

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО  
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ  
СТАНДАРТ  
РОССИЙСКОЙ  
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р  
50571.28—  
2006  
(МЭК 60364-7-710:  
2002)

## Электроустановки зданий

Часть 7-710

## ТРЕБОВАНИЯ К СПЕЦИАЛЬНЫМ ЭЛЕКТРОУСТАНОВКАМ

### Электроустановки медицинских помещений

IEC 60364-7-710:2002  
Electrical installations of buildings.  
Part 7-710: Requirements for special installations or locations.  
Medical locations  
(MOD)

Издание официальное

Б3 2—2007/406



Москва  
Стандартинформ  
2007

## 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 Рабочей группой специалистов Всероссийского научно-исследовательского института по стандартизации и сертификации в машиностроении (ВНИИНМАШ) и Московского института энергобезопасности и энергосбережения (МИЭЭ) при участии специалистов Общества с ограниченной ответственностью «Завод электрощитового оборудования» на основе собственного аутентичного перевода стандарта, указанного в пункте 4

2 ВНЕСЕН Техническим комитетом по стандартизации ТК 337 «Электроустановки зданий»

3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 27 декабря 2006 г. № 413-ст

4 Настоящий стандарт является модифицированным по отношению к международному стандарту МЭК 60364-7-710:2002 «Электроустановки зданий. Часть 7-710. Требования к специальным электроустановкам. Электроустановки медицинских помещений» (IEC 60364-7-710:2002 «Electrical installations of buildings. Part 7-710: Requirements for special installations or locations. Medical locations»). При этом дополнительные положения и требования, включенные в текст стандарта для учета национальных особенностей в практике проектирования и устройства электроустановок медицинских помещений и особенностей национальной стандартизации, выделены в тексте курсивом

### 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*

© Стандартинформ, 2007

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

## Содержание

710 Медицинские помещения . . . . .	1
710.1 Область применения . . . . .	1
710.2 Нормативные ссылки . . . . .	1
710.3 Термины и определения . . . . .	2
710.30 Основные характеристики . . . . .	3
710.31 Источники питания и построение системы . . . . .	3
710.313 Электроснабжение . . . . .	3
710.4 Защитные меры электробезопасности . . . . .	3
710.41 Меры безопасности от поражения электрическим током . . . . .	3
710.411 Защита от прямого и косвенного прикосновения . . . . .	3
710.412 Защита от прямого прикосновения . . . . .	3
710.413 Защита от косвенного прикосновения . . . . .	3
710.422 Пожарная безопасность . . . . .	6
710.5 Выбор и установка электрического оборудования . . . . .	6
710.51 Общие требования . . . . .	6
710.512 Эксплуатационные условия и внешние воздействия . . . . .	6
710.52 Электропроводки . . . . .	7
710.53 Аппараты коммутации и управления . . . . .	7
710.55 Прочее оборудование . . . . .	7
710.556 Обеспечение безопасности . . . . .	7
710.6 Испытания . . . . .	9
710.61 Приемосдаточные испытания . . . . .	9
710.62 Периодичность проведения испытаний электроустановок, находящихся в эксплуатации . . . . .	9
Приложение А (обязательное) Классы безопасности медицинских помещений . . . . .	11
Приложение В (справочное) Примеры присвоения номеров групп и классов безопасности медицинским помещениям . . . . .	12
Библиография . . . . .	14

## Введение

В настоящее время требования к устройству электроустановок в медицинских помещениях установлены в ведомственной инструкции Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации и не в полной мере увязаны с комплексом действующих стандартов ГОСТ Р 50571 на электроустановки зданий. Требования к устройству электроустановок медицинских помещений не включены в [1], что затрудняет проектирование, монтаж и наладку электроустановок проектными и монтажно-наладочными предприятиями и организациями, создает условия принятия решений на основе ведомственной инструкции.

Применение в более широких масштабах современного медицинского оборудования и приборов, внедрение современных методик обследования и лечения обуславливает внедрение в практику требований, обеспечивающих безопасность пациентов и медицинского персонала.

В медицинских помещениях необходимо гарантировать безопасность пациентов и медицинского персонала при пользовании медицинским электрооборудованием. При каждом применении медицинского электрооборудования должны соблюдаться соответствующие меры безопасности. Безопасность пациентов и медицинского персонала достигается обеспечением безопасного подключения медицинского электрооборудования к электрической сети, соответствующими мерами безопасности при их эксплуатации и соблюдением требований при техническом обслуживании электроустановки. При применении медицинского электрооборудования предъявляются повышенные требования к обеспечению безопасности пациентов, подвергающихся интенсивной терапии (или находящимся в критическом состоянии) при соответствующей надежности и безопасности электроснабжения.

Меры для обеспечения безопасной и продолжительной работы медицинского электрооборудования и надежной работы медицинских электроустановок устанавливаются в настоящем стандарте. Изменения требований настоящего стандарта в сторону повышения безопасности и надежности являются приемлемыми.

Требования настоящего стандарта изменяют или заменяют некоторые общие требования комплекса стандартов ГОСТ Р 50571, содержащиеся в частях 1—6.

В настоящем стандарте сохранена нумерация разделов, пунктов и подпунктов, принятая в комплексе стандартов ГОСТ Р 50571. Например, нумерация пунктов, следующих за номером 710, соответствует нумерации пунктов стандартов, содержащихся в частях 1—6 комплекса стандартов ГОСТ Р 50571.

Отсутствие в настоящем стандарте ссылок на разделы или пункты, содержащиеся в частях 1—6 комплекса стандартов ГОСТ Р 50571, означает, что установленные в этих частях требования применяются для целей настоящего стандарта.

**к ГОСТ Р 50571.28—2006 (МЭК 60364-7-710:2002) Электроустановки зданий. Часть 7-710. Требования к специальным электроустановкам. Электроустановки медицинских помещений**

В каком месте	Напечатано	Должно быть
Пункт 710.413.1.1.1. Второй абзац	- для систем типа IT, TN и TT - желтой сигнальной лампой, которая загорается, когда возникает перегрузка трансформатора, не превышающая нормируемую двухчасовую перегрузку, и переходит в мигающий режим, когда перегрузка превышает нормируемую величину двухчасовой перегрузки.	- для систем типа IT и TN - желтой сигнальной лампой, которая загорается, когда возникает перегрузка трансформатора, не превышающая нормируемую перегрузку, и переходит в мигающий режим, когда перегрузка превышает нормируемую величину перегрузки.
Пункт 710.512.1.6. После последнего абзаца	—	Элементы медицинской системы IT, устанавливаемые непосредственно в медицинских помещениях, должны допускать обработку дезинфицирующими растворами в соответствии с условиями применения.
Пункт 710.556.5.2.2.1	операционных столов и других важных объектов, например эндоскопов, на время не менее 3 ч.	операционных столов и питание других важных объектов, например эндоскопов, на время не менее 3 ч.

(ИУС № 11 2007 г.)

НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

Электроустановки зданий

Часть 7-710

ТРЕБОВАНИЯ К СПЕЦИАЛЬНЫМ ЭЛЕКТРОУСТАНОВКАМ

Электроустановки медицинских помещений

Electrical installations of buildings.

Part 7-710. Requirements for special electrical installations. Medical locations

Дата введения — 2008—01—01

## 710 Медицинские помещения

### 710.1 Область применения

Настоящий стандарт устанавливает требования к электроустановкам, находящимся в медицинских помещениях для обеспечения безопасности пациентов и медицинского персонала. Установленные в настоящем стандарте требования, в основном, распространяются на больницы, поликлиники, частные клиники, помещения для медицинского обслуживания и зубоврачебной практики, оздоровительные центры и специальные медицинские помещения на производственных предприятиях.

П р и м е ч а н и я

1 В случае перепрофилирования помещения может возникнуть необходимость реконструкции электрооборудования помещения в соответствии с требованиями настоящего стандарта. В этом случае следует с особым вниманием отнестись к переоборудованию помещений, в которых будут проводиться кардиологические процедуры.

2 В необходимых случаях требования настоящего стандарта применимы в ветеринарных клиниках. Требования настоящего стандарта не относятся к медицинским электроприборам и электроаппаратам.

3 Требования к медицинским электроприборам и аппаратам приведены в ГОСТ Р 50267.0.

### 710.2 Нормативные ссылки

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие стандарты:

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

ГОСТ Р 50571.3—94 (МЭК 364-4-41—92) Электроустановки зданий. Часть 4. Требования по обеспечению безопасности. Защита от поражения электрическим током

ГОСТ Р 50571.16—99 (МЭК 60364-6-61—86) Электроустановки зданий. Часть 6. Испытания. Глава 61. Приемосдаточные испытания

ГОСТ 12.1.004—91 Система стандартов безопасности труда. Пожарная безопасность. Общие требования

П р и м е ч а н и е — При пользовании настоящим стандартом целесообразно проверить действие ссылочных стандартов в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет или по ежегодно издаваемому информационному указателю «Национальные стандарты», который опубликован по состоянию на 1 января текущего года, и по соответствующим ежемесячно издаваемым информационным указателям, опубликованным в текущем году. Если ссылочный документ заменен (изменен), то при пользовании настоящим стандартом следует руководствоваться заменным (измененным) документом. Если ссылочный документ отменен без замены, то положение, в котором дана ссылка на него, применяется в части, не затрагивающей эту ссылку.

### 710.3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены следующие термины с соответствующими определениями:

**710.3.1 медицинское помещение:** Помещение, предназначенное для целей диагностики, лечения (в том числе косметических процедур) и процедур.

**П р и м е ч а н и е —** Для обеспечения электробезопасности пациентов должны применяться дополнительные меры безопасности. Опасности, могущие возникнуть для пациентов, зависят от типа установленного оборудования и условий его применения. Медицинские помещения подразделяют по типу проводимых процедур и используемого оборудования.

**710.3.2 пациент:** Живое существо (человек или животное), подвергающееся медицинскому или зубоврачебному обследованию или лечению.

**П р и м е ч а н и е —** Человек, подвергающийся косметическим процедурам, рассматривается как пациент в соответствии с требованиями настоящего стандарта.

**710.3.3 медицинское электрооборудование:** Электрическое оборудование, снабженное не более чем одним присоединением к специальной питающей сети и предназначенное для диагностики, лечения или мониторинга пациента, находящегося под медицинским наблюдением, которое:

- имеет физический или электрический контакт с пациентом и/или
- передает энергию к или от пациента и/или
- обнаруживает передачу энергии к или от пациента.

**П р и м е ч а н и е —** Дополнительные принадлежности, указанные производителем, необходимые для нормальной работы оборудования, относятся к медицинскому оборудованию.

**710.3.4 контактирующая часть:** Часть медицинского электрооборудования, которая при нормальной работе:

- физически соприкасается с пациентом для выполнения своей функции или
- может быть введена внутрь или
- должна касаться пациента.

**710.3.5 группа 0:** Медицинское помещение, в котором не предполагается применять контактирующие части.

**710.3.6 группа 1:** Медицинское помещение, в котором контактирующие части предполагается применять:

- наружно;
- внутренне относительно любой части тела, за исключением случаев, оговоренных в 710.3.7.

**710.3.7 группа 2:** Медицинское помещение, в котором контактирующие части предполагается применять для выполнения внутрисердечных процедур, в операционных для показательных операций и при выполнении других жизненно важных лечебных процедур, когда прекращение (сбой) электроснабжения представляет опасность для жизни пациента.

**П р и м е ч а н и е —** Внутрисердечные процедуры — это процедуры, при которых электрический проводник вживляется в сердце пациента или по иному контактирует с сердцем и доступ к которому находится вне тела пациента. В этом случае электрический проводник включает в себя изолированные провода, например электроды для электростимуляции или внутрисердечные электроды ЭКГ, или изолированные трубы, наполненные проводящими ток жидкостями.

**710.3.8 медицинская электрическая система:** Комплекс оборудования, по крайней мере одна единица которого является медицинским электрооборудованием, соединенным с остальным оборудованием функционально или посредством электрических разъемных соединений.

**П р и м е ч а н и е —** В состав медицинской электрической системы входят принадлежности, необходимые для обеспечения работоспособности системы, и приведенные в инструкции по эксплуатации.

**710.3.9 окружающая обстановка пациента:** Любое пространство, где может произойти намеренный или непреднамеренный контакт пациента с частями медицинской электрической системы или с каким-либо лицом, имеющим контакт с частями системы (см. рисунок 710А).

**П р и м е ч а н и е —** Данное определение применяется, когда положение пациента фиксировано, в других случаях должны рассматриваться все возможные положения пациента.

**710.3.10 главный распределительный щит:** Электрощит в здании, обеспечивающий распределение энергии между подключенными к нему нагрузками и включение аварийных систем при падении напряжения.

**710.3.11 медицинская система IT:** Электрическая система IT, в которой соблюдаены особые требования для медицинских помещений.

#### 710.30 Основные характеристики

Отнесение медицинских помещений к группам 0, 1 и 2 должно быть согласовано с федеральными органами исполнительной власти и государственного контроля (надзора) в области здравоохранения. Для классификации медицинского помещения по безопасности необходимо, чтобы медицинский персонал указал, какие медицинские процедуры будут проводиться в данном помещении. Помещение классифицируют в соответствии с заявленным его использованием (использование медицинского помещения для целей, отличных от заявленных и требующих отнесения его к более высокой группе, входит в ответственность местных должностных лиц).

#### П р и м е ч а н и я

1 Класс медицинского помещения по безопасности выбирают в зависимости от группы помещения и его назначения (см. приложение В).

2 Требования к контактирующим частям определяются стандартами на конкретное медицинское электрооборудование.

#### 710.31 Источники питания и построение системы

##### 710.31.2 Типы систем заземления

Применение систем заземления TN-C в медицинских помещениях и зданиях после главного распределительного щита не допускается.

##### 710.313 Электроснабжение

###### 710.313.1 Общие положения

Распределительные питающие сети медицинских помещений должны быть спроектированы и выполнены так, чтобы было обеспечено автоматическое переключение оборудования, связанного с жизнеобеспечением, с основной распределительной питающей сети на аварийную.

#### 710.4 Защитные меры электробезопасности

##### 710.41 Меры безопасности от поражения электрическим током

###### 710.411 Защита от прямого и косвенного прикосновения

###### 710.411.1 Системы БСНН (SELV) И ЗСНН (PELV)

При использовании безопасной системы сверхнизкого напряжения (БСНН) и/или заземленной системы сверхнизкого напряжения (ЗСНН) в медицинских помещениях групп 1 и 2 номинальное питающее напряжение электроприемников не должно превышать 25 В переменного тока (среднеквадратичное значение) или 60 В постоянного тока (без пульсаций). Защита посредством изоляции токоведущих частей в соответствии с ГОСТ Р 50571.3, пункт 412.1 или посредством ограждений или оболочек в соответствии с ГОСТ Р 50571.3, пункт 412.2 при использовании систем БСНН и/или ЗСНН является обязательной.

В медицинских помещениях группы 2 открытые проводящие части оборудования (например светильники в операционных) должны быть подключены к проводнику уравнивания потенциалов.

###### 710.412 Защита от прямого прикосновения

###### 710.412.3 Барьеры

Защита от прямого прикосновения с применением барьеров не допускается.

###### 710.412.4 Размещение вне зоны досягаемости

Защита от прямого прикосновения путем размещения вне зоны досягаемости не допускается.

Допускается только защита посредством изоляции токоведущих частей или защита посредством ограждений или оболочек.

###### 710.413 Защита от косвенного прикосновения

###### 710.413.1 Автоматическое отключение питания

###### 710.413.1.1 Общие положения

###### 710.413.1.1.1 Отключение питания

В медицинских помещениях групп 1 и 2 следует применять следующие нормы:

- для систем типа IT, TN и TT напряжение прикосновения  $U$  не должно превышать 25 В;

- для систем типа TN и IT следует пользоваться таблицей 1.

# ГОСТ Р 50571.28—2006

Т а б л и ц а 1 — Наибольшее время отключения

Система TN		Система IT		
Номинальное напряжение установки $U_0^a$ , В	Время отключения, с	Номинальное напряжение установки $U_0/U$ , В	Время включения, с	
			Сосредоточенная нейтраль	Распределенная нейтраль
120	0,35	120—240	0,4	1,0
230	0,2	230/400	0,2	0,5
277	0,2	277/480	0,2	0,5
400, 480	0,05	400/690	0,06	0,2
580	0,02 <sup>b)</sup>	580/1000	0,02	0,08

a)  $U_0$  — фазное напряжение.  
b) Если значение времени отключения нельзя гарантировать, необходимо принять другие меры защиты, такие как дополнительное выравнивание потенциалов.

П р и м е ч а н и е — Отключение электропитания при возникновении перегрузки или короткого замыкания может осуществляться способами, предусмотренными в действующих правилах и инструкциях.

## 710.413.1.3 Системы TN

В цепях питания конечных потребителей медицинских помещений группы 1 со значением тока не более 32 А в качестве дополнительной защиты должны использоваться устройства защитного отключения (УЗО) с номинальным дифференциальным током срабатывания не более 30 мА.

В цепях питания конечных потребителей медицинских помещений группы 2 устройства защитного отключения с номинальным дифференциальным током срабатывания не более 30 мА должны использоваться только в цепях, питающих:

- операционные столы;
- флюорографические установки.

П р и м е ч а н и е — Это требование в основном применяется к передвижным флюорографическим установкам, установленным в помещениях группы 2.

- оборудование с номинальной мощностью более 5 кВт;
- электрические аппараты, не используемые для поддержания жизни пациентов.

Одновременное подключение нескольких электрических аппаратов к одной групповой линии не должно вызывать отключения УЗО.

В медицинских помещениях групп 1 и 2, в которых УЗО применяется в соответствии с требованиями настоящего подпункта, следует применять УЗО типа А или В в зависимости от значения возможного возможного тока повреждения.

## 710.413.1.4 Системы ТТ

В медицинских помещениях, расположенных на территории Российской Федерации, систему ТТ не применяют.

## 710.413.1.5 Медицинская система IT

В медицинских помещениях группы 2 для питающих цепей электромедицинского оборудования и систем для жизнеобеспечения пациентов хирургического назначения и другого электрического оборудования, расположенного «в окружении пациента», должна использоваться медицинская система IT. Исключение составляет оборудование, перечисленное в 713.413.1.3.

Для мобильных и/или транспортируемых медицинских установок, например мобильных станций переливания крови, рентгеновских и флюорографических передвижных установок, полевых госпиталей, диагностических и профилактических передвижных лабораторий и мобильных и/или транспортируемых установок для оказания медицинских услуг, не относящихся к группе 2, при питании от стационарной сети, а также для стационарных объектов при питании их от воздушных линий напряжением до 1 кВ, выполненных неизолированными проводами, следует использовать медицинскую систему IT с разделительным трансформатором или автономным генератором и контролем изоляции. Требования к указанным выше установкам устанавливают в соответствии с [2]. Применение медицинской системы IT для указанных выше установок, не относящихся к группе 2, рас-

сматривается как рекомендуемое, в этом случае объем требований, предъявляемых к медицинской системе ИТ, должен быть предметом соглашения с потребителем (заказчиком), но не может быть ниже установленного в [2].

Для каждой группы помещений с аналогичными предназначениями необходима, как минимум, одна медицинская система ИТ. Система ИТ должна быть оборудована устройством контроля изоляции в соответствии с [3] со следующими требованиями:

- внутреннее сопротивление переменному току должно быть не менее 100 кОм;
- измерительное напряжение не должно превышать 25 В постоянного тока;
- максимальное значение измерительного тока даже при повреждении изоляции не должно превышать 1 мА;
- система должна иметь устройство для проверки сопротивления изоляции и устройства индикации снижения сопротивления изоляции до 50 кОм.

Каждая медицинская система ИТ должна иметь устройство для звуковой и световой аварийной сигнализации, которое устанавливают так, чтобы оно находилось под постоянным контролем медицинского персонала и было оборудовано:

- зеленой сигнальной лампой (лампами) для индикации нормальной работы;
- желтой сигнальной лампой, которая загорается, когда сопротивление изоляции достигает минимально допустимого значения. Для данной сигнализации не допускается возможность сброса или отключения;
- желтой сигнальной лампой, которая загорается при превышении нормируемой температуры обмоток трансформатора. Для данной сигнализации не допускается возможность сброса или отключения;
- желтой сигнальной лампой, которая загорается, когда возникает перегрузка трансформатора, не превышающая нормируемую двухчасовую перегрузку, и переходит в мигающий режим, когда перегрузка превышает нормируемую величину двухчасовой перегрузки. Для данной сигнализации не допускается возможность сброса или отключения.

Желтая сигнальная лампа (лампы) может отключаться только при восстановлении нормальных условий эксплуатации;

- звуковой сигнализацией, которая включается при достижении минимального значения сопротивления изоляции и/или при превышении нормируемой температуры обмоток трансформатора, и/или при перегрузке трансформатора. Данная звуковая сигнализация может отключаться.

Задержка на включение световой и звуковой сигнализации не должна превышать 5 с.

Устройства сигнализации должны быть установлены в непосредственной близости к медицинскому помещению, внутри или вне его.

Включение устройств звуковой сигнализации не должно создавать помех для действий медицинского персонала, находящегося в непосредственном контакте с пациентом.

Необходимое число и конкретные места установки устройств контроля изоляции определяются заданием на проектирование.

В случае, если отдельный электроприемник питается от отдельного трансформатора медицинской системы ИТ, устройство контроля изоляции допускается не устанавливать.

Контроль перегрузки и превышения температуры трансформатора медицинской системы ИТ является обязательным.

#### **710.413.1.6 Дополнительное уравнивание потенциалов**

710.413.1.6.1 Каждое медицинское помещение группы 1 или 2 должно быть оборудовано системой дополнительного уравнивания потенциалов для уравнивания электрических потенциалов следующих частей электрооборудования, относящегося к «окружению пациента»:

- защитные проводники;
- сторонние проводящие части;
- экраны от внешних электрических полей (если установлены);
- сетки токопроводящих полов (если установлены);
- металлические оболочки разделительных трансформаторов (если имеются).

**П р и м е ч а н и е** — Стационарное вспомогательное токопроводящее неэлектрическое медицинское оборудование, служащее для фиксации пациента (например операционные столы, физиотерапевтическая мебель, зубоврачебные кресла) должно быть соединено с проводниками системы уравнивания потенциалов, за исключением случаев, когда специально оговорено, что подобное оборудование должно быть изолировано от земли.

710.413.1.6.2 Для медицинских помещений группы 2 электрическое сопротивление проводников, включая сопротивление соединений между зажимами защитного проводника штепсельных розеток или

# ГОСТ Р 50571.28—2006

стационарного оборудования или любых сторонних проводящих частей и шины уравнивания потенциалов, не должно превышать 0,2 Ом.

**П р и м е ч а н и е** — Значение сопротивления допускается определять, исходя из площади поперечного сечения заземляющего проводника.

**710.413.1.6.3** Шины уравнивания потенциалов должны быть расположены в самом медицинском помещении или в непосредственной близости от него. В каждом распределительном шкафу или в непосредственной близости от него должна быть расположена шина системы дополнительного уравнивания потенциалов, к которой подключают проводники дополнительного уравнивания потенциалов и защитные проводники. Все соединения должны быть выполнены так, чтобы они были хорошо различимы и предусматривали возможность индивидуального отключения.

## 710.422 Пожарная безопасность

*Пожарная безопасность электроустановок медицинских помещений должна быть обеспечена в соответствии с требованиями ГОСТ 12.1.004.*

## 710.5 Выбор и установка электрического оборудования

### 710.51 Общие требования

#### 710.512 Эксплуатационные условия и внешние воздействия

##### 710.512.1 Эксплуатационные условия

###### 710.512.1.1 Трансформаторы для медицинских систем IT

Трансформаторы для медицинских систем IT должны быть установлены в непосредственной близости к медицинскому помещению внутри или вне его и помещены в шкаф или иметь защитную оболочку (кожух) для предотвращения случайного прикосновения к токоведущим частям.

Номинальное напряжение на вторичной обмотке трансформатора не должно превышать 250 В.

###### 710.512.1.6 Медицинские системы IT для медицинских помещений группы 2

Трансформаторы медицинских систем IT должны соответствовать [4] и следующим дополнительным требованиям:

Ток утечки на землю выходных проводников и защитной оболочки (кожуха), измеренный при отсутствии нагрузки при номинальном напряжении и номинальной частоте, не должен превышать 0,5 мА.

Номинальная мощность однофазных трансформаторов, используемых в медицинских системах IT для переносного и стационарного оборудования, должна быть не менее 0,5 и не более 10 кВт.

Если в медицинских помещениях имеется оборудование с трехфазной системой питания, требующее установки медицинской системы IT, то следует использовать отдельный трехфазный трансформатор с выходным линейным напряжением, не превышающим 250 В.

*Для медицинской системы IT применяют специальные разделительные трансформаторы. При необходимости функционального экранирования используются трансформаторы с изолированным экраном.*

*Все элементы медицинской системы IT, включая блоки питания и управления, трансформаторы, распределительные устройства и блоки сигнализации, должны иметь естественное воздушное охлаждение.*

###### 710.512.2 Внешние воздействия

**П р и м е ч а н и е** — В необходимых случаях необходимо уделять внимание защите от электромагнитного излучения.

###### 710.512.2.1 Обеспечение взрывобезопасности

###### П р и м е ч а н и я

1 Требования к медицинскому электрооборудованию, используемому совместно с легковоспламеняющимися газами и жидкостями, — по ГОСТ Р 50267.0.

2 При возникновении опасных условий (например утечки легковоспламеняющихся жидкостей и газов) должны быть предприняты особые меры предосторожности.

3 Рекомендуется принимать меры для предотвращения возникновения статического электричества.

Электрические разъединительные устройства, например разъемы и выключатели, должны устанавливаться на расстоянии не менее 0,5 м от газовых соединений для уменьшения опасности возгорания легковоспламеняющихся газов. В комплектных оконечных системах газоснабжения указанное выше расстояние может быть уменьшено до 0,2 м.

###### 710.514.5 Схемы, эксплуатационные документы и технические инструкции

Пользователю должны быть предоставлены общая схема электроснабжения, описания, схемы подключений, руководства по эксплуатации и обслуживанию электроустановки и электрооборудования и другие необходимые документы.

Эксплуатационные документы должны включать в себя:

- однолинейную блок-схему распределительной сети, на которой должны быть обозначены участки нормального и аварийного и электроснабжения. На этих блок-схемах должны быть указаны места установки щитов и распределительных устройств в пределах здания;
- однолинейную блок-схему главного и вторичных распределительных щитов с указанием расположения разъединительных устройств и устройств управления;
- принципиальные электрические схемы;
- инструкции по эксплуатации, ремонту, обслуживанию и проверке аккумуляторных батарей и источников питания, используемых в аварийных режимах;
- список потребителей, постоянно подключенных к системе аварийного обеспечения с указанием номинальных токов и, в случае наличия у потребителя электродвигателя, пусковых токов;
- регистрационный журнал необходимых проверок и испытаний электроустановки и электрооборудования, проведенных перед сдачей в эксплуатацию.

#### 710.52 Электропроводки

Электропроводки, относящиеся к медицинским помещениям группы 2, должны быть предназначены для использования исключительно с оборудованием и приборами, находящимися в данном помещении.

#### 710.53 Аппараты коммутации и управления

##### 710.53.1 Защита электропроводок в медицинских помещениях группы 2

Все цепи питания конечных потребителей электропитания должны быть защищены от коротких замыканий и перегрузок. Защита электропроводок должна обеспечиваться автоматическими выключателями с одновременным отключением всех фаз, полюсов и нулевого рабочего проводника. Использование предохранителей не допускается.

*В медицинских системах IT защита от перегрузок не допускается в питающих линиях (фильтрах) до и после разделительного трансформатора.*

*В медицинских системах IT защита от коротких замыканий в питающих цепях до разделительного трансформатора должна быть нечувствительна к пусковым токам разделительного трансформатора и не должна срабатывать при длительных перегрузках, допустимых по условиям применения разделительного трансформатора. Использование предохранителей и/или устройств дифференциальной защиты для автоматического отключения питания не допускается.*

Участки электропроводок, а также цепи внутри комплектных устройств, не защищенные от токов перегрузки, должны быть пожаробезопасными.

Защита электропроводок конечных цепей должна быть обеспечена во всем диапазоне токов перегрузки.

#### 710.55 Прочее оборудование

##### 710.55.1 Цепи освещения

В медицинских помещениях групп 1 и 2 часть светильников должна быть подключена к двум цепям электроснабжения. Одна из этих цепей должна быть подключена к аварийной системе.

На маршрутах эвакуации должны быть установлены светильники аварийного освещения, подключенные к аварийной системе (см. 710.556).

710.55.3 Подключение розеток электропитания в медицинских помещениях группы 2 с медицинской системой IT

Для каждого места лечения пациентов, например в изголовье коек, должны соблюдаться следующие правила установки розеток электропитания:

- должно быть установлено не менее двух розеток с питанием от отдельных линий либо
- должна быть обеспечена индивидуальная защита от сверхтока для каждой розетки.

Если в части медицинского помещения используются другие системы (TN-S), то розетки, подключенные к медицинской системе IT, должны иметь:

- конструкцию, которая исключала бы их использование в другой системе, или
- четкую, прочную маркировку.

#### 710.556 Обеспечение безопасности

##### 710.556.5.2 Источники аварийного питания

Классы безопасности медицинских помещений — в соответствии с приложением А.

##### 710.556.5.2.1 Общие требования к аварийным источникам питания групп 1 и 2

## ГОСТ Р 50571.28—2006

710.556.5.2.1.1 Медицинские учреждения необходимо обеспечивать аварийными источниками электропитания, которые позволяли бы поддерживать нормальную работу медицинского оборудования по 710.556.5.2.2.1—710.556.5.2.2.3 в течение заданного периода времени и время приведения в действие которых не превышало бы времени, установленного соответствующими нормами.

710.556.5.2.1.2 Если на одном или нескольких линейных проводниках главного распределительного устройства напряжение понизится более чем на 10 % относительно номинального, должна автоматически включаться система аварийного электроснабжения.

Переключение электропитания должно происходить с задержкой времени, достаточной для нормального срабатывания коммутационных аппаратов и предотвращения ложных срабатываний.

Для каждого медицинского помещения, оборудованного системой аварийного электроснабжения, требуется устройство световой сигнализации о состоянии основного и аварийного источника питания, которое должно быть установлено так, чтобы оно находилось под постоянным контролем медицинского персонала.

Устройства сигнализации должны быть установлены в непосредственной близости к медицинскому помещению, внутри или вне его.

Необходимое число и конкретные места установки устройств контроля определяют заданием на проектирование.

710.556.5.2.1.3 Специальные требования к электропроводкам аварийного электроснабжения см. [1].

Электропроводка между аварийным источником питания и соответствующим ему распределительным щитом, а также между аккумуляторной батареей и зарядным устройством, должна выполняться так, чтобы снизить до минимума опасность случайного контакта между токоведущими частями и открытыми проводящими частями или сторонними проводящими частями. Электропроводка не должна располагаться вблизи горючих материалов.

Пример — Электрическая цепь, соединяющая источник аварийного электропитания с главным распределительным устройством, относится к аварийным электрическим цепям.

710.556.5.2.1.4 Электрические розетки, подключенные к аварийным электрическим цепям, должны быть четко обозначены.

710.556.5.2.2 Конкретные требования к источникам аварийного электропитания

710.556.5.2.2.1 Источники аварийного электропитания с временем переключения, равным или менее 0,5 с

В случае падения напряжения на одном или нескольких линейных проводниках главного распределительного устройства источник аварийного электропитания должен обеспечить освещение операционных столов и других важных объектов, например эндоскопов, на время не менее 3 ч. Время переключения на аварийное электроснабжение не должно превышать 0,5 с.

710.556.5.2.2.2 Источники аварийного электропитания с временем переключения равным или менее 15 с

Оборудование, указанное в 710.556.7.5 и 710.556.8, должно быть подключено к источнику аварийного электропитания с временем переключения, не превышающим 15 с. Источник аварийного электроснабжения должен иметь возможность поддерживать электропитание в течение не менее 24 ч и приводиться в действие при понижении напряжения на одном или нескольких линейных проводниках главного распределительного устройства на 10 % на время более 3 с.

Пример — Требование поддерживать электропитание в течение 24 ч может быть уменьшено до минимального, равного 3 ч, если специфика медицинского учреждения позволяет в течение этого времени закончить все необходимые процедуры и провести эвакуацию.

710.556.5.2.2.3 Источники аварийного электропитания с временем переключения более 15 с

Оборудование, не упомянутое в 710.556.5.2.2.1 и 710.556.5.2.2.2 и используемое для вспомогательных нужд, может подключаться к источнику аварийного электроснабжения, способного поддерживать электропитание в течение не менее 24 ч автоматически или вручную. К такому оборудованию относят, например:

- стерилизационное оборудование;
- технические службы эксплуатации здания, включающие в себя вентиляцию и кондиционирование воздуха, отопительную систему, мусороудаление;
- холодильное оборудование;
- оборудование для приготовления пищи;
- устройства для зарядки аккумуляторов.

**710.556.7 Требования к аварийному освещению****710.556.7.5 Аварийное освещение**

В случае неисправности основной питающей сети освещение медицинских помещений должно быть обеспечено от аварийной сети. Время переключения на аварийное освещение не должно превышать 15 с. Аварийным освещением должны обеспечиваться:

- маршруты эвакуации людей;
- подсветка указателей выхода;
- помещения, в которых расположены аварийные электрогенераторы и распределительные устройства основной и аварийной электросетей;
- помещения для экстренных процедур. В каждом помещении должен быть, по крайней мере, один светильник, подключенный к аварийной сети;
- помещения группы 1. В каждом помещении должен быть, по крайней мере, один светильник, подключенный к аварийной сети;
- помещения группы 2. В этих помещениях не менее 50 % светильников должны иметь подключение к аварийной сети.

**П р и м е ч а н и е —** Значения минимальной освещенности устанавливаются в соответствии с [5].

**710.556.8 Прочее оборудование и объекты, требующие безопасного обслуживания**

Объектами, требующими переключения на аварийное электроснабжение за время, не превышающее 15 с, могут быть, например:

- лифты для передвижения пожарных расчетов;
- вентиляционные системы для удаления дыма;
- пейджинговая служба;
- медицинское электрооборудование, расположенное в помещениях группы 2, предназначенное для хирургических и других измерений экстренной важности. Состав такого оборудования определяется медицинским персоналом;
- медицинское оборудование для подачи газа, включающее подачу сжатого воздуха, вакуумные насосы, и оборудование, используемое для анестезии и их управляющие устройства;
- системы пожарной сигнализации и пожаротушения.

**710.6 Испытания**

Результаты и сроки проведенных испытаний и осмотров электроустановок медицинских помещений должны быть зафиксированы в соответствующих протоколах и отчетах.

**710.61 Приемосдаточные испытания**

Ниже приведены проверки, измерения и испытания, дополняющие требования ГОСТ Р 50571.16 при проведении визуальных осмотров и испытаний электроустановок медицинских помещений перед сдачей объектов в эксплуатацию и при проведении периодических осмотров и испытаний:

- а) проверка устройств контроля сопротивления изоляции в медицинских системах ИТ, включая систему визуальной и акустической сигнализации;
- б) измерения, подтверждающие соответствие системы дополнительного уравнивания потенциалов требованиям 710.413.1.6.1 и 710.413.1.6.2;
- в) контроль соответствия системы уравнивания потенциалов по 710.413.1.6.3;
- г) проверка соответствия требованиям в отношении обеспечения безопасности по 710.556;
- е) измерение токов утечки в цепях питания конечных потребителей и защитных оболочках трансформаторов медицинских систем ИТ на холостом ходу.

**710.62 Периодичность проведения испытаний электроустановок, находящихся в эксплуатации**

Периодичность проведения проверок, измерений и испытаний параметров в соответствии с перечислением а) — е) по 710.61 устанавливается в ведомственных нормативных документах Министерства здравоохранения и социального развития Российской Федерации.

В случае отсутствия соответствующих нормативов рекомендуется следующая периодичность:

- а) проверка систем переключения на аварийное электроснабжение — один раз в 12 мес;
- б) проверка устройств контроля сопротивления изоляции — один раз в 12 мес;
- в) визуальная проверка установок устройств защиты — один раз в 12 мес;
- д) измерения в системе дополнительного уравнивания потенциалов — один раз в 36 мес;
- е) проверка целостности системы уравнивания потенциалов — один раз в 36 мес;
- ф) ежемесячно:

**ГОСТ Р 50571.28—2006**

- объекты, требующие безопасного обслуживания, использующие батареи, — в течение 15 мин,
- объекты, требующие безопасного обслуживания, использующие двигатели внутреннего сгорания до достижения двигателем номинальной температуры, — один раз в 12 мес («нагрузочные испытания»),

- проверка емкости батареи — для объектов, требующих безопасного обслуживания,
- двигатели внутреннего сгорания — в течение 60 мин.

Во всех случаях должна обеспечиваться мощность от 50 % до 100 % номинальной;

- g) измерение тока утечки трансформаторов медицинской системы ИТ — один раз в 36 мес;
- h) проверка отключения УЗО по дифференциальному току — не реже одного раза в 12 мес.

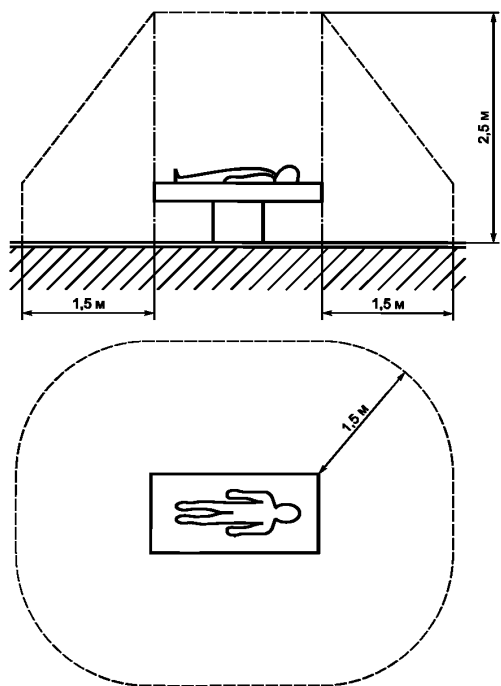


Рисунок 710А — Пример «окружения пациента»

**Приложение А  
(обязательное)**

**Классы безопасности медицинских помещений**

**Т а б л и ц а А.1 — Классы безопасности медицинских помещений**

Класс безопасности	Характеристика переключения на резервный источник питания
Класс 0 (безобрывное переключение)	Автоматическое переключение на резервный источник без прерывания электроснабжения
Класс 0,15 (очень быстрое переключение)	Автоматическое переключение на резервный источник с временем переключения не более 0,15 с
Класс 0,5 (быстрое переключение)	Автоматическое переключение на резервный источник с временем переключения не более 0,5 с
Класс 15 (среднее время переключения)	Автоматическое переключение на резервный источник с временем переключения не более 15 с
Класс > 15 (большое время переключения)	Автоматическое переключение на резервный источник с временем переключения более 15 с

**П р и м е ч а н и я**

1 В общем случае непрерываемое электроснабжение не применяется. Такое электроснабжение может понадобиться для некоторых типов оборудования, управляемого микропроцессорами.

2 Если в медицинском учреждении требуется применять различные классы электроснабжения, то за основу принимается более высокий класс ( см. приложение В ).

3 Термин «не более» означает «менее или равно».

**Приложение В  
(справочное)**

**Примеры присвоения номеров групп и классов безопасности медицинским помещениям**

Перечень медицинских помещений с отнесением их к группам и классам безопасности приведен в качестве примера, т.к. конкретная классификация помещений различается не только в разных странах, но и в пределах одной страны.

**Т а б л и ц а В.1 — Примерная классификация медицинских помещений**

Медицинские помещения	Группа			Класс безопасности	
	0	1	2	От 0 до 0,5	От 0,5 до 15 и более
1 Массажные кабинеты	X	X			X
2 Больничные палаты		X			
3 Родильные отделения		X		X <sup>a)</sup>	X
4 Помещения для проведения ЭКГ, ЭЭГ, ЭГГ		X			X
5 Помещения для проведения эндоскопии		X <sup>b)</sup>			X <sup>b)</sup>
6 Процедурные кабинеты		X			X
7 Урологические кабинеты		X <sup>b)</sup>			X <sup>b)</sup>
8 Радиологические диагностические и терапевтические кабинеты, отличные от позиции 21		X			X
9 Гидротерапевтические кабинеты		X			X
10 Физиотерапевтические кабинеты		X			X
11 Анестезиологические кабинеты			X	X <sup>a)</sup>	X
12 Операционные			X	X <sup>a)</sup>	X
13 Кабинеты для подготовки к операциям	X	X		X <sup>a)</sup>	X
14 Травматологические кабинеты	X	X		X <sup>a)</sup>	X
15 Послеоперационная палата	X	X		X <sup>a)</sup>	X
16 Помещения для введения сердечных катетеров			X	X <sup>a)</sup>	X
17 Отделения реанимации			X	X <sup>a)</sup>	X
18 Помещения для ангиографии			X	X <sup>a)</sup>	X
19 Помещения для проведения гемодиализа	X				X
20 Помещения для магниторезонансной томографии	X				X
21 Помещения для радиационной терапии	X				X
22 Помещения для недоношенных детей			X	X <sup>a)</sup>	X

a) Для светильников и оборудования жизнеобеспечения время переключения не менее 0,5 с.  
b) Не для операционных.

**Пояснение к таблице В.1**

- 1 Массажные кабинеты.
- 2 Больничные палаты.

Комната или группа комнат, предназначенных для пребывания больных в медицинском или лечебном учреждении.

3 Родильные отделения.

Помещения, предназначенные для приема родов.

4 Помещения для проведения электрокардиографии (ЭКГ), электроэнцефалографии (ЭЭГ) и электрограммографии (ЭГГ).

5 Помещения для проведения эндоскопии.

Помещения, предназначенные для проведения исследований внутренних органов.

6 Процедурные кабинеты.

7 Урологические кабинеты (не являющиеся операционными).

Помещения, в которых проводятся диагностические и терапевтические процедуры на уrogenитальном тракте с использованием электрооборудования, например рентгенографического, эндоскопического, УЗИ.

8 Рентгенологические диагностические и терапевтические кабинеты.

Помещения для проведения рентгенологической диагностики.

Помещения, предназначенные для использования ионизирующей радиации для обследования внутренних органов посредством рентгенографии, флюороскопии или радиоактивных изотопов.

Терапевтические помещения.

Помещения, предназначенные для лечения с использованием ионизирующей радиации.

9 Гидротерапевтические кабинеты.

Помещения, предназначенные для лечения гидротерапевтическими методами, например лечение водой, морской водой, грязями, илом, паром, песком, газированной водой, газированной морской водой, ингаляционная терапия, электрофорез, массажная термотерапия и термотерапия в воде (с добавлением или без добавления лечебных веществ).

Плавательные бассейны общего назначения и обычные ванные комнаты не являются гидротерапевтическими помещениями.

10 Физиотерапевтические кабинеты.

Помещения, предназначенные для проведения физиотерапевтических процедур.

11 Анестезиологические помещения.

Медицинские помещения для проведения ингаляционной анестезии.

П р и м е ч а н и е — Анестезиологическое помещение может входить в состав операционной, травматологического или процедурного кабинета.

12 Операционные.

Помещения для проведения хирургических операций.

13 Помещения для подготовки к операциям (предоперационные).

Помещения, в которых проводится подготовка больных к операциям, например проводится анестезия.

14 Травматологические кабинеты.

Помещения для наложения гипса или подобных процедур с использованием анестезии.

15 Послеоперационная палата.

Помещение, в котором больной находится под наблюдением врача после анестезии.

П р и м е ч а н и е — Такие помещения обычно находятся в непосредственной близости от операционных, но не обязательно являются их частью.

16 Помещения для введения сердечных катетеров.

Помещения, предназначенные для исследования и лечения сердца с применением катетеров. Примерами таких процедур могут служить измерения гемодинамики сердца, скорости кровотока, инъекции контраста или применение стимулирующих препаратов.

17 Отделения реанимации.

Помещения, где тяжелобольных наблюдают при помощи электронного медицинского оборудования и при необходимости проводят стимуляцию органов.

18 Помещения для ангиографии.

Помещения, предназначенные для исследований артерий и вен с использованием контрастных веществ.

19 Помещения для проведения гемодиализа.

Помещение, предназначенное для детоксикации крови.

20 Помещения для магниторезонансной томографии.

21 Помещения для радиационной терапии.

22 Помещения для недоношенных детей.

### Библиография

- [1] ПУЭ, 7 издание      Правила устройства электроустановок
- [2] МЭК 60364-7-717:2001 Электроустановки зданий. Часть 7. Требования к специальным электроустановкам. Раздел 717. Передвижные электроустановки
- [3] МЭК 61557-8:1997      Электробезопасность в сетях переменного тока напряжением до 1000 В и постоянного тока до 1500 В. Оборудование для проверки, измерения и мониторинга электробезопасности. Раздел 8. Устройства контроля изоляции в электрических сетях системы IT
- [4] МЭК 61558-2-15:1999      Безопасность силовых трансформаторов, силовых блоков питания и аналогичных устройств. Часть 8. Особые требования к изоляции силовых трансформаторов для медицинских учреждений
- [5] СНиП 23-05—95      Естественное и искусственное освещение

УДК 696.6:006.354

ОКС 91.140.50  
29.120.50  
13.260

E08

ОКСТУ 3402

Ключевые слова: электроустановки зданий, электроустановки медицинских помещений, обеспечение безопасности, заземление, устройства защитного отключения, защита от поражения электрическим током, медицинские системы IT, уравнивание потенциалов

---

**Редактор В.Н. Колысов**  
**Технический редактор В.Н. Прусакова**  
**Корректор Е.М. Калустина**  
**Компьютерная верстка А.Н. Золотарёвой**

Сдано в набор 13.04.2007. Подписано в печать 24.05.2007. Формат 60 × 84  $\frac{1}{8}$ . Бумага офсетная. Гарнитура Ариал.  
Печать офсетная. Усл. печ. л. 2,32. Уч.-изд. л. 1,80. Тираж 227 экз. Зак. 460. С 4073.

---

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.  
[www.gostinfo.ru](http://www.gostinfo.ru) [info@gostinfo.ru](mailto:info@gostinfo.ru)

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ.

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6.