

**NORME  
INTERNATIONALE  
INTERNATIONAL  
STANDARD**

**CEI  
IEC  
60731**

Deuxième édition  
Second edition  
1997-07

**Appareils électromédicaux –  
Dosimètres à chambres d'ionisation  
utilisés en radiothérapie**

**Medical electrical equipment –  
Dosimeters with ionization chambers  
as used in radiotherapy**

<https://standards.iteh.ai/standard/iec/2be25eb8-0a2f-4782-b4b9-3b5a28121548/iec-60731-1997>



Numéro de référence  
Reference number  
CEI/IEC 60731: 1997



# NORME INTERNATIONALE INTERNATIONAL STANDARD

CEI  
IEC  
**60731**

Deuxième édition  
Second edition  
1997-07

Appareils électromédicaux –  
Dosimètres à chambres d'ionisation  
utilisés en radiothérapie

Medical electrical equipment –  
Dosimeters with ionization chambers  
as used in radiotherapy

<https://standards.iteh.ai> IEC 60731:1997

© IEC 1997 Droits de reproduction réservés — Copyright - all rights reserved

Aucune partie de cette publication ne peut être reproduite ni utilisée sous quelque forme que ce soit et par aucun procédé, électronique ou mécanique, y compris la photocopie et les microfilms, sans l'accord écrit de l'éditeur.

No part of this publication may be reproduced or utilized in any form or by any means, electronic or mechanical, including photocopying and microfilm, without permission in writing from the publisher.

International Electrotechnical Commission  
Telefax: +41 22 919 0300

3, rue de Varembé Geneva, Switzerland  
e-mail: [inmail@iec.ch](mailto:inmail@iec.ch)  
IEC web site <http://www.iec.ch>



Commission Electrotechnique Internationale  
International Electrotechnical Commission  
Международная Электротехническая Комиссия

CODE PRIX  
PRICE CODE **XD**

Pour prix, voir catalogue en vigueur  
For price, see current catalogue

## SOMMAIRE

	Pages
<b>AVANT-PROPOS .....</b>	<b>10</b>
<b>INTRODUCTION .....</b>	<b>12</b>
 Articles	
1    Domaine d'application et objet .....	14
2    Références normatives .....	16
3    Terminologie et définitions .....	18
4    Prescriptions générales .....	30
4.1 Prescriptions de performance .....	30
4.2 VALEURS DE RÉFÉRENCE et VALEURS D'ESSAI NORMALISÉES .....	30
4.3 Conditions et méthodes générales d'essai .....	32
4.3.1 CONDITIONS D'ESSAI NORMALISÉES .....	32
4.3.2 Essai des éléments constitutifs .....	32
4.3.3 DOMAINE ASSIGNÉ ou UTILE des DÉBITS DE DOSE (ou de KERMA) .....	32
4.3.4 Incertitude de mesure .....	34
4.3.5 Réglages en cours d'essai .....	34
4.3.6 Conditions d'essai particulières aux ENSEMBLES DE CHAMBRE .....	34
4.3.7 Conditions d'essai particulières aux ENSEMBLES DE MESURAGE .....	34
4.3.8 Conditions d'essai particulières aux CONTRÔLEURS DE CONSTANCE .....	36
4.3.9 Emploi des CONTRÔLEURS DE CONSTANCE .....	36
4.4 Tableaux récapitulatifs .....	36
Tableau 1 – CONDITIONS DE RÉFÉRENCE et CONDITIONS D'ESSAI NORMALISÉES	
1a – ENSEMBLE DE CHAMBRE .....	38
1b – ENSEMBLE DE MESURAGE .....	38
Tableau 2 – Limites des CARACTÉRISTIQUES DE PERFORMANCE dans les CONDITIONS D'ESSAI NORMALISÉES	
2a – ENSEMBLE DE CHAMBRE .....	40
2b – ENSEMBLE DE MESURAGE .....	40
Tableau 3 – LIMITES DE VARIATION des CARACTÉRISTIQUES DE PERFORMANCE pour les effets des GRANDEURS D'INFLUENCE et des PARAMÈTRES D'INSTRUMENT	
3a – ENSEMBLE DE CHAMBRE .....	42
3b – ENSEMBLE DE MESURAGE .....	46
3c – ENSEMBLES DE CHAMBRE et de MESURAGE combinés .....	48
4.5 Classification des appareils en fonction des LIMITES DE VARIATION .....	48
4.5.1 DOSIMÈTRE DE CLASSE DE ROUTINE .....	48
4.5.2 DOSIMÈTRE DE CLASSE DE RÉFÉRENCE .....	48

## CONTENTS

	Page
FOREWORD .....	11
INTRODUCTION .....	13
Clause	
1    Scope and object.....	15
2    Normative references .....	17
3    Terminology and definitions .....	19
4    General requirements .....	31
4.1    Performance requirements .....	31
4.2    REFERENCE VALUES and STANDARD TEST VALUES .....	31
4.3    General test conditions and methods .....	33
4.3.1    STANDARD TEST CONDITIONS .....	33
4.3.2    Test of components .....	33
4.3.3    RATED or EFFECTIVE RANGE of DOSE (or KERMA) RATES.....	33
4.3.4    Uncertainty of measurement.....	35
4.3.5    Adjustments during test .....	35
4.3.6    Test conditions particular to CHAMBER ASSEMBLIES.....	35
4.3.7    Test conditions particular to MEASURING ASSEMBLIES.....	35
4.3.8    Test conditions particular to STABILITY CHECK DEVICES .....	37
4.3.9    Use of STABILITY CHECK DEVICES .....	37
4.4    Summary tables .....	37
<a href="https://standards.iec.ch/standard/iec60731-1997">https://standards.iec.ch/standard/iec60731-1997</a>	
Table 1 – REFERENCE CONDITIONS and STANDARD TEST CONDITIONS	
1a – CHAMBER ASSEMBLY .....	39
1b – MEASURING ASSEMBLY .....	39
Table 2 – Limits of PERFORMANCE CHARACTERISTICS at STANDARD TEST CONDITIONS	
2a – CHAMBER ASSEMBLY .....	41
2b – MEASURING ASSEMBLY .....	41
Table 3 – LIMITS OF VARIATION of PERFORMANCE CHARACTERISTICS for effects of INFLUENCE QUANTITIES and INSTRUMENT PARAMETERS	
3a – CHAMBER ASSEMBLY .....	43
3b – MEASURING ASSEMBLY .....	47
3c – CHAMBER and MEASURING ASSEMBLIES combined .....	49
4.5    Classification of equipment according to LIMITS OF VARIATION.....	49
4.5.1    FIELD-CLASS DOSIMETER.....	49
4.5.2    REFERENCE-CLASS DOSIMETER.....	49

Articles	Pages
5 Prescriptions de performance des ENSEMBLES DE CHAMBRE .....	50
5.1 Prescriptions de performance générales des CHAMBRES D'IONISATION .....	50
5.1.1 COURANT DE FUITE de l'ENSEMBLE DE CHAMBRE en l'absence d'irradiation	50
5.1.2 Stabilité.....	50
5.1.3 TEMPS DE STABILISATION .....	52
5.1.4 Fuite après irradiation .....	52
5.1.5 DOMAINE ASSIGNÉ ou UTILE du DÉBIT DE DOSE (rayonnement continu) ....	54
5.1.6 DOSE ASSIGNÉE maximale par impulsion (rayonnement pulsé) .....	56
5.1.7 RAYONNEMENT PARASITE .....	58
5.1.8 Isolement protection/collecteur .....	60
5.1.9 Microphonie du câble .....	60
5.1.10 Effet de la polarité de la tension de polarisation.....	60
5.1.11 Compatibilité électromagnétique .....	62
5.2 Prescriptions de performance particulières aux CHAMBRES A CAVITÉ .....	62
5.2.1 Dépendance de la qualité de rayonnement .....	64
5.2.2 DOMAINE ASSIGNÉ des dimensions du champ .....	68
5.2.3 Orientation de la CHAMBRE .....	72
5.3 Prescriptions de performance particulières aux CHAMBRES À PLAQUES PARALLÈLES	72
5.3.1 Dépendance de la qualité de rayonnement .....	74
5.3.2 DOMAINE ASSIGNÉ des dimensions du champ .....	76
5.3.3 Orientation de la CHAMBRE .....	76
5.4 Prescriptions de performance particulières aux CHAMBRES OUVERTES .....	78
5.4.1 Variations de la pression atmosphérique .....	78
5.4.2 Température .....	78
5.4.3 Humidité .....	80
5.5 Prescriptions de performance particulières aux CHAMBRES SCELLÉES .....	80
5.5.1 Variations de la pression atmosphérique .....	80
5.5.2 Température .....	82
6 Prescriptions de performance des ENSEMBLES DE MESURAGE .....	82
6.1 Prescriptions de performance générales des DOSIMÈTRES (DE RADIOTHÉRAPIE) ....	84
6.1.1 DOMAINES UTILES .....	84
6.1.2 POUVOIR DE RÉSOLUTION de l'affichage .....	84
6.1.3 Répétabilité .....	86
6.1.4 Stabilité à long terme .....	86
6.1.5 TEMPS DE STABILISATION .....	88
6.1.6 Compatibilité électromagnétique .....	88
6.2 Prescriptions de performance particulières aux DOSIMÈTRES .....	90
6.2.1 DÉRIVE DU ZÉRO .....	90
6.2.2 DÉCALAGE DU ZÉRO .....	92
6.2.3 NON-LINÉARITÉ .....	94





Clause		Page
6.2.4	Range changing .....	97
6.2.5	Dead time .....	99
6.2.6	Temperature .....	99
6.2.7	Humidity.....	101
6.2.8	STRAY RADIATION effect.....	101
6.2.9	Charge leakage.....	103
6.2.10	DOSE RATE dependence of DOSIMETERS .....	103
6.3	Performance requirements particular to DOSE RATEMETERS .....	105
6.3.1	ZERO DRIFT .....	105
6.3.2	ZERO SHIFT .....	107
6.3.3	NON-LINEARITY .....	109
6.3.4	Range changing .....	111
6.3.5	RESPONSE TIME .....	113
6.3.6	Temperature .....	115
6.3.7	Humidity.....	115
6.3.8	STRAY RADIATION effect.....	117
6.4	Performance requirements particular to battery-operated MEASURING ASSEMBLIES	119
6.4.1	Operating battery life.....	119
6.5	Performance requirements particular to supply mains-operated MEASURING ASSEMBLIES .....	119
6.5.1	Mains voltage – static.....	119
6.5.2	Mains voltage – variation during a measurement .....	119
7	STABILITY CHECK DEVICE performance requirements .....	121 <a href="https://stdb1.iec.ch:443/IEC/IEC60731-2018-035a28121548/doc/60731-1997.pdf">https://stdb1.iec.ch:443/IEC/IEC60731-2018-035a28121548/doc/60731-1997.pdf</a>
7.1	General performance requirements for STABILITY CHECK DEVICES .....	121
7.1.1	Long-term stability.....	121
7.1.2	Repeatability .....	121
8	Constructional requirements as related to PERFORMANCE CHARACTERISTICS .....	123
8.1	Constructional requirements on CHAMBER ASSEMBLIES .....	123
8.2	Constructional requirements on MEASURING ASSEMBLIES .....	123
8.2.1	Adjustment of RESPONSE .....	123
8.2.2	Display device.....	123
8.2.3	Battery indication and compensation .....	125
8.2.4	Input current threshold .....	125
8.2.5	Automatic termination of measurement in the DOSE mode .....	125
8.3	Constructional requirements on STABILITY CHECK DEVICES .....	127
8.3.1	General constructional requirements on STABILITY CHECK DEVICES .....	127
8.3.2	Constructional requirements particular to a radioactive type STABILITY CHECK DEVICE .....	127
8.3.3	Constructional requirements particular to an overall STABILITY CHECK DEVICE.....	127

Articles	Pages
8.4 Règles de construction des FANTÔMES et capuchons d'équilibre électronique....	126
8.4.1 FANTÔMES .....	126
9 Marquage .....	128
9.1 Marquage prescrit sur l'ENSEMBLE DE CHAMBRE .....	128
9.2 Marquage prescrit sur l'ENSEMBLE DE MESURAGE .....	128
9.3 Marquage prescrit sur le CONTRÔLEUR DE CONSTANCE .....	130
9.4 Marquage prescrit sur le FANTÔME ou sur le capuchon d'équilibre électronique	130
10 DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT.....	132
10.1 DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT de l'ENSEMBLE DE CHAMBRE .....	132
10.1.1 INSTRUCTIONS D'UTILISATION de l'ENSEMBLE DE CHAMBRE.....	132
10.1.2 Certificat d'essai de l'ENSEMBLE DE CHAMBRE.....	136
10.1.3 Certificat d'étalonnage de l'ENSEMBLE DE CHAMBRE .....	136
10.2 DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT de l'ENSEMBLE DE MESURAGE .....	138
10.2.1 INSTRUCTIONS D'UTILISATION de l'ENSEMBLE DE MESURAGE .....	138
10.2.2 Certificat d'essai de l'ENSEMBLE DE MESURAGE .....	140
10.2.3 Certificat d'étalonnage de l'ENSEMBLE DE MESURAGE .....	142
10.3 DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT DU CONTRÔLEUR DE CONSTANCE .....	142
10.3.1 INSTRUCTIONS D'UTILISATION du CONTRÔLEUR DE CONSTANCE .....	142
10.3.2 Certificat d'essai du CONTRÔLEUR DE CONSTANCE .....	144
10.3.3 Certificat de mesurage du CONTRÔLEUR DE CONSTANCE .....	144
10.4 DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT des FANTÔMES et des capuchons d'équilibre électronique .....	146
10.4.1 INSTRUCTIONS D'UTILISATION des FANTÔMES et des capuchons d'équilibre électronique .....	146
Figures	
1 Représentation graphique des valeurs, de l'erreur, et de l'incertitude .....	148
2 Appareillage d'essai pour la microphonie du câble .....	150
3 Tolérance de la profondeur dans le FANTÔME .....	152
4 Tolérance de la position latérale dans le FANTÔME .....	152
Annexes	
A Incertitude des mesurages .....	154
B Références bibliographiques .....	178
C Index alphabétique des termes définis .....	180

Clause	Page
8.4 Constructional requirements on PHANTOMs and build-up caps .....	127
8.4.1 PHANTOMS .....	127
9 Marking .....	129
9.1 Marking required on CHAMBER ASSEMBLY .....	129
9.2 Marking required on MEASURING ASSEMBLY .....	129
9.3 Marking required on STABILITY CHECK DEVICE .....	131
9.4 Marking required on PHANTOM or build-up cap .....	131
10 ACCOMPANYING DOCUMENTS .....	133
10.1 ACCOMPANYING DOCUMENTS for CHAMBER ASSEMBLY .....	133
10.1.1 INSTRUCTIONS FOR USE of CHAMBER ASSEMBLY .....	133
10.1.2 Test sheet for CHAMBER ASSEMBLY .....	137
10.1.3 Calibration certificate for CHAMBER ASSEMBLY .....	137
10.2 ACCOMPANYING DOCUMENTS for MEASURING ASSEMBLY .....	139
10.2.1 INSTRUCTIONS FOR USE of MEASURING ASSEMBLY .....	139
10.2.2 Test sheet for MEASURING ASSEMBLY .....	141
10.2.3 Calibration certificate for MEASURING ASSEMBLY .....	143
10.3 ACCOMPANYING DOCUMENTS for STABILITY CHECK DEVICE .....	143
10.3.1 INSTRUCTIONS FOR USE of STABILITY CHECK DEVICE .....	143
10.3.2 Test sheet for STABILITY CHECK DEVICE .....	145
10.3.3 Measurement certificate for STABILITY CHECK DEVICE .....	145
10.4 ACCOMPANYING DOCUMENTS for PHANTOMs and build-up caps .....	147
10.4.1 INSTRUCTIONS FOR USE of PHANTOMs and build-up caps .....	147
 <i>https://standards.iehl.org/standard/iec/60731-1997/</i>	
Figures	
1 Graphical illustration of values, error and uncertainty .....	149
2 Test equipment for cable microphony .....	151
3 Tolerance of depth in PHANTOM .....	153
4 Tolerance of lateral position in PHANTOM .....	153
 Annexes	
A Uncertainty of measurements .....	155
B Bibliography .....	179
C Alphabetical index of defined terms .....	181

# COMMISSION ÉLECTROTECHNIQUE INTERNATIONALE

---

## APPAREILS ÉLECTROMÉDICAUX –

### DOSIMÈTRES À CHAMBRES D'IONISATION UTILISÉS EN RADIOTHÉRAPIE

#### AVANT-PROPOS

- 1) La CEI (Commission Electrotechnique Internationale) est une organisation mondiale de normalisation composée de l'ensemble des comités électrotechniques nationaux (Comités nationaux de la CEI). La CEI a pour objet de favoriser la coopération internationale pour toutes les questions de normalisation dans les domaines de l'électricité et de l'électronique. A cet effet, la CEI, entre autres activités, publie des Normes internationales. Leur élaboration est confiée à des comités d'études, aux travaux desquels tout Comité national intéressé par le sujet traité peut participer. Les organisations internationales, gouvernementales et non gouvernementales, en liaison avec la CEI, participent également aux travaux. La CEI collabore étroitement avec l'Organisation Internationale de Normalisation (ISO), selon des conditions fixées par accord entre les deux organisations.
- 2) Les décisions ou accords officiels de la CEI concernant les questions techniques représentent, dans la mesure du possible un accord international sur les sujets étudiés, étant donné que les Comités nationaux intéressés sont représentés dans chaque comité d'études.
- 3) Les documents produits se présentent sous la forme de recommandations internationales. Ils sont publiés comme normes, rapports techniques ou guides et agréés comme tels par les Comités nationaux.
- 4) Dans le but d'encourager l'unification internationale, les Comités nationaux de la CEI s'engagent à appliquer de façon transparente, dans toute la mesure possible, les Normes internationales de la CEI dans leurs normes nationales et régionales. Toute divergence entre la norme CEI et la norme nationale ou régionale correspondante doit être indiquée en termes clairs dans cette dernière.
- 5) La CEI n'a fixé aucune procédure concernant le marquage comme indication d'approbation et sa responsabilité n'est pas engagée quand un matériel est déclaré conforme à l'une de ses normes.
- 6) L'attention est attirée sur le fait que certains des éléments de la présente Norme internationale peuvent faire l'objet de droits de propriété intellectuelle ou de droits analogues. La CEI ne saurait être tenue pour responsable de ne pas avoir identifié de tels droits de propriété et de ne pas avoir signalé leur existence.

~~https://www.watuhai.com/cei/60731-1997~~  
 La Norme internationale CEI 60731 a été établie par le sous-comité 62C: Appareils de radiothérapie, de médecine nucléaire et de dosimétrie de rayonnement, du comité d'études 62 de la CEI: Equipements électriques dans la pratique médicale.

Cette deuxième édition annule et remplace la première édition parue en 1982 et l'amendement 1 (1987). Cette deuxième édition constitue une révision technique.

Le texte de la présente norme est issu des documents suivants:

FDIS	Rapport de vote
62C/170/FDIS	62C/197/RVD

Le rapport de vote indiqué dans le tableau ci-dessus donne toute information sur le vote ayant abouti à l'approbation de cette norme.

L'annexe A fait partie intégrante de la présente norme.

Les annexes B et C sont données uniquement à titre d'information.

## INTERNATIONAL ELECTROTECHNICAL COMMISSION

**MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT –****DOSIMETERS WITH IONIZATION CHAMBERS  
AS USED IN RADIOTHERAPY****FOREWORD**

- 1) The IEC (International Electrotechnical Commission) is a worldwide organization for standardization comprising all national electrotechnical committees (IEC National Committees). The object of the IEC is to promote international co-operation on all questions concerning standardization in the electrical and electronic fields. To this end and in addition to other activities, the IEC publishes International Standards. Their preparation is entrusted to technical committees; any IEC National Committee interested in the subject dealt with may participate in this preparatory work. International, governmental and non-governmental organizations liaising with the IEC also participate in this preparation. The IEC collaborates closely with the International Organization for Standardization (ISO) in accordance with conditions determined by agreement between the two organizations.
- 2) The formal decisions or agreements of the IEC on technical matters express, as nearly as possible, an international consensus of opinion on the relevant subjects since each technical committee has representation from all interested National Committees.
- 3) The documents produced have the form of recommendations for international use and are published in the form of standards, technical reports or guides and they are accepted by the National Committees in that sense.
- 4) In order to promote international unification, IEC National Committees undertake to apply IEC International Standards transparently to the maximum extent possible in their national and regional standards. Any divergence between the IEC Standard and the corresponding national or regional standard shall be clearly indicated in the latter.
- 5) The IEC provides no marking procedure to indicate its approval and cannot be rendered responsible for any equipment declared to be in conformity with one of its standards.
- 6) Attention is drawn to the possibility that some of the elements of this International Standard may be the subject of patent rights. The IEC shall not be held responsible for identifying any or all such patent rights.

International Standard IEC 60731 has been prepared by subcommittee 62C: Equipment for radiotherapy, nuclear medicine and radiation dosimetry of IEC technical committee 62: Electrical equipment in medical practice.

This second edition cancels and replaces the first edition published in 1982 and its amendment 1 (1987) and constitutes a technical revision.

The text of this standard is based on the following documents:

FDIS	Report on voting
62C/170/FDIS	62C/197/RVD

Full information on the voting for the approval of this standard can be found in the report of voting indicated in the above table.

Annex A forms an integral part of this standard.

Annexes B and C are for information only.

## INTRODUCTION

La présente Norme internationale s'applique aux performances des DOSIMÈTRES à CHAMBRES D'IONISATION utilisés en radiothérapie.

L'efficacité du traitement de PATIENTS soumis à une radiothérapie dépend de la précision de la dose de rayonnement reçue; une dose excessive peut entraîner une détérioration excessive du tissu, tandis qu'une dose insuffisante n'offrira pas le bénéfice thérapeutique recherché. Les appareils concernés par la présente norme jouent un rôle essentiel pour obtenir la précision prescrite.

La présente norme ne concerne pas les aspects de sécurité des DOSIMÈTRES. Les normes CEI appropriées traitant de la sécurité dépendent de la manière selon laquelle le DOSIMÈTRE est utilisé:

- s'il est utilisé en contact direct avec un PATIENT, les prescriptions particulières de sécurité applicables aux DOSIMÈTRES à CHAMBRES D'IONISATION utilisés en radiothérapie se trouvent dans la publication CEI 60601-2-9. Ces prescriptions complètent les Prescriptions générales de sécurité des APPAREILS ÉLECTROMÉDICAUX figurant dans la CEI 60601-1 (1988), l'amendement 1 (1991) et l'amendement 2 (1995);
- s'il n'est pas utilisé en contact direct avec un PATIENT, les prescriptions de sécurité des DOSIMÈTRES à CHAMBRES D'IONISATION utilisés en radiothérapie se trouvent dans la CEI 61010-1 (1990).

Quoi qu'il en soit, il convient d'utiliser les DOSIMÈTRES conformes à la présente norme en respectant le protocole de dosimétrie national ou international approprié (code d'usage). En particulier, il convient de procéder à des mesurages pour déterminer l'efficacité de la collecte des ions et les effets de la polarisation de la CHAMBRE dans les conditions exactes d'utilisation.

<https://standards.iteh.it/atl0g/standards/iec/2be25eb8-0a2f-4782-b4b9-3b5a28121548/iec-60731-1997>