

---

---

**Matériel d'anesthésie et de  
réanimation respiratoire —  
Humidificateurs passifs**

*Anaesthetic and respiratory equipment — Passive humidifiers*

iTeh Standards  
(<https://standards.iteh.ai>)  
Document Preview

ISO 20789:2018

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/bf8721c7-895c-49f5-bd4b-4f5a4f8f744b/iso-20789-2018>



iTeh Standards  
(<https://standards.iteh.ai>)  
Document Preview

ISO 20789:2018

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/bf8721c7-895c-49f5-bd4b-4f5a4f8f744b/iso-20789-2018>



**DOCUMENT PROTÉGÉ PAR COPYRIGHT**

© ISO 2018

Tous droits réservés. Sauf prescription différente ou nécessité dans le contexte de sa mise en œuvre, 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, ou la diffusion sur l'internet ou sur un intranet, sans autorisation écrite préalable. Une autorisation peut être demandée à l'ISO à l'adresse ci-après ou au comité membre de l'ISO dans le pays du demandeur.

ISO copyright office  
Case postale 401 • Ch. de Blandonnet 8  
CH-1214 Vernier, Genève  
Tél.: +41 22 749 01 11  
Fax: +41 22 749 09 47  
E-mail: [copyright@iso.org](mailto:copyright@iso.org)  
Web: [www.iso.org](http://www.iso.org)

Publié en Suisse

# Sommaire

Page

<b>Avant-propos</b>	<b>v</b>
<b>Introduction</b>	<b>vi</b>
<b>1 *Domaine d'application</b>	<b>1</b>
<b>2 Références normatives</b>	<b>2</b>
<b>3 Termes et définitions</b>	<b>3</b>
<b>4 Exigences générales pour les essais</b>	<b>6</b>
4.1 Niveau d'eau	6
4.2 Conditions d'essai de l'HUMIDIFICATEUR PASSIF	6
4.3 * Spécifications des débits de gaz et des fuites	6
4.4 * Erreurs d'essai de l'HUMIDIFICATEUR PASSIF	6
<b>5 Exigences générales</b>	<b>7</b>
5.1 SÉCURITÉ mécanique DE BASE de tous les HUMIDIFICATEURS PASSIFS	7
5.1.1 Généralités	7
5.1.2 * Exigences relatives à l'instabilité provoquée par un mouvement latéral involontaire	7
5.1.3 * Exigences relatives à l'énergie acoustique audible	7
5.1.4 * Débordement	8
5.1.5 * Exigence de surpression	9
5.2 Exigence de compatibilité	9
5.3 Exigences générales relatives à la résistance mécanique	10
<b>6 Identification, marquage et DOCUMENTATION D'ACCOMPAGNEMENT</b>	<b>10</b>
6.1 Lisibilité et durabilité des marquages	10
6.1.1 Lisibilité	10
6.1.2 Durabilité	11
6.2 Marquages à l'extérieur de l'HUMIDIFICATEUR PASSIF ou de ses parties	11
6.2.1 Identification	11
6.2.2 Exigences supplémentaires	12
6.2.3 Exigences relatives aux effets physiologiques	12
6.2.4 Exigences relatives à l'emballage	12
6.2.5 Symboles	13
6.3 Unités de mesure	13
6.4 Instructions d'utilisation	13
6.4.1 Identification	13
6.4.2 Exigences générales	14
6.4.3 * Exigences relatives aux avertissements et consignes de sécurité	15
6.4.4 Exigences relatives à l'installation	15
6.4.5 Exigences relatives à la PROCÉDURE de démarrage	15
6.4.6 * Exigences relatives aux instructions de fonctionnement	15
6.4.7 Exigences relatives au NETTOYAGE, à la DÉSINFECTION et à la STÉRILISATION	17
6.4.8 Exigences relatives à la maintenance	17
6.4.9 Exigences relatives aux ACCESSOIRES, aux équipements supplémentaires et aux fournitures utilisées	17
6.4.10 Identifiant unique de la version	17
6.5 Description technique	18
<b>7 * QUANTITÉ D'HUMIDIFICATION DÉLIVRÉE</b>	<b>18</b>
<b>8 Exigences relatives aux systèmes</b>	<b>18</b>
<b>9 CONDITIONS DE PREMIER DÉFAUT particulières</b>	<b>19</b>
<b>10 * NETTOYAGE et DÉSINFECTION</b>	<b>19</b>
10.1 Généralités	19
10.2 Environnement des soins à domicile	19

<b>11</b>	<b>* Raccords et orifices des SYSTÈMES RESPIRATOIRES</b>	<b>19</b>
11.1	Généralités	19
11.2	Raccord de sortie	20
11.2.1	Raccordé directement à la source d'alimentation	20
11.2.2	Raccordé indirectement à la source d'alimentation	20
11.3	DISPOSITIFS SENSIBLES AU SENS DU DÉBIT	20
11.4	* Orifice pour accessoire	20
11.5	Orifice de la sonde de surveillance	21
11.6	Orifice d'entrée d'oxygène	21
11.6.1	Raccordé directement à la source d'alimentation	21
11.6.2	Raccordé indirectement à la source d'alimentation	21
11.7	Orifice d'admission d'air	21
11.7.1	Raccordé directement à la source d'alimentation	21
11.7.2	Raccordé indirectement à la source d'alimentation	21
11.8	Orifice de remplissage	22
<b>12</b>	<b>* Exigences pour le SYSTÈME RESPIRATOIRE et ses ACCESSOIRES</b>	<b>22</b>
12.1	Généralités	22
12.2	Documentation d'accompagnement	22
12.3	TUYAUX RESPIRATOIRES	22
12.4	Niveau du conteneur de liquide	23
12.5	Bouchon de remplissage	23
<b>13</b>	<b>Compatibilité avec les substances</b>	<b>23</b>
<b>14</b>	<b>* BIOCOMPATIBILITÉ</b>	<b>23</b>
<b>15</b>	<b>* Exigences relatives à la prévention du feu</b>	<b>24</b>
<b>16</b>	<b>APTITUDE À L'UTILISATION</b>	<b>24</b>
<b>Annexe A (informative) Justification et lignes directrices</b>		<b>26</b>
<b>Annexe B (informative) Symboles sur les marquages</b>		<b>35</b>
<b>Annexe C (normative) Détermination DE LA QUANTITÉ D'HUMIDIFICATION DÉLIVRÉE</b>		<b>37</b>
<b>Annexe D (informative) Renvoi aux PRINCIPES ESSENTIELS</b>		<b>41</b>
<b>Annexe E (informative) Terminologie — Index alphabétique des termes définis</b>		<b>43</b>
<b>Bibliographie</b>		<b>45</b>

## Avant-propos

L'ISO (Organisation internationale de normalisation) est une fédération mondiale d'organismes nationaux de normalisation (comités membres de l'ISO). L'élaboration des Normes internationales est en général confiée aux comités techniques de l'ISO. Chaque comité membre intéressé par une étude a le droit de faire partie du comité technique créé à cet effet. Les organisations internationales, gouvernementales et non gouvernementales, en liaison avec l'ISO participent également aux travaux. L'ISO collabore étroitement avec la Commission électrotechnique internationale (IEC) en ce qui concerne la normalisation électrotechnique.

Les procédures utilisées pour élaborer le présent document et celles destinées à sa mise à jour sont décrites dans les Directives ISO/IEC, Partie 1. Il convient, en particulier de prendre note des différents critères d'approbation requis pour les différents types de documents ISO. Le présent document a été rédigé conformément aux règles de rédaction données dans les Directives ISO/IEC, Partie 2 (voir [www.iso.org/directives](http://www.iso.org/directives)).

L'attention est attirée sur le fait que certains des éléments du présent document peuvent faire l'objet de droits de propriété intellectuelle ou de droits analogues. L'ISO ne saurait être tenue pour responsable de ne pas avoir identifié de tels droits de propriété et averti de leur existence. Les détails concernant les références aux droits de propriété intellectuelle ou autres droits analogues identifiés lors de l'élaboration du document sont indiqués dans l'Introduction et/ou dans la liste des déclarations de brevets reçues par l'ISO (voir [www.iso.org/brevets](http://www.iso.org/brevets)).

Les appellations commerciales éventuellement mentionnées dans le présent document sont données pour information, par souci de commodité, à l'intention des utilisateurs et ne sauraient constituer un engagement.

Pour une explication de la nature volontaire des normes, la signification des termes et expressions spécifiques de l'ISO liés à l'évaluation de la conformité, ou pour toute information au sujet de l'adhésion de l'ISO aux principes de l'Organisation mondiale du commerce (OMC) concernant les obstacles techniques au commerce (OTC), voir le lien suivant: [www.iso.org/iso/fr/avant-propos](http://www.iso.org/iso/fr/avant-propos).

Le présent document a été élaboré par le comité technique ISO/TC 121, *Matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire*, sous-comité SC 3, *Appareils respiratoires et équipements connexes utilisés pour les soins aux patients*.

## Introduction

Le présent document spécifie les exigences relatives aux HUMIDIFICATEURS RESPIRATOIRES PASSIFS dits à «barbotage à froid ou léchage à froid» destinés à être utilisés sur des PATIENTS recevant des soins à domicile ou en établissements de soins. Les HUMIDIFICATEURS PASSIFS sont employés pour augmenter la teneur en eau des gaz administrés aux PATIENTS. Les gaz disponibles pour usage médical ne sont pas suffisamment humides et peuvent endommager, irriter les voies respiratoires ou dessécher les sécrétions des PATIENTS dont les voies aériennes supérieures ont été dérivées. Une humidité inadéquate au niveau de l'ORIFICE DE RACCORDEMENT CÔTÉ PATIENT peut provoquer une sécheresse des voies aériennes supérieures, ou un dessèchement des sécrétions trachéobronchiques dans la sonde trachéale ou le tube de trachéotomie, et ultérieurement un rétrécissement ou même une obstruction des voies aériennes<sup>[1][2]1)</sup>.

Le fonctionnement des HUMIDIFICATEURS PASSIFS repose sur le transfert de l'humidité d'un RÉSERVOIR DE LIQUIDE vers le gaz à température ambiante, sans chauffe de la CHAMBRE D'HUMIDIFICATION ou des TUYAUX RESPIRATOIRES, pour augmenter la teneur en eau des gaz administrés aux PATIENTS. Par conséquent, lesdits HUMIDIFICATEURS RESPIRATOIRES PASSIFS délivrent une quantité d'humidification en mg/l inférieure aux humidificateurs actifs. Voir la norme ISO 80601-2-74 pour plus d'informations sur la SÉCURITÉ DE BASE et les PERFORMANCES ESSENTIELLES des HUMIDIFICATEURS ACTIFS.

Comme l'utilisation sans risque d'un HUMIDIFICATEUR PASSIF dépend de l'interaction entre l'HUMIDIFICATEUR PASSIF et ses ACCESSOIRES, le présent document établit des exigences de performance s'appliquant à l'ensemble du système jusqu'à l'ORIFICE DE RACCORDEMENT CÔTÉ PATIENT. Ces exigences couvrent les ACCESSOIRES tels que les TUYAUX RESPIRATOIRES.

Le présent document constitue également une révision technique majeure d'une partie de l'ISO 8185:2007,<sup>[3]</sup> qu'il remplace en association avec l'ISO 80601-2-74. Concernant les HUMIDIFICATEURS PASSIFS, les principales modifications apportées par rapport à l'ISO 8185:2007 sont les suivantes:

- extension du domaine d'application pour inclure non seulement l'HUMIDIFICATEUR PASSIF, mais également ses ACCESSOIRES, lorsque les caractéristiques de ces ACCESSOIRES peuvent affecter la SÉCURITÉ DE BASE ou les PERFORMANCES ESSENTIELLES de l'HUMIDIFICATEUR PASSIF, et donc pas uniquement l'HUMIDIFICATEUR PASSIF lui-même;
- modification de la PROCÉDURE d'essai d'humidification et indication des performances d'humidification;

ainsi que les ajouts suivants:

- exigences de résistance mécanique (via l'IEC 60601-1-11);
- nouveaux symboles;
- exigences pour un HUMIDIFICATEUR PASSIF en tant que composant d'un système;
- exigences relatives aux procédures de NETTOYAGE et de DÉSINFECTION;
- exigences relatives à la BIOCOMPATIBILITÉ;
- exigences relatives à la prévention du feu;
- exigences relatives à l'APTITUDE À L'UTILISATION.

Les HUMIDIFICATEURS PASSIFS sont souvent utilisés avec de l'air et des mélanges d'air et d'oxygène; il convient donc qu'un HUMIDIFICATEUR PASSIF puisse fonctionner avec ces gaz. Il convient de prendre des précautions en cas d'utilisation d'autres mélanges de gaz, comme les mélanges d'hélium et d'oxygène, car leurs propriétés physiques diffèrent de celles de l'air et de l'oxygène.

---

1) Les chiffres entre crochets se réfèrent à la Bibliographie.

Dans le présent document, les caractères suivants sont employés:

- exigences et définitions: caractères romains;
- *spécifications d'essai: caractères italiques;*
- éléments informatifs situés hors des tableaux, tels que les notes, exemples et références: petits caractères. Le texte normatif à l'intérieur des tableaux est également en petits caractères;
- LES TERMES DÉFINIS À [L'ARTICLE 3](#) DU PRÉSENT DOCUMENT OU EN NOTE: EN PETITES CAPITALES.

Dans le présent document, la conjonction «ou» est utilisée comme «ou inclusif»; une affirmation est donc vraie si une combinaison quelconque des conditions est vraie.

Les formes verbales utilisées dans le présent document sont conformes à l'usage décrit dans l'Annexe H des directives ISO/IEC, Partie 2. Pour les besoins du présent document, la forme verbale:

- «doit» signifie que la conformité à une exigence ou à un essai est obligatoire pour la conformité au présent document;
- «il convient que/de» signifie que la conformité à une exigence ou à un essai est recommandée, mais pas obligatoire pour la conformité au présent document;
- «peut/il est admis» est utilisée pour décrire une manière autorisée d'obtenir la conformité à une exigence ou à un essai.

Lorsqu'un astérisque (\*) est utilisé comme premier caractère devant un titre, ou au début d'un titre d'alinéa ou de tableau, il indique l'existence d'une ligne directrice ou d'une justification relative à cet élément dans l'[Annexe A](#).

ITeH Standards  
(<https://standards.iteh.ai>)  
Document Preview

ISO 20789:2018

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/iso/bf8721c7-895c-49f5-bd4b-4f5a4f8f744b/iso-20789-2018>





# Matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire — Humidificateurs passifs

## 1 \*Domaine d'application

Le présent document spécifie les exigences relatives aux équipements d'humidification dits à «barbotage à froid» ou «léchage à froid», ci-après désignés un HUMIDIFICATEUR PASSIF. La [Figure 1](#) et la [Figure 2](#) représentent ces HUMIDIFICATEURS PASSIFS.

NOTE 1 LES CHAMBRES D'HUMIDIFICATION D'UN HUMIDIFICATEUR PASSIF sont à température ambiante: elles délivrent donc une QUANTITÉ D'HUMIDIFICATION INFÉRIEURE aux humidificateurs actifs.

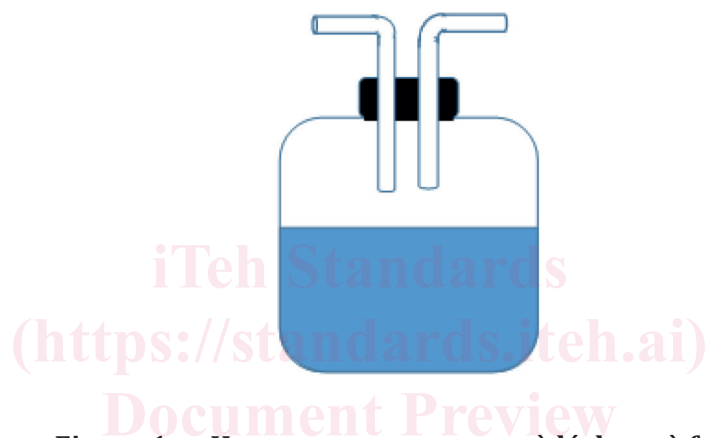


Figure 1 — HUMIDIFICATEUR PASSIF à léchage à froid

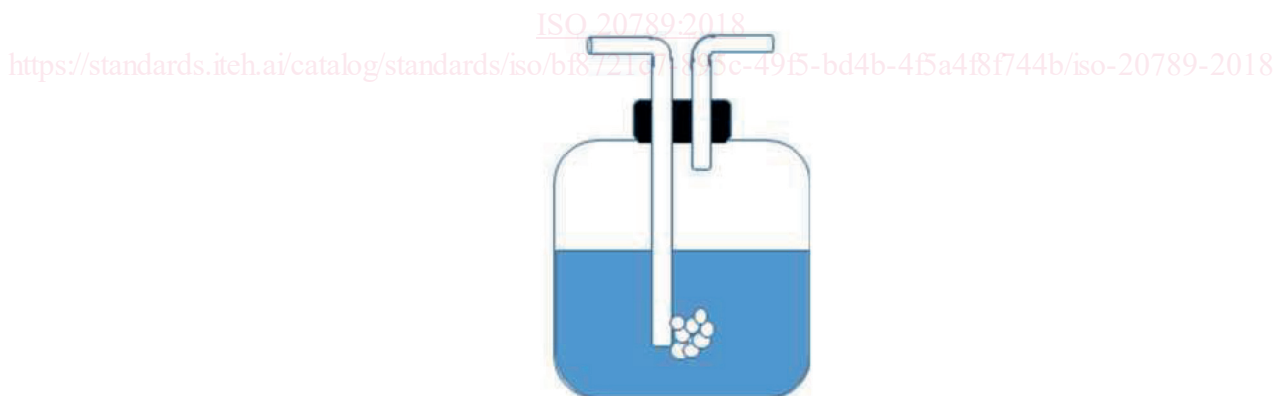


Figure 2 — HUMIDIFICATEUR PASSIF à barbotage à froid

Le présent document s'applique également aux ACCESSOIRES destinés par leur FABRICANT à un raccordement à un HUMIDIFICATEUR PASSIF.

Un HUMIDIFICATEUR PASSIF intégré dans un autre DISPOSITIF MÉDICAL est soumis aux exigences de la norme afférente à cet autre DISPOSITIF MÉDICAL.

EXEMPLE 1 Les exigences visées dans l'ISO 80601-2-69<sup>[4]</sup> s'appliquent également à un HUMIDIFICATEUR PASSIF intégré dans un concentrateur d'oxygène.

EXEMPLE 2 Les exigences visées dans l'ISO 80601-2-70<sup>[5]</sup> s'appliquent également à un HUMIDIFICATEUR PASSIF intégré dans du matériel de traitement respiratoire de l'apnée du sommeil.

Le présent document ne spécifie pas les exigences relatives aux humidificateurs actifs chauffés, aux TUYAUX RESPIRATOIRES chauffés ou aux échangeurs de chaleur et d'humidité (ECH) actifs, dont les exigences sont indiquées dans l'ISO 80601-2-74.

NOTE 2 L'ISO 5367 spécifie d'autres exigences de sécurité et de performance pour les TUYAUX RESPIRATOIRES.

De plus, le présent document ne s'applique pas à un ECH passif, qui renvoie une partie de l'humidité et de la chaleur expirées par le PATIENT dans les voies respiratoires pendant l'inspiration, sans ajout de chaleur ou d'humidité, dont les exigences sont indiquées dans l'ISO 9360-1<sup>[6]</sup> et l'ISO 9360-2<sup>[7]</sup>.

Le présent document ne s'applique pas aux nébuliseurs utilisés pour l'administration de liquides aux PATIENTS, dont les exigences sont indiquées dans ISO 27427<sup>[8]</sup>.

Le présent document ne s'applique pas aux appareils servant à humidifier des locaux et les humidificateurs utilisés pour le chauffage, la ventilation ou la climatisation ni aux humidificateurs utilisés dans les couveuses.

Lorsqu'un astérisque (\*) est utilisé comme premier caractère devant un titre, ou au début d'un titre d'alinéa ou de tableau, il indique l'existence d'une ligne directrice ou d'une justification relative à cet élément dans l'[Annexe A](#).

Le présent document a été élaboré pour venir à l'appui des PRINCIPES ESSENTIELS DE SÉCURITÉ ET DE PERFORMANCE d'un HUMIDIFICATEUR PASSIF et des ACCESSOIRES associés en tant que DISPOSITIFS MÉDICAUX conformes à l'ISO 16142-1:2016. L'[Annexe D](#) met en correspondance les articles et paragraphes du présent document avec les PRINCIPES ESSENTIELS de l'ISO 16142-1:2016.

## 2 Références normatives

Les documents suivants sont cités dans le texte de sorte qu'ils constituent, pour tout ou partie de leur contenu, des exigences du présent document. Pour les références datées, seule l'édition citée s'applique. Pour les références non datées, la dernière édition du document de référence s'applique (y compris les éventuels amendements).

NOTE 1 La manière dont ces documents de référence sont cités dans les exigences normatives détermine l'étendue (en totalité ou en partie) de leur application.

NOTE 2 La Bibliographie fournit une liste de références informatives.

ISO 3744:2010, *Acoustique — Détermination des niveaux de puissance acoustique et des niveaux d'énergie acoustique émis par les sources de bruit à partir de la pression acoustique — Méthodes d'expertise pour des conditions approchant celles du champ libre sur plan réfléchissant*

ISO 4135:2001, *Matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire — Vocabulaire*

ISO 5356-1:2015, *Matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire — Raccords coniques — Partie 1: Raccords mâles et femelles*

ISO 5367:2014, *Matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire — Systèmes respiratoires et raccords*

ISO 7396-1:2016, *Systèmes de distribution de gaz médicaux — Partie 1: Systèmes de distribution de gaz médicaux comprimés et de vide*

ISO 10993-1:2009, *Évaluation biologique des dispositifs médicaux — Partie 1: Évaluation et essais au sein d'un processus de gestion du risque*

ISO 13485:2016, *Dispositifs médicaux — Systèmes de management de la qualité — Exigences à des fins réglementaires*

EN 13544-2:2002+AMD1:2009, *Équipement de thérapie respiratoire — Partie 2: Tubes et raccords*

ISO 14937:2009, *Stérilisation des produits de santé — Exigences générales pour la caractérisation d'un agent stérilisant et pour la mise au point, la validation et la vérification de routine d'un processus de stérilisation pour dispositifs médicaux*

ISO 14971:2007, *Dispositifs médicaux — Application de la gestion des risques aux dispositifs médicaux*

ISO 15223-1:2016, *Dispositifs médicaux — Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux — Partie 1: Exigences générales*

ISO 16142-1:2016, *Dispositifs médicaux — Lignes directrices pour le choix des normes correspondant aux principes essentiels reconnus de sécurité et de performance des dispositifs médicaux — Partie 1: Principes essentiels généraux et principes essentiels spécifiques supplémentaires pour tous les dispositifs médicaux non DIV et directives sur le choix des normes*

ISO 17664:2017, *Traitement de produits de soins de santé — Informations relatives au traitement des dispositifs médicaux à fournir par le fabricant du dispositif*

ISO 18562-1:2017, *Évaluation de la biocompatibilité des voies de gaz respiratoires dans les applications de soins de santé — Partie 1: Évaluation et essais au sein d'un processus de gestion du risque*

ISO 23328-2:2002, *Filtres pour matériel d'anesthésie et de réanimation respiratoire — Partie 2: Aspects autres que la filtration*

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012, *Appareils électromédicaux — Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles*

IEC 60601-1-11:2015, *Appareils électromédicaux — Partie 1-11: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles — Norme collatérale: Exigences pour les appareils électromédicaux et les systèmes électromédicaux utilisés dans l'environnement des soins à domicile*

IEC 61672-1:2013, *Électroacoustique — Sonomètres — Partie 1: Spécifications*

IEC 62366-1:2015, *Dispositifs médicaux — Partie 1: Application de l'ingénierie de l'aptitude à l'utilisation aux dispositifs médicaux*

ISO 80369-1:2010, *Raccords de petite taille pour liquides et gaz utilisés dans le domaine de la santé — Partie 1: Exigences générales*

ISO 80601-2-12:2011, *Appareils électromédicaux — Partie 2-12: Exigences particulières relatives à la sécurité de base et aux performances essentielles des ventilateurs pulmonaires pour utilisation en soins intensifs*

ISO 80601-2-74:2017, *Appareils électromédicaux — Partie 2-74: Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles des équipements d'humidification respiratoire*

### 3 Termes et définitions

Pour les besoins du présent document, les termes et définitions de l'ISO 4135:2001, l'ISO 7396-1:2016, l'ISO 13485:2016, l'ISO 14971:2007, l'ISO 16142-1:2016, l'ISO 17664:2017, l'ISO 18562-1:2017, l'ISO 23328-2:2002, l'IEC 60601-1:2005+AMD1:2012, l'IEC 60601-1-11:2015, l'IEC 62366-1:2015, l'ISO 80601-2-12:2011, l'ISO 80601-2-74:2017 ainsi que les suivants, s'appliquent.

L'ISO et l'IEC tiennent à jour des bases de données terminologiques destinées à être utilisées en normalisation, consultables aux adresses suivantes:

- IEC Electropedia: disponible à l'adresse <http://www.electropedia.org/>;
- ISO Online browsing platform: disponible à l'adresse <https://www.iso.org/obp>.

NOTE Pour plus de commodité, les sources de tous les termes définis utilisés dans le présent document sont données dans l'[Annexe E](#).

### 3.1

#### **DOCUMENTATION D'ACCOMPAGNEMENT**

document accompagnant un DISPOSITIF MÉDICAL et contenant des informations destinées aux personnes responsables de l'installation, de l'utilisation ou de la maintenance du DISPOSITIF MÉDICAL, ou à l'utilisateur, en particulier concernant l'utilisation en toute sécurité

Note 1 à l'article: La DOCUMENTATION D'ACCOMPAGNEMENT peut consister en des instructions d'utilisation, une description technique, un manuel d'installation, un guide de référence rapide, etc.

Note 2 à l'article: La DOCUMENTATION D'ACCOMPAGNEMENT n'est pas nécessairement écrite ou imprimée, mais peut comprendre des supports sonores, visuels ou tactiles et des médias multiples.

Note 3 à l'article: Certaines autorités compétentes exemptent d'instructions d'utilisation les DISPOSITIFS MÉDICAUX qui peuvent être utilisés en toute sécurité sans instructions d'utilisation.

[SOURCE: IEC 62366-1:2015, 3.2]

### 3.2

#### **SÉCURITÉ DE BASE**

absence de RISQUE inacceptable directement causé par des DANGERS physiques lorsque le DISPOSITIF MÉDICAL est utilisé dans des CONDITIONS NORMALES et dans des CONDITIONS DE PREMIER DÉFAUT

[SOURCE: IEC 60601-1:2005, 3.10, modifiée: le terme «l'appareil EM» a été remplacé par «le DISPOSITIF MÉDICAL»]

### 3.3

#### **CLAIREMENT LISIBLE**

qui peut être lu par une personne ayant une vision normale

Note 1 à l'article: Voir l'essai en [6.1.1](#).

[SOURCE: IEC 60601-1:2005+A1:2012, 3.15, modifiée: «7.1.2» a été remplacé par «[6.1.1](#)»]

### 3.4

#### **DURÉE DE VIE PRÉVUE**

période spécifiée par le FABRICANT durant laquelle le DISPOSITIF MÉDICAL ou l'ACCESSOIRE est censé rester d'utilisation sûre

Note 1 à l'article: La maintenance peut être nécessaire pendant la DURÉE DE VIE PRÉVUE.

[SOURCE: IEC 60601-1:2005+AMD1:2012, 3.28, modifiée: le terme «l'appareil EM ou le système EM» a été remplacé par «le DISPOSITIF MÉDICAL ou l'ACCESSOIRE» et la mention entre parenthèses a été supprimée]

### 3.5

#### **DISPOSITIF SENSIBLE AU SENS DU DÉBIT**

dispositif ou ACCESSOIRE à travers lesquels le courant gazeux ne doit s'écouler que dans une seule direction pour que soient assurés le fonctionnement correct du dispositif et/ou la sécurité du PATIENT

[SOURCE: ISO 4135:2001, 3.1.7, modifiée: la mention «ou ACCESSOIRE» a été ajoutée]

### 3.6

#### **CHAMBRE D'HUMIDIFICATION**

partie de l'HUMIDIFICATEUR PASSIF dans laquelle s'effectue la vaporisation ou la nébulisation

### 3.7

#### **QUANTITÉ D'HUMIDIFICATION DÉLIVRÉE**

masse totale de vapeur d'eau par unité de volume de gaz au niveau de l'ORIFICE DE RACCORDEMENT CÔTÉ PATIENT

Note 1 à l'article: la QUANTITÉ D'HUMIDIFICATION DÉLIVRÉE doit être exprimée en conditions de TEMPÉRATURE ET DE PRESSION CORPORELLES, SATURÉ (BTSPS).

Note 2 à l'article: Les volumes et débits pulmonaires physiologiques sont normalisés à la pression barométrique au niveau de la mer, à la température corporelle et saturés en vapeur d'eau (conditions BTPS).

### 3.8

#### CONTENEUR DE LIQUIDE

partie de l'HUMIDIFICATEUR PASSIF qui contient le liquide

Note 1 à l'article: Le CONTENEUR DE LIQUIDE peut être accessible au gaz respiratoire.

Note 2 à l'article: Le CONTENEUR DE LIQUIDE peut aussi faire partie de la CHAMBRE D'HUMIDIFICATION.

Note 3 à l'article: Le CONTENEUR DE LIQUIDE peut être amovible pour permettre le remplissage.

### 3.9

#### RÉSERVOIR DE LIQUIDE

partie de l'HUMIDIFICATEUR PASSIF qui permet le remplissage du CONTENEUR DE LIQUIDE

### 3.10

#### PRESSION LIMITÉE MAXIMALE

$P_{LIM\ max}$

PRESSION DES VOIES AÉRIENNES la plus élevée au cours d'une UTILISATION NORMALE en CONDITION NORMALE ou en CONDITION DE PREMIER DÉFAUT

### 3.11

#### HUMIDIFICATEUR PASSIF

DISPOSITIF MÉDICAL à barbotage ou léchage qui crée de la vapeur ou des gouttelettes à partir d'eau à température ambiante pour humidifier le gaz inspiré

Note 1 à l'article: Les CHAMBRES D'HUMIDIFICATION DE L'HUMIDIFICATEUR PASSIF sont à température ambiante: la QUANTITÉ D'HUMIDIFICATION DÉLIVRÉE est donc inférieure à celle d'un humidificateur actif.

Note 2 à l'article: Les HUMIDIFICATEURS PASSIFS n'ont pas recours à la chaleur pour augmenter la température de la CHAMBRE D'HUMIDIFICATION ou des TUYAUX RESPIRATOIRES.

Note 3 à l'article: La [Figure 1](#) et la [Figure 2](#) représentent des HUMIDIFICATEURS PASSIFS.

### 3.12

#### ORIFICE DE RACCORDEMENT CÔTÉ PATIENT

orifice du côté PATIENT des TUYAUX RESPIRATOIRES destinés à être raccordés à un dispositif de voie aérienne

EXEMPLE Une sonde trachéale, un tube de trachéotomie, un masque facial et une sonde supralaryngée sont tous des dispositifs de voies aériennes.

### 3.13

#### DISPOSITIF DE PROTECTION

partie ou fonction d'un DISPOSITIF MÉDICAL ou d'un ACCESSOIRE permettant de protéger le PATIENT, sans l'intervention de l'UTILISATEUR, des caractéristiques de sortie présentant des risques liés à la délivrance incorrecte d'énergie ou de substances

[SOURCE: ISO 80601-2-12:2011, 203.3.220, modifiée: le terme «appareil EM» a été remplacé par «d'un DISPOSITIF MÉDICAL ou d'un ACCESSOIRE» et le terme «opérateur» a été remplacé par «UTILISATEUR»]

### 3.14

#### HUMIDITÉ RELATIVE

pression de vapeur d'eau exprimée en pourcentage de la pression de vapeur saturante à une certaine température

### 3.15

#### CONDITION DE PREMIER DÉFAUT

condition de DISPOSITIF MÉDICAL par laquelle un seul moyen de réduction d'un RISQUE est défectueux ou lorsqu'une seule condition anormale est présente

[SOURCE: IEC 60601-1:2005, 3.116, modifiée: le terme «appareil EM» a été remplacé par «DISPOSITIF MÉDICAL»]

## 4 Exigences générales pour les essais

### 4.1 Niveau d'eau

Sauf spécification contraire, le CONTENEUR DE LIQUIDE et le RÉSERVOIR DE LIQUIDE doivent être remplis à la capacité maximale, comme indiqué dans les instructions d'utilisation, au début de l'essai, avec de l'eau distillée à la température d'essai ambiante.

### 4.2 Conditions d'essai de l'HUMIDIFICATEUR PASSIF

a) Pour les essais, l'HUMIDIFICATEUR PASSIF:

- 1) doit être raccordé aux systèmes d'alimentation en gaz tel que spécifié pour une UTILISATION NORMALE;
- 2) il est admis que de l'oxygène et de l'air de qualité industrielle soient cependant utilisés à la place du gaz médical équivalent, s'il y a lieu, sauf indication contraire.

b) En cas d'utilisation d'un gaz de substitution, il convient de s'assurer que le gaz d'essai ne contient pas d'hydrocarbures et soit suffisamment sec.

Le taux d'humidité de tous les systèmes d'alimentation en gaz doit être inférieur à 1 mg/l.

### 4.3 \* Spécifications des débits de gaz et des fuites

Dans le présent document, les exigences pour le débit, le volume et les fuites sont exprimées en conditions de TEMPÉRATURE ET DE PRESSION NORMALISÉES, SEC (STPD), sauf celles associées au SYSTÈME RESPIRATOIRE, qui sont exprimées en conditions de TEMPÉRATURE ET DE PRESSION CORPORELLES, SATURÉ (BTPS).

NOTE 1 Pour les besoins de la présente norme, les conditions STPD correspondent à 101,325 kPa à une température de fonctionnement de 20 °C.

NOTE 2 Pour les besoins de la présente norme, les conditions BTPS correspondent à la pression atmosphérique locale et à une HUMIDITÉ RELATIVE de 100 % à une température de fonctionnement de 37 °C.

*Corriger tous les mesurages d'essai aux conditions STPD ou BTPS, selon le cas.*

### 4.4 \* Erreurs d'essai de l'HUMIDIFICATEUR PASSIF

- a) Pour les besoins du présent document, les tolérances déclarées doivent être corrigées de l'incertitude de mesurage.
- b) Le FABRICANT doit indiquer l'incertitude de mesurage ou chaque tolérance présentée dans la description technique.

*Vérifier la conformité par un examen des instructions d'utilisation et de la description technique.*