

INTERNATIONAL STANDARD

NORME INTERNATIONALE

**Medical electrical equipment –
Part 2-19: Particular requirements for the basic safety and essential performance
of infant incubators**

**Appareils électromédicaux –
Partie 2-19: Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances
essentielles des incubateurs pour nouveau-nés**



THIS PUBLICATION IS COPYRIGHT PROTECTED

Copyright © 2009 IEC, Geneva, Switzerland

All rights reserved. Unless otherwise specified, 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 either IEC or IEC's member National Committee in the country of the requester.

If you have any questions about IEC copyright or have an enquiry about obtaining additional rights to this publication, please contact the address below or your local IEC member National Committee for further information.

Droits de reproduction réservés. Sauf indication contraire, 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 la CEI ou du Comité national de la CEI du pays du demandeur.

Si vous avez des questions sur le copyright de la CEI ou si vous désirez obtenir des droits supplémentaires sur cette publication, utilisez les coordonnées ci-après ou contactez le Comité national de la CEI de votre pays de résidence.

IEC Central Office
3, rue de Varembe
CH-1211 Geneva 20
Switzerland
Email: inmail@iec.ch
Web: www.iec.ch

About the IEC

The International Electrotechnical Commission (IEC) is the leading global organization that prepares and publishes International Standards for all electrical, electronic and related technologies.

About IEC publications

The technical content of IEC publications is kept under constant review by the IEC. Please make sure that you have the latest edition, a corrigenda or an amendment might have been published.

- Catalogue of IEC publications: www.iec.ch/searchpub

The IEC on-line Catalogue enables you to search by a variety of criteria (reference number, text, technical committee,...). It also gives information on projects, withdrawn and replaced publications.

- IEC Just Published: www.iec.ch/online_news/justpub

Stay up to date on all new IEC publications. Just Published details twice a month all new publications released. Available on-line and also by email.

- Electropedia: www.electropedia.org

The world's leading online dictionary of electronic and electrical terms containing more than 20 000 terms and definitions in English and French, with equivalent terms in additional languages. Also known as the International Electrotechnical Vocabulary online.

- Customer Service Centre: www.iec.ch/webstore/custserv

If you wish to give us your feedback on this publication or need further assistance, please visit the Customer Service Centre FAQ or contact us:

Email: csc@iec.ch

Tel.: +41 22 919 02 11

Fax: +41 22 919 03 00

A propos de la CEI

La Commission Electrotechnique Internationale (CEI) est la première organisation mondiale qui élabore et publie des normes internationales pour tout ce qui a trait à l'électricité, à l'électronique et aux technologies apparentées.

A propos des publications CEI

Le contenu technique des publications de la CEI est constamment revu. Veuillez vous assurer que vous possédez l'édition la plus récente, un corrigendum ou amendement peut avoir été publié.

- Catalogue des publications de la CEI: www.iec.ch/searchpub/cur_fut-f.htm

Le Catalogue en-ligne de la CEI vous permet d'effectuer des recherches en utilisant différents critères (numéro de référence, texte, comité d'études,...). Il donne aussi des informations sur les projets et les publications retirées ou remplacées.

- Just Published CEI: www.iec.ch/online_news/justpub

Restez informé sur les nouvelles publications de la CEI. Just Published détaille deux fois par mois les nouvelles publications parues. Disponible en-ligne et aussi par email.

- Electropedia: www.electropedia.org

Le premier dictionnaire en ligne au monde de termes électroniques et électriques. Il contient plus de 20 000 termes et définitions en anglais et en français, ainsi que les termes équivalents dans les langues additionnelles. Egalement appelé Vocabulaire Electrotechnique International en ligne.

- Service Clients: www.iec.ch/webstore/custserv/custserv_entry-f.htm

Si vous désirez nous donner des commentaires sur cette publication ou si vous avez des questions, visitez le FAQ du Service clients ou contactez-nous:

Email: csc@iec.ch

Tél.: +41 22 919 02 11

Fax: +41 22 919 03 00

INTERNATIONAL STANDARD

NORME INTERNATIONALE

**Medical electrical equipment –
Part 2-19: Particular requirements for the basic safety and essential performance
of infant incubators**

**Appareils électromédicaux –
Partie 2-19: Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances
essentielles des incubateurs pour nouveau-nés**

INTERNATIONAL
ELECTROTECHNICAL
COMMISSION

COMMISSION
ELECTROTECHNIQUE
INTERNATIONALE

PRICE CODE
CODE PRIX

W

ICS 11.040.10

ISBN 978-2-88910-217-4

CONTENTS

FOREWORD.....	3
INTRODUCTION.....	5
201.1 Scope, object and related standards	6
201.2 Normative references	8
201.3 Terms and definitions.....	8
201.4 General requirements.....	10
201.5 General requirements for testing ME EQUIPMENT.....	11
201.6 Classification of ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS	11
201.7 ME EQUIPMENT identification, marking and documents.....	11
201.8 Protection against electrical HAZARDS from ME EQUIPMENT.....	13
201.9 Protection against MECHANICAL HAZARDS of ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS.....	13
201.10 Protection against unwanted and excessive radiation HAZARDS.....	15
201.11 Protection against excessive temperatures and other HAZARDS.....	15
201.12 Accuracy of controls and instruments and protection against hazardous outputs.....	17
201.13 HAZARDOUS SITUATIONS and fault conditions.....	22
201.14 PROGRAMMABLE ELECTRICAL MEDICAL SYSTEMS (PEMS)	22
201.15 Construction of ME EQUIPMENT	23
201.16 ME SYSTEMS	25
201.17 Electromagnetic compatibility of ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS.....	25
202 Electromagnetic compatibility - Requirements and tests	25
210 Requirements for the development of physiologic closed-loop controllers.....	26
Annexes	26
Annex AA (informative) Particular guidance and rationale	27
Bibliography.....	34
Index of defined terms used in this particular standard.....	35
Figure 201.101 – INFANT SKIN TEMPERATURE measurement	9
Figure 201.102 – Variation of INCUBATOR TEMPERATURE	10
Figure 201.103 – Layout of weight test devices.....	20
Table 201.101 – Additional ESSENTIAL PERFORMANCE requirements.....	11

INTERNATIONAL ELECTROTECHNICAL COMMISSION

MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT –**Part 2-19: Particular requirements for the basic safety
and essential performance of infant incubators**

FOREWORD

- 1) The International Electrotechnical Commission (IEC) is a worldwide organization for standardization comprising all national electrotechnical committees (IEC National Committees). The object of 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, IEC publishes International Standards, Technical Specifications, Technical Reports, Publicly Available Specifications (PAS) and Guides (hereafter referred to as "IEC Publication(s)"). 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. 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 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 IEC National Committees.
- 3) IEC Publications have the form of recommendations for international use and are accepted by IEC National Committees in that sense. While all reasonable efforts are made to ensure that the technical content of IEC Publications is accurate, IEC cannot be held responsible for the way in which they are used or for any misinterpretation by any end user.
- 4) In order to promote international uniformity, IEC National Committees undertake to apply IEC Publications transparently to the maximum extent possible in their national and regional publications. Any divergence between any IEC Publication and the corresponding national or regional publication shall be clearly indicated in the latter.
- 5) IEC provides no marking procedure to indicate its approval and cannot be rendered responsible for any equipment declared to be in conformity with an IEC Publication.
- 6) All users should ensure that they have the latest edition of this publication.
- 7) No liability shall attach to IEC or its directors, employees, servants or agents including individual experts and members of its technical committees and IEC National Committees for any personal injury, property damage or other damage of any nature whatsoever, whether direct or indirect, or for costs (including legal fees) and expenses arising out of the publication, use of, or reliance upon, this IEC Publication or any other IEC Publications.
- 8) Attention is drawn to the Normative references cited in this publication. Use of the referenced publications is indispensable for the correct application of this publication.
- 9) Attention is drawn to the possibility that some of the elements of this IEC Publication may be the subject of patent rights. IEC shall not be held responsible for identifying any or all such patent rights.

International standard IEC 60601-2-19 has been prepared by subcommittee 62D: Electromedical equipment, of IEC technical committee 62: Electrical equipment in medical practice.

This second edition cancels and replaces the first edition published in 1990 and its Amendment 1 (1996). This edition constitutes a technical revision. It was revised to structurally align with the third edition (2005) of IEC 60601-1.

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

FDIS	Report on voting
62D/727/FDIS	62D/756/RVD

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

This publication has been drafted in accordance with the ISO/IEC Directives, Part 2.

In this standard, the following print types are used:

- Requirements and definitions: roman type.
- *Test specifications: italic type.*
- Informative material appearing outside of tables, such as notes, examples and references: in smaller type. Normative text of tables is also in a smaller type.
- TERMS DEFINED IN CLAUSE 3 OF THE GENERAL STANDARD, IN THIS PARTICULAR STANDARD OR AS NOTED: SMALL CAPITALS.

In referring to the structure of this standard, the term

- “clause” means one of the seventeen numbered divisions within the table of contents, inclusive of all subdivisions (e.g. Clause 7 includes subclauses 7.1, 7.2, etc.);
- “subclause” means a numbered subdivision of a clause (e.g. 7.1, 7.2 and 7.2.1 are all subclauses of Clause 7).

References to clauses within this standard are preceded by the term “Clause” followed by the clause number. References to subclauses within this particular standard are by number only.

In this standard, the conjunctive “or” is used as an “inclusive or” so a statement is true if any combination of the conditions is true.

The verbal forms used in this standard conform to usage described in Annex H of the ISO/IEC Directives, Part 2. For the purposes of this standard, the auxiliary verb:

- “shall” means that compliance with a requirement or a test is mandatory for compliance with this standard;
- “should” means that compliance with a requirement or a test is recommended but is not mandatory for compliance with this standard;
- “may” is used to describe a permissible way to achieve compliance with a requirement or test.

An asterisk (*) as the first character of a title or at the beginning of a paragraph or table title indicates that there is guidance or rationale related to that item in Annex AA.

A list of all parts of the IEC 60601 series, published under the general title *Medical electrical equipment*, can be found on the IEC website.

The committee has decided that the contents of this publication will remain unchanged until the maintenance result date indicated on the IEC web site under "<http://webstore.iec.ch>" in the data related to the specific publication. At this date, the publication will be

- reconfirmed,
- withdrawn,
- replaced by a revised edition, or
- amended.

The contents of the corrigendum of February 2012 have been included in this copy.

INTRODUCTION

The minimum safety requirements specified in this particular standard are considered to provide for a practical degree of safety in the operation of INFANT INCUBATOR equipment.

This particular standard amends and supplements IEC 60601-1:2005, *Medical electrical equipment – Part 1: General requirements for basic safety and essential performance*, hereinafter referred to as the general standard.

The requirements are followed by specifications for the relevant tests.

A general guidance and rationale for the requirements of this particular standard are given in Annex AA.

It is considered that knowledge of the reasons for these requirements will not only facilitate the proper application of this particular standard but will, in due course, expedite any revision necessitated by changes in clinical practice or as a result of developments in technology. However, this annex does not form part of the requirements of this standard.

IECNORM.COM : Click to view the full PDF of IEC 60601-2-19:2009

MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT –

Part 2-19: Particular requirements for the basic safety and essential performance of infant incubators

201.1 Scope, object and related standards

Clause 1 of the general standard¹⁾ applies, except as follows:

201.1.1 Scope

Replacement:

This International Standard applies to the BASIC SAFETY and ESSENTIAL PERFORMANCE of INFANT INCUBATORS, as defined in 201.3.209 of this standard, also referred to as ME EQUIPMENT.

If a clause or subclause is specifically intended to be applicable to ME EQUIPMENT only, or to ME SYSTEMS only, the title and content of that clause or subclause will say so. If that is not the case, the clause or subclause applies both to ME EQUIPMENT and to ME SYSTEMS, as relevant.

HAZARDS inherent in the intended physiological function of ME EQUIPMENT or ME SYSTEMS within the scope of this standard are not covered by specific requirements in this standard except in 7.2.13 and 8.4.1 of the general standard.

NOTE See also 4.2 of the general standard.

This particular standard specifies safety requirements for INFANT INCUBATORS but alternate methods of compliance with a specific clause by demonstrating equivalent safety will not be judged as non-compliant if the MANUFACTURER has demonstrated in his RISK MANAGEMENT FILE that the RISK presented by the HAZARD has been found to be of an acceptable level when weighed against the benefit of treatment from the device.

This particular standard does not apply to:

- devices supplying heat via BLANKETS, PADS or MATTRESSES in medical use; for information see IEC 80601-2-35 [3]²⁾;
- INFANT RADIANT WARMERS; for information, see IEC 60601-2-21 [2];
- INFANT TRANSPORT INCUBATORS, for information, see IEC 60601-2-20 [1];
- INFANT PHOTOTHERAPY EQUIPMENT, for information see IEC 60601-2-50 [4].

201.1.2 Object

Replacement:

The object of this particular standard is to establish particular BASIC SAFETY and ESSENTIAL PERFORMANCE requirements for INFANT INCUBATORS as defined in 201.3.208, which minimize HAZARDS to PATIENT and OPERATOR, and to specify tests by which compliance with the requirements can be verified.

¹⁾ The general standard is IEC 60601-1:2005, *Medical electrical equipment – Part 1: General requirements for basic safety and essential performance*.

²⁾ Figures in square brackets refer to the Bibliography.

201.1.3 * Collateral standards

Addition:

This particular standard refers to those applicable collateral standards that are listed in Clause 2 of the general standard and Clause 2 of this particular standard.

IEC 60601-1-2 and IEC 60601-1-10 apply as modified in Clauses 202 and 210 respectively. IEC 60601-1-3 does not apply. All other published collateral standards in the IEC 60601-1 series apply as published.

201.1.4 Particular standards

Replacement:

In the IEC 60601 series, particular standards may modify, replace or delete requirements contained in the general standard and collateral standards as appropriate for the particular ME EQUIPMENT under consideration, and may add other BASIC SAFETY and ESSENTIAL PERFORMANCE requirements.

A requirement of a particular standard takes priority over the general standard.

For brevity, IEC 60601-1 is referred to in this particular standard as the general standard. Collateral standards are referred to by their document number.

The numbering of clauses and subclauses of this particular standard corresponds to that of the general standard with the prefix "201" (e.g. 201.1 in this standard addresses the content of Clause 1 of the general standard) or applicable collateral standard with the prefix "20x" where x is the final digit(s) of the collateral standard document number (e.g. 202.4 in this particular standard addresses the content of Clause 4 of the 60601-1-2 collateral standard, 203.4 in this particular standard addresses the content of Clause 4 of the 60601-1-3 collateral standard, etc.). The changes to the text of the general standard are specified by the use of the following words:

"Replacement" means that the clause or subclause of the general standard or applicable collateral standard is replaced completely by the text of this particular standard.

"Addition" means that the text of this particular standard is additional to the requirements of the general standard or applicable collateral standard.

"Amendment" means that the clause or subclause of the general standard or applicable collateral standard is amended as indicated by the text of this particular standard.

Subclauses, figures or tables which are additional to those of the general standard are numbered starting from 201.101. However, due to the fact that definitions in the general standard are numbered 3.1 through 3.139, additional definitions in this standard are numbered beginning from 201.3.201. Additional annexes are lettered AA, BB, etc., and additional items aa), bb), etc.

Subclauses or figures which are additional to those of a collateral standard are numbered starting from 20x, where "x" is the number of the collateral standard, e.g. 202 for IEC 60601-1-2, 203 for IEC 60601-1-3, etc.

The term "this standard" is used to make reference to the general standard, any applicable collateral standards and this particular standard taken together.

Where there is no corresponding clause or subclause in this particular standard, the clause or subclause of the general standard or applicable collateral standard, although possibly not

relevant, applies without modification; where it is intended that any part of the general standard or applicable collateral standard, although possibly relevant, is not to be applied, a statement to that effect is given in this particular standard.

201.2 Normative references

Clause 2 of the general standard applies, except as follows:

Amendment:

IEC 60601-1-2:2007, *Medical electrical equipment – Part 1-2: General requirements for basic safety and essential performance – Collateral standard: Electromagnetic compatibility – Requirements and tests*

Addition:

IEC 60601-1-10:2007, *Medical electrical equipment – Part 1-10: General requirements for basic safety and essential performance – Collateral Standard: Requirements for the development of physiologic closed-loop controllers*

NOTE Informative references are listed in the bibliography beginning on page 34.

201.3 Terms and definitions

For the purposes of this document, the terms and definitions given in IEC 60601-1:2005, apply, except as follows:

NOTE An index of defined terms is found beginning on page 35.

Addition:

201.3.201

AIR CONTROLLED INCUBATOR

INFANT INCUBATOR in which the air temperature is automatically controlled by an air temperature sensor according to the CONTROL TEMPERATURE set by the OPERATOR

201.3.202

AVERAGE INCUBATOR TEMPERATURE

average of the INCUBATOR TEMPERATURE readings taken at regular intervals achieved during STEADY TEMPERATURE CONDITION (see Figure 201.102)

201.3.203

AVERAGE TEMPERATURE

average of temperature readings taken at regular intervals at any specified point in the COMPARTMENT achieved during STEADY TEMPERATURE CONDITION

201.3.204

BABY CONTROLLED INCUBATOR

an AIR CONTROLLED INCUBATOR which has the additional capability of automatically controlling the INCUBATOR air temperature in order to maintain the temperature as measured by a SKIN TEMPERATURE SENSOR according to the CONTROL TEMPERATURE set by the OPERATOR

NOTE An INFANT INCUBATOR operating as a BABY CONTROLLED INCUBATOR is a PHYSIOLOGIC CLOSED-LOOP CONTROLLER as defined in IEC 60601-1-10.

201.3.205**COMPARTMENT**

environmentally-controlled enclosure intended to contain an INFANT and with transparent section(s) which allows for viewing of the INFANT

201.3.206**CONTROL TEMPERATURE**

temperature selected at the temperature control

201.3.207**INCUBATOR TEMPERATURE**

temperature of the air at a point 10 cm above the centre of the MATTRESS surface in the COMPARTMENT (see Figure 201.101, point M)

201.3.208**INFANT**

PATIENT up to the age of three months and a weight less than 10 kg

201.3.209**INFANT INCUBATOR**

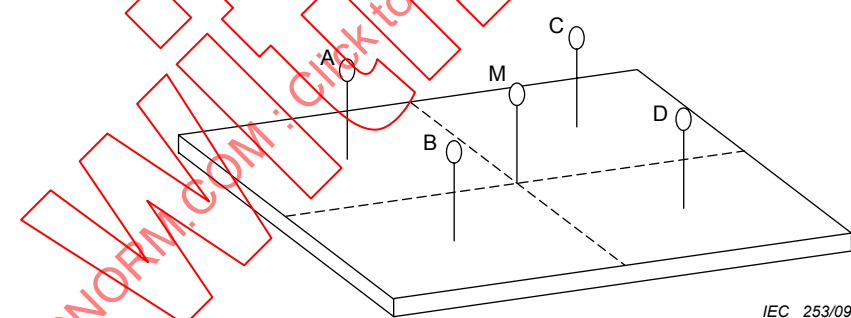
ME EQUIPMENT having a COMPARTMENT which is provided with the means to control the environment of the INFANT primarily by heated air within the COMPARTMENT

201.3.210**SKIN TEMPERATURE**

temperature of the skin of the INFANT at a point on which the SKIN TEMPERATURE SENSOR is placed

201.3.211**SKIN TEMPERATURE SENSOR**

sensing device intended to measure the INFANT SKIN TEMPERATURE



IEC 253/09

Key

M = INCUBATOR TEMPERATURE sensor

A, B, C, D = Air temperature sensor

The measuring points A to D and M are in a plane parallel to and at a distance of 10 cm from the MATTRESS.

Figure 201.101 – Positioning of air temperature sensors

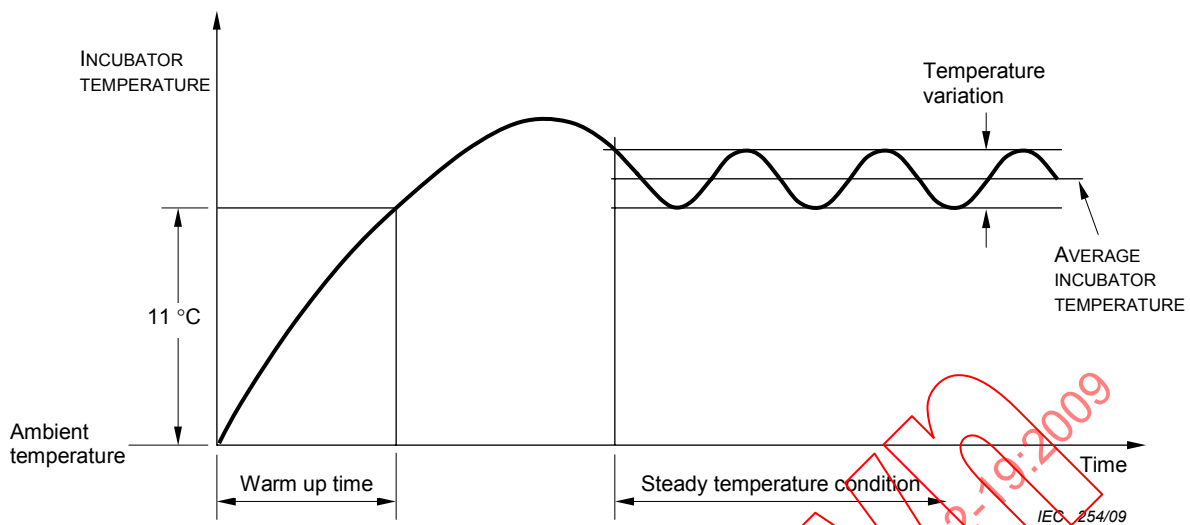


Figure 201.102 – Variation of INCUBATOR TEMPERATURE

201.3.212

STEADY TEMPERATURE CONDITION

condition reached when the INCUBATOR TEMPERATURE does not vary by more than 1 °C over a period of one hour (see Figure 201.102)

201.4 General requirements

Clause 4 of the general standard applies, except as follows:

201.4.1 Conditions for application to ME EQUIPMENT or ME SYSTEMS

Addition:

For INFANT INCUBATORS which combine alternative heat sources, for instance INFANT INCUBATORS with integrated radiant warmers, devices supplying heat via BLANKETS, PADS or MATTRESSES, etc., the safety requirements of the particular standards for these alternative heat sources, if any, shall be met. The safety requirements of this particular standard shall not be altered by such additional heat sources specified by the MANUFACTURER, details of which are provided in the instruction for use.

Compliance is checked by the tests of Clause 201.11 and subclause 201.15.4.2.1 of the relevant particular standards (e.g. IEC 60601-2-21 or IEC 80601-2-35).

201.4.3 * ESSENTIAL PERFORMANCE

Addition:

201.4.3.101 ESSENTIAL PERFORMANCE of INFANT INCUBATORS

ESSENTIAL PERFORMANCE requirements are found in the subclauses listed in Table 201.101.

Table 201.101 – Additional ESSENTIAL PERFORMANCE requirements

Requirement	Subclause
ESSENTIAL PERFORMANCE requirement 1	201.12.1.104 or generation of a visual and audible alarm in compliance with 201.15.4.2.1 ee)
ESSENTIAL PERFORMANCE requirement 2	201.12.1.106 or generation of a visual and audible alarm in compliance with 201.15.4.2.1 dd)

201.5 General requirements for testing ME EQUIPMENT

Clause 5 of the general standard applies, except as follows:

201.5.3 * Ambient temperature, humidity, atmospheric pressure

Replacement of item a):

- a) After the ME EQUIPMENT to be tested has been set up for NORMAL USE (according to 5.7) the ME EQUIPMENT shall comply with the requirements of this standard when operating within the following conditions
- an ambient temperature between +20 °C and +30 °C;
 - an ambient air velocity less than 0,3 m/s.

Addition:

If not otherwise specified in this particular standard, all tests shall be carried out at an ambient temperature within the range of 21 °C to 26 °C."

201.5.4 Other conditions

Addition:

If not otherwise specified, the CONTROL TEMPERATURE shall be 36 °C ± 1 °C and shall always exceed the ambient temperature by at least 3 °C.

201.6 Classification of ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS

Clause 6 of the general standard applies.

201.7 ME EQUIPMENT identification, marking and documents

Clause 7 of the general standard applies, except as follows:

201.7.2 Marking on the outside of ME EQUIPMENT or ME EQUIPMENT parts (see also Table C.1 of the general standard)

Addition:

201.7.2.101 * Oxygen monitor

An INFANT INCUBATOR not equipped with an integral oxygen monitor and which provides means for oxygen administration shall be marked in a prominent position with a text which states: "Use an oxygen monitor when oxygen is administered".

NOTE See also 7.5 of the general standard.

201.7.2.102 Heater surface temperature

If a heater is accessible without the use of a TOOL, a notice sign (see 7.5 of the general standard) or marking shall be displayed adjacent to the heater giving warning of high surface temperature.

201.7.4 Markings of controls and instruments (see also Table C.3 of the general standard)

201.7.4.2 * Control devices

Addition:

Temperature controls shall be clearly marked with temperature settings on or adjacent to the control. The markings shall be provided at intervals of not greater than 0,5 °C for AIR CONTROLLED INCUBATORS and not greater than 0,25 °C for BABY CONTROLLED INCUBATORS.

Marking of the maximum and the minimum values of controls and indicators shall be such that no confusion can arise with regard to the position of the control or the indicated values.

201.7.9.2.2 * Warning and safety notices

Addition

The instructions for use shall include the following:

- *a) A statement that an INFANT INCUBATOR should be used only by appropriately trained personnel and under the direction of qualified medical personnel familiar with currently known RISKS and benefits of INFANT INCUBATOR use.
- *b) A warning that direct sunlight or other radiant heat sources can cause an increase in INCUBATOR TEMPERATURE to dangerous levels.
- *c) A statement that the use of oxygen increases the danger of fire and that auxiliary equipment producing sparks shall not be placed in the INFANT INCUBATOR.
- *d) A warning that even small quantities of flammable agents, such as ether and alcohol, left in the INFANT INCUBATOR can cause fire in connection with oxygen.
- *e) A statement of the maximum allowed weight of additional equipment which might be placed on shelves connected to the INFANT INCUBATOR.
- f) For an INFANT INCUBATOR having a TYPE B APPLIED PARTS where the INFANT may not be isolated from earth, a warning that particular care must be taken to ensure that additional equipment connected to the INFANT is electrically safe.
- g) A warning stating that administration of oxygen may increase the noise level for the INFANT within the INFANT INCUBATOR.
- h) Explanation of the operation of supplementary oxygen equipment supplied for use with the INFANT INCUBATOR or as specified in the ACCOMPANYING DOCUMENTS.
- i) A statement that an oxygen analyzer shall be used when oxygen is delivered to the INFANT.
- j) Details of any specified combinations of ME EQUIPMENT (see 201.4.1).
- *k) A warning against the use of the SKIN TEMPERATURE SENSOR as a rectal temperature sensor, if such a warning is applicable.

201.7.9.2.8 * Start-up PROCEDURE

Addition:

The instructions for use shall additionally contain a specification of the warm-up time of the INFANT INCUBATOR measured as specified in subclause 201.12.1.107.

201.7.9.2.9 * Operating instructions

Addition:

The instructions for use shall contain the following additional items:

- a) a recommendation of the position and method of use of the SKIN TEMPERATURE SENSOR
- b) information on how and when to verify the functionality of the ALARM SYSTEM
- c) information about the range of CONTROL TEMPERATURE and relative humidity of the INFANT INCUBATOR. If the INFANT INCUBATOR is not supplied with means for control of the degree of humidity this shall be stated in the instructions for use
- d) a statement of the maximum allowed weight of additional equipment which might be placed on shelves connected to the INFANT INCUBATOR

201.7.9.3 Technical description**201.7.9.3.1 General**

Additional item:

- the MANUFACTURER shall specify in the ACCOMPANYING DOCUMENTS the maximum CO₂ concentration (see subclause 201.12.4.2.101)

201.8 Protection against electrical HAZARDS from ME EQUIPMENT

Clause 8 of the general standard applies.

201.9 Protection against MECHANICAL HAZARDS of ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS

Clause 9 of the general standard applies, except as follows:

201.9.2 HAZARDS associated with moving parts**201.9.2.1 General**

Addition:

This requirement is not applicable to an air circulating fan if it is accessible only when no INFANT is present in the INFANT INCUBATOR and appropriate ME EQUIPMENT parts are removed for cleaning.

201.9.6.2 Acoustic energy**201.9.6.2.1 Audible acoustic energy**

Additional subclauses:

201.9.6.2.1.101 * Sound level within the COMPARTMENT

In NORMAL USE the sound level within the COMPARTMENT shall not exceed a sound pressure level of 60 dB A except as specified in subclause 201.9.6.2.1.103.

Compliance is checked by the following test:

With the microphone of a sound level meter complying with the requirements of IEC 61672-1 [5] positioned 100 mm to 150 mm above the centre of the INFANT tray, the measured sound level shall not exceed the specified values. For this test the INFANT INCUBATOR shall be operated at a CONTROL TEMPERATURE of 36 °C and at a maximum humidity. The background sound level measured inside the COMPARTMENT shall be at least 10 dB below that which is measured during the test.

201.9.6.2.1.102 * Audible alarm sound level

Audible ALARM SIGNALS shall have a sound level of at least 65 dBA at a distance of 3 m perpendicular to the front of the control unit in a reflecting room. The auditory alarm may be adjusted by the OPERATOR to a minimum lower level of 50 dBA. If the frequency of the auditory alarms is adjustable by the OPERATOR, these requirements shall apply to all the individual selectable frequencies.

Compliance is checked by inspection and measurement of the audible alarm level using a sound level meter, as required in subclause 201.9.6.2.1.101 of this particular standard, placed 1,5 m above the floor and 3 m from the control unit. For this test the INFANT INCUBATOR shall be operated at a CONTROL TEMPERATURE of 36°C and at a maximum humidity. The background sound level measured shall be at least 10 dBA below that which is measured during the test.

201.9.6.2.1.103 * Audible alarms sound level within COMPARTMENT

When any INFANT INCUBATOR alarm is sounding, the sound level in the COMPARTMENT shall not exceed 80 dBA. If the frequency of the auditory alarms is adjustable by the OPERATOR, this shall apply to all the individual selectable frequencies.

Compliance is checked by the following test:

The alarm shall be actuated and the measurement shall be carried out as described in subclause 201.9.6.2.1.101.

201.9.8 HAZARDS associated with support systems

201.9.8.3 Strength of PATIENT or OPERATOR support or suspension system

201.9.8.3.1 General

Amendment:

The normal load for an INFANT is reduced to 10 kg.

Additional subclauses:

201.9.8.3.101 * Barriers

The INFANT shall be safely retained within the COMPARTMENT by barriers such as walls or side panels. Barriers intended to be opened or removed to allow access to the INFANT, such as doors, ports etc., shall close so as not to open under the test conditions specified below. It shall not be possible for barriers to be insecurely closed or latched whilst appearing to be engaged. The mechanical integrity of the INFANT INCUBATOR shall be maintained under the following test conditions.

Compliance is checked by inspection and by the following test:

With all access port doors deliberately made as insecure as possible, without the use of a TOOL, whilst still appearing to be engaged, a horizontal force shall be applied to the centre of the access port door. The force shall be increased gradually from zero to 20 N in an interval of 5 s – 10 s and shall be held at maximum for 5 s.

201.9.8.3.102 MATTRESS tray

If the MATTRESS tray can be extended outside the enclosure it shall be restrained to ensure that the tray remains attached to the INFANT INCUBATOR, is supported and does not tip under the weight of the INFANT.

Compliance is checked by the following test:

A gradually increasing downward force is applied to the middle of the outside edge of the MATTRESS tray whilst in the fully extended position. The force is increased over 5 s – 10 s intervals until it equals 100 N and is to be maintained for a period of 1 min. The tray shall not incline by more than 5° to the horizontal axis of the INFANT INCUBATOR and there shall be no visible evidence of damage to the supporting structures.

Additional subclause:

201.9.8.101 Supports and mounting brackets for ACCESSORIES

Supports and mounting brackets for accessories shall be suitable and of adequate strength for their purpose.

Compliance is checked by inspection and by the following test:

A gradually increasing force is applied so as to act vertically through the centre of the supports and mounting brackets, e.g. an accessory shelf in the extended position with a MANUFACTURER'S recommended load. The force is increased from zero in a 5 s to 10 s interval, until it equals three times the recommended load and is sustained for a period of 1 min. There shall be no evidence of damage to the items under test.

201.10 Protection against unwanted and excessive radiation HAZARDS

Clause 10 of the general standard applies.

201.11 Protection against excessive temperatures and other HAZARDS

Clause 11 of the general standard applies, except as follows:

201.11.1 Excessive temperature in ME EQUIPMENT

201.11.1.2.2 APPLIED PARTS not intended to supply heat to a PATIENT

Replacement:

The temperature of the surfaces intended to be in contact with a PATIENT shall not exceed 40 °C. The temperature of other surfaces accessible to the PATIENT shall not exceed 40°C for metal surfaces and 43 °C for other materials.

These requirements apply in NORMAL CONDITIONS and SINGLE FAULT CONDITIONS including:

- failure of the air circulation;
- failure of a THERMOSTAT;
- disconnection of the SKIN TEMPERATURE SENSOR.

Compliance is checked by the following test:

The maximum temperature of surfaces intended to be in contact with and surfaces accessible to the INFANT shall be measured according to 11.1.2 of the general standard and include test conditions as described in the compliance test of subclauses 201.12.3.101 and 201.15.4.2.1 of this particular standard.

201.11.2 * Fire prevention

Subclause 11.2 of the general standard applies.

201.11.6.2 * Overflow in ME EQUIPMENT

Addition:

If a water reservoir is provided as an integral part of the INFANT INCUBATOR, it shall have a water level indicator with “max” and “min” markings if the level of the water in the tank cannot be seen. The tank shall be so designed that it can be drained without tilting the INFANT INCUBATOR.

Compliance is checked by inspection.

201.11.6.3 Spillage on ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS

Replacement:

INFANT INCUBATORS shall be so constructed that spillage does not wet parts which if wetted might cause a safety HAZARD.

Such spillage is considered a SINGLE FAULT CONDITION.

Compliance is checked by the following test:

The ME EQUIPMENT shall be positioned as for NORMAL USE with the canopy in the normal position; 200 ml of water is poured on any point of the top surface of the ME EQUIPMENT. After this test the ME EQUIPMENT shall comply with the requirements of this standard.

201.11.6.6 *Cleaning and disinfection of ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS

Addition:

A humidifier, if provided, shall be designed to permit the application of PROCEDURES that effect microbiological decontamination between uses.

201.11.8 Interruption of the power supply / SUPPLY MAINS to ME EQUIPMENT

Addition:

The ME EQUIPMENT shall be so designed, that an interruption and a restoration of the power supply of up to 10 min does not change the CONTROL TEMPERATURE or other preset values.

Compliance is checked by switching the SUPPLY MAINS off and then switching on and inspecting the ME EQUIPMENT.

201.12 Accuracy of controls and instruments and protection against hazardous outputs

Clause 12 of the general standard applies, except as follows:

201.12.1 Accuracy of controls and instruments

Additional subclauses:

201.12.1.101 * Stability of INCUBATOR TEMPERATURE

During STEADY TEMPERATURE CONDITION the INCUBATOR TEMPERATURE shall not differ from the AVERAGE INCUBATOR TEMPERATURE by more than 0,5 °C.

Compliance is checked by measurement at CONTROL TEMPERATURES of 32 °C and 36 °C over a period of at least 1 h.

201.12.1.102 * Uniformity of INCUBATOR TEMPERATURE

With an INFANT INCUBATOR working as an AIR CONTROLLED INCUBATOR and the CONTROL TEMPERATURE set at any temperature within its range, the AVERAGE TEMPERATURE in each of the points A, B, C, and D as specified in the test instruction shall not differ from the AVERAGE INCUBATOR TEMPERATURE by more than 0,8 °C in NORMAL USE. In any position of the tilted MATTRESS it shall not differ by more than 1 °C.

Compliance is checked by the following test:

Calibrated temperature sensors shall be placed at five points in a plane parallel to and 10 cm above the MATTRESS surface. Point M shall be a point 10 cm above the centre of the MATTRESS (see Figure 201.101, point M). The other points shall be the centres of the four areas formed by lines, which divide both the width and the length in two parts (see Figure 201.101, points A to D). The AVERAGE TEMPERATURE at each of these five points shall be measured at CONTROL TEMPERATURES of 32 °C and 36 °C.

The difference between the AVERAGE INCUBATOR TEMPERATURE (point M) and the measured values at points A, B, C, and D shall be compared as specified. The test shall be undertaken with the INFANT INCUBATOR MATTRESS tray horizontal and at the two extremes of its tilt angle.

201.12.1.103 * Accuracy of SKIN TEMPERATURE SENSOR

The accuracy of the SKIN TEMPERATURE SENSOR for measuring SKIN TEMPERATURE shall be within $\pm 0,3$ °C.

Compliance is checked by the following test:

The SKIN TEMPERATURE SENSOR shall be immersed in a water bath which has the capability of controlling the temperature of the water such that it fluctuates by less than $\pm 0,1$ °C around its controlled value. The water bath temperature shall be at a nominal 36 °C. A standard thermometer shall be positioned with its temperature sensitive element adjacent to the SKIN TEMPERATURE SENSOR. The displayed SKIN TEMPERATURE shall not differ from the water bath temperature, measured within an uncertainty not greater than 0,05 °C, by more than 0,3 °C.

201.12.1.104 * Accuracy between SKIN TEMPERATURE and CONTROL TEMPERATURE

With an INFANT INCUBATOR working in the BABY CONTROLLED INCUBATOR mode with horizontal MATTRESS orientation, the temperature as measured by the SKIN TEMPERATURE SENSOR shall not differ from the CONTROL TEMPERATURE by more than 0,7 °C in STEADY TEMPERATURE CONDITION.

Compliance is checked by the following test:

The SKIN TEMPERATURE SENSOR shall be freely suspended 10 cm above the centre of the MATTRESS surface. The SKIN TEMPERATURE shall be measured at CONTROL TEMPERATURES of 36 °C.

If it can be demonstrated that an alternative test method is more relevant for this test the MANUFACTURER may use that method to verify the performance requirement.

201.12.1.105 * Accuracy of INCUBATOR TEMPERATURE indication

An indication of INCUBATOR TEMPERATURE shall be provided by a means which is independent of any device used for control of the INCUBATOR TEMPERATURE. It shall be exclusively used for indication of INCUBATOR TEMPERATURE and it shall be so located as to be easily read without opening the INFANT INCUBATOR even when working at a maximum humidity setting.

A mercury-in-glass thermometer shall not be used.

The AVERAGE TEMPERATURE device reading shall not differ from the AVERAGE INCUBATOR TEMPERATURE, measured by a standard thermometer, by more than 0.8 °C, less the standard thermometer error. The standard thermometer shall be accurate within $\pm 0,05$ °C. It shall have a measuring range of at least 20 °C to 40 °C. If the temperature sensitive component of any device is located at a point where the air temperature consistently differs from the INCUBATOR TEMPERATURE, the device may be specially calibrated with an offset in order to meet the above requirements. However, in this case, full details of the special calibration shall be specified in the ACCOMPANYING DOCUMENTS.

Compliance is checked by inspection and measurement at CONTROL TEMPERATURES of 32 °C and 36 °C.

201.12.1.106 * Accuracy of INCUBATOR TEMPERATURE control

With an INFANT INCUBATOR operating as an AIR CONTROLLED INCUBATOR, the AVERAGE INCUBATOR TEMPERATURE shall not differ from the CONTROL TEMPERATURE by more than $\pm 1,5$ °C.

Compliance is checked by measuring the AVERAGE INCUBATOR TEMPERATURE at a CONTROL TEMPERATURE of 36 °C and at steady temperature condition.

201.12.1.107 * Warm-up time

The warm-up time of the ME EQUIPMENT shall not differ by more than 20 % from the warm-up time specified in the instructions for use (see subclause 201.7.9.2.8).

Compliance is checked by the following test:

With the CONTROL TEMPERATURE set to 12 °C above ambient temperature, the supply voltage being equal to the rated voltage, and the ME EQUIPMENT operating as an AIR CONTROLLED INCUBATOR, the INFANT INCUBATOR is switched on, starting from COLD CONDITION. The time for the INCUBATOR TEMPERATURE to rise by 11 °C is measured (see figure 201.102). The humidity control, if fitted shall be set to its maximum value. The water level of a humidifier water container shall be normal. The water in such a container shall be at ambient temperature.

201.12.1.108 * Overshoot of INCUBATOR TEMPERATURE

After adjustment of the CONTROL TEMPERATURE in the manner described in the following test, the overshoot in INCUBATOR TEMPERATURE shall not exceed 2 °C and STEADY TEMPERATURE CONDITION shall be restored within 15 min.

Compliance is checked by the following test:

The INFANT INCUBATOR is operated as an AIR CONTROLLED INCUBATOR at a CONTROL TEMPERATURE of 32 °C until STEADY TEMPERATURE CONDITION is reached. The temperature control is then adjusted to a CONTROL TEMPERATURE of 36 °C. The overshoot of INCUBATOR TEMPERATURE and the time to reach the new STEADY TEMPERATURE CONDITION from the first passage of 36 °C shall be measured.

201.12.1.109 * Accuracy of indication of relative humidity

Any indicated value of relative humidity shall have an accuracy of ± 10 % of actual measured value.

Compliance is checked by the measurement of the relative humidity with a humidity measuring device at the centre of the enclosure. The CONTROL TEMPERATURE shall be set at a value between 32 °C and 36 °C.

201.12.1.110 * Oxygen control

If an oxygen controller forms an integral part of the INFANT INCUBATOR, then there shall be independent sensors for monitoring and control of O₂.

A visual and auditory alarm shall be given if the displayed oxygen concentration deviates from the control setting level by more than ± 5 vol. % O₂.

Compliance is checked by the following test:

Set the oxygen control to 35 vol. %. When steady condition has been reached, decrease the concentration quickly to less than 29 vol. %. Verify that the alarm activates at a displayed oxygen concentration no less than 30 vol. %.

Restore the oxygen concentration to 35 vol. % O₂. When steady condition has been reached, increase the concentration quickly to more than 41 vol. %. Verify that the alarm activates at a displayed oxygen concentration no more than 40 vol. %.

201.12.1.111 * Air velocity

In NORMAL USE the air velocity over the MATTRESS shall not exceed 0,35 m/s.

Compliance is checked by measurement at the five points specified in the test specification of subclause 201.12.1.102.

201.12.1.112 * Weighing scale

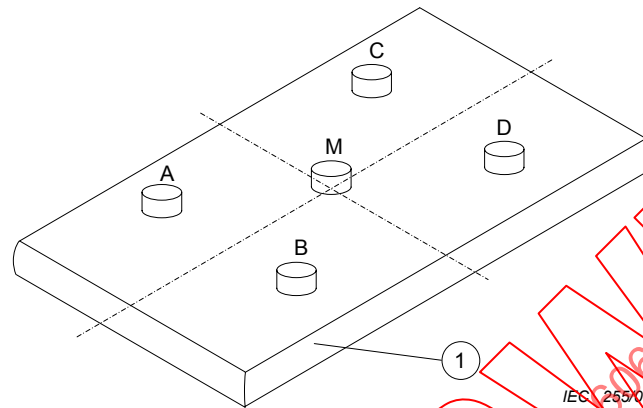
If a weighing scale is supplied as an integral part of the INFANT INCUBATOR or as an accessory specifically for use with the INFANT INCUBATOR, the weight displayed value shall not differ from the test weights by more than the MANUFACTURER'S specifications in the ACCOMPANYING DOCUMENTS when operating in an INFANT INCUBATOR with horizontal MATTRESS orientation. Each value measured shall remain latched on the weighing scale display at the conclusion of any individual measurement cycle and be retained until discarded by the OPERATOR. If the weighing scale may be exposed to an oxygen-enriched environment in use, it shall comply with the requirements of 6.5 of the general standard.

NOTE Device calibration should be able to be both verified and updated by the OPERATOR during usage.

Compliance is checked by the following test:

Test measurements shall be demonstrated using values of 500 g (± 1 g) and 2 000 g (± 1 g). Tests shall be conducted in an INFANT INCUBATOR operating as an AIR CONTROLLED INFANT INCUBATOR with an INCUBATOR TEMPERATURE of 36 °C.

The accuracy of measurement test shall be verified with the test loads positioned in locations M and A through D in Figure 201.103.



Key

1 = Mattress

Figure 201.103 – Layout of weight test devices

201.12.2 Usability

Additional subclauses:

201.12.2.101 * Indication of SKIN TEMPERATURE

BABY CONTROLLED INCUBATORS shall be equipped with a SKIN TEMPERATURE SENSOR and the temperature measured by the sensor shall be continuously displayed and clearly visible. If, in addition, the display is used to present any other parameter, this shall be obtained only on demand using a momentary action switch. The displayed temperature range shall minimally be 33 °C to 38 °C.

Compliance is checked by inspection.

201.12.2.102 * Indication of the mode of operation

When a BABY CONTROLLED INCUBATOR operates as an AIR CONTROLLED INCUBATOR there shall be a clear indication of the mode of operation in use.

Compliance is checked by inspection.

201.12.2.103 Temperature control

Each temperature control, if it has a rotary action, shall be so arranged that a clockwise rotation produces an increase in temperature.

Compliance is checked by inspection.

201.12.3 Alarm systems

Additional subclauses:

201.12.3.101 * Air circulation fan

If the INFANT INCUBATOR is provided with an air circulation fan, an audible alarm, visually identifiable, shall be given and the supply to the heater shall be disconnected before a HAZARDOUS SITUATION is created in the event of:

- failure of the fan to rotate, or
- blocking of the air outlets from the INCUBATOR COMPARTMENT, and
- when possible, blocking of the air inlet.

In the event of a failure of the fan, the ME EQUIPMENT shall not emit flames, molten metal, or poisonous or ignitable gas, and the parts accessible to the INFANT shall not exceed the temperatures specified in subclause 201.11.1.2.2 of this particular standard.

Compliance is checked by running the INFANT INCUBATOR as an AIR CONTROLLED INCUBATOR until STEADY TEMPERATURE CONDITION is achieved at a CONTROL TEMPERATURE of 34 °C. It shall then be checked that the requirement is met when in turn:

- *the fan is disabled;*
- *the air circulation outlet to the COMPARTMENT enclosure is blocked by a piece of closely woven cloth. Where a number of separated air inputs are provided or if protected from inadvertent blockage, the second part of the test is not required;*
- *the air inlet is blocked when applicable.*

201.12.3.102 * Connector to SKIN TEMPERATURE SENSOR

A BABY CONTROLLED INCUBATOR shall be provided with an audible alarm visually identifiable, which sounds in the event of the connector to the SKIN TEMPERATURE SENSOR

- becoming electrically disconnected,
- having open-circuited leads, or
- having short-circuited leads.

The supply to the heater shall be automatically disconnected or the INFANT INCUBATOR shall be automatically switched over to the air control mode with a CONTROL TEMPERATURE of 36 °C $\pm$ 0,5 °C or a CONTROL TEMPERATURE set by the OPERATOR.

Compliance is checked by simulating the specified fault conditions and observing the effects.

The MANUFACTURER'S recommended sensor shall be connected to the control unit by slowly inserting its plug into the corresponding socket in order to determine if there are any intermediate positions that inhibit an alarm activation.

201.12.3.103 Alarm for interruption of power supply

Audible alarm and visible indication shall be provided to give warning in the event of interruption of the power supply to the INFANT INCUBATOR.

Compliance is checked by disconnecting the power supply while the INFANT INCUBATOR is switched on.

The audible and visual indication of the failure of power supply shall be provided for a minimum time of 10 min.

201.12.3.104 AUDIO PAUSED of audible alarm

Deliberately silenced audible alarms shall have a maintained visual indication.

Such alarms shall automatically resume their normal function within a time specified by the MANUFACTURER.

The AUDIO PAUSED for an INFANT INCUBATOR warming up from COLD CONDITION may be up to 30 min.

Compliance is verified by functional check and time measurement.

201.12.3.105 Alarm function test

Means shall be provided for the OPERATOR to check the operation of audible and visual alarms. Such means shall be described in the instructions for use.

Compliance is checked by inspection.

201.12.4.2 Indication of parameters relevant to safety

Additional subclause:

201.12.4.2.101 * CO₂-concentration

The MANUFACTURER shall disclose the value of the maximum CO₂-concentration which will occur in the COMPARTMENT under NORMAL CONDITIONS.

Compliance is checked by the following test:

A 4% mixture of CO₂ in air shall be administered at a rate of 750 ml/min at a point 10 cm above the centre of the MATTRESS (see Figure 201.101, point M) through an 8 mm diameter tube in vertical direction from the MATTRESS to the top. CO₂ concentration at a point 15 cm from point M shall be measured when stability is achieved. The measured value shall be equal to or less than the value specified by the MANUFACTURER.

201.13 HAZARDOUS SITUATIONS and fault conditions

Clause 13 of the general standard applies.

201.13.2.6 * Leakage of liquid

Addition:

An INFANT INCUBATOR shall be so constructed that liquids deposited on the inside surface of the COMPARTMENT, including the INFANT tray, cannot reduce the safety of the INFANT INCUBATOR.

Leakage of 200 ml is considered as NORMAL CONDITION.

Compliance is checked by the following tests:

Such an amount of water shall be sprayed on all inner surfaces of the COMPARTMENT that drops coalesce and flow down the walls. In addition, 200 ml of water shall be poured steadily on the INFANT tray. After this test ME EQUIPMENT shall satisfy all requirements of this standard.

201.14 PROGRAMMABLE ELECTRICAL MEDICAL SYSTEMS (PEMS)

Clause 14 of the general standard applies:

201.15 Construction of ME EQUIPMENT

Clause 15 of the general standard applies, except as follows:

201.15.3 Mechanical strength

201.15.3.5 Rough handling test

Addition:

Following the above tests, the INFANT INCUBATOR shall be suitable for future NORMAL USE. Mechanical and structural integrity of the INFANT INCUBATOR shall be verified; for example latches and doors shall remain closed and ancillary equipment supplied by or available from the manufactures shall remain secure.

Additional subclause:

201.15.3.101 Access to INFANT

The INFANT INCUBATOR shall have means by which the INFANT can be taken in and out without the need to remove the canopy completely, or to disconnect tubes, cords, leads and the like from the INFANT.

201.15.4.1 Construction of connectors

Additional subclause:

201.15.4.1.101 * Temperature sensors

All temperature sensors (including SKIN TEMPERATURE SENSORS) shall be clearly marked with their intended function. It shall not be possible to connect a sensor to an inappropriate socket on the ME EQUIPMENT.

Compliance is checked by inspection.

201.15.4.2 Temperature and overload control devices

201.15.4.2.1 Application

Addition:

- aa) * An AIR CONTROLLED INCUBATOR shall be equipped with a THERMAL CUT-OUT which operates independently of any THERMOSTAT. It shall be so arranged that the heater is disconnected and an auditory and visual warning is given at an INCUBATOR TEMPERATURE which does not exceed 38 °C.

INFANT INCUBATORS with means for overriding the CONTROL TEMPERATURE up to 39 °C according to 201.15.4.2.2.101 of this standard shall be equipped with a second THERMAL CUT-OUT function that works at an INCUBATOR TEMPERATURE of 40 °C. In this case the action of the 38 °C THERMAL CUT-OUT shall be inhibited automatically or by means of a special action of the OPERATOR.

The THERMAL CUT-OUT(S)

- shall be non-self-resetting but capable of being manually reset, or
- shall be self-resetting at an INCUBATOR TEMPERATURE between 34 °C and 39 °C and the alarm shall operate continuously until manually reset.

Compliance is checked by inspection and the following tests.

With the INFANT INCUBATOR set to operate as an AIR CONTROLLED INCUBATOR the THERMOSTAT is disabled and the INFANT INCUBATOR is switched on. At the time the alarm

operates the INCUBATOR TEMPERATURE shall not exceed the temperature specified above and the supply to the heater shall be disconnected. The heater supply shall not be restored until either:

- *the THERMAL CUT-OUT(S) is (are) manually reset, or*
- *the INCUBATOR TEMPERATURE falls below 39 °C.*

- bb) A BABY CONTROLLED INCUBATOR shall be equipped with a THERMAL CUT-OUT which operates independently of any THERMOSTAT. It shall be so arranged that the heater is disconnected and an auditory and visual warning is given at an INCUBATOR TEMPERATURE which does not exceed 40 °C.

The THERMAL CUT-OUT(S)

- shall be non-self-resetting but capable of being manually reset, or
- shall be self-resetting at an INCUBATOR TEMPERATURE between 34 °C and 39 °C and the alarm shall operate continuously until manually reset.

Compliance is checked by inspection and the following tests:

With the INFANT INCUBATOR set to operate as a BABY CONTROLLED INCUBATOR the THERMOSTAT is disabled and the SKIN TEMPERATURE SENSOR is separately maintained at a temperature below the CONTROL TEMPERATURE. At the time the alarm operates the INCUBATOR TEMPERATURE shall not exceed the temperature specified above and the supply to the heater shall be disconnected. The heater supply shall not be restored until either:

- *the THERMAL CUT-OUT is manually reset, or*
- *the INCUBATOR TEMPERATURE falls below 39 °C.*

- cc) In the NORMAL CONDITION of a BABY CONTROLLED INCUBATOR where the INFANT temperature as measured by the SKIN TEMPERATURE SENSOR is below the CONTROL TEMPERATURE, STEADY TEMPERATURE CONDITION shall be achieved without the operation of the THERMAL CUT-OUT.

Compliance is checked by temperature measurement and functional check with the INFANT INCUBATOR set to operate as a BABY CONTROLLED INCUBATOR at maximum CONTROL TEMPERATURE and the SKIN TEMPERATURE SENSOR separately maintained at least 2 °C below the CONTROL TEMPERATURE.

- dd) * After STEADY TEMPERATURE CONDITIONS of an AIR CONTROLLED INCUBATOR have been achieved, any sensed temperature deviation of the displayed air temperature exceeding ± 3 °C compared with the CONTROL TEMPERATURE shall cause an auditory and visual alarm to operate. The ME EQUIPMENT heater shall switch off if the displayed air temperature exceeds the CONTROL TEMPERATURE by 3 °C and shall remain on if the displayed air temperature is below the CONTROL TEMPERATURE.

Compliance is checked by inspection and the following two tests:

Test 1

Set the CONTROL TEMPERATURE to 32 °C. After the temperature indication has not varied by more than $\pm 0,5$ °C for at least 10 min, increase the displayed air temperature. Report whether the auditory and visual alarms operate and whether the ME EQUIPMENT heater switches off.

Test 2

As for test 1, but in this instance the CONTROL TEMPERATURE is set to 35 °C. After the temperature indication has not varied by more than $\pm 0,5$ °C for at least 10 min, decrease the displayed air temperature. Report whether the auditory and visual alarms operate and whether the heater remains in operation.

- ee) * After STEADY TEMPERATURE CONDITIONS of a BABY CONTROLLED INCUBATOR have been achieved, any deviation of the displayed SKIN TEMPERATURE exceeding ± 1 °C compared with the CONTROL TEMPERATURE shall cause an auditory and visual alarm to operate. The ME EQUIPMENT heater shall switch off when the displayed SKIN TEMPERATURE exceeds the CONTROL TEMPERATURE by more than 1 °C.

Compliance is checked by inspection and the following two tests:

Test 1

Set the CONTROL TEMPERATURE of the BABY CONTROLLED INCUBATOR to 36 °C and immerse the SKIN TEMPERATURE SENSOR in a water bath maintained at 36 °C ± 0,1 °C. After the temperature indication has not varied by more than ±0,5 °C for at least 10 min, increase the water bath temperature control setting to 38 °C. Report whether the auditory and visual alarms operate and whether the ME EQUIPMENT heater switches off.

Test 2

Set the CONTROL TEMPERATURE of the BABY CONTROLLED INCUBATOR to 36 °C and immerse the SKIN TEMPERATURE SENSOR in a water bath maintained at 36 °C ± 0,1 °C. After the temperature indication has not varied by more than ±0,5 °C for at least 10 min, decrease the water bath temperature control setting to 34 °C. Report whether the auditory and visual alarms operate.

201.15.4.2.2 Temperature settings

Additional subclauses:

201.15.4.2.2.101 * AIR CONTROLLED INCUBATOR range

For an AIR CONTROLLED INCUBATOR the range of the CONTROL TEMPERATURE shall be from 30 °C or less to not more than 37 °C, unless it can be overridden by a special action of the OPERATOR. In this case the maximum CONTROL TEMPERATURE shall not exceed 39 °C and this mode of operation shall be indicated with an easily recognizable warning light including or combined with relevant temperature range indication. The maximum setting of the CONTROL TEMPERATURE shall not be less than 36 °C.

201.15.4.2.2.102 * BABY CONTROLLED INCUBATOR range

For a BABY CONTROLLED INCUBATOR the range of the CONTROL TEMPERATURE shall be from 35 °C or less to not more than 37,5 °C, unless it can be overridden by a special action of the OPERATOR. In this case the maximum CONTROL TEMPERATURE shall not exceed 39 °C and this mode of operation shall be indicated with an easily recognizable warning light including or combined with relevant temperature range indication.

201.16 ME SYSTEMS

Clause 16 of the general standard applies.

201.17 Electromagnetic compatibility of ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS

Clause 17 of the general standard applies.

202 Electromagnetic compatibility – Requirements and test

IEC 60601-1-2:2007 applies except as follows:

202.6.2.3 Radiated RF electromagnetic fields**202.6.2.3.1 Requirements**

Replacement:

For radiated radio-frequency electromagnetic fields, the INFANT INCUBATOR and/or system shall

- continue to perform its intended function as specified by the MANUFACTURER at a level up to 3 V/m for the frequency range of the collateral standard for EMC;
- continue to perform its intended function as specified by the MANUFACTURER or fail without causing HARM at a level up to 10 V/m for the frequency range of the collateral standard for EMC.

210 Requirements for the development of physiologic closed-loop controllers

IEC 60601-1-10:2007 applies except as follows:

210.5.1 * Instructions for use

Subclause 5.1 of IEC 60601-1-10 does not apply.

210.5.2 Technical description

The information specified in 5.1 of IEC 60601-1-10 shall be included in the technical description.

210.6.1 USABILITY

Subclause 6.1 of IEC 60601-1-10 does not apply.

NOTE Requirements for USABILITY are specified elsewhere in this particular standard.

210.6.3 * PCLCS VARIABLE logging

Subclause 6.3 of IEC 60601-1-10 does not apply.

210.8.2.2.6 * Responses of the PCLCS

Subclause 8.2.2.6 of IEC 60601-1-10 does not apply.

Annexes

The annexes of the general standard apply.

Annex AA (informative)

Particular guidance and rationale

The following are rationales for specific clauses and subclause in this particular standard, with clause and subclause numbers parallel to those in the body of the document.

Subclause 201.1.3 – Collateral standards

The experts of the working group have discussed and determined that some of the requirements and terminology of the collateral standard IEC 60601-1-10 are not applicable.

These are addressed in the particular clauses.

For usual INFANT INCUBATORS:

- COMMAND VARIABLE is the skin CONTROL TEMPERATURE setting;
- CONTROLLER OUTPUT VARIABLE is heater power;
- MANIPULATED VARIABLE is air temperature;
- PHYSIOLOGIC VARIABLE is the measured skin temperature of the INFANT;
- FEEDBACK VARIABLE is the output of the SKIN TEMPERATURE SENSOR;
- one of the FALLBACK MODE may be cut-off the heater power.

These definitions are for information and may differ for an INFANT INCUBATOR using different technologies.

Subclause 201.4.3 – ESSENTIAL PERFORMANCE

The experts of the working group have discussed and determined that these requirements are the essential requirements or essence that a warming therapy device (i.e. INFANT INCUBATOR, warmer, HEATING DEVICES supplying heat via BLANKETS, PADS or MATTRESSES, etc) must comply to.

As an example, the intended use of an INFANT INCUBATOR or warmer is to apply heat to an INFANT and to keep the temperature stable within a safe region. The accuracy of the set temperature to the real temperature must be maintained within the range required by the standard and listed as a requirement in the ESSENTIAL PERFORMANCE table. If the temperature varies beyond the range listed in the requirement then the device must supply an alarm.

It should be noted that the time relationship between PATIENT and warming therapy treatment was evaluated in the discussion to resolve essential requirements. These types of devices (INFANT INCUBATOR/warmer) have real measurable response times built into most failure mode activities as opposed to ventilators or implantable devices. Therefore it was considered appropriate that this requirement, combined with the requirement which stipulates that a failure to maintain a state of thermal performance must be accompanied by an audible alarm that would allow a clinician to take the appropriate mitigating actions, would cover all of the essential requirements for this type of device.

Subclause 201.5.3 a) – Ambient temperature, humidity, atmospheric pressure

Relatively precise requirements on temperature accuracy and constancy of INFANT INCUBATORS are of great importance for satisfactory treatment of the PATIENT. It is considered that these requirements should be as restrictive as generally technically possible within the

ambient temperature range, which is normal for INFANT INCUBATORS within the scope of this standard. The test ambient temperature range has therefore been limited to 21 °C to 26 °C.

Subclause 201.7.2.101 – Oxygen monitor

INFANTS requiring supplemental oxygen are at added RISK since their arterial oxygenation is not considered adequate while breathing ambient air. Inadequate amounts of supplemental oxygen may result in brain damage or death, and excessive amounts of supplemental oxygen have been associated with an increased RISK of retinopathy of prematurity (ROP) (retrolental fibroplasia RLF). While known concentrations of oxygen cannot be directly related to the adequacy of arterial blood gas values, it is important that attending personnel be aware of inspired concentrations (as well as other factors influencing arterial oxygenation) in order to be able to determine the reason for observed changes in the physiologic state of the INFANT.

Subclause 201.7.4.2 – Control devices

In the clinical situation the range of temperature used for BABY CONTROLLED INCUBATORS is usually between 35 °C and 37 °C. Therefore narrower intervals are required for BABY CONTROLLED INCUBATORS.

Situations have been reported whereby incorrect settings of the oxygen control have been made due to close proximity of the “max” and “min” markings on the control knob scale. 100% oxygen has thus been administered instead of 21 %, which was intended.

Subclause 201.7.9.2.2 – Warnings and safety notices

- a) It is inherent in INFANT INCUBATOR design and function that in order for it to be effective for one PATIENT, it may be potentially harmful to another. It is necessary therefore, that qualified personnel with the necessary individual PATIENT information and medical knowledge are responsible for ordering all aspects of INFANT INCUBATOR use.
- b) The air temperature control system of an INFANT INCUBATOR cannot be expected to provide protection against overheating of the INFANT due to direct radiation from sunlight or other radiant sources. Protection against this HAZARD can only be achieved by preventing its occurrence.
- c), d) Several oxygen fire accidents in INFANT INCUBATORS have been reported (M. Cara, *La Nouvelle Presse Médicale*, 22 April 1978, 7, No. 16). Alcohol left in the enclosure after a cleaning procedure is suspected to be the primary ignited material. Arcs from contacts in the THERMOSTAT are thought to be the source of ignition.
- e) The overloading of shelves could result in the INFANT INCUBATOR tipping over or mechanical damage which could result in a HAZARD. Subclause 9.4.2.2 of IEC 60601-1:2005 meets the test requirement necessary for INFANT INCUBATORS.
- k) See rationale to subclause 201.15.4.1.101.

Subclause 201.7.9.2.8 – Start-up PROCEDURE

It is necessary to know the warm-up time in order to prepare the INFANT INCUBATOR for its function.

Subclause 201.7.9.2.9 – Operating instructions

- a) Improper location or means of attachment of the SKIN TEMPERATURE SENSOR could cause an incorrect temperature reading or inadequate control of SKIN TEMPERATURE which would result in possible hypothermia or hyperthermia.
- c) See rationale for 201.12.1.108.
- d) See subclause 201.7.9.2.2 e).

Subclause 201.9.6.2.1.101 – Sound level within the COMPARTMENT

Current knowledge indicates that it is unwise to keep preterm INFANTS in an environment with ambient sound levels above 50 dBA and with alarm impulses as high as 80 dBA. This knowledge has developed along three fronts:

- 1) What is the level of background noise that will interfere with INFANT sleep?
- 2) What is the level of background noise that will interfere with an INFANT'S ability to discern the nuances of its mother's voice?
- 3) What is the level of impulse noise that will cause dangerous changes in the preterm newborn brain?

With respect to the last item, there is data from as far back as 1980, in a study from Long et al. [6] that showed marked elevations of intracranial pressure to noise impulses of 70-75 dBA in the preterm INFANT, when superimposed on an ambient noise level of 55-60 dBA. On the other fronts, considerable data has been gathered in recent years that documented difficulty with INFANT sleep and intelligibility of speech at ambient sound levels above 50 dBA. Much of this information is summarized by Philbin et al. in *Recommended Permissible Noise Criteria for Occupied, Newly Constructed or Renovated Hospital Nurseries* [7].

Based on the research, recommended standards for Newborn ICU Design have now been reduced to require ambient sound levels to not exceed a L_{eq} of 45 dBA, and an L_{max} of 65 dBA [8]. The American Institute of Architects Guidelines for Design and Construction of Health Care Facilities [9] and the American Academy of Pediatrics Guidelines for Perinatal Care [10] currently specify an L_{eq} of 50 dBA and L_{max} of 70 dBA and will likely lower these to match the lower levels recommended in the standard for NICU construction.

Although INFANT INCUBATORS meeting the minimum requirements of this standard are considered safe and effective, clearly the research points toward the benefits of even lower INFANT environment sound levels. As the noise level of the NICU is lowered, the impact of the INFANT INCUBATOR'S contribution to the INFANT'S environment noise is increased. Both the INFANT INCUBATOR'S steady background sound level and impulse sounds resulting from alarms, door or drawer closures and the like should be considered in future device designs. MANUFACTURERS should strive for INFANT chamber sound levels that are compatible with the Recommended Standards for Newborn ICU Design [11].

Subclause 201.9.6.2.1.102 – Audible alarm sound level

65 dB(A) is a rather high noise level in an intensive care nursery. Recent improvements in nursing care practices reduce noise levels and PATIENT disturbances to a minimum. Therefore the OPERATOR should have the option to reduce this sound level. OPERATORS have requested the option for adjusting frequency of auditory alarms for better identification of the particular INFANT INCUBATOR which is sounding the alarm.

Subclause 201.9.6.2.103 – Audible alarms sound level within COMPARTMENT

See rationale for 201.9.6.2.1.101.

Subclause 201.9.8.3.101 – Barriers

An INFANT can crawl out of an open INFANT INCUBATOR port and can fall to the floor. Side panels can collapse allowing an INFANT to roll out of a bassinet. Poorly designed barriers may fail to retain the INFANT.

Subclause 201.11.2 – Fire prevention

During the review of this document, the committee was requested to consider adding a flammability requirement to the INFANT MATTRESS. Because the committee could find no evidence to support an addition of this type, this brief rationale was added to the clause.

MATTRESSES or PADS usually consist of two materials which serve two different functions. The filler functions to support or cradle the INFANT while the surface material acts as a barrier from the inner material. The primary requirement of the surface material is to present no HAZARD to the PATIENT which could contact the PATIENT under a system single fault failure. In most clinical applications the outer surface has been observed to be covered with additional coverings consisting of a natural fiber (cotton or materials supplied by PATIENT'S parent) based material which is not specifically flame retardant but functions to further reduce the low abrasion qualities of the PAD'S cover with the neonate's skin. The primary requirements of the filler material are to provide a comfortable surface for long term stay of the PATIENT.

Since there is no source of ignition inside the bassinet of an INFANT RADIANT WARMER, the RISK of fire ignition in the area of the MATTRESS is limited since the requirements of subclause 6.5 of the general standard for an OXYGEN RICH ENVIRONMENT have been met. No incident has been reported for many years concerning fire ignition inside the bassinet of a warmer. Also, even with warmer MATTRESSES, additional concerns were discussed around the toxicity of fumes that can be produced by materials that have been treated with flame retardant additives.

Subclause 201.11.6.2 – Overflow in ME EQUIPMENT

“Min” indication is required because lack of humidity may be hazardous for the PATIENT. “Max” indication is needed to prevent overfilling and spillage.

Subclause 201.11.6.6 – Cleaning and disinfection of ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS

See also rationale 201.7.9.2.2

Subclause 201.12.1.101 – Stability of INCUBATOR TEMPERATURE

It is recognized that apnoea can result from variations in an INCUBATOR TEMPERATURE. While there is no scientific evidence to show that temperature variations normally encountered in INFANT INCUBATORS result in apnoea, a conservative value has been selected.

Subclause 201.12.1.102 – Uniformity of INCUBATOR TEMPERATURE

Long experience of both the medical and technical requirements for INFANT INCUBATORS has shown that this level of performance (1°C) is satisfactory in maintaining the temperature of the INFANT and readily achievable technically.

Subclause 201.12.1.103 – Accuracy of SKIN TEMPERATURE SENSOR

The SKIN TEMPERATURE SENSOR indication of temperature error is only a part of the total error associated with skin surface temperature measurement. Other errors can be introduced by variation of the area of sensor contact, contact pressure and heat exchange between the sensor and its environment. The accuracy is most important at 36 °C which is around the normal patient skin temperature. Accuracy to this degree is required to establish the best possible function of the SKIN TEMPERATURE SENSOR control system.

Subclause 201.12.1.104 – Accuracy between SKIN TEMPERATURE and CONTROL TEMPERATURE

Accuracy to this degree is required to establish the best possible function of the SKIN TEMPERATURE SENSOR control system.

It is recognized that the recommended compliance check method does not simulate the situation of NORMAL USE of ME EQUIPMENT. The uncertainties mentioned in 201.12.1.104 of this rationale, especially the different heat exchanges between the SKIN TEMPERATURE SENSOR and its environment, make it difficult to specify such a check method. However, the specified check method is considered to be gradually more representative for measurement of the true skin surface temperature the more the skin surface temperature has converged towards the temperature of the ambient air.

Subclause 201.12.1.105 – Accuracy of INCUBATOR TEMPERATURE indication

For the safe use of an INFANT INCUBATOR it is necessary to be able to check the INCUBATOR TEMPERATURE independently of the CONTROL TEMPERATURE, particularly when it is working as a BABY CONTROLLED INCUBATOR or if the THERMOSTAT has failed. See also the rationale for 201.12.2.103.

Subclause 201.12.1.106 – *Accuracy of INCUBATOR TEMPERATURE control

For the safe use of an INFANT INCUBATOR it is necessary to be able to check the INCUBATOR TEMPERATURE independently of the CONTROL TEMPERATURE, particularly when it is working as a BABY CONTROLLED INCUBATOR or if the THERMOSTAT has failed. See also the rationale to 201.12.2.101.

Subclause 201.12.1.107 – Warm-up time

It is necessary to know the warm-up time in order to prepare the INFANT INCUBATOR for its function.

Subclause 201.12.1.108 – Overshoot of INCUBATOR TEMPERATURE

See rationale 201.12.1.101.

Subclause 201.12.1.109 – Accuracy of indication of relative humidity

Knowledge of the level of relative humidity is important for respiratory care of the INFANT and for assessing air temperature requirements. INFANT heat loss is reduced as the relative humidity is increased while maintaining air temperature constant.

Subclause 201.12.1.110 – Oxygen control

Relatively low oxygen concentrations for the PATIENT may cause brain damage. Relatively high oxygen concentration for the PATIENT may cause a retinopathy of prematurity (ROP). In SINGLE FAULT CONDITION the use of one O₂ sensor may cause a safety HAZARD for the INFANT. Therefore, for this operation, the O₂ sensors are required to operate independently.

Subclause 201.12.1.111 – Air velocity

The temperature distribution requirements should not be met at the expense of high air velocities which will increase evaporative water loss of the PATIENT. The limit 0.35 m/s is derived from measurements on units considered as acceptable in this respect.

Subclause 201.12.1.112 – Weighing Scale

Weight scales used in pediatric medical equipment have unique requirements that differ significantly from those of weight scales used in general commercial or domestic weighing applications. Absolute accuracy is important, however not to the degree of accuracy (1/1000) required by commercial scales used for monetary transactions. More important from a clinical application is the information provided by weight trends, demonstrating an increase or decrease trend in the weight of the INFANT PATIENT. Absolute accuracy is very difficult at best due to electrical leads, tubing, and other PATIENT care devices that cannot be completely eliminated from the measurement.

Because weighing an INFANT is a difficult process requiring both hands of the OPERATOR in the manipulation of the INFANT PATIENT, it is necessary that the weight reading be held and displayed until such time as the OPERATOR has completed the PROCEDURE. The weight reading should be displayed until the OPERATOR has recorded it or stored it, if electronic storage is an option.

An INFANT PATIENT needs to be contained in a heated, controlled environment for an extended period of time. Moving an INFANT for any reason can be harmful to the INFANT PATIENT'S well being. INFANT PATIENTS often remain in their controlled environment, INCUBATOR or INFANT RADIANT WARMER, for 2 or more weeks. During this time it is necessary for the OPERATOR to assure the calibration of the weight scale. Additionally, it may be necessary for the OPERATOR to be able to adjust the calibration should the weight scale be out of calibration without the necessity to remove the scale or move the INFANT for calibration.

Subclause 201.12.2.101 – Indication of SKIN TEMPERATURE indication

Even if it cannot be assumed that in all situations the SKIN TEMPERATURE SENSOR is measuring the true SKIN TEMPERATURE, clear visibility of this parameter is required to enable the OPERATOR to supervise the function of the control system.

Subclause 201.12.2.102 – Indication of the mode of operation

Lack of information about the control mode may result in a HAZARD for the PATIENT.

Subclause 201.12.3.101 – Air circulation fan

Air circulation patterns, altered when fans have failed or when air vents have been blocked by BLANKETS, have, in reported cases, caused the INFANT'S environment temperature to exceed safe levels without alarm activation or heater safety cut-off.

Subclause 201.12.3.102 – Connector to SKIN TEMPERATURE SENSOR

SKIN TEMPERATURE SENSORS are fragile, and the wires which connect the sensors to the control unit may break after a period of use, causing an open circuit. Also, the insulation separating the two wires may deteriorate or moisture could short-circuit the sensor. The use of open- or short-circuited or defective sensors or the incorrect connection of a sensor to the control unit can cause errors in the operation of the control system.

Subclause 201.12.4.2.101 – CO₂-concentration

It is considered that a general test, applicable to all INFANT INCUBATORS, should be prescribed, giving definite performance features. It was recognized that mixing of CO₂ within the air of the INFANT COMPARTMENT is not so easy to realize and therefore a mixture of CO₂/air should be administered, instead.

Subclause 201.13.2.6 – Leakage of liquid

During NORMAL USE quantities of liquid are likely to be deposited inside the COMPARTMENT, particularly on the INFANT tray. Quantities of up to 200 ml are considered as NORMAL CONDITION and, therefore, all protective measures should prevent the ingress of liquid into the INFANT INCUBATOR control system.

Subclause 201.15.4.1.101 – Temperature sensors

The response of the rectal temperature of the INFANT to environmental temperature changes is slow and is not suitable for controlling the INCUBATOR TEMPERATURE. The requirement of this subclause is intended to eliminate wrong applications of the SKIN TEMPERATURE SENSOR.

Subclause 201.15.4.2.1 aa)

The air an INFANT breathes shall not exceed 40 °C at any time. Tracheal inspired air temperatures above 40 °C appear to increase the work of breathing and the incidence of laryngeal spasm.

In the event of failure of the primary THERMOSTAT and subsequent rise of INCUBATOR TEMPERATURE, an alarm must sound to alert personnel to the danger of over-heating the INFANT.

Subclause 201.15.4.2.1 dd) and ee)

An infant's body temperature may rise or fall rapidly in response to a change in the infant's environment. Open portholes, open doors, heating system failures amongst other causes, can affect the INCUBATOR TEMPERATURE. A significant drop or rise in INCUBATOR TEMPERATURE may have a harmful effect on an INFANT and the caregiver should be alerted to such a condition. The limits for alarm activation specified here are considered appropriate for this purpose.

Subclause 201.15.4.2.2.101 – AIR CONTROLLED INCUBATOR range

The specific requirements are considered to meet current medical needs whilst limiting HAZARDS resulting from wrong temperature settings.

Subclause 201.15.4.2.2.102 – BABY CONTROLLED INCUBATOR range

Under the conditions of normal care, some preterm babies can have a core temperature of up to 38 °C; this can be normal and can require a higher SKIN TEMPERATURE.

Subclause 210.5.1 – Instructions for use

The information required by 5.1 of IEC 60601-1-10 is necessary for SERVICE PERSONNEL but not for other OPERATORS.

Subclause 210.6.3 – PCLCS VARIABLE logging

The experts of the working group have discussed and determined that the requirement for variable logging of the collateral standard IEC 60601-1-10 is not applicable, because many BABY CONTROLLED INCUBATORS which do not have this facility have been used safely for many decades.

Subclause 210.8.2.2.6 – * Responses of the PCLCS

The experts of the working group have discussed and determined that the requirement for responses of the PCLCS of the collateral standard IEC 60601-1-10 is not applicable, because relevant requirements are specified in other subclauses of this particular standard.

Bibliography

- [1] IEC 60601-2-20, *Medical electrical equipment – Part 2-20: Particular requirements for the basic safety and essential performance of infant transport incubators*
- [2] IEC 60601-2-21, *Medical electrical equipment – Part 2-21: Particular requirements for the basic safety and essential performance of infant radiant warmers*
- [3] IEC 80601-2-35, *Medical electrical equipment – Part 2-35: Particular requirements for the basic safety and essential performance of blankets, pads and mattresses, intended for heating in medical use³⁾*
- [4] IEC 60601-2-50, *Medical electrical equipment – Part 2-50: Particular requirements for the basic safety and essential performance of infant phototherapy equipment*
- [5] IEC 61672-1, *Electroacoustics – Sound level meters – Part 1: Specifications*
- [6] LONG, JG, LUCEY, JF, PHILIP, AGS. Noise and hypoxemia in the intensive care nursery. *Pediatrics*, 1980, 65: p.143-145
- [7] PHILBIN, MK, ROBERTSON, A, HALL, JW. Recommended Permissible Noise Criteria for Occupied, Newly Constructed or Renovated Hospital Nurseries. *J Perinatology*, 1999:19(8) Part1, p. 559-563
- [8] WHITE, RD. Recommended Standards for Newborn ICU Design. *J Perinatol*, 2006, 26(Suppl. 3): p. S2-18
- [9] *Guidelines for Design and Construction of Hospital and Health Care Facilities*. Washington, DC: The American Institute of Architects Academy of Architecture for Health, 2006
- [10] *Guidelines for Perinatal Care*, 6th ed. Elk Grove Village, IL/Washington, DC: American Academy of Pediatrics/American College of Obstetricians and Gynecologists.
- [11] Committee to Establish Recommended Standards for Newborn ICU Design. *Recommended Standards for Newborn ICU Design*. South Bend, IN: Memorial Hospital of South Bend; 1999

³⁾ To be published.

Index of defined terms used in this particular standard

ACCESSORY	IEC 60601-1:2005, 3.3
ACCOMPANYING DOCUMENT	IEC 60601-1:2005, 3.4
AIR CONTROLLED INCUBATOR	201.3.201
ALARM SIGNAL	IEC 60601-1-8:2007, 3.9
ALARM SYSTEM	IEC 60601-1-8:2007, 3.11
APPLIED PART	EC 60601-1:2005, 3.8
AUDIO PAUSED	IEC 60601-1-8:2007, 3.13
AVERAGE INCUBATOR TEMPERATURE	201.3.202
AVERAGE TEMPERATURE	201.3.203
BABY CONTROLLED INCUBATOR	201.3.204
BASIC SAFETY	IEC 60601-1:2005, 3.10
BLANKET	IEC 80601-2-35:2009, 201.3.201
COLD CONDITION	IEC 60601-1:2005, 3.16
COMMAND VARIABLE	IEC 60601-1-10:2007, 3.4
COMPARTMENT	201.3.205
CONTROL TEMPERATURE	201.3.206
CONTROLLER OUTPUT VARIABLE	IEC 60601-1-10:2007, 3.7
ESSENTIAL PERFORMANCE	IEC 60601-1:2005, 3.27
FALLBACK MODE	IEC 60601-1-10:2007, 3.11
FEEDBACK VARIABLE	IEC 60601-1-10:2007, 3.12
HAZARD	IEC 60601-1:2005, 3.39
HAZARDOUS SITUATION	EC 60601:2005, 3.40
HEATING DEVICE	IEC 80601-2-35:2009, 201.3.207
INCUBATOR TEMPERATURE	201.3.207
INFANT	201.3.208
INFANT INCUBATOR	201.3.209
INFANT PHOTOTHERAPY EQUIPMENT	IEC 60601-2-50:2009, 201.3.203
INFANT RADIANT WARMER	IEC 60601-2-21:2009, 201.3.203
INFANT TRANSPORT INCUBATOR	IEC 60601-2-20:2009, 201.3.211
MANIPULATED VARIABLE	IEC 60601-1-10:2007, 3.15
MANUFACTURER	IEC 60601-1:2005, 3.55
MATTRESS	IEC 80601-2-35:2009, 201.3.208
MECHANICAL HAZARD	EC 60601-1:2005, 3.61
ME EQUIPMENT (MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT)	IEC 60601-1:2005, 3.63
ME SYSTEM (MEDICAL ELECTRICAL SYSTEM)	IEC 60601-1:2005, 3.64
NORMAL CONDITION	IEC 60601-1:2005, 3.70
NORMAL USE	IEC 60601-1:2005, 3.71
OPERATOR	IEC 60601-1:2005, 3.73
OXYGEN RICH ENVIRONMENT	IEC 60601-1:2005, 3.75
PAD	IEC 80601-2-35:2009, 201.3.210
PATIENT	IEC 60601-1:2005, 3.76
PCLCS (PHYSIOLOGIC CLOSED-LOOP CONTROL SYSTEM)	IEC 60601-1-10:2007, 3.19

PHYSIOLOGIC CLOSED-LOOP CONTROLLER (PCLC)	IEC 60601-1-10:2007, 3.20
PHYSIOLOGIC VARIABLE	IEC 60601-1-10:2007, 3.21
PROCEDURE	IEC 60601-1:2005, 3.88
PROGRAMMABLE ELECTRICAL MEDICAL SYSTEMS (PEMS)	IEC 60601-1:2005, 3.90
RISK	IEC 60601-1:2005, 3.102
RISK MANAGEMENT FILE	IEC 60601-1:2005, 3.108
SERVICE PERSONNEL	IEC 60601-1:2005, 3.113
SINGLE FAULT CONDITION	IEC 60601-1:2005, 3.116
SKIN TEMPERATURE	201.3.210
SKIN TEMPERATURE SENSOR	201.3.211
STEADY TEMPERATURE CONDITION	201.3.212
SUPPLY MAINS	IEC 60601:2005, 3.120
THERMAL CUT-OUT	IEC 60601:2005, 3.124
THERMOSTAT	IEC 60601:2005, 3.126
TOOL	IEC 60601-1:2005, 3.127
TYPE B APPLIED PART	IEC 60601-1:2005, 3.132
USABILITY	IEC 60601-1-6:2006, 3.11
VARIABLE	IEC 60601-1-10:2007, 3.28

Withd
IECNORM.COM : Click to view the full PDF of IEC 60601-2-19:2009

IECNORM.COM : Click to view the full PDF of IEC 60601-2-19:2009

SOMMAIRE

AVANT-PROPOS.....	39
INTRODUCTION.....	41
201.1 Domaine d'application, objet et normes connexes	42
201.2 Références normatives	44
201.3 Termes et définitions.....	44
201.4 Exigences générales	46
201.5 Exigences générales relatives aux essais des APPAREILS EM	47
201.6 Classification des APPAREILS EM et des SYSTÈMES EM.....	48
201.7 Identification, marquage et documentation des APPAREILS EM	48
201.8 Protection contre les DANGERS d'origine électrique provenant des APPAREILS EM.....	50
201.9 Protection contre les DANGERS MÉCANIQUES des APPAREILS EM et SYSTÈMES EM	50
201.10 Protection contre les DANGERS dus aux rayonnements involontaires ou excessifs.....	52
201.11 Protection contre les températures excessives et les autres DANGERS	52
201.12 Précision des commandes, des instruments et protection contre les caractéristiques de sortie présentant des risques.....	53
201.13 SITUATIONS DANGEREUSES et conditions de défaut.....	59
201.14 SYSTÈMES ÉLECTROMÉDICAUX PROGRAMMABLES (SEMP)	60
201.15 Construction de l'APPAREIL EM	60
201.16 SYSTÈMES EM.....	63
201.17 Compatibilité électromagnétique des APPAREILS EM et des SYSTÈMES EM.....	63
202 Compatibilité électromagnétique – Exigences et essais.....	63
210 Exigences pour le développement des régulateurs physiologiques en boucle fermée	63
Annexes	64
Annexe AA (informative) Guide particulier et justifications	65
Bibliographie.....	73
Index des termes définis utilisés dans la présente norme particulière	74
Figure 201.101 – Mesure de la TEMPÉRATURE CUTANÉE DU NOUVEAU-NÉ	46
Figure 201.102 – Variation de la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR	46
Figure 201.103 – Implantation des dispositifs d'essai de poids	57
Tableau 201.101 – Exigences supplémentaires de PERFORMANCES ESSENTIELLES	47

COMMISSION ÉLECTROTECHNIQUE INTERNATIONALE

APPAREILS ÉLECTROMÉDICAUX –

Partie 2-19: Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles des incubateurs pour nouveau-nés

AVANT-PROPOS

- 1) La Commission Électrotechnique Internationale (CEI) 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, des Spécifications techniques, des Rapports techniques, des Spécifications accessibles au public (PAS) et des Guides (ci-après dénommés "Publication(s) de la CEI"). 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 de la CEI intéressés sont représentés dans chaque comité d'études.
- 3) Les Publications de la CEI se présentent sous la forme de recommandations internationales et sont agréées comme telles par les Comités nationaux de la CEI. Tous les efforts raisonnables sont entrepris afin que la CEI s'assure de l'exactitude du contenu technique de ses publications, la CEI ne peut pas être tenue responsable de l'éventuelle mauvaise utilisation ou interprétation qui en est faite par un quelconque utilisateur final.
- 4) Dans le but d'encourager l'uniformité internationale, les Comités nationaux de la CEI s'engagent, dans toute la mesure possible, à appliquer de façon transparente les Publications de la CEI dans leurs publications nationales et régionales. Toutes divergences entre toutes Publications de la CEI et toutes publications nationales ou régionales correspondantes doivent être indiquées en termes clairs dans ces dernières.
- 5) La CEI n'a prévu aucune procédure de marquage valant indication d'approbation et n'engage pas sa responsabilité pour les équipements déclarés conformes à une de ses Publications.
- 6) Tous les utilisateurs doivent s'assurer qu'ils sont en possession de la dernière édition de cette publication.
- 7) Aucune responsabilité ne doit être imputée à la CEI, à ses administrateurs, employés, auxiliaires ou mandataires, y compris ses experts particuliers et les membres de ses comités d'études et des Comités nationaux de la CEI, pour tout préjudice causé en cas de dommages corporels et matériels, ou de tout autre dommage de quelque nature que ce soit, directe ou indirecte, ou pour supporter les coûts (y compris les frais de justice) et les dépenses découlant de la publication ou de l'utilisation de cette Publication de la CEI ou de toute autre Publication de la CEI, ou au crédit qui lui est accordé.
- 8) L'attention est attirée sur les références normatives citées dans cette publication. L'utilisation de publications référencées est obligatoire pour une application correcte de la présente publication.
- 9) L'attention est attirée sur le fait que certains des éléments de la présente Publication de la CEI 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.

La Norme internationale CEI 60601-2-19 a été établie par le sous-comité 62D: Appareils électromédicaux, du comité d'études 62 de la CEI: Équipements électriques dans la pratique médicale.

Cette deuxième édition annule et remplace la première édition parue en 1990 et son Amendement 1 (1996). Cette édition constitue une révision technique. Elle a été mise à jour de façon à correspondre structurellement à la troisième édition (2005) de la CEI 60601-1.

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

FDIS	Rapport de vote
62D/727/FDIS	62D/756/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 particulière.

Cette publication a été rédigée selon les Directives ISO/CEI, Partie 2.

Dans la présente norme, les caractères d'imprimerie suivants sont utilisés:

- Exigences et définitions: caractères romains.
- *Modalités d'essais: caractères italiques.*
- Indications de nature informative apparaissant hors des tableaux, comme les notes, les exemples et les références: petits caractères. Le texte normatif à l'intérieur des tableaux est également en petits caractères.
- TERMES DÉFINIS A L'ARTICLE 3 DE LA NORME GÉNÉRALE, DE LA PRÉSENTE NORME PARTICULIÈRE OU COMME NOTÉS: PETITES MAJUSCULES.

Concernant la structure de la présente norme, le terme:

- "article" désigne l'une des dix-sept sections numérotées dans la table des matières, avec toutes ses subdivisions (par exemple, l'Article 7 inclut les paragraphes 7.1, 7.2, etc.);
- "paragraphe" désigne une subdivision numérotée d'un article (par exemple, 7.1, 7.2 et 7.2.1 sont tous des paragraphes appartenant à l'Article 7).

Dans la présente norme, les références à des articles sont précédées du mot "Article" suivi du numéro de l'article concerné. Dans la présente norme particulière, les références aux paragraphes utilisent uniquement le numéro du paragraphe concerné.

Dans la présente norme, la conjonction "ou" est utilisée avec la valeur d'un "ou inclusif", ainsi un énoncé est vrai si une combinaison des conditions quelle qu'elle soit est vraie.

Les formes verbales utilisées dans la présente norme sont conformes à l'usage donné à l'Annexe H des Directives ISO/CEI, Partie 2. Pour les besoins de la présente norme:

- "devoir" mis au présent de l'indicatif signifie que la satisfaction à une exigence ou à un essai est obligatoire pour la conformité à la présente norme;
- "il convient/il est recommandé" signifie que la satisfaction à une exigence ou à un essai est recommandée mais n'est pas obligatoire pour la conformité à la présente norme;
- "pouvoir" mis au présent de l'indicatif est utilisé pour décrire un moyen admissible pour satisfaire 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 à consulter à l'Annexe AA.

Une liste de toutes les parties de la CEI 60601, sous le titre général: *Appareils électromédicaux*, est disponible sur le site web de la CEI.

Le comité a décidé que le contenu de cette publication ne sera pas modifié avant la date de maintenance indiquée sur le site web de la CEI sous "<http://webstore.iec.ch>" dans les données relatives à la publication recherchée. A cette date, la publication sera

- reconduite,
- supprimée,
- remplacée par une édition révisée, ou
- amendée.

Le contenu du corrigendum de février 2012 a été pris en considération dans cet exemplaire.

INTRODUCTION

Les exigences minimales de sécurité spécifiées dans la présente norme particulière sont considérées comme assurant un degré pratique de sécurité dans le fonctionnement des INCUBATEURS POUR NOUVEAU-NÉS.

La présente norme particulière modifie et complète la CEI 60601-1:2005, *Appareils électromédicaux – Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles*, appelée norme générale dans la suite du texte.

Les exigences sont suivies de spécifications relatives aux essais correspondants.

Une ligne directrice générale et une justification relatives aux exigences de la présente norme particulière sont indiquées à l'Annexe AA.

On considère que la connaissance des raisons qui ont conduit à énoncer ces exigences non seulement facilitera l'application correcte de la présente norme particulière, mais accélérera en son temps toute révision rendue nécessaire par suite de changements dans la pratique clinique ou d'évolutions technologiques. Cependant, cette annexe ne fait pas partie des exigences de la présente norme.

IECNORM.COM : Click to view the full PDF of IEC 60601-2-19:2009

APPAREILS ÉLECTROMÉDICAUX –

Partie 2-19: Exigences particulières pour la sécurité de base et les performances essentielles des incubateurs pour nouveau-nés

201.1 Domaine d'application, objet et normes connexes

L'Article 1 de la norme générale¹⁾ s'applique avec les exceptions suivantes:

201.1.1 Domaine d'application

Remplacement:

La présente Norme internationale s'applique à la SÉCURITÉ DE BASE et aux PERFORMANCES ESSENTIELLES des INCUBATEURS POUR NOUVEAU-NÉS, tels que définis en 201.3.209 de la présente norme, également désignés sous le terme APPAREILS EM.

Si un article ou un paragraphe est spécifiquement destiné à être applicable uniquement aux APPAREILS EM ou uniquement aux SYSTÈMES EM, le titre et le contenu de cet article ou de ce paragraphe l'indiquent. Si tel n'est pas le cas, l'article ou le paragraphe s'applique à la fois aux APPAREILS EM et aux SYSTÈMES EM, selon le cas.

Les DANGERS inhérents à la fonction physiologique prévue des APPAREILS EM ou des SYSTÈMES EM dans le cadre du domaine d'application de la présente norme ne sont pas couverts par des exigences spécifiques contenues dans la présente norme, à l'exception de 7.2.13 et de 8.4.1 de la norme générale.

NOTE Voir aussi 4.2 de la norme générale.

La présente norme particulière spécifie les exigences de sécurité relatives aux INCUBATEURS POUR NOUVEAU-NÉS, mais des méthodes alternatives de conformité avec un article spécifique, en démontrant un niveau équivalent de sécurité, ne seront pas jugées comme non conformes, si le FABRICANT a démontré dans son DOSSIER DE GESTION DES RISQUES que le RISQUE présenté par le DANGER s'est révélé avoir un niveau acceptable, lorsqu'il a été évalué par rapport aux avantages du traitement présentés par le dispositif.

La présente norme particulière ne s'applique pas:

- aux dispositifs délivrant de la chaleur par l'intermédiaire de COUVERTURES, COUSSINS ou MATELAS en usage médical; voir la CEI 80601-2-35 [3]²⁾ à titre informatif;
- aux INCUBATEURS RADIANTS POUR NOUVEAU-NÉS, voir la CEI 60601-2-21 [2] à titre informatif;
- aux INCUBATEURS DE TRANSPORT POUR NOUVEAU-NÉS; voir la CEI 60601-2-20 [1] à titre informatif;
- aux APPAREILS DE PHOTOTHÉRAPIE POUR NOUVEAU-NÉS, voir la CEI 60601-2-50 [4] à titre informatif.

201.1.2 Objet

Remplacement:

¹⁾ La norme générale est la CEI 60601-1:2005, *Appareils électromédicaux – Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles*.

²⁾ Les chiffres entre crochets se réfèrent à la Bibliographie.

L'objet de la présente norme particulière est d'établir des exigences particulières pour la SÉCURITÉ DE BASE et les PERFORMANCES ESSENTIELLES des INCUBATEURS POUR NOUVEAU-NÉS définis en 201.3.208, qui réduisent les dangers vis-à-vis du PATIENT et de l'OPÉRATEUR, et de spécifier des essais servant à vérifier la conformité aux exigences.

201.1.3 * Normes collatérales

Addition:

La présente norme particulière se rapporte aux normes collatérales applicables listées dans l'Article 2 de la CEI 60601-1 et l'Article 2 de la présente norme particulière.

La CEI 60601-1-2 et la CEI 60601-1-10 s'appliquent telle que modifiées respectivement par l'Article 202 et l'Article 210. La CEI 60601-1-3 ne s'applique pas. Toutes les autres normes collatérales publiées dans la série CEI 60601-1 s'appliquent telles qu'elles sont publiées.

201.1.4 Normes particulières

Remplacement:

Dans la série CEI 60601, des normes particulières peuvent modifier, remplacer ou supprimer des exigences contenues dans la norme générale et dans les normes collatérales en fonction de ce qui est approprié à l'APPAREIL EM considéré, et elles peuvent ajouter d'autres exigences de SÉCURITÉ DE BASE et de PERFORMANCES ESSENTIELLES.

Une exigence d'une norme particulière prévaut sur l'exigence correspondante de la norme générale.

Par souci de concision, la CEI 60601-1 est désignée dans la présente norme particulière par le terme "norme générale". Les normes collatérales sont désignées par leur numéro de document.

La numérotation des articles et paragraphes de la présente norme particulière correspond à celle de la norme générale avec le préfixe "201" (par exemple 201.1 dans la présente norme aborde le contenu de l'Article 1 de la norme générale) ou à celle de la norme collatérale applicable avec le préfixe "20x", où x est (sont) le (les) dernier(s) chiffre(s) du numéro de document de la norme collatérale (par exemple 202.4 dans la présente norme particulière aborde le contenu de l'Article 4 de la norme collatérale 60601-1-2, 203.4 dans la présente norme particulière aborde le contenu de l'Article 4 de la norme collatérale 60601-1-3, etc.). Les modifications apportées au texte de la norme générale sont spécifiées par l'utilisation des termes suivants:

"Remplacement" signifie que l'article ou le paragraphe de la norme générale ou de la norme collatérale applicable est remplacé complètement par le texte de la présente norme particulière.

"Addition" signifie que le texte de la présente norme particulière est complémentaire aux exigences de la norme générale ou de la norme collatérale applicable.

"Amendement" signifie que l'article ou le paragraphe de la norme générale ou de la norme collatérale applicable est modifié comme indiqué par le texte de la présente norme particulière.

Les paragraphes, figures ou tableaux qui sont ajoutés à ceux de la norme générale sont numérotés à partir de 201.101. Toutefois, en raison du fait que les définitions dans la norme générale sont numérotées 3.1 à 3.139, les définitions complémentaires dans la présente norme sont numérotées à partir de 201.3.201. Les annexes supplémentaires sont notées AA, BB, etc, et les alinéas supplémentaires aa), bb), etc.

Les paragraphes, figures ou tableaux qui sont ajoutés à ceux d'une norme collatérale sont numérotés à partir de 20x, où "x" est le chiffre de la norme collatérale, par exemple 202 pour la CEI 60601-1-2, 203 pour la CEI 60601-1-3, etc.

L'expression "la présente norme" est utilisée pour faire référence à la norme générale, à toutes les normes collatérales applicables et à la présente norme particulière, considérées ensemble.

Lorsque la présente norme particulière ne comprend pas d'article ou de paragraphe correspondant(e), l'article ou le paragraphe de la norme générale ou de la norme collatérale applicable, bien qu'il puisse être sans objet, s'applique sans modification; lorsqu'il est demandé qu'une partie quelconque de la norme générale ou de la norme collatérale applicable, bien que potentiellement pertinente, ne s'applique pas, cela est expressément mentionné dans la présente norme particulière.

201.2 Références normatives

L'Article 2 de la norme générale s'applique avec les exceptions suivantes :

Amendement:

CEI 60601-1-2:2007, *Appareils électromédicaux – Partie 1-2: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles – Norme collatérale: Compatibilité électromagnétique – Exigences et essais*

Addition:

CEI 60601-1-10:2007, *Appareils électromédicaux – Partie 1-10: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles – Norme collatérale: Exigences pour le développement des régulateurs physiologiques en boucle fermée*

NOTE Une liste de références informatives est donnée dans la bibliographie commençant à la page 73.

201.3 Termes et définitions

Pour les besoins du présent document, les termes et définitions donnés dans la CEI 60601-1:2005 s'appliquent avec les exceptions suivantes:

NOTE Un index des termes définis est donné à partir de la page 74.

Addition:

201.3.201

INCUBATEUR RÉGULÉ PAR L'AIR

INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS dans lequel la température de l'air est régulée automatiquement par un capteur de température de l'air réglé en fonction de la TEMPÉRATURE DE COMMANDE attribuée par l'OPÉRATEUR

201.3.202

TEMPÉRATURE MOYENNE DE L'INCUBATEUR

moyenne des lectures de TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR, prises à intervalles réguliers dans les CONDITIONS DE TEMPÉRATURE STABILISÉE (voir Figure 201.102)

201.3.203

TEMPÉRATURE MOYENNE

moyenne des lectures de température en tout point spécifié du COMPARTIMENT prises à intervalles réguliers et dans les CONDITIONS DE TEMPÉRATURE STABILISÉE

201.3.204**INCUBATEUR À RÉGULATION CUTANÉE**

INCUBATEUR RÉGULÉ PAR L'AIR pouvant en plus réguler automatiquement la température de l'air dans l'INCUBATEUR, afin de maintenir la température mesurée par un CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE en fonction de la TEMPÉRATURE DE COMMANDE attribuée par l'OPÉRATEUR

NOTE Un INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS fonctionnant en INCUBATEUR À RÉGULATION CUTANÉE est un RÉGULATEUR PHYSIOLOGIQUE EN BOUCLE FERMÉE comme défini dans la CEI 60601-1-10.

201.3.205**COMPARTIMENT**

enceinte dont l'environnement est régulé, destinée à accueillir un NOUVEAU-NÉ, avec une ou des zones transparentes permettant de voir le NOUVEAU-NÉ

201.3.206**TEMPÉRATURE DE COMMANDE**

température choisie à l'aide de la commande de température

201.3.207**TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR**

température de l'air en un point situé à 10 cm au-dessus du centre de la surface du MATELAS du COMPARTIMENT (voir Figure 201.101, point M)

201.3.208**NOUVEAU-NÉ**

PATIENT âgé de trois mois au maximum et pesant moins de 10 kg

201.3.209**INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS**

APPAREIL EM ayant un COMPARTIMENT équipé de moyens de régulation de l'environnement du NOUVEAU-NÉ, principalement par le chauffage de l'air à l'intérieur du COMPARTIMENT

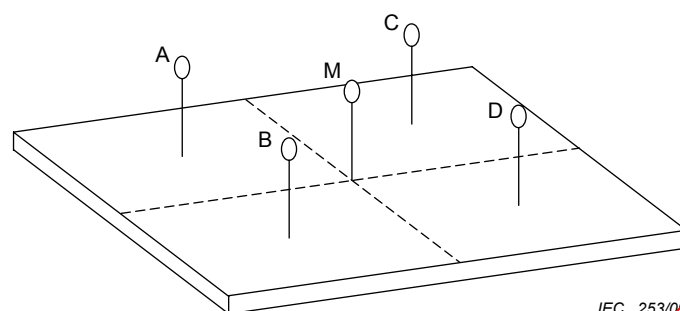
201.3.210**TEMPÉRATURE CUTANÉE**

température de la peau du NOUVEAU-NÉ, en un point où le CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE est placé

201.3.211

CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE

dispositif sensible, ayant pour fonction de mesurer la TEMPÉRATURE CUTANÉE DU NOUVEAU-NÉ



IEC 253/09

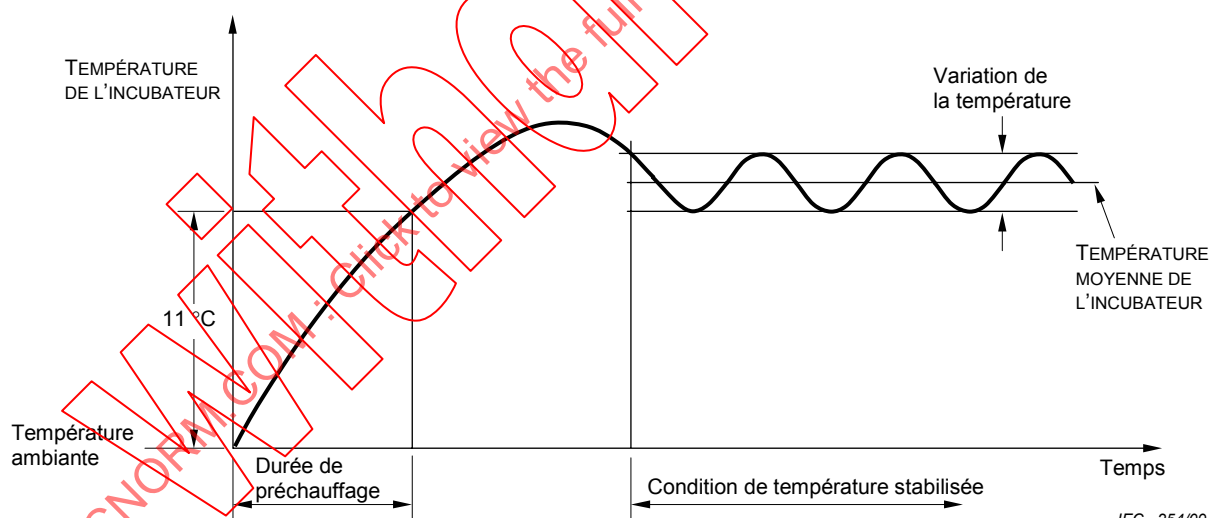
Légende

M = Capteur de la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR

A, B, C, D = Capteurs de la température de l'air

Les points de mesure de A à D et M sont dans un plan parallèle au MATELAS et à 10 cm au-dessus de celui-ci.

Figure 201.101 – Position des capteurs de la température de l'air



IEC 254/09

Figure 201.102 – Variation de la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR

201.3.212

CONDITION DE TEMPÉRATURE STABILISÉE

condition qui est atteinte lorsque la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR ne varie pas de plus de 1 °C sur une période de 1 h (voir Figure 201.102)

201.4 Exigences générales

L'Article 4 de la norme générale s'applique avec les exceptions suivantes:

201.4.1 Conditions d'application aux APPAREILS EM ou aux SYSTÈMES EM

Addition:

Pour les INCUBATEURS POUR NOUVEAU-NÉS qui combinent des sources de chaleur alternatives, par exemple les INCUBATEURS POUR NOUVEAU-NÉS avec DISPOSITIFS DE RECHAUFFAGE radiants incorporés, dispositifs délivrant de la chaleur par l'intermédiaire de COUVERTURES, COUSSINS ou MATELAS, etc., on doit satisfaire aux exigences de sécurité des normes particulières applicables à ces sources de chaleur alternatives, si elles existent. Les exigences de sécurité de la présente norme particulière ne doivent pas être affectées par de telles sources de chaleur complémentaires spécifiées par le FABRICANT, dont des précisions sont fournies dans les instructions d'utilisation.

La conformité est vérifiée par les essais de l'Article 201.11 et du paragraphe 201.15.4.2.1 des normes particulières correspondantes (par exemple la CEI 60601-2-21 ou la CEI 80601-2-35).

201.4.3 * PERFORMANCE ESSENTIELLE

Addition:

201.4.3.101 PERFORMANCE ESSENTIELLE des INCUBATEURS POUR NOUVEAU-NÉS

Des exigences de PERFORMANCES ESSENTIELLES sont données dans les paragraphes dont la liste figure au Tableau 201.101.

Tableau 201.101 – Exigences supplémentaires de PERFORMANCES ESSENTIELLES

Exigence	Paragraphe
Exigence 1 de PERFORMANCES ESSENTIELLES	201.12.1.104 ou génération d'une alarme visuelle et sonore conforme à 201.15.4.2.1 ee)
Exigence 2 de PERFORMANCES ESSENTIELLES	201.12.1.106 ou génération d'une alarme visuelle et sonore conforme à 201.15.4.2.1 dd)

201.5 Exigences générales relatives aux essais des APPAREILS EM

L'Article 5 de la norme générale s'applique avec les exceptions suivantes:

201.5.3 * Température ambiante, humidité, pression atmosphérique

Remplacement du point a):

a) Après avoir mis l'APPAREIL EM à essayer dans une position d'UTILISATION NORMALE (selon 5.7) l'APPAREIL EM doit être conforme aux exigences de la présente norme lorsqu'il fonctionne dans les conditions suivantes

- une température ambiante comprise entre +20 °C et +30 °C;
- une vitesse de l'air ambiant inférieure à 0,3 m/s.

Addition:

Sauf spécification contraire dans la présente norme particulière, tous les essais doivent être effectués à une température ambiante comprise entre 21 °C et 26 °C.

201.5.4 Autres conditions

Addition:

Sauf spécification contraire, la TEMPÉRATURE DE COMMANDE doit être de $36^{\circ}\text{C} \pm 1^{\circ}\text{C}$ et doit toujours être supérieure d'au moins 3°C à la température ambiante.

201.6 Classification des APPAREILS EM et des SYSTÈMES EM

L'Article 6 de la norme générale s'applique.

201.7 Identification, marquage et documentation des APPAREILS EM

L'Article 7 de la norme générale s'applique avec les exceptions suivantes:

201.7.2 Marquage sur l'extérieur des APPAREILS EM ou parties d'APPAREIL EM (voir aussi le Tableau C.1 de la norme générale)

Addition:

201.7.2.101 * Dispositif de surveillance de l'oxygène

Un INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS qui n'est pas équipé d'un dispositif incorporé de surveillance de l'oxygène et qui dispose de moyens pour l'administration d'oxygène doit porter à un endroit bien visible un texte indiquant: «Utiliser un dispositif de surveillance de l'oxygène en cas d'administration d'oxygène».

NOTE Voir aussi 7.5 de la norme générale.

201.7.2.102 Température de surface du radiateur

Si un radiateur est accessible sans l'aide d'un OUTIL, une indication (voir 7.5 de la norme générale) ou un marquage doit être apposé(e) à côté du radiateur, signalant une température de surface élevée.

201.7.4 Marquage des organes de commande et des instruments (voir aussi le Tableau C.3 de la norme générale)

201.7.4.2 * Dispositifs de commande

Addition:

Les commandes de la température doivent être marquées lisiblement avec les réglages de la température sur ou à proximité des organes de commande. Les intervalles des marquages ne doivent pas dépasser $0,5^{\circ}\text{C}$ pour les INCUBATEURS RÉGULÉS PAR L'AIR et $0,25^{\circ}\text{C}$ pour les INCUBATEURS À RÉGULATION CUTANÉE.

Le marquage des valeurs maximale et minimale des commandes et indicateurs doit être tel qu'il n'y ait pas de confusion possible en ce qui concerne la position de la commande ou les valeurs indiquées.

201.7.9.2.2 * Avertissements et consignes de sécurité

Addition

Les instructions d'utilisation doivent inclure:

- *a) Une information stipulant qu'il convient qu'un INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS ne soit utilisé que par du personnel formé spécialement et sous la direction du personnel médical qualifié, qui connaît très bien les RISQUES et les avantages des INCUBATEURS POUR NOUVEAU-NÉS.

- *b) Une mise en garde sur le fait que la lumière solaire directe ou d'autres sources de chaleur par rayonnement peuvent élever la température de l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS à des niveaux dangereux.
- *c) Un exposé rappelant que l'utilisation d'oxygène augmente le risque d'incendie et que les appareils auxiliaires produisant des étincelles ne doivent pas être placés dans l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS.
- *d) Une mise en garde sur les risques d'incendie en présence d'oxygène, créés par des quantités, même faibles, d'agents inflammables, tels que l'éther et l'alcool, laissés dans l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS.
- *e) Une spécification sur le poids maximal admis de tout équipement supplémentaire susceptible d'être placé sur des étagères fixées à l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS.
- f) Pour un INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS contenant des PARTIES APPLIQUÉES DE TYPE B, dans lequel le NOUVEAU-NÉ peut ne pas être isolé de la terre, un avertissement signalant que des précautions particulières doivent être prises pour s'assurer que tout appareil supplémentaire relié au NOUVEAU-NÉ est électriquement sûr.
- g) Une mise en garde sur le fait que l'administration d'oxygène peut augmenter le niveau de bruit pour le NOUVEAU-NÉ à l'intérieur de l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS.
- h) Une explication du fonctionnement de l'inhalateur d'oxygène supplémentaire fourni pour être utilisé avec l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS ou celui spécifié dans les DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT.
- i) Une indication rappelant qu'un analyseur d'oxygène doit être utilisé dans le cas d'administration d'oxygène au NOUVEAU-NÉ.
- j) Des précisions sur toute combinaison d'APPAREILS EM spécifiée (voir 201.4.1).
- *k) Une mise en garde contre l'utilisation du CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE, en tant que capteur de température rectale, si une telle mise en garde est applicable.

201.7.9.2.8 * PROCÉDURE de démarrage

Addition:

Les instructions d'utilisation doivent contenir en plus: une spécification sur la durée de préchauffage de l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS, mesurée comme spécifié au paragraphe 201.12.1.107.

201.7.9.2.9 * Instructions de fonctionnement

Addition:

Les instructions d'utilisation doivent contenir les points supplémentaires suivants:

- a) une recommandation pour la position et la méthode d'utilisation du CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE;
- b) des informations sur la façon dont on doit vérifier le bon fonctionnement du SYSTÈME D'ALARME et à quel moment on doit effectuer cette vérification;
- c) des informations sur la plage des TEMPÉRATURES DE COMMANDE et la plage de l'humidité relative de l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS. Si l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS ne dispose pas d'un dispositif de réglage du taux d'humidité, ceci doit être indiqué dans les instructions d'utilisation;
- d) une spécification sur le poids maximal admis de tout équipement supplémentaire susceptible d'être placé sur des étagères fixées à l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS.

201.7.9.3 Description technique

201.7.9.3.1 Généralités

Point complémentaire:

- le FABRICANT doit spécifier dans les DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT la concentration maximale en CO₂ (voir le paragraphe 201.12.4.2.101)

201.8 Protection contre les DANGERS d'origine électrique provenant des APPAREILS EM

L'Article 8 de la norme générale s'applique.

201.9 Protection contre les DANGERS MÉCANIQUES des APPAREILS EM et SYSTÈMES EM

L'Article 9 de la norme générale s'applique avec les exceptions suivantes:

201.9.2 DANGERS associés aux parties en mouvement

201.9.2.1 Généralités

Addition:

Cette exigence ne s'applique pas à un ventilateur à circulation d'air s'il est accessible uniquement lorsqu'il n'y a pas de NOUVEAU-NÉ dans l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS et si les parties appropriées de l'APPAREIL EM sont enlevées pour être nettoyées.

201.9.6.2 Énergie acoustique

201.9.6.2.1 Énergie acoustique audible

Paragraphe complémentaire:

201.9.6.2.1.101 * Niveau de pression acoustique à l'intérieur du COMPARTIMENT

En UTILISATION NORMALE, le niveau de pression acoustique à l'intérieur du COMPARTIMENT ne doit pas dépasser un niveau de pression acoustique de 60 dB A, sauf pour le cas spécifié au paragraphe 201.9.6.2.1.103.

La conformité est vérifiée par l'essai suivant:

Le microphone d'un sonomètre, conforme aux exigences de la CEI 61672-1 [5], étant placé de 100 mm à 150 mm au-dessus du centre du plateau support du NOUVEAU-NÉ, le niveau de pression acoustique mesuré ne doit pas dépasser la valeur spécifiée. Durant l'essai, l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS doit fonctionner à une TEMPÉRATURE DE COMMANDE de 36 °C et à une humidité maximale. Le niveau de pression acoustique du bruit de fond mesuré à l'intérieur du COMPARTIMENT doit être inférieur d'au moins 10 dB à la valeur mesurée pendant l'essai.

201.9.6.2.1.102 * Niveau sonore des alarmes sonores

Les SIGNAUX D'ALARME sonore doivent avoir un niveau de pression acoustique d'au moins 65 dBA à une distance de 3 m perpendiculaire à l'avant de l'élément de commande dans un local réfléchissant. Il est permis que l'alarme sonore soit réglée par l'OPÉRATEUR à un niveau

bas minimal de 50 dBA. Si la fréquence des alarmes sonores est réglable par l'OPÉRATEUR, ces exigences doivent s'appliquer à toutes les fréquences individuelles pouvant être choisies.

La conformité est vérifiée par examen et par des mesures du niveau sonore de l'alarme en utilisant un sonomètre comme exigé au paragraphe 201.9.6.2.1.101 de la présente norme particulière, placé à 1,5 m au-dessus du sol et à 3 m de l'élément de commande. Durant l'essai, l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS doit fonctionner à une TEMPÉRATURE DE COMMANDE de 36 °C et à une humidité maximale. Le niveau de pression acoustique du bruit de fond mesuré doit être inférieur d'au moins 10 dBA à la valeur mesurée pendant l'essai.

201.9.6.2.1.103 * Niveau de pression acoustique de l'alarme sonore à l'intérieur du COMPARTIMENT

Le fonctionnement de n'importe quelle alarme de l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS ne doit pas élever le niveau de pression acoustique dans le COMPARTIMENT au-dessus de 80 dBA. Si la fréquence des alarmes sonores est réglable par l'OPÉRATEUR, ceci doit s'appliquer à toutes les fréquences individuelles pouvant être choisies.

La conformité est vérifiée par l'essai suivant:

L'alarme doit être déclenchée et la mesure doit être effectuée, comme décrit au paragraphe 201.9.6.2.1.101.

201.9.8 DANGERS associés aux systèmes de support

201.9.8.3 Résistance des supports PATIENT ou OPÉRATEUR, ou des systèmes de suspension

201.9.8.3.1 Généralités

Amendement:

La charge normale pour un NOUVEAU-NÉ est abaissée à 10 kg.

Paragraphe complémentaire:

201.9.8.3.101 * Barrières

Le NOUVEAU-NÉ doit être retenu en toute sécurité dans le COMPARTIMENT par des barrières telles que parois ou panneaux latéraux. Les barrières destinées à être ouvertes ou enlevées pour pouvoir accéder au NOUVEAU-NÉ, telles que portes, orifices ou tous moyens d'accès similaires, doivent fermer de façon à ne pas s'ouvrir dans les conditions d'essais spécifiées ci-dessous. Il ne doit pas être possible que les barrières soient fermées ou verrouillées de façon peu sûre alors qu'elles paraissent être engagées. L'intégrité mécanique de l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS doit être maintenue dans les conditions d'essai suivantes.

La conformité est vérifiée par examen et par l'essai suivant:

Toutes les portes d'accès étant délibérément placées dans la plus mauvaise configuration possible, sans utiliser d'OUTIL, tout en paraissant engagées, on doit appliquer au centre de la porte d'accès une force horizontale. On doit augmenter graduellement la force en 5 s à 10 s de zéro jusqu'à 20 N, et on doit la maintenir appliquée pendant 5 s au maximum.

201.9.8.3.102 Plateau support de MATELAS

Si le plateau support de MATELAS peut être tiré hors de l'enceinte, il doit être muni d'un dispositif de retenue pour que le plateau restant fixé à l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS soit soutenu et ne bascule pas sous le poids du NOUVEAU-NÉ.

La conformité est vérifiée par l'essai suivant:

On applique au milieu du côté extérieur du plateau support de MATELAS en position complètement tirée une force verticale dirigée vers le bas graduellement croissante. On augmente la force en 5 s à 10 s jusqu'à une valeur de 100 N, et on doit la maintenir pendant 1 min. Le plateau ne doit pas prendre une inclinaison supérieure à 5° par rapport à l'axe horizontal de l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS et il ne doit pas apparaître de signes de détérioration dans les supports.

Paragraphe complémentaire:

201.9.8.101 Supports et arceaux de montage des ACCESSOIRES

Les supports et arceaux de montage des accessoires doivent être adaptés et avoir une résistance suffisante pour leur fonction.

La conformité est vérifiée par examen et par l'essai suivant:

Une force verticale graduellement croissante est appliquée au centre des supports et des arceaux de montage, par exemple une étagère d'accessoire en position étendue avec une charge recommandée par le FABRICANT. La force est augmentée, à partir de zéro, dans un intervalle de temps de 5 s à 10 s, jusqu'à trois fois la charge recommandée, et est maintenue pendant 1 min. Il ne doit pas y avoir de signe de dommage sur les éléments en essai.

201.10 Protection contre les DANGERS dus aux rayonnements involontaires ou excessifs

L'Article 10 de la norme générale s'applique.

201.11 Protection contre les températures excessives et les autres DANGERS

L'Article 11 de la norme générale s'applique avec les exceptions suivantes:

201.11.1 Températures excessives à l'intérieur des APPAREILS EM

201.11.1.2.2 PARTIES APPLIQUÉES non destinées à fournir de la chaleur à un PATIENT

Remplacement:

La température des surfaces destinées à entrer en contact avec un PATIENT ne doit pas dépasser 40 °C. La température des autres surfaces accessibles au PATIENT ne doit pas dépasser 40 °C pour les surfaces métalliques et 43 °C pour les autres matières.

Ces exigences s'appliquent en CONDITION NORMALE et en CONDITION DE PREMIER DÉFAUT telles que:

- déficience dans la circulation de l'air;
- déficience d'un THERMOSTAT;
- déconnexion du CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE.

La conformité est vérifiée par l'essai suivant:

La température maximale des surfaces destinées à entrer en contact avec le NOUVEAU-NÉ et des surfaces accessibles par le NOUVEAU-NÉ doit être mesurée conformément au paragraphe 11.1.2 de la norme générale et tenir compte des conditions d'essai telles que décrites dans

l'essai de conformité des paragraphes 201.12.3.101 et 201.15.4.2.1 de la présente norme particulière.

201.11.2 * Prévention contre l'incendie

L'Article 11.2 de la norme générale s'applique.

201.11.6.2 * Débordements dans les APPAREILS EM

Addition:

Si un réservoir d'eau est prévu comme partie intégrante de l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS, il doit comporter un indicateur de niveau d'eau avec des marquages «max» et «min», si le niveau d'eau dans le réservoir n'est pas visible. Le réservoir doit être conçu de façon à pouvoir être vidangé sans incliner l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS.

La conformité est vérifiée par examen.

201.11.6.3 Renversement sur un APPAREIL EM et sur un SYSTÈME EM

Remplacement:

Les INCUBATEURS POUR NOUVEAU-NÉS doivent être construits de façon que le renversement ne mouille pas les parties qui, si elles étaient mouillées, pourraient provoquer un RISQUE pour la sécurité.

Un tel renversement est considéré comme une CONDITION DE PREMIER DÉFAUT.

La conformité est vérifiée par l'essai suivant:

L'APPAREIL EM doit être placé dans une position d'UTILISATION NORMALE, avec le capot en position normale, 200 ml d'eau sont versés sur un point quelconque de la surface supérieure de l'APPAREIL EM. Après cet essai, l'APPAREIL EM doit satisfaire aux exigences de la présente norme.

201.11.6.6 *Nettoyage et désinfection des APPAREILS EM et des SYSTÈMES EM

Addition:

Un humidificateur, s'il est prévu, doit être conçu de manière à permettre l'application de PROCÉDURES relatives à la décontamination microbiologique entre chaque utilisation.

201.11.8 Coupure de l'alimentation / du RÉSEAU D'ALIMENTATION vers l'APPAREIL EM

Addition:

L'APPAREIL EM doit être conçu de sorte que la coupure et le rétablissement de l'alimentation électrique, jusqu'à 10 min, ne modifient pas la TEMPÉRATURE DE COMMANDE ou d'autres valeurs préétablies.

La conformité est vérifiée en coupant le RÉSEAU D'ALIMENTATION, en le rétablissant ensuite et en examinant l'APPAREIL EM.

201.12 Précision des commandes, des instruments et protection contre les caractéristiques de sortie présentant des risques

L'Article 12 de la norme générale s'applique avec les exceptions suivantes:

201.12.1 Précision des commandes et des instruments

Paragraphes complémentaires:

201.12.1.101 * Stabilité de la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR

En CONDITION DE TEMPÉRATURE STABILISÉE, la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR ne doit pas varier de la TEMPÉRATURE MOYENNE DE L'INCUBATEUR de plus de 0,5 °C.

La conformité est vérifiée par des mesures aux TEMPÉRATURES DE COMMANDE de 32 °C et 36 °C pendant une période d'au moins 1 h.

201.12.1.102 * Uniformité de la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR

Pour un INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS fonctionnant en INCUBATEUR RÉGULÉ PAR L'AIR et la TEMPÉRATURE DE COMMANDE étant réglée à n'importe quelle température de la plage, la TEMPÉRATURE MOYENNE en chacun des points A, B, C et D spécifiés dans les instructions d'essai ne doit pas varier de la TEMPÉRATURE MOYENNE DE L'INCUBATEUR de plus de 0,8 °C en UTILISATION NORMALE. Pour une position quelconque du MATELAS, elle ne doit pas varier de plus de 1 °C.

La conformité est vérifiée par l'essai suivant:

Des capteurs de température étalonnés doivent être placés en cinq points d'un plan parallèle au MATELAS et à 10 cm au-dessus de la surface de celui-ci. Le point M doit être un point situé à 10 cm au-dessus du centre du MATELAS (voir Figure 201.101, point M). Les autres points doivent être situés au centre de chacune des quatre aires délimitées par les axes de symétrie du matelas (voir figure 201.101, points A à D). La TEMPÉRATURE MOYENNE en chacun de ces cinq points doit être mesurée aux TEMPÉRATURES DE COMMANDE de 32 °C et 36 °C.

On doit comparer, tel que spécifié, les différences entre la TEMPÉRATURE MOYENNE DE L'INCUBATEUR (point M) et les valeurs mesurées aux points A, B, C et D. On doit effectuer l'essai, le plateau support du MATELAS DE L'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS étant horizontal, et à ses deux angles d'inclinaison maximaux.

201.12.1.103 Précision du CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE

La précision du CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE destiné à mesurer la TEMPÉRATURE DE LA PEAU doit être de $\pm 0,3$ °C.

La conformité est vérifiée par l'essai suivant:

Le CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE doit être immergé dans un bain d'eau qui a la capacité de réguler la température de l'eau de telle manière qu'elle varie de moins de $\pm 0,1$ °C par rapport à la valeur réglée. La température du bain d'eau doit avoir une valeur nominale de 36 °C. Un thermomètre de référence doit être mis en place avec son élément thermosensible au contact du CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE. La TEMPÉRATURE CUTANÉE affichée ne doit pas différer de la température du bain d'eau de plus de 0,3 °C, la mesure étant effectuée avec une incertitude inférieure à 0,05 °C.

201.12.1.104 * Précision entre la TEMPÉRATURE CUTANÉE et la TEMPÉRATURE DE COMMANDE

L'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS fonctionnant en INCUBATEUR À RÉGULATION CUTANÉE avec le MATELAS en position horizontale, la température mesurée par le CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE ne doit pas varier de la TEMPÉRATURE DE COMMANDE de plus de 0,7 °C en CONDITION DE TEMPÉRATURE STABILISÉE.

La conformité est vérifiée par l'essai suivant:

Le CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE doit être librement suspendu à 10 cm au-dessus du centre de la surface du MATELAS. La TEMPÉRATURE CUTANÉE doit être mesurée à des TEMPÉRATURES DE COMMANDE de 36 °C.

S'il peut être prouvé qu'une autre méthode d'essai convient mieux à cet essai, le FABRICANT peut utiliser cette méthode pour vérifier les exigences de fonctionnement.

201.12.1.105 * Précision de l'indication de la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR

La TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR doit être indiquée par un dispositif indépendant de tout système utilisé pour la commande de la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR. Il doit être exclusivement utilisé pour indiquer la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR et il doit être situé de telle façon qu'elle soit facilement lisible sans ouvrir L'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS, même lorsque celui-ci fonctionne au réglage maximal du taux d'humidité.

Un thermomètre à mercure ne doit pas être utilisé.

La lecture du dispositif de mesure de la TEMPÉRATURE MOYENNE mesurée avec un thermomètre de référence ne doit pas s'écarter de plus de 0,8 °C de la TEMPÉRATURE MOYENNE DE L'INCUBATEUR, moins l'erreur du thermomètre de référence. Le thermomètre de référence doit avoir une précision de $\pm 0,05$ °C. Il doit avoir une plage de mesure allant au moins de 20 °C à 40 °C. Quel que soit le dispositif, si le composant thermosensible est situé en un point où la température de l'air est notablement différente de la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR, il est admis que le dispositif soit spécialement étalonné avec un décalage, de manière à satisfaire aux exigences ci-dessus. Cependant, dans ce cas, des précisions complètes relatives à cet étalonnage spécial doivent être spécifiées dans les DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT.

La conformité est vérifiée par examen et par des mesures aux TEMPÉRATURES DE COMMANDE de 32 °C et 36 °C.

201.12.1.106 * Précision de la commande de TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR

L'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS fonctionnant en INCUBATEUR RÉGULÉ PAR L'AIR, la TEMPÉRATURE MOYENNE DE L'INCUBATEUR ne doit pas différer de la TEMPÉRATURE DE COMMANDE de plus de $\pm 1,5$ °C.

La conformité est vérifiée par des mesures de la TEMPÉRATURE MOYENNE DE L'INCUBATEUR à une TEMPÉRATURE DE COMMANDE de 36 °C et en condition de température stabilisée.

201.12.1.107 * Durée de préchauffage

La durée de préchauffage de l'APPAREIL EM ne doit pas varier de plus de 20 % de la durée de préchauffage spécifiée dans les instructions d'utilisation (voir le paragraphe 201.7.9.2.8).

La conformité est vérifiée par l'essai suivant:

La TEMPÉRATURE DE COMMANDE étant réglée à 12 °C au-dessus de la température ambiante, la tension d'alimentation étant égale à la tension assignée, et l'APPAREIL EM fonctionnant dans le mode INCUBATEUR RÉGULÉ PAR L'AIR, l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS est mis sous tension, le démarrage étant effectué à FROID. On mesure le temps mis par la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR pour s'élever de 11 °C (voir figure 201.102). La commande d'humidité, si elle existe, doit être réglée à sa valeur maximale. Le niveau d'eau dans le récipient d'un humidificateur doit être normal. L'eau d'un tel récipient doit être à la température ambiante.

201.12.1.108 * Dépassement de la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR

Après réglage de la TEMPÉRATURE DE COMMANDE de la manière décrite dans l'essai ci-après, le dépassement de la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR ne doit pas être supérieur à 2 °C et la CONDITION DE TEMPÉRATURE STABILISÉE doit être rétablie en 15 min au plus.

La conformité est vérifiée par l'essai suivant:

On fait fonctionner l'INCUBATEUR comme un INCUBATEUR RÉGULÉ PAR L'AIR à une TEMPÉRATURE DE COMMANDE de 32 °C jusqu'à ce que la CONDITION DE TEMPÉRATURE STABILISÉE soit atteinte. La commande de température est alors réglée à une TEMPÉRATURE DE COMMANDE de 36 °C. Le dépassement de la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR et le temps nécessaire pour atteindre la nouvelle CONDITION DE TEMPÉRATURE STABILISÉE à partir du premier passage à 36 °C doivent être mesurés.

201.12.1.109 * Précision de l'indication d'humidité relative

Toute valeur indiquée de l'humidité relative doit être précise à ± 10 % près de la valeur vraie mesurée.

La conformité est vérifiée par des mesures de l'humidité relative avec un dispositif de mesure de l'humidité placé au centre de l'enceinte. La TEMPÉRATURE DE COMMANDE doit être réglée à une valeur comprise entre 32 °C et 36 °C.

201.12.1.110 * Régulation d'oxygène

Si un dispositif de régulation d'oxygène est fourni comme partie intégrante de l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS, il doit alors y avoir des capteurs indépendants pour la surveillance et la régulation d'oxygène.

Une alarme visuelle et sonore doit être déclenchée si la concentration en oxygène affichée s'écarte du niveau de réglage de la commande de plus de ± 5 %vol. O₂.

La conformité est vérifiée par l'essai suivant:

Régler la régulation d'oxygène au niveau 35 %vol. Lorsque la condition stable est atteinte, diminuer rapidement la concentration à moins de 29 %vol. Vérifier que l'alarme fonctionne à une concentration d'oxygène affichée qui ne soit pas inférieure à 30 %vol.

Restaurer la concentration en oxygène au niveau 35 %vol. d'oxygène. Lorsque la condition stable est atteinte, augmenter rapidement la concentration à plus de 41 % vol. Vérifier que l'alarme fonctionne à une concentration d'oxygène affichée qui ne soit pas supérieure à 40 % vol.

201.12.1.111 Vitesse de l'air*

En UTILISATION NORMALE, la vitesse de l'air au-dessus du MATELAS ne doit pas dépasser 0,35 m/s.

La conformité est vérifiée par des mesures aux cinq points spécifiés dans la spécification d'essai du paragraphe 201.12.1.102.

201.12.1.112 * Balance

Si une balance est fournie comme partie intégrante de l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS ou comme un accessoire spécifiquement destiné à être utilisé avec l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS, la valeur affichée du poids ne doit pas différer des poids d'essai d'une valeur supérieure aux spécifications du FABRICANT dans les DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT, en faisant

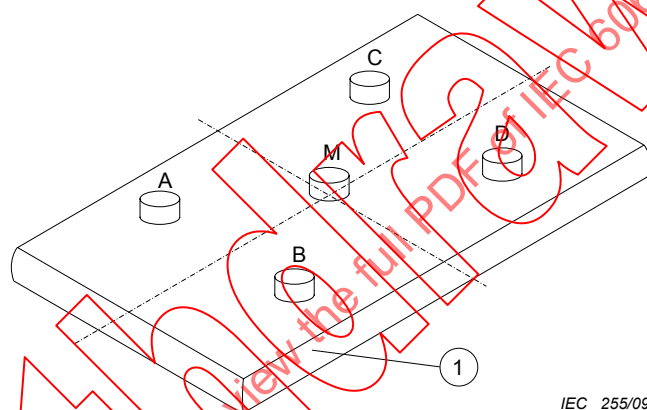
fonctionner un INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS avec le MATELAS placé en position horizontale. Chaque valeur mesurée doit rester affichée sur la balance à la fin de chaque cycle de mesure individuel et être mémorisée jusqu'à ce qu'elle soit écartée par l'OPÉRATEUR. Si la balance peut être exposée à un environnement enrichi en oxygène lorsqu'elle est utilisée, elle doit être conforme aux exigences en 6.5 de la norme générale.

NOTE Il convient que l'étalonnage du dispositif puisse être à la fois vérifié et mis à jour par l'OPÉRATEUR au cours de l'utilisation.

La conformité est vérifiée par l'essai suivant:

Les mesures d'essai doivent être démontrées en utilisant des valeurs de 500 g (± 1 g) et 2 000 g (± 1 g). Les essais doivent être effectués dans un INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS fonctionnant dans le mode INCUBATEUR RÉGULÉ PAR L'AIR, avec une TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR de 36 °C.

La précision de l'essai de mesure doit être vérifiée avec les charges d'essai positionnées aux emplacements M et A à D de la Figure 201.103.



Légende

1 = Matelas

Figure 201.103 – Implantation des dispositifs d'essai de poids

201.12.2 Aptitude à l'utilisation

Paragraphe complémentaires:

201.12.2.101 * Indication de la TEMPÉRATURE CUTANÉE

Les INCUBATEURS À RÉGULATION CUTANÉE doivent être équipés d'un CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE et la température mesurée par le capteur doit être affichée continuellement et parfaitement visible. Si, en outre, on utilise cet indicateur pour afficher tout autre paramètre, cet affichage ne doit être obtenu qu'à la demande par action sur un interrupteur à contact momentané. La plage des températures indiquées doit être comprise entre 33 °C et 38 °C.

La conformité est vérifiée par examen.

201.12.2.102 * Indication du mode de fonctionnement

Lorsqu'un INCUBATEUR À RÉGULATION CUTANÉE fonctionne en INCUBATEUR RÉGULÉ PAR L'AIR, le mode de fonctionnement qui est utilisé doit être indiqué clairement.

La conformité est vérifiée par examen.

201.12.2.103 Commande de température

Chaque bouton de commande de température, s'il est à mouvement rotatif, doit être ajusté de sorte qu'une rotation dans le sens des aiguilles d'une montre entraîne une augmentation de la température.

La conformité est vérifiée par examen.

201.12.3 Systèmes d'alarme

Paragraphes complémentaires:

201.12.3.101 * Ventilateur à circulation d'air

Si l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS est équipé d'un ventilateur à circulation d'air, une alarme sonore, identifiable visuellement, doit se déclencher et l'alimentation du radiateur doit être coupée avant qu'une SITUATION PRÉSENTANT DES RISQUES ne se produise dans les cas tels que:

- un arrêt par défaillance de la rotation du ventilateur, ou
- un blocage de l'évacuation de l'air du COMPARTIMENT DE L'INCUBATEUR, et
- quand c'est possible, un blocage de l'entrée d'air.

Dans le cas d'une défaillance du ventilateur, l'APPAREIL EM ne doit émettre ni flammes ni métal fondu, ni gaz nocif ou inflammable, et les parties accessibles par le NOUVEAU-NÉ ne doivent pas être portées à des températures dépassant celles spécifiées au paragraphe 201.11.1.2.2 de la présente norme particulière.

La conformité est vérifiée en faisant fonctionner l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS en INCUBATEUR RÉGULÉ PAR L'AIR jusqu'à obtention de la CONDITION DE TEMPÉRATURE STABILISÉE à une température de commande de 34 °C. On doit réaliser à tour de rôle les trois pannes suivantes:

- *la mise hors service du ventilateur;*
- *le blocage de la sortie de circulation d'air de l'enceinte du COMPARTIMENT par un tampon de tissu bien serré. Lorsqu'il existe plusieurs entrées d'air séparées ou si l'entrée d'air est protégée contre une obstruction involontaire, la deuxième partie de l'essai n'est pas exigée;*
- *le blocage de l'entrée d'air, s'il y a lieu.*

201.12.3.102 * Connecteur du CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE

Un INCUBATEUR À RÉGULATION CUTANÉE doit être équipé d'une alarme sonore identifiable visuellement, qui se déclenche quand le connecteur du CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE

- est mis électriquement hors circuit,
- a des conducteurs en circuit ouvert, ou
- a des conducteurs en court-circuit.

L'alimentation du radiateur doit être coupée automatiquement ou l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS doit passer automatiquement en mode régulé par l'air avec une TEMPÉRATURE DE COMMANDE de 36 °C ± 0,5 °C ou à une TEMPÉRATURE DE COMMANDE fixée par l'OPÉRATEUR.

La conformité est vérifiée en simulant les conditions de défaut spécifiées et en observant leurs effets.

Le capteur recommandé par le FABRICANT doit être branché au bloc de commande par introduction lente de la fiche dans la prise correspondante en vue de déterminer la présence éventuelle de positions intermédiaires qui interdiraient le fonctionnement de l'alarme.

201.12.3.103 Alarme d'interruption de l'alimentation réseau

L'interruption éventuelle de l'alimentation réseau de l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS doit être signalée par une alarme sonore et une indication visuelle.

La conformité est vérifiée en déconnectant l'alimentation réseau alors que l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS est sous tension.

L'alarme sonore et l'indication visuelle de l'interruption de l'alimentation réseau doivent être assurées pendant une durée minimale de 10 min.

201.12.3.104 MISE EN SOURDINE

Le fait de rendre intentionnellement silencieuses les alarmes sonores ne doit pas éliminer l'indication visuelle.

Ces alarmes doivent automatiquement recouvrer leur fonction normale dans la limite de temps spécifiée par le FABRICANT.

En ce qui concerne la durée de préchauffage d'un INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS à partir de son ÉTAT À FROID, cette MISE EN SOURDINE peut aller jusqu'à 30 min.

La conformité est vérifiée par essai fonctionnel et mesure de la durée.

201.12.3.105 Essai de fonctionnement de l'alarme

Des moyens doivent être prévus pour que l'OPÉRATEUR puisse vérifier le fonctionnement des alarmes sonores et visuelles. Ces moyens doivent être décrits dans les instructions d'utilisation.

La conformité est vérifiée par examen.

201.12.4.2 Indication des paramètres concernant la sécurité

Paragraphe complémentaire:

201.12.4.2.101 * Concentration en CO₂

Le FABRICANT doit indiquer les valeurs de concentration maximale en CO₂ apparaissant dans le COMPARTIMENT dans des CONDITIONS NORMALES.

La conformité est vérifiée par l'essai suivant:

Un mélange à 4% CO₂ dans l'air doit être administré avec un débit de 750 ml/min en un point situé à 10 cm au-dessus du centre du MATELAS (voir la Figure 201.101, point M) par un tube de 8 mm de diamètre, verticalement vers le haut par rapport au MATELAS. La concentration en CO₂ en un point situé à 15 cm du point M doit être mesurée lorsque la stabilité est atteinte. La valeur mesurée doit être égale ou inférieure à la valeur spécifiée par le FABRICANT.

201.13 SITUATIONS DANGEREUSES et conditions de défaut

L'Article 13 de la norme générale s'applique.

201.13.2.6 * Fuite de liquide

Addition:

Un INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉ doit être construit de façon que les liquides déposés sur la surface intérieure du COMPARTIMENT, y compris le plateau support du NOUVEAU-NÉ, ne puissent affecter la sécurité de l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉ.

Une fuite de 200 ml est considérée comme une CONDITION NORMALE.

La conformité est vérifiée par les essais suivants:

Toutes les surfaces internes du COMPARTIMENT doivent être vaporisées avec une quantité d'eau telle que des gouttes se forment et coulent le long des parois. En outre, une quantité de 200 ml d'eau doit être versée de façon continue sur le plateau support du NOUVEAU-NÉ. Après cet essai, l'APPAREIL ME doit satisfaire à toutes les exigences de la présente norme.

201.14 SYSTÈMES ÉLECTROMÉDICAUX PROGRAMMABLES (SEMP)

L'Article 14 de la norme générale s'applique.

201.15 Construction de l'APPAREIL EM

L'Article 15 de la norme générale s'applique avec les exceptions suivantes:

201.15.3 Résistance mécanique

201.15.3.5 Essai de manipulations brutales

Addition:

Après les essais ci-dessus, l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS doit être adapté à une UTILISATION NORMALE ultérieure. L'intégrité mécanique et structurelle de l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS doit être vérifiée, par exemple, les loquets et les portes doivent rester fermés et le matériel annexe fourni par les fabricants ou disponible auprès de ces derniers doit rester fixé.

Paragraphe complémentaire:

201.15.3.101 Accès au NOUVEAU-NÉ

L'INCUBATEUR doit posséder des dispositifs permettant d'y placer le NOUVEAU-NÉ et de le retirer sans avoir besoin d'enlever complètement le couvercle ou de débrancher le NOUVEAU-NÉ des tubes, câbles souples, connexions, etc.

201.15.4.1 Construction des connecteurs

Paragraphe complémentaire:

201.15.4.1.101 * Capteurs de température

Tous les capteurs de température (CAPTEURS DE TEMPÉRATURE CUTANÉE compris) doivent être clairement identifiés par leur fonction prévue. Il ne doit pas être possible de relier un capteur à une prise inappropriée de l'APPAREIL ME.

La conformité est vérifiée par examen.

201.15.4.2 Dispositifs de commande de la température et de la surcharge

201.15.4.2.1 Application

Addition:

- aa) * Un INCUBATEUR RÉGULÉ PAR L'AIR doit être équipé d'un COUPE-CIRCUIT THERMIQUE qui fonctionne indépendamment de tout THERMOSTAT. Il doit être prévu de telle façon que le radiateur soit coupé et qu'un avertissement sonore et visuel soit déclenché à une TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR ne dépassant pas 38 °C.

Les INCUBATEURS POUR NOUVEAU-NÉS possédant des dispositifs pour porter la TEMPÉRATURE DE COMMANDE jusqu'à 39 °C, conformément à 201.15.4.2.2.101 de la présente norme, doivent être équipés d'une seconde fonction COUPE-CIRCUIT THERMIQUE qui fonctionne à une TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR de 40 °C. Dans ce cas, le fonctionnement du COUPE-CIRCUIT THERMIQUE à 38 °C doit être bloqué automatiquement ou par une action spéciale de l'OPÉRATEUR.

Le ou les COUPE-CIRCUITS THERMIQUES

- ne doivent pas comporter de réenclenchement automatique mais doivent pouvoir être réenclenchés manuellement, ou
- doivent comporter un réenclenchement automatique à une TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR comprise entre 34 °C et 39 °C, et l'alarme doit fonctionner de façon continue jusqu'au réenclenchement manuel.

La conformité est vérifiée par examen et par les essais suivants.

L'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS étant placé en fonctionnement d'INCUBATEUR RÉGULÉ PAR L'AIR, le THERMOSTAT est mis hors service et l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS en position marche. Au moment où l'alarme se déclenche, la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR ne doit pas dépasser la température spécifiée ci-dessus et l'alimentation du radiateur doit être coupée. L'alimentation du radiateur ne doit être rétablie que dans l'un des cas suivants:

- *lorsque le(s) COUPE-CIRCUIT(S) THERMIQUE(S) est (sont) réenclenché(s) manuellement, ou*
- *lorsque la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR descend en dessous de 39 °C.*

- bb) Un INCUBATEUR À RÉGULATION CUTANÉE doit être équipé d'un COUPE-CIRCUIT THERMIQUE fonctionnant indépendamment de tout THERMOSTAT. Il doit être prévu de telle façon que le radiateur soit coupé et qu'un avertissement sonore et visuel soit déclenché à une TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR ne dépassant pas 40 °C.

Le(s) COUPE-CIRCUIT(S) THERMIQUE(S)

- ne doit (doivent) pas comporter de réenclenchement automatique mais doit (doivent) pouvoir être réenclenché(s) manuellement, ou
- doivent comporter un réenclenchement automatique à une TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR comprise entre 34 °C et 39 °C, et l'alarme doit fonctionner de façon continue jusqu'au réenclenchement manuel.

La conformité est vérifiée par examen et par les essais suivants:

L'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS étant placé en fonctionnement d'INCUBATEUR À RÉGULATION CUTANÉE, le THERMOSTAT est mis hors service et le CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE est séparément maintenu à une température inférieure à la TEMPÉRATURE DE COMMANDE. Au moment où l'alarme se déclenche, la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR ne doit pas dépasser la température spécifiée ci-dessus et l'alimentation du radiateur doit être coupée. L'alimentation du radiateur ne doit être rétablie que dans l'un des cas suivants:

- *lorsque le COUPE-CIRCUIT THERMIQUE est réenclenché manuellement, ou*

– lorsque la TEMPÉRATURE DE L'INCUBATEUR descend en dessous de 39 °C.

- cc) En CONDITION NORMALE d'un INCUBATEUR À RÉGULATION CUTANÉE où la température du NOUVEAU-NÉ telle qu'elle est mesurée par le CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE est inférieure à la TEMPÉRATURE DE COMMANDE, on doit atteindre la CONDITION DE TEMPÉRATURE STABILISÉE sans fonctionnement du COUPE-CIRCUIT THERMIQUE.

La conformité est vérifiée par des mesures de température et par une vérification fonctionnelle avec l'INCUBATEUR POUR NOUVEAU-NÉS réglé pour fonctionner comme INCUBATEUR À RÉGULATION CUTANÉE à la TEMPÉRATURE DE COMMANDE maximale et le CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE est maintenu séparément au moins 2 °C en dessous de la TEMPÉRATURE DE COMMANDE.

- dd) * Après que les CONDITIONS DE TEMPÉRATURE STABILISÉE d'un INCUBATEUR RÉGLÉ PAR L'AIR ont été atteintes, toute déviation de la température détectée de l'air affichée dépassant de ± 3 °C la TEMPÉRATURE DE COMMANDE doit déclencher une alarme sonore et visuelle. Le radiateur de l'APPAREIL EM doit être éteint si la température de l'air affichée dépasse de 3 °C la TEMPÉRATURE DE COMMANDE et il doit rester allumé si la température de l'air affichée est inférieure à la TEMPÉRATURE DE COMMANDE.

La conformité est vérifiée par examen et par les deux essais suivants:

Essai 1

Régler la TEMPÉRATURE DE COMMANDE à 32 °C. Quand l'indication de température n'a pas varié de plus de $\pm 0,5$ °C pendant au moins 10 min, augmenter la température de l'air affichée. Indiquer si les alarmes sonore et visuelle se déclenchent et si le radiateur de l'APPAREIL EM passe en position arrêt.

Essai 2

Comme pour l'essai 1 mais, dans cet exemple, la TEMPÉRATURE DE COMMANDE est réglée à 35 °C. Quand l'indication de température n'a pas varié de plus de $\pm 0,5$ °C pendant au moins 10 min, abaisser la température de l'air affichée. Indiquer si les alarmes sonore et visuelle se déclenchent et si le radiateur reste allumé.

- ee) * Après que les CONDITIONS DE TEMPÉRATURE STABILISÉE d'un INCUBATEUR À RÉGULATION CUTANÉE ont été atteintes, toute déviation de la TEMPÉRATURE CUTANÉE affichée dépassant de ± 1 °C la TEMPÉRATURE DE COMMANDE doit déclencher une alarme sonore et visuelle. Le radiateur de l'APPAREIL EM doit passer en position arrêt quand la TEMPÉRATURE CUTANÉE affichée dépasse la TEMPÉRATURE DE COMMANDE de plus de 1 °C.

La conformité est vérifiée par examen et par les deux essais suivants:

Essai 1

Régler la TEMPÉRATURE DE COMMANDE de l'INCUBATEUR À RÉGULATION CUTANÉE à 36 °C et immerger le CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE dans un bain d'eau maintenu à $36 \text{ °C} \pm 0,1 \text{ °C}$. Quand l'indication de température n'a pas varié de plus de $\pm 0,5$ °C pendant au moins 10 min, porter le réglage de la température du bain d'eau à 38 °C. Indiquer si les alarmes sonore et visuelle se déclenchent et si le radiateur de l'APPAREIL EM passe en position arrêt.

Essai 2

Régler la TEMPÉRATURE DE COMMANDE de l'INCUBATEUR À RÉGULATION CUTANÉE à 36 °C et immerger le CAPTEUR DE TEMPÉRATURE CUTANÉE dans un bain d'eau maintenu à $36 \text{ °C} \pm 0,1 \text{ °C}$. Quand l'indication de température n'a pas varié de plus de $\pm 0,5$ °C pendant au moins 10 min, porter le réglage de la température du bain d'eau à 34 °C. Indiquer si les alarmes sonore et visuelle se déclenchent.

201.15.4.2.2 Réglages de la température

Paragraphes complémentaires:

201.15.4.2.2.101 * Plage d'un INCUBATEUR RÉGLÉ PAR L'AIR

Pour un INCUBATEUR RÉGLÉ PAR L'AIR, la plage de la TEMPÉRATURE DE COMMANDE doit s'étendre de 30 °C ou moins à 37 °C au plus, à moins qu'on ne puisse la dépasser par une action