

DIN EN ISO 80601-2-56:2018-02 (D)

Medizinische elektrische Geräte - Teil 2-56: Besondere Festlegungen für die Sicherheit einschließlich der wesentlichen Leistungsmerkmale von medizinischen Thermometern zum Messen der Körpertemperatur (ISO 80601-2-56:2017); Deutsche Fassung EN ISO 80601-2-56:2017

Inhalt	Seite
Europäisches Vorwort.....	4
Tabelle 1 — Korrelation zwischen undatierten normativen Verweisungen und datierten EN- und ISO-Normen.....	5
Anhang ZA (informativ) Zusammenhang zwischen dieser Europäischen Norm und den grundlegenden Anforderungen der abzudeckenden Richtlinie 93/42/EWG [Amtsblatt L 169].....	6
Tabelle ZA.1 — Zusammenhang zwischen dieser Europäischen Norm und Anhang I der Richtlinie 93/42/EWG [Amtsblatt L 169].....	6
Vorwort.....	15
Einleitung.....	16
201.1 *Anwendungsbereich, Zweck und zugehörige Normen.....	18
201.1.1 Anwendungsbereich.....	18
201.1.2 Zweck.....	18
201.1.3 Ergänzungsnormen.....	19
201.1.4 Besondere Festlegungen.....	19
201.2 Normative Verweisungen.....	20
201.3 Begriffe.....	21
201.4 Allgemeine Anforderungen.....	25
201.4.2 RISIKOMANAGEMENT-PROZESS für ME-Geräte oder ME-Systeme.....	25
201.4.2.101 Zusätzliche Anforderungen an den RISIKOMANAGEMENT-PROZESS für ME-GERÄTE oder ME-SYSTEME.....	25
201.4.3 Wesentliche Leistungsmerkmale.....	25
201.4.3.101 *Zusätzliche Anforderungen an die WESENTLICHEN LEISTUNGSMERKMALE.....	25
Tabelle 201.101 — Verteilte Anforderungen an die WESENTLICHEN LEISTUNGSMERKMALE.....	25
201.5 Allgemeine Anforderungen an die Prüfungen von ME-GERÄTEN.....	25
201.6 Klassifizierung von ME-GERÄTEN und ME-SYSTEMEN.....	26
201.7 Kennzeichnung, Aufschriften und Unterlagen von ME-GERÄTEN.....	26
201.7.2.1 Mindestanforderungen an Aufschriften auf dem ME-GERÄT und austauschbaren Teilen.....	26
201.7.2.2 Aufschriften auf der Außenseite von ME-GERÄTEN oder Teilen von ME-GERÄTEN.....	26
201.7.2.101 Zusätzliche Anforderungen an Aufschriften auf der Außenseite von ME-GERÄTEN oder Teilen von ME-GERÄTEN.....	26
201.7.4.3 Maßeinheiten.....	27
201.7.9 BEGLEITPAPIERE.....	27
201.7.9.1 Zusätzliche allgemeine Anforderungen.....	27
201.7.9.2 Zusätzliche Anforderungen an die Gebrauchsanweisung.....	27
201.7.9.101 Zusätzliche Anforderungen an BEGLEITPAPIERE.....	28
201.8 Schutz gegen die von ME-GERÄTEN ausgehenden elektrischen GEFÄHRDUNGEN.....	28
201.9 Schutz gegen mechanische GEFÄHRDUNGEN durch ME-GERÄTE und ME-SYSTEME.....	28
201.10 Schutz gegen GEFÄHRDUNGEN durch unerwünschte und übermäßige Strahlung.....	28
201.11 Schutz vor übermäßigen Temperaturen und anderen GEFÄHRDUNGEN.....	28
201.11.6.6 *Reinigen und Desinfektion von ME-GERÄTEN und ME-SYSTEMEN.....	28
201.11.7 Biokompatibilität von ME-GERÄTEN und ME-SYSTEMEN.....	29
201.12 Genauigkeit von Bedienelementen und Anzeigeeinrichtungen und Schutz gegen gefährdende Ausgangswerte.....	29

201.12.1	Genauigkeit von Bedienelementen und Anzeigeeinrichtungen	29
201.12.1.101	Zusätzliche Anforderungen an Genauigkeit von Bedienelementen und Anzeigeeinrichtungen.....	29
201.12.2	Gebrauchstauglichkeit	30
201.12.2.101	*Zusätzliche Anforderungen bezüglich der GEBRAUCHSTAUGLICHKEIT VON ME-GERÄTEN.....	30
201.13	GEFÄHRDUNGSSITUATIONEN und Fehlerbedingungen	30
201.14	Programmierbare ELEKTRISCHE MEDIZINISCHE SYSTEME (PEMS).....	30
201.15	Aufbau von ME-GERÄTEN.....	30
201.16	ME-SYSTEME	30
201.17	Elektromagnetische Verträglichkeit von ME-GERÄTEN und ME-SYSTEMEN.....	30
201.101	Laborleistungsanforderungen	30
201.101.1	*Allgemeine Prüfanforderungen	30
201.101.2	*LABORMESSGENAUIGKEIT	31
201.101.3	*Zeitliches Ansprechverhalten von MEDIZINISCHEN THERMOMETERN im DIREKT(MESS)MODUS, die keine ABGLEICHMODUS-THERMOMETER sind.....	32
201.102	*VALIDIERUNG der KLINISCHEN MESSGENAUIGKEIT.....	33
201.102.1	Verfahren.....	33
201.102.2	*Anforderungen an die menschliche Bevölkerung	34
Tabelle 201.102	— Probanden-Altersgruppen.....	34
201.102.3	*Berechnung des KLINISCHEN SYSTEMATISCHEN FEHLERS (BIAS).....	35
201.102.4	*Berechnung der ÜBEREINSTIMMUNGSGRENZWERTE.....	35
201.102.5	*Berechnung der KLINISCHE WIEDERHOLPRÄZISION.....	36
201.103	*SONDEN, SONDENKABELVERLÄNGERUNGEN und SONDENHÜLLEN	36
201.103.1	Allgemeines	36
201.103.2	Beschriftung	37
202	Elektromagnetische Verträglichkeit — Anforderungen und Prüfungen	37
206	Gebrauchstauglichkeit.....	38
208	Allgemeine Festlegungen, Prüfungen und Richtlinien für Alarmsysteme in medizinischen elektrischen Geräten und in medizinischen elektrischen Systemen.....	39
211	Anforderungen an medizinische elektrische Geräte und medizinische elektrische Systeme für die medizinische Versorgung in häuslicher Umgebung.....	39
212	Anforderungen an medizinische elektrische Geräte und medizinische elektrische Systeme in der Umgebung für den Notfalleinsatz.....	39
Anhang C (informativ)	Leitfaden zur Kennzeichnung und Beschriftung von ME-GERÄTEN und ME-SYSTEMEN.....	40
Tabelle 201.C.101	— Aufschriften auf der Außenseite von MEDIZINISCHEN THERMOMETERN oder von Teilen davon.....	40
Tabelle 201.C.102	— BEGLEITPAPIERE, allgemein, eines MEDIZINISCHEN THERMOMETERS.....	41
Tabelle 201.C.103	— BEGLEITPAPIERE, Gebrauchsanweisung für ein MEDIZINISCHES THERMOMETER.....	42
Anhang D (informativ)	Symbole zur Kennzeichnung.....	43
Tabelle 201.D.2.101	— Zusätzliche Symbole zur Kennzeichnung	43
Anhang AA (informativ)	Besonderer Leitfaden und Begründung	45
Bild AA.101	— Beispiel eines Temperaturabgleichs für ein vorhersagendes nicht kontinuierliches MEDIZINISCHES THERMOMETER.....	47
Bild AA.102	— Allgemeiner Aufbau eines MEDIZINISCHEN THERMOMETERS	48
Tabelle AA.101	— Erforderliche Prüfung für MEDIZINISCHE THERMOMETER.....	51
Tabelle AA.102	— Beispielkombinationen der Betriebsbedingungen und Referenztemperatur zum Prüfen der LABORMESSGENAUIGKEIT	52
Bild AA.103	— Beispiel Vergleichsdiagramm für DUT und RCT.....	55
Bild AA.104	— Beispiel eines Bland-Altman-Diagrammes [18] der Temperaturdifferenz (DUT minus RCT) aufgetragen über dem Mittelwert der TEMPERATURAUSGANGSWERTE von zwei Thermometern	56
Tabelle AA.103	— Beispiel zu Prüfergebnissen der VALIDIERUNG der KLINISCHEN MESSGENAUIGKEIT.....	57
Anhang BB (informativ)	REFERENZTEMPERATURQUELLE	59

Anhang CC (informativ) Verweisung auf die grundlegenden Prinzipien der Sicherheit und Leistungsmerkmale von Medizinprodukten nach ISO 16142-1 [24].....	61
Tabelle CC.1 – Entsprechung zwischen den grundlegenden Prinzipien und diesem Dokument	61
Anhang DD (informativ) Alphabetisches Verzeichnis der definierten Begriffe deutsch/englisch.....	64
Literaturhinweise	67