

Troisième édition
2015-11-01

AMENDEMENT 1
2018-06

Appareils d'aspiration médicale —

Partie 1:

Appareils électriques d'aspiration

AMENDEMENT 1: Modifications des
exigences de fonctionnement à des
valeurs extrêmes de température

iTeh STANDARD PREVIEW
(standards.iteh.ai)

Medical suction equipment —

Part 1: Electrically powered suction equipment

ISO 10079-1:2015/Amd 1:2018

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sic/changes-to-requirements-of-temperature-1-2015-amd-1-2018>
47ad0cc0f3e0e1-2015-amd-1-2018



Numéro de référence
ISO 10079-1:2015/Amd.1:2018(F)

© ISO 2018

iTeh STANDARD PREVIEW (standards.iteh.ai)

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/2bc27243-99ba-4066-8a84-47ad0cd93fd/iso-10079-1-2015-amd-1-2018>



DOCUMENT PROTÉGÉ PAR COPYRIGHT

© ISO 2018

Tous droits réservés. Sauf prescription différente ou nécessité dans le contexte de sa mise en oeuvre, 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, Geneva
Tél.: +41 22 749 01 11
Fax: +41 22 749 09 47
E-mail: copyright@iso.org
Web: www.iso.org

Publié en Suisse

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).

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).

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/avant-propos.

Le présent document a été élaboré par le comité technique ISO/TC 121, *Anaesthetic and respiratory equipment*, sous-comité SC 8, *Suction devices for hospital and emergency care use*.

iTeh STANDARD PREVIEW
(standards.iteh.ai)

ISO 10079-1:2015/Amd 1:2018

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/2bc27243-99ba-4066-8a84-47ad0cd93f6d/iso-10079-1-2015-amd-1-2018>

Appareils d'aspiration médicale —

Partie 1: Appareils électriques d'aspiration

AMENDEMENT 1: Modifications des exigences de fonctionnement à des valeurs extrêmes de température

10.1

Remplacer le paragraphe 10.1 par ce qui suit:

10.1 Conditions de fonctionnement

10.1.1 Un appareil d'aspiration destiné à être utilisé sur le terrain et/ou lors d'un transport doit satisfaire aux exigences de l'Article 7 et de l'Article 9, suivant le cas, après avoir été soumis à des températures de -18 °C et de $+50\text{ °C}$.

Vérifier la conformité au moyen des essais décrits en A.18.2.1 et A.18.2.2.

10.1.2 Les fabricants d'appareils d'aspiration destinés à être utilisés sur le terrain et/ou lors d'un transport qui ne peuvent pas satisfaire aux exigences de l'Article 7 et de l'Article 9 aux valeurs extrêmes de température spécifiées en 10.1.1 doivent déclarer, dans leurs instructions d'utilisation, [voir 11.3 k)], les températures minimale et maximale auxquelles l'appareil d'aspiration peut satisfaire aux exigences de l'Article 7 et de l'Article 9.

Vérifier la conformité par inspection des instructions d'utilisation.

iTeh STANDARD PREVIEW
(standards.iteh.ai)

[ISO 10079-1:2015/Amd 1:2018](https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/2bc27243-99ba-4066-8a84-47ad0cd93f6d/iso-10079-1-2015-amd-1-2018)

<https://standards.iteh.ai/catalog/standards/sist/2bc27243-99ba-4066-8a84-47ad0cd93f6d/iso-10079-1-2015-amd-1-2018>