Устройство для приложения противодавления со скоростью нарастания до 100 кПа/мин в диапазоне до 300 кПа.

C.3 Процедура

C.3.1 Вытесняют полную дозу дистиллированной воды в нормальных условиях применения. С помощью испытательного устройства (C.2.1) прикладывают нарастающее усилие на шток-поршень, чтобы вытянуть его из цилиндра, используя для захвата упор шток-поршня или сам шток-поршень. Увеличивают усилие до 100 Н или до тех пор, пока шприц не станет непригодным для инъекции второй дозы.

C.3.2 С помощью резиновой пробки испытательного устройства (C.2.2) блокируют иглу шприца и с нарастающим противодавлением до максимального значения 300 кПа со скоростью от 100 кПа/мин проверяют, может ли шток-поршень двигаться в обратном направлении в цилиндре шприца.

C.4 Протокол испытания

Протокол испытания должен содержать, по меньшей мере, следующую информацию:

- a) идентификацию шприца, включая его номинальную вместимость;
- b) зарегистрированный максимум вытягивающего усилия;
- c) зарегистрированный максимум противодавления;
- d) дату проведения испытания.

**Приложение D
(обязательное)**

**Сведения о соответствии национальных стандартов Российской Федерации
ссылочным международным стандартам**

Таблица D.1

Обозначение ссылочного международного стандарта	Обозначение и наименование соответствующего национального стандарта
ИСО 3696:1987	ГОСТ Р ИСО 52501—2005 Вода для лабораторного анализа. Технические условия
ИСО 7864:1993	ГОСТ Р ИСО 7864—2009 Иглы инъекционные однократного применения стерильные
ИСО 7886-1:1993	ГОСТ Р ИСО 7886-1—2009 Шприцы инъекционные однократного применения стерильные. Часть 1. Шприцы для ручного использования
ИСО 8537:1991	*
ИСО 9626:1991	*
ASTM D999—01	*
ASTM D5276—98	*

* Соответствующий национальный стандарт отсутствует. До его утверждения рекомендуется использовать перевод на русский язык данного международного стандарта. Перевод данного международного стандарта находится в Федеральном информационном фонде технических регламентов и стандартов.

Библиография

- [1] ИСО 780:1997 Упаковка. Пиктограммы, применяемые для погрузочно-разгрузочных работ
(ISO 780:1997) Packaging — Pictorial marking for handling of goods
- [2] ИСО 7000:2004 Графические символы, наносимые на оборудование. Перечень и сводная таблица
(ISO 7000:2004) Graphical symbols for use on equipment — Index and synopsis

ГОСТ Р ИСО 7886-3—2009

УДК 615.473.2.014.45:006.354

ОКС 11.040.20

Р21

ОКП 93 9863

Ключевые слова: шприцы инъекционные; устройство, приводящее шприц в негодность после применения; иммунизация фиксированной дозой; иглы инъекционные; размеры; испытания; обозначения; упаковка; маркировка

Редактор О.А. Стояновская
Технический редактор В.Н. Прусакова
Корректор М.С. Кабашова
Компьютерная верстка В.И. Грищенко

Сдано в набор 20.09.2010. Подписано в печать 04.10.2010. Формат 60x84^{1/8}. Бумага офсетная. Гарнитура Ариал.
Печать офсетная. Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,10. Тираж 89 экз. Зак. 779.

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