## **DIN EN 12470-5:2003-09 (D)**

Medizinische Thermometer - Teil 5: Anforderungen an Infrarot-Ohrthermometer (mit Maximumvorrichtung); Deutsche Fassung EN 12470-5:2003

Inhalt		Seit
Vorwort		4
1	Anwendungsbereich	5
2	Normative Verweisungen	5
3	Begriffe	5
4	Einheit	е
5	Thermometerart	7
6	Anforderungen	7
6.1	Allgemeines	7
6.2	Temperaturanzeigebereich	
6.3	Fehlergrenzen	
6.3.1	Fehlergrenzen unter Betriebsumgebungsbedingungen	
6.3.2	Fehlergrenzen unter erweiterten Betriebsbedingungen	
6.3.3	Fehlergrenzen unter wechselnden Umgebungsbedingungen	
6.3.4	Maximale zulässige klinische Wiederholpräzision	
6.4	Anforderungen gegenüber Umwelteinflüssen	
6.4.1	Betriebsumgebungsbedingungen	
6.4.2	Einfluss der Lagerung und der Langzeitbeständigkeit	
6.4.3	Elektromagnetische Verträglichkeit	
6.4.4	Mechanische Stoßfestigkeit	
6.5	Anzeigeeinheit	
6.5.1	Ziffernschritt	8
6.5.2	Anzeigeeinheit	8
6.5.3	Warnsignale	
6.5.4	Abweichung der Versorgungsspannung	
6.5.5	Betriebsmodi	
6.6	Herstellung	
6.6.1	Werkstoffe	
6.6.2	Allgemeine Sicherheitsanforderungen	
6.6.3	Mechanische Sicherheit	
6.6.4	Reinigung, Desinfektion und/oder Sterilisation	9
6.6.5	Sondenhüllen	10
6.6.6	Prüfung der Funktionssicherheit	10
7	Prüfverfahren	
7.1	Allgemeines	
7.2	Stichproben	
7.3	Prüfung der Übereinstimmung mit dem Temperaturanzeigebereich	
7.3.1	Prüfeinrichtungen	
7.3.2	Referenzlaborbedingungen	
7.3.3	Arbeitsablauf	11
7.4	Prüfung der Übereinstimmung mit den Fehlergrenzen unter Betriebsumgebungs- bedingungen	11
7.4.1	Prüfeinrichtungen	
7.4.1	Arbeitsablauf	
1.4.4	Al Deligabiaul	14

7.5	Prüfung der Übereinstimmung mit den Fehlergrenzen unter erweiterten Betriebs-	
	bedingungen	
7.5.1	Prüfeinrichtungen	
7.5.2	Arbeitsablauf	13
7.6	Prüfung der Übereinstimmung mit den Fehlergrenzen unter wechselnden	
7.0.4	Umgebungsbedingungen	
7.6.1	Prüfeinrichtungen	
7.6.2	Arbeitsablauf	14
7.7	Prüfung auf Übereinstimmung mit der maximal zulässigen klinischen Wiederholpräzision	4.
7.8	Prüfung der Übereinstimmung bei Lagerung und die Langzeitbeständigkeit	14 1 <i>!</i>
7.8.1	Prüfeinrichtungen	
7.8.2	Arbeitsablauf	
7.9	Verfahren zur Prüfung der mechanischen Stoßfestigkeit	
7.9.1	Prüfeinrichtung	
7.9.2	Arbeitsablauf	
7.10	Prüfung der Übereinstimmung bei Schwankungen der Versorgungsspannung	
7.10.1	Versorgung aus dem Netz	
7.10.2	Spannungsversorgung mit Batterie oder Hilfsstromquelle	
7.11	Prüfung der Übereinstimmung nach Reinigung und Desinfektion	
7.11.1	Thermometer	
7.11.2	Wiederverwendbare Sondenhüllen	
8	Bereitstellung von Informationen durch den Hersteller	17
8.1	Allgemeines	
8.2	Kennzeichnung	
8.3	Gebrauchsanweisung	
8.3.1	Anweisungen	
8.3.2	Warnhinweise	
8.3.3	Betriebseigenschaften	
8.3.4	Spezifikationen	
Anhang A	A (informativ) Klinische Prüfung auf medizinische Genauigkeit	20
_		
A.1	Einführung	
A.2	Medizinische Genauigkeit	
A.3	Klinisches Prüfverfahren	
A.4	Der klinische Bias und seine Standardabweichung	
A.5	Klinische Wiederholbarkeit	
Anhang E	3 (informativ) Vorgeschlagene Arten von Prüfungen nach den Anforderungen dieser I	
		23
A la a (	2 (informatic) Baiswick für sinner annismeter Habbasseretusbler	0.1
Annang C	C (informativ) Beispiel für einen geeigneten Hohlraumstrahler	Z:
Anhang [	D (informativ) Alternativverfahren zur Überprüfung nach 6.3	27
D.1	Allgemeines	2
D.1 D.2	Separate Bestimmung der Messabweichungen für das Gerät und die Sondenhülle	
D.2.1	Allgemeines	
D.2.1 D.2.2	Einhaltung der Fehlergrenzen durch das Gerät	
D.2.3	Einhaltung der Fehlergrenzen durch die Sondenhülle	
D.2.3 D.3	Berechnung der Messabweichungen durch Fortpflanzungsanalyse	
Anhang Z	ZA (informativ) Abschnitte in dieser Europäischen Norm, die grundlegende	
3 -	Anforderungen oder andere Vorgaben von EU-Richtlinien betreffen	29
Literaturl	hinweise	30