

قرار مجلس الوزراء رقم (٩٠) لسنة ٢٠٢٣
في شأن اللائحة الفنية للمتطلبات الإلزامية لأدوات القياس الطبية والمخبرية

مجلس الوزراء:

- بعد الاطلاع على الدستور،
- وعلى القانون الاتحادي رقم (١) لسنة ١٩٧٢ بشأن اختصاصات الوزارات وصلاحيات الوزراء، وتعديلاته،
- وبناءً على ما عرضه وزير الصناعة والتكنولوجيا المتقدمة، وموافقة مجلس الوزراء،

قرر:

المادة (١)

التعريفات

في تطبيق أحكام هذا القرار، يقصد بالكلمات والعبارات التالية المعاني المبينة قرین كل منها، مالم يقضى سياق النص بغير ذلك:

- | | |
|---------------|---|
| الدولة | : الإمارات العربية المتحدة. |
| الوزارة | : وزارة الصناعة والتكنولوجيا المتقدمة. |
| الجهة المختصة | : الجهة الحكومية الاتحادية أو المحلية في الدولة التي يقع ضمن صلاحياتها تطبيق أحكام هذا القرار. |
| الجهة المخولة | : أي جهة حكومية سواء اتحادية أو محلية أو خاصة تخولها الوزارة للقيام بأي من مهامها وصلاحياتها المنصوص عليها في أحكام هذا القرار. |
| الخطأ الأقصى | : هو الخطأ الأقصى لأداة القياس المحدد في هذا القرار ولا يسمح بتجاوزه. |
| المسمح به | |
| التحقق الدوري | : تحقق لاحق يتم إجراؤه على أدوات القياس بشكل دوري وعلى فترات زمنية محددة، وفقاً لإجراءات منصوص عليه في الأنظمة المترولوجية. |
| المعايير | |
| المواصفة | |
| القياسية | |

- | | |
|--|--|
| العمليات التي تجرى لتحديد ضبط كفاءة ودقة أدوات القياس وأجهزتها. | |
| وثيقة تحدد صفات السلعة أو المنتج أو المادة أو الخدمة أو كل ما يخضع للقياس أو أوصافها أو خصائصها أو مستوى جودتها أو أبعادها ومقاييسها أو متطلبات السلامة والأمان فيها، كما تشمل المصطلحات والرموز وطرق الاختبار وأخذ العينات والتغليف وبطاقات البيان والعلامات. | |

المورد	: المصنع أو المستورد أو الناقل أو المجمع أو الوكيل أو المخزن أو أي موزع رئيسي أو فرعى يكون لنشاطه أثر على خصائص المنتج أو أي ممثل قانوني يكون مسؤولاً عن استيراد وتركيب وتشغيل المنتج الخاضع لأحكام هذا القرار، والذي يزاول نشاطه من خلال شركة أو مؤسسة فردية مرخص لها في الدولة وفق التشريعات ذات العلاقة.
المنشآت الصحية	: المستشفيات والعيادات الطبية والمراكز الصحية والمخبرات الطبية.
إقرار النوع	: قرار يصدر، بناء على تقرير تقييم النوع، يشهد أن هذا النوع من أدوات القياس يلبي المتطلبات القانونية الخاصة به، ويُصدر بناء عليه شهادة إقرار نوع.
تقييم المطابقة	: أي نشاط يستخدم بشكل مباشر أو غير مباشر للتحقق من استيفاء السلعة أو المنتج أو المادة أو الخدمة للمتطلبات الفنية ذات العلاقة.
شهادة المطابقة	: الشهادة الصادرة عن الوزارة أو جهة تقييم المطابقة والتي تؤكد مطابقة المنتج أو أي دفعه منه لمتطلبات المواصفات القياسية المعتمدة.
العلامات المتروولوجية	: علامة ثبتت على أداة قياس بطريقة واضحة تشهد أن التحقق من أداة القياس قد تم تنفيذه وتم التأكيد من مطابقتها للمتطلبات القانونية.
بطاقة البيان	: هي بطاقة تبين اسم صانع أداة القياس وعنوانه أو عنوان المستورد والرقم المتسلاسل لأداة القياس ونوعها أو طرازها ووظيفتها وخصائصها وتصنيفها وطريقة استخدامها وسعتها أو حمولتها وتدرجها وسنة الصنع وأية معلومات أساسية إلزامية أخرى.

(2) المادة

نطاق التطبيق

يسري هذا القرار على أدوات القياس القانونية التالية المستخدمة في المنشآت الصحية، كما تطبق على الأدوات المستوردة أو المصنعة لهذه الغايات، والتي تشمل ما يأتي:

1. مقاييس الحرارة الطبية الرقمية.
2. مقاييس الحرارة الطبية الكهربائية.
3. أجهزة قياس ضغط الدم الطبية الميكانيكية غير المتدخلة.
4. أجهزة قياس ضغط الدم المؤتممة غير المتدخلة.
5. الماصات الأوتوماتيكية الزجاجية.
6. الماصات المدرجة.
7. الدوارق المدرجة.
8. مقاييس الكثافة.

9. السحاحات.
10. الأسطوانات المدرجة.
11. السرنجات (المحافن) الطبية.
12. أدوات القياس التي يتم التحقق بها بواسطة مواد مرجعية.
13. معدات قياس جرعات الإشعاع المؤين.
14. أدوات القياس التي يجب أن تكون حاصلة على شهادة معايرة.

المادة (3)

المسؤوليات

1. يُعد المصنع المحلي أو المورد للأدوات الطبية والمخبرية الواردة في هذا القرار مسؤولاً عن مطابقة جميع هذه الأدوات لمتطلبات إقرار النوع وتقييم المطابقة.
2. يُعد المستخدم للأدوات الطبية والمخبرية مسؤولاً عن استخدامها في حال لم تحمل علامة تحقق أو معايرة سارية المفعول، وفقاً لما ينص عليه هذا القرار في المتطلبات الخاصة بكل أداة المبينة في مرفقات هذا القرار.
3. تفقد أداة القياس الطبية والمخبرية صلاحية فترة التتحقق أو المعايرة إذا تم صيانتها أو إصلاحها في المنطقة التي تؤثر على نتيجة القياس. ويعتبر المستخدم مسؤولاً عن تقديم أداته لأغراض إعادة التتحقق أو المعايرة.
4. لا يجوز إجراء عمليات التتحقق أو المعايرة للأدوات الطبية والمخبرية الواردة في هذا القرار إلا من قبل الوزارة والجهات المخولة.

المادة (4)

المتطلبات الإلزامية

1. عند استيراد أية أجهزة قياس طبية أو مخبرية يجب التأكد من وجود وسائل للتحقق من هذه الأدوات على أن تكون وسائل التتحقق مقبولة من الجهات المختصة، ومتطابقة مع معايير الصحة العامة والسلامة المهنية القياسية للحد من أي مخاطر محتملة.
2. يُمنع استيراد واستعمال مقاييس الحرارة الزئبقية للاستخدامات الطبية في المنشآت الصحية.
3. يُحظر استيراد واستعمال أجهزة ضغط الدم الزئبقية للاستخدامات الطبية في المنشآت الصحية.
4. يُمنع استعمال السرنجات (المحافن) الطبية لأكثر من مرة في المنشآت الصحية.

المادة (5)

أحكام عامة

1. إذا ثبتت أن أداة القياس الطبية والمخبرية لا تلبي الاشتراطات المنصوص عليها في هذا القرار، وأن هذا الخلل في الأداة هو خلل نظامي، يحق للوزارة اتخاذ كافة التدابير الالزمة بما فيها السحب من الأسواق أو حصر أو تقييد استخدامها في مجال محدد أو الطلب بتصويب أوضاعها، على الرغم من توفر شهادات مطابقة لها.
2. في حال حاجة أداة القياس الطبية والمخبرية إلى صيانة متكررة، للجزء المتعلق بنتيجة القياس، خلال فترة التحقق، يجوز للوزارة رفض منح الأداة لعلامة التحقق الدوري و/أو عدم السماح بوضعها في الاستخدام و/أو مصادرتها.
3. في حال تعارض أي من المتطلبات المنصوص عليها في هذا القرار مع المواصفات المشار إليها في هذا القرار تطبق أحكام المواصفة القياسية.
4. في حال ثبوت قيام جهة بتثبيت علامات مترولوجية أو إصدار تقرير تحقق أو شهادة مطابقة، من غير وجه حق، أو بدون التتحقق من مطابقة الأداة للمتطلبات الإلزامية، يحق للوزارة اتخاذ كافة الإجراءات المناسبة لضمان عدم تكرار المخالفة، وبما في ذلك إلغاء الاعتراف بالشهادات الصادرة عن الطرف الذي قام بإصدارها، أو تحويل الجهة المخالفة للقضاء.
5. لا يحول هذا القرار دون قيام مفتشي الوزارة أو الجهات المخولة من قبلها أو الجهات المختصة بإجراء فحوصات أخرى للتأكد من مطابقة هذه الأدوات الواردة في هذا القرار للمتطلبات الإلزامية المنصوص عليها في اللوائح الفنية أو التشريعات الأخرى المعمول بها في الدولة.
6. يجب على جميع الجهات المعنية بهذا القرار أن تقدم لمفتشي الوزارة أو الجهات المخولة من قبلها أو الجهات المختصة كل المساعدة والمعلومات التي يتطلبونها والمتعلقة بتنفيذ أحكام هذا القرار بكل سهولة ويسر.
7. للوزارة تحقيقاً للمصلحة العامة اتخاذ ما تراه مناسباً بشأن الحالات التي لا يمكن معالجتها بمقتضى أحكام هذا القرار أو إذا قام الخلاف حول تفسيره أو تطبيقه، وللوزارة أن تستند في ذلك إلى الممارسات الدولية السائدة في هذا المجال.

المادة (6)

القرارات التنفيذية

يُصدر الوزير بالتنسيق مع الجهة المختصة القرارات الالزمة لتنفيذ أحكام هذا القرار.

المادة (7)

الإلغاءات

يُلغى قرار رئيس مجلس الإدارة بشأن اعتماد اللائحة الفنية رقم (2) لسنة 2012 للمتطلبات الإلزامية لأدوات القياس الطبية والمخبرية، كما يُلغى كل حكم يخالف أو يتعارض مع أحكام هذا القرار.

المادة (8)

توفيق الأوضاع

يجب على الموردين توفيق أوضاعهم بما يتواافق مع أحكام هذا القرار خلال (6) ستة أشهر من العمل به.

المادة (9)

نشر القرار والعمل به

ينشر هذا القرار في الجريدة الرسمية ويُعمل به بعد (30) ثلاثين يوم من تاريخ نشره.

محمد بن راشد آل مكتوم

رئيس مجلس الوزراء

صدر عنا:

بتاريخ: 8/صفر / 1445هـ
الموافق: 25/أغسطس / 2023م

مرفق رقم (1)

مقاييس الحرارة الطبية الرقمية

Digital Clinical thermometers

المجال:

1.1

تطبق المتطلبات الواردة في هذا المرفق على مقاييس الحرارة الطبية الرقمية ذات وسيلة تحديد درجة الحرارة العظمى. المعدة لقياس درجة حرارة الإنسان الداخلية، ويستثنى منها مقاييس الحرارة المصممة لقياس درجة حرارة الجلد.

التعاريف:

2.1

تعتبر التعاريف الواردة في توصية المنظمة الدولية للمترولوجيا القانونية رقم OIML R115 جزءاً لا يتجزأ من مرافق رقم (1) من هذا القرار.

درجات الضباضة والتدريج:

3.1

1. مقاييس الحرارة ذات درجة الضباضة I والتي يكون تدريجها 0.01°C
2. مقاييس الحرارة ذات درجة الضباضة II والتي يكون تدريجها 0.1°C

المطالبات التصميمية:

4.1

1. يجب أن تصنع مقاييس الحرارة الطبية الرقمية وفقاً لتوصية المنظمة الدولية للمترولوجيا القانونية رقم OIML R115 وبالحد الذي لا يتعارض مع هذا القرار.

2. يجب أن يكون مدى القياس من 35.5°C إلى 42.0°C على الأقل، وعندما يكون مدى القياس أكبر فيمكن أن يقسم مدى القياس إلى فترات جزئية، مع وجوب إبقاء المدى من 35.5°C إلى 42.0°C متصلة.

3. يجب أن يعبر عن وحدات قياس درجة الحرارة بوحدة $^{\circ}\text{C}$.

4. يجب على المصنّع تحديد وقت الاستجابة للمقياس.

5. يمكن أن يكون مقياس الحرارة عبارة عن مجس قابل للتبديل موصول بوحدة مؤشر منسجمة مع خصائص استجابة المجس أو مجس موصول بوحدة المؤشر بشكل دائم.

6. يجب ألا يؤدي ضعف قيمة مصدر الطاقة الكهربائية إلى إعطاء قيم قياس خاطئة.

العلامات والبيانات الإيضاحية:

أ. يجب على المصنعين توفير المساحة اللازمة للعلامات المترولوجية.

ب. يجب على المصنعين تثبيت العلامات والبيانات الإيضاحية التالية على مقياس الحرارة أو أجزائه المنفصلة:

- اسم وعنوان المصنع أو المورد، و/أو العلامة التجارية.

- النوع أو الموديل، ورقم الدفعه أو الرقم المتسلسل.
 - مؤشر للاتجاه أو الموضع المستخدم، حيثما كان ملائماً.
- ج. يجب أن يتم ختم المحسات الحرارية أحادية الاستخدام داخل عبوة يحدد عليها المعلومات الكاملة ومدى القياس، إضافة إلى وجوب توفير مساحة ملائمة على العبوة لوضع العلامات المترولوجية. كما يجب أن يكون من الواضح إذا كانت العبوة قد فُتحت، إضافة إلى توفر عبارة تُبيّن عدم جواز فتح المستخدم للعبوة إلا قبل الاستخدام مباشرة.

8. البيانات الإيضاحية:

على المصنّع أن يزود المستخدم بكتيب التعليمات والإرشادات، متضمناً المعلومات الآتية:

- أ. الاستخدام الصحيح والآمن.
- ب. مدى القياس.
- ج. التوجيهات والتحذيرات الازمة لتنظيف وتعقيم المقياس.
- د. توضيح للمعدات والأجزاء المتغيرة المناسبة مثل المحسات والبطاريات متضمنة القيمة
- هـ. الأسمية لفرق الجهد إن أمكن.
- وـ. أقل وقت للوصول إلى حالة الاتزان الحراري.
- زـ. وصف الانتقال من حالة قياس درجة الحرارة المتوقعة إلى حالة قياس درجة الحرارة الحقيقية.
- حـ. تعليمات جهاز التحقق الذاتي.
- طـ. الظروف الجوية الملائمة لاستخدام وتخزين ونقل المقياس.
- يـ. الصيانة الدورية.

كما يجب على المصنّع أن يقوم بتزويد مقياس الحرارة الطبي ببعض المعلومات المحددة عند الطلب، فيما يتعلق باحتمالية الأداء دون المعياري إذا استخدمت تحت تأثير الظروف الآتية:

- خارج إطار الظروف المناخية من ناحية درجة الحرارة والرطوبة الموصوفة سابقاً.
- بعد حصول صدمة ميكانيكية عرضية.

الخطأ الأقصى المسموح به:

5.1

يجب أن تكون قيم الخطأ الأقصى المسموح به تحت تأثير الظروف المرجعية وفقاً لما هو مبين في الجدول (1-1):

الجدول (1-1): الخطأ الأقصى المسموح به

الخطأ الأقصى المسموح به		صنف الدقة
خارج المدى	ضمن المدى	
من $^{\circ}\text{C}$ 35.5 إلى $^{\circ}\text{C}$ 42.0	من $^{\circ}\text{C}$ 35.5 إلى $^{\circ}\text{C}$ 42.0	
$\pm 0.30\ ^{\circ}\text{C}$	$\pm 0.15\ ^{\circ}\text{C}$	صنف I
$\pm 0.4\ ^{\circ}\text{C}$	$\pm 0.2\ ^{\circ}\text{C}$	صنف II

6.1

الظروف المرجعية للقياس:

- درجة حرارة المحيط = $(23\ ^{\circ}\text{C} \pm 5\ ^{\circ}\text{C})$

- الرطوبة النسبية = $(50\% \pm 20\%)$

- فرق جهد البطارية ضمن المدى المحدد من الصانع.

7.1

متطلبات إقرار النوع:

- يجب على مستوردي أو مصنعي مقاييس الحرارة الطبية الرقمية تقديم شهادة إقرار نوع وفقاً لهذا القرار، صادرة عن جهة معترف بها دولياً أو موافق عليها من قبل الوزارة.
- في حال عدم وجود شهادة إقرار نوع يتم أخذ ثلاث عينات لإجراء الفحوصات الممكنة عليها وفقاً لهذا القرار.

8.1

متطلبات تقييم المطابقة:

- يجب على مستوردي أو مصنعي مقاييس الحرارة الرقمية تقديم شهادة مطابقة للنوع المقرر وفقاً لهذا القرار، ولجميع مقاييس الحرارة، صادرة عن جهة معترف بها دولياً أو موافق عليها من قبل الوزارة.
- تقوم الوزارة بأخذ عينات لأغراض قبول أو رفض الدفعية وفقاً للجدول (م-3) المبين في الملحق (1) لإجراء الفحوصات الممكنة عليها.

9.1

متطلبات التحقق الأولى:

- لأغراض المطابقة لمتطلبات التتحقق الأولى، يتم إجراء الفحوصات الآتية:
 - الفحص الظاهري.
 - فحص الخطأ الأقصى المسموح به.
- يُمنع على أي جهة استعمال مقاييس حرارة طبي غير متحقق منه من قبل جهة موافق عليها من قبل الوزارة.
- تحمل الجهة المراقب عليها جميع تكاليف التتحقق الأولى.

10.1

متطلبات التحقق الدوري:

1. يتم التتحقق دوريًا بشكل سنوي من مقاييس الحرارة الطبية.
2. لغايات التتحقق الدوري يتم تطبيق متطلبات التتحقق الأولى الواردة في البند 1.9 من هذا المرفق.
3. يمنع على أي جهة استعمال مقاييس حرارة طبي غير متحقق منه من قبل جهة موافق عليها من قبل الوزارة.
4. تتحمل الجهة المراقب علها جميع تكاليف التتحقق الدوري.

11.1

متطلبات التتحقق الفجائي:

1. يحق للوزارة إجراء التتحقق الفجائي على جميع الجهات المرخصة في مجال صناعة واستيراد وتأجير واستخدام مقاييس الحرارة الطبية لبيان مدى مطابقتها لهذا القرار.
2. تتحمل الوزارة جميع تكاليف التتحقق الفجائي في حال كون النتائج مطابقة، فيما تتحمل الجهة المراقب علها جميع التكاليف إذا كانت نتائج التتحقق غير مطابقة لهذا القرار.

12.1

إجراءات التتحقق:

تقوم الوزارة بإعداد إجراءات الفحص والتحقق وفقاً لتوصيات المنظمة الدولية للمترولوجيا القانونية أو الممارسات الدولية المقبولة في هذا المجال.

13.1

المراجع:

- توصية المنظمة الدولية للمترولوجيا القانونية رقم OIML R115

مرفق رقم (2)

مقاييس الحرارة الطبية الكهربائية

Electrical Medical Clinical thermometer

المجال:

1.2

تطبق المتطلبات الواردة في هذا المرفق على جميع مقاييس الحرارة الطبية الكهربائية.

التعاريف:

2.2

تعتبر التعاريف الواردة في المعايير الدولية ISO 80601-2-56:2017 جزءاً لا يتجزأ من مرافق رقم (2) من هذا القرار.

المتطلبات التصميمية:

3.2

1. يجب أن تُصنع مقاييس الحرارة الطبية الكهربائية وفقاً للمعايير ISO 80601-2-56:2017 وبالحد الذي لا يتعارض مع هذا القرار.

2. يجب أن يكون مدى القياس من 34°C إلى 43°C ، وعندما يكون مدى القياس أكبر فيمكن أن يقسم مدى القياس إلى فترات جزئية.

3. يجب أن يُعبر عن وحدات قياس درجة الحرارة بوحدة $^{\circ}\text{C}$ ، ويجوز استخدام وحدة الفهرنهايت بالإضافة إليها.

4. الخطأ الأقصى المسموح به:

أ. يجب أن تكون قيم الخطأ الأقصى المسموح به للمجال 34°C إلى 43°C ضمن الظروف الجوية المحيطة من 16°C إلى 35°C ورطوبة نسبية (غير متكتفة) حتى كحد أدنى هي $\pm 0.3^{\circ}\text{C}$.

ب. يجب أن تكون قيم الخطأ الأقصى المسموح به خارج المجال من 34°C إلى 43°C وخارج مجال الظروف الجوية المحيطة من 16°C إلى 35°C ورطوبة نسبية (غير متكتفة) حتى كحد أدنى هي $\pm 0.4^{\circ}\text{C}$.

5. يجب أن يُحافظ مقياس الحرارة على حدود الخطأ الأقصى المسموح به عند تخزينه في ظروف من 20°C إلى 55°C ورطوبة نسبية غير متكتفة حتى (85%) ولمدة 28 يوماً.

6. الموافقة الكهرومغناطيسية:

يجب على مقياس الحرارة أن يلبي متطلبات المعايير EN 60601-1-2 الخاصة بالموافقة الكهرومغناطيسية.

7. الصدمات الميكانيكية:

يجب على مقياس الحرارة أن يلبي متطلبات المعاصفة الدولية ISO 80601-2-56: 2017 الخاصة بتحمل المقياس للصدمات الميكانيكية.

8. وحدة إظهار قيمة القياس:

أ. يجب أن يكون ارتفاع الأرقام الظاهرة على الشاشة 4 mm أو أن تكون مزودة بعدهة تكبير لإعطاء الحجم المطلوب للأرقام.

ب. يجب أن يعطي المقياس إشارات تحذيرية مرئية أو ألا يقوم بإظهار قيمة القياس عندما تقع واحدة من الأمور التالية أو أكثر خارج الحدود المصرح بها من قبل الصانع:

- قيمة مصدر الجهد الكهربائي.

- مدى القياس.

- مدى درجة حرارة الجو المحيط.

9. التذبذب في قيمة مصدر الطاقة الكهربائية:

يجب على مقياس الحرارة أن يلبي متطلبات المعاصفة الدولية ISO 80601-2-56: 2017 الخاصة بتذبذب قيمة مصدر الطاقة الكهربائية.

10. أنظمة عمل مقياس الحرارة:

يجب على مقياس الحرارة أن يلبي متطلبات المعاصفة الدولية ISO 80601-2-56: 2017 للمواد المصنوع منها المقياس وطرق التنظيف والتعقيم والاستخدام والسلامة.

11. العلامات والبيانات الإيضاحية والإرشادية التي يجب تزويدها من قبل الصانع:

يجب على مقياس الحرارة أن يلبي متطلبات المعاصفة الدولية ISO 80601-2-56: 2017 الخاصة بالعلامات والبيانات الإيضاحية والإرشادية التي يجب تزويدها من قبل الصانع.

متطلبات إقرار النوع:

4.2

1. يجب على مستوردي أو مصنعي مقاييس الحرارة الطبية الكهربائية تقديم شهادة إقرار نوع وفقاً لهذا القرار، صادرة عن جهة معترف بها دولياً أو موافق عليها من قبل الوزارة.

2. في حال عدم وجود شهادة إقرار نوع يتم أخذ ثلاث عينات لإجراء جميع الفحوصات الممكنة عليها وفقاً لهذا القرار.

متطلبات تقييم المطابقة:

5.2

1. يجب على مستوردي أو مصنعي مقاييس الحرارة الطبية الكهربائية تقديم شهادة مطابقة للنوع المقر وفقاً لهذا القرار، ولجميع مقاييس الحرارة، صادرة عن جهة معترف بها دولياً أو موافق عليها من قبل الوزارة.

2. تقوم الوزارة بأخذ عينات لأغراض قبول أو رفض الدفعه وفقاً للجدول (م-3) المبين في الملحق (1) لإجراء الفحوصات الممكنة عليها.

متطلبات التحقق الأولى:

6.2

1. لأغراض المطابقة لمتطلبات التحقق الأولى، يتم إجراء الفحوصات الآتية:

- الفحص الظاهري.
- فحص الخطأ الأقصى المسموح به.

2. يُمنع على أي جهة استعمال مقاييس حرارة طبي غير متحقق منه من قبل جهة موافق عليها من قبل الوزارة.

3. تتحمل الجهة المراقب عليها جميع تكاليف التحقق الأولى.

متطلبات التحقق الدوري:

7.2

1. يتم التحقق دوريًا بشكل سنوي من مقاييس الحرارة الكهربائية.

2. لغايات التحقق الدوري يتم تطبيق متطلبات التحقق الأولى الواردة في البند 6 من هذا المرفق.

3. يُمنع على أي جهة استعمال مقاييس حرارة طبي غير متحقق منه من قبل جهة موافق عليها من قبل الوزارة.

4. تتحمل الجهة المراقب عليها جميع تكاليف التحقق الدوري.

متطلبات التحقق الفجائي:

8.2

1. للوزارة إجراء التحقق الفجائي على جميع الجهات العاملة في مجال صناعة واستيراد وتأجير واستخدام مقاييس الحرارة الطبية لبيان مدى مطابقتها لهذا القرار بالتنسيق مع جهات ترخيص المنشآت الصحية المستخدمة للأجهزة المعنية.

2. تتحمل الوزارة جميع تكاليف التتحقق الفجائي في حال كون النتائج مطابقة، فيما تتحمل الجهة المراقب عليها جميع التكاليف إذا كانت نتائج التتحقق غير مطابقة لهذا القرار.

إجراءات التحقق:

9.2

تقوم الوزارة بإعداد إجراءات الفحص والتحقق وفقاً لتوصيات المنظمة الدولية للمترولوجيا القانونية أو الممارسات الدولية المقبولة في هذا المجال.

المراجع:

10.2

- المواصفة الدولية ISO 80601-2-56:2017 -

مرفق رقم (3)

أجهزة قياس ضغط الدم الطبية الميكانيكية غير المداخلة

Non-invasive mechanical automated sphygmomanometers

المجال:

1.3

- أجهزة قياس ضغط الدم الميكانيكية والهوائية وأجزائها ملحقاتها.

التعاريف:

2.3

تعتبر التعاريف الواردة في التوصية الصادرة عن المنظمة الدولية للمترولوجيا القانونية OIML R 16-1:2002 جزءاً لا يتجزأ من مرافق رقم (3) من هذا القرار.

المطلبات الفنية:

3.3

1. يجب أن تلبي أجهزة قياس ضغط الدم الطبية الميكانيكية وأجزائها وملحقاتها الواردة في هذا المرفق المطلبات الواردة في توصية المنظمة الدولية للمترولوجيا القانونية OIML R 16-1، وبالحد الذي لا يتعارض مع هذا القرار.

2. وحدات القياس:

يجب أن يعبر عن قيمة ضغط الدم الشرياني بوحدة (mm Hg) أو (kPa).

3. الخطأ الأقصى المسموح به لبيان ضغط الكفة:

أ. تحت تأثير الظروف الجوية المحيطة:

يجب أن لا تزيد قيمة الخطأ الأقصى المسموح به لأي نقطة من التدرج ضمن درجة الحرارة الجوية المحيطة من 15°C إلى 25°C ورطوبة نسبية ضمن المدى من 20% إلى 85% عن ($\pm 3 \text{ mm Hg}$) في حالة التحقق الأولي و ($\pm 4 \text{ mm Hg}$) في حالة التتحقق اللاحق.

ب. تحت ظروف التخزين:

يجب على جهاز قياس ضغط الدم الشرياني أن يحافظ على متطلبات قيم الخطأ الأقصى المسموح بها بعد تخزينه لمدة 24 ساعة على درجة حرارة 20°C وعلى درجة حرارة 70°C ورطوبة نسبية 85% (بدون تكثف) لمدة 24 ساعة أخرى.

ج. تحت تأثير درجات الحرارة المتغيرة:

تحت تأثير مدى درجات الحرارة الجوية من 10°C إلى 40°C ورطوبة نسبية 85% (بدون تكثف) يجب ألا يزيد الاختلاف في قيمة ضغط الرباط (cuff) الخاص بجهاز قياس الضغط عن ($\pm 3 \text{ mm Hg}$).

4. المتطلبات الفنية للكفة واللفافة الضاغطة:

- يجب أن تحتوي الكفة على اللفافة الضاغطة. وفي حال جواز استخدامها لأكثر من مرة فيجب على المصنع أن يبين طريقة تنظيفها.

5. المتطلبات الفنية للنظام الهوائي المضغوط:

- أ. يجب ألا يزيد انخفاض الضغط نتيجة تسرب الهواء عن (4 mmHg/min).
- ب. يجب أن يكون صمام تفريغ الهواء اليدوي قادرًا على ضبط معدل هبوط الضغط بمقدار (2 mmHg/s - 3 mmHg/s) وبسهولة.
- ج. يجب ألا يزيد زمن التفريغ السريع للضغط من (15 mmHg) إلى (260 mmHg) في (10 s).

6. المتطلبات الفنية لوسائل بيان الضغط:

- أ. يجب أن يكون الحد الأدنى للمدى الأساسي لمقياس الضغط (0 mmHg/s - 260 mmHg).
- ب. يجب أن يصمم تدرج مقياس الضغط بحيث يكون سهلاً ومنظماً واضحاً للقراءة.
- ج. يجب أن يبدأ التدرج بالقيمة (0 mmHg).
- د. يجب أن يكون مقدار التدرج (2 mmHg)، وأن تكون العالمة الخامسة مبينة بخط أكبر، وأن تطبع قيمة الضغط عند الرقم 10 ومضاعفاته.
- هـ يجب أن لا تقل المسافة بين التدرجين عن 1.0 m، وأن لا تزيد سماكة خط التدرج عن 20% من المسافة بين أصغر تدرجين.

7. المتطلبات الفنية الإضافية لمقياس ضغط الدم الهوائية:

- أ. يجب أن لا يزيد التفاوت عند قيمة الصفر عن ($3 \text{ mm Hg} \pm$)، كما يجب تعليم نقطة الصفر ولكن يكون التدرج خلال منطقة التفاوت اختيارياً.
- ب. يجب ألا يكون هناك إعاقة لحركة المؤشر أو الجزء الحساس ضمن المجال (6 mm Hg) تحت الصفر.
- ج. يجب ألا يسمح النظام بإجراء تصحيح لموقع المؤشر أو للتدرج من قبل المستخدم.
- د. يجب أن يغطي المؤشر حوالي 1/3 إلى 2/3 من طول أقصر تدرج، كما يجب عرض المؤشر في منطقة التدرج أكبر من علامة التدرج، كما يجب ألا تزيد المسافة بين المؤشر والقرص عن 2 mm.
- هـ يجب ألا تزيد قيمة التخلفية في الجهاز (Hysteresis) عن (4 mmHg) على كامل مدى القياس.

و. يجب أن تضمن المواد المصنوع منها الجهاز وطريقة تركيبه ثباته مناسبة للقياس.
كما يجب أن يتم عمل تعمير (aging) للعنصر الحساس بالنسبة للضغط والحرارة.
ز. يجب ألا تختلف قراءة الجهاز بعد 10000 دورة قياس عن (3 mmHg).

8. يجب أن تلبي متطلبات السلامة المتطلبات الواردة في التوصية الصادرة عن المنظمة الدولية للمترولوجيا القانونية OIML R 16-1.

9. بطاقة البيان:

يجب أن تحتوي بطاقة البيان على المعلومات التالية كحد أدنى:

- الاسم و/أو العلامة التجارية للمصنوع.
- الرقم التسلسلي وسنة الصنع.
- مدى ووحدة القياس.
- رقم أو علامة إقرار النوع.
- مركز اللفافة الضاغطة والذي يجب أن يشير إلى المكان الصحيح للفافة فوق الشريان.
- علامة على اللفافة تبين محيط ال limb المناسب.

متطلبات إقرار النوع:

4.3

1. يجب على مستوردي أو مصنعي أجهزة الضغط الطبية تقديم شهادة إقرار نوع وفقاً لهذا القرار، صادرة عن جهة معترف بها دولياً أو موافق عليها من قبل الوزارة.
2. في حال عدم وجود شهادة إقرار نوع يتم أخذ ثلاثة عينات لإجراء جميع الفحوصات الممكنة عليها وفقاً لهذا القرار.

متطلبات تقييم المطابقة:

5.3

1. يجب على مستوردي أو مصنعي أجهزة الضغط الطبية تقديم شهادة مطابقة لنوع المقر، ولجميع الأجهزة، صادرة عن جهة معترف بها دولياً أو موافق عليها من قبل الوزارة.
2. تقوم الوزارة بأخذ عينات لأغراض قبول أو رفض الدفعه وفقاً للجدول (م-3) المبين في الملحق (1) لإجراء الفحوصات الممكنة عليها.

متطلبات التحقق الأولى:

6.3

1. لأغراض المطابقة لمتطلبات التتحقق الأولى، يتم إجراء الفحوصات الآتية:
 - أ. الفحص الظاهري.
 - ب. فحص الخطأ الأقصى المسموح به تحت تأثير الظروف الجوية المحيطة.
 - ج. فحص تسرب الهواء.

د. يمنع على أي جهة استعمال جهاز قياس ضغط طبي غير متحقق منه من قبل جهة موافق عليها من قبل الوزارة.

هـ. تتحمل الجهة المراقب عليها جميع تكاليف التحقق الأولى.

متطلبات التحقق الدوري:

7.3

لأغراض المطابقة لمتطلبات التحقق الدوري، يتم إجراء الفحوصات التالية مرة واحدة سنوياً وعلى جميع الأجهزة المستخدمة في المستشفيات والعيادات الطبية والمخبرات:

أ. الفحص الظاهري.

بـ. فحص الخطأ الأقصى المسموح به تحت تأثير الظروف الجوية المحيطة.

جـ. فحص تسرب الهواء.

دـ. يمنع على أي جهة استعمال جهاز قياس ضغط طبي غير متحقق منه من قبل جهة موافق عليها من قبل الوزارة.

هـ. تتحمل الجهة المراقب عليها جميع تكاليف التتحقق الدوري.

متطلبات التتحقق بعد الصيانة:

8.3

لأغراض المطابقة لمتطلبات التتحقق بعد الصيانة، يتم إجراء الفحوصات التالية كحد أدنى:

أـ. الفحص الظاهري.

بـ. فحص الخطأ الأقصى المسموح به تحت تأثير الظروف الجوية المحيطة.

جـ. فحص تسرب الهواء.

دـ. يمنع على أي جهة استعمال جهاز قياس ضغط طبي غير متحقق منه من قبل جهة موافق عليها من قبل الوزارة.

هـ. تتحمل الجهة المراقب عليها جميع تكاليف التتحقق بعد الصيانة.

متطلبات التتحقق الفجائي:

9.3

1. يحق للوزارة إجراء التتحقق الفجائي على جميع الجهات العاملة في مجال صناعة واستيراد وتأجير واستخدام أجهزة قياس ضغط الدم الطبية لبيان مدى مطابقتها لهذا القرار.

2. تتحمل الوزارة جميع تكاليف التتحقق الفجائي في حال كون النتائج مطابقة لهذا القرار، فيما تتحمل الجهة المراقب عليها جميع التكاليف إذا كانت نتائج التتحقق غير مطابقة لهذا القرار.

العلامات المترولوجية:

10.3

يجب أن تحمل جميع أجهزة الضغط الطبية علامات التتحقق الموافق عليها من قبل الوزارة.

إجراءات التحقق:

11.3

تقوم الوزارة بإعداد إجراءات الفحص والتحقق وفقاً لتوصيات المنظمة الدولية للمترولوجيا القانونية أو الممارسات الدولية المقبولة في هذا المجال.

المراجع:

12.3

- توصية المنظمة الدولية للمترولوجيا القانونية رقم OIML R 16-1

مرفق رقم (4)

أجهزة قياس ضغط الدم الطبية المؤتممة غير المداخلة

Non-invasive automated sphygmomanometers

المجال:

1.4

أجهزة قياس ضغط الدم الطبية المؤتممة غير المداخلة وملحقاتها والتي تستخدم الرياط القابل للنفخ لقياس ضغط الدم الشرياني على الذراع العلوي أو الرسغ أو الفخذ.

التعاريف:

2.4

تعتبر التعاريف الواردة في التوصية الصادرة عن المنظمة الدولية للمترولوجيا القانونية OIML R 16-2 جزءاً لا يتجزأ من مرافق رقم (4) من هذا القرار.

المطلبات الفنية:

3.4

1. يجب أن تلبي أجهزة قياس ضغط الدم الطبية المؤتممة وأجزائها وملحقاتها الواردة في هذا المرفق المطلبات الواردة في توصية المنظمة الدولية للمترولوجيا القانونية OIML R 16-2، وبالحد الذي لا يتعارض مع هذا القرار.

وحدات القياس:

.2

يجب أن يعبر عن قيمة ضغط الدم الشرياني بوحدة (mm Hg) أو (kPa).

.3

الخطأ الأقصى المسموح به لبيان ضغط الكفة:

يجب أن لا تزيد قيمة الخطأ الأقصى المسموح به لأي نقطة من التدرج ضمن درجة الحرارة الجوية المحيطة من 15°C إلى 25°C ورطوبة نسبية ضمن المدى من 20 % إلى 85 % عن ($\pm 3 \text{ mm Hg}$) في حالة التحقق الأولى و ($\pm 4 \text{ mm Hg}$) في حالة التتحقق اللاحق.

.4

الخطأ الأقصى الكلي المسموح به في قياسات المختبرات الطبية:

- يجب ألا تزيد قيمة متوسط الخطأ الأقصى المسموح به عن ($\pm 5 \text{ mm Hg}$).

.5

- يجب ألا يزيد الانحراف المعياري الأقصى عن ($\pm 8 \text{ mm Hg}$).

الخطأ الأقصى المسموح به تحت ظروف التخزين:

يجب على جهاز قياس ضغط الدم الشرياني أن يحافظ على متطلبات قيم الخطأ الأقصى المسموح بها بعد تخزينه لمدة 24 ساعة على درجة حرارة 5°C - وعلى درجة حرارة 50°C ورطوبة نسبية 85 % (بدون تكثف) لمدة 24 ساعة أخرى.

.6

تحت تأثير درجات الحرارة المتغيرة:

يجب ألا يزيد فرق الضغط للكفة ضمن مدى درجات حرارة الجو من 10°C إلى 40°C ورطوبة نسبية 85 % (بدون تكثف) عن ($\pm 3 \text{ mm Hg}$).

7. المتطلبات الفنية للكفة واللفاقة الضاغطة:

يجب أن تحتوي الكفة على اللفاقة الضاغطة. وفي حال جواز استخدامها لأكثر من مرة فيجب على المصنع أن يبين طريقة تنظيفها.

8. المتطلبات الفنية لشاشة العرض:

في حال استخدام الرموز على شاشة العرض، فإن المختصرات التالية يجب أن تدل على ما يلي، مع الانتباه إلى عدم كتابتها بشكل يؤدي إلى الخلط بينها وبين رموز وحدات القياس:

- "S" or "SYS": systolic blood pressure (value)
- "D" or "DIA": diastolic blood pressure (value)
- "M" or "MAP": mean arterial blood pressure (value)

9. تأثير التغير في قيمة مصدر الطاقة:

- يجب ألا يؤدي ضعف قيمة مصدر الطاقة الكهربائية الداخلية في الجهاز، أو تذبذب قيمة مصدر الطاقة الكهربائية الخارجية الداخلة إلى الجهاز، إلى إعطاء قيم قياس خاطئة.

- في حال وجود خلل في الجهاز فيجب أن يؤدي ذلك إلى انخفاض ضغط الكفة إلى ما دون (5 mm Hg) خلال 5 s 180 بالنسبة للمرضى البالغين، ودون (5 mm Hg) خلال 5 s 90 بالنسبة للمرضى من المواليد الجدد أو القاصرين.

10. نظام الهواء:

أ. يجب ألا يزيد انخفاض الضغط نتيجة تسريب الهواء عن (6 mm Hg / min).

ب. يجب أن يكون صمام تفريغ الهواء اليدوي قادرًا على ضبط معدل هبوط الضغط بمقدار (2 mmHg/s - 3 mmHg/s) وبسهولة.

ج. يجب أن لا يزيد زمن التفريغ السريع للضغط، عندما يكون الصمام في حالة فتح كامل، من (15 mmHg) إلى (260 mmHg) عن 5 s 10، وفي حالة كون الجهاز قادرًا على قياس ضغط الدم لحديثي الولادة أو القصر فان زمن التفريغ السريع للضغط، عندما يكون الصمام في حالة فتح كامل، من (150 mmHg) إلى (5 mmHg) عن 5 s

11. التصدير:

يجب أن تكون أجهزة قياس ضغط الدم قادرة على التصدير تلقائيًا وعلى فترات مناسبة، وعلى الأقل عند تشغيل الجهاز، وفي هذه الحالة فيجب أن يزود الجهاز بآلية لإغلاقه إذا تجاوز الخطأ عن (1 mm Hg).

12. التوافق الكهرومغناطيسي:

يجب ألا يؤدي التشوиш الكهرومغناطيسي إلى انحرافات تزيد عن قيمة الخطأ الأقصى المسموح به، وفي حال أدى التشوиш إلى حدوث انحرافات أكبر فيجب أن يكون الجهاز قادرًا على تمييز هذه الانحرافات أو إغلاق الجهاز أو تعطيل ظهور قيمة الضغط على الشاشة، وفي حال زوال التشويش فيجب أن تكون قادرًا على إعادة تشغيل الجهاز خلال 30 s.

13. استقرار بيان ضغط الكفة:

يجب ألا يتعدى تغير قيمة بيان ضغط الكفة بعد 10000 دورة قياس عن (3 mmHg).

14. المدى الاسمي ومدى القياس:

يجب على المصنع أن يحدد المدى الاسمي للقياس والذي يجب أن يكون متوافقاً لجميع أجزاء الجهاز. وفي حال ظهور قياسات خارج المدى الاسمي للجهاز فيجب أن تكون واضحة بشكل كامل.

15. التدريج وإظهار نتيجة القياس:

- يجب أن تكون فترات التدريج للجهاز (1 mmHg).

- في حال ظهور النتيجة على أكثر من شاشة فيجب أن تكون جميع النتائج متماثلة عدديا.

- يجب أن تكون نتيجة القياس ووحدات ورموز القياس مرتبة بطريقة واضحة.

16. إشارات وفتحات المداخل والمخارج:

- يجب أن تكون فتحات وإشارات المداخل والمخارج مرتبة ومصممة بطريقة تمنع التوصيلات الخاطئة أو لا تؤدي إلى ظهور نتائج خاطئة.

17. المنهاط:

في حال استخدام المنهاط فيجب أن تكون على الأقل منهاط متوسطة الأولوية.

18. السلامة:

- أ. يجب أن يكون ممكناً إيقاف أي قياس ضغط دم وإجراء تفريغ ضغط سريع عند أي وقت بطريقة سهلة وواضحة.
- ب. يجب أن تكون جميع الأجزاء التي تؤثر على نتيجة القياس محمية.
- ج. يجب أن تلي أجهزة ضغط الدم المتطلبات الواردة في وثيقة المنظمة الدولية للمترولوجيا القانونية OIML D11.

19. بطاقة البيان:

يجب أن تحتوي بطاقة البيان على المعلومات التالية كحد أدنى:

- الاسم و/أو العلامة التجارية للمصنوع.
- الرقم التسلسلي وسنة الصنع.
- مدى ووحدة القياس.
- رقم أو علامة إقرار النوع.
- مركز اللفافة الضاغطة والذي يجب أن يشير إلى المكان الصحيح للفافة فوق الشريان.
- علامة على اللفافة تبين محيط ال limb المناسب.

20. كتيب التعليمات:

إشارة إلى أن هذا الجهاز قد صنع وفقاً لتوصية المنظمة الدولية للمترولوجيا القانونية OIML R 16-2:2002.

كتيب تعليمات يبين الطريقة الصحيحة للاستخدام والتحذيرات الضرورية وطرق العناية والصيانة له وللحقاته وظروف التشغيل وقائمة بملحقات الجهاز وفرق الجهد الكهربائي أو نوع البطاريات المستخدمة وتفاصيل التنبيهات ووقت التسخين اللازم للجهاز.

عبارة تشير إلى ضرورة التحقق الدوري من الأداة كل سنتين كحد أقصى، وذلك للقيم (50 mmHg) و (200 mmHg).

طرق تنظيف الكفة.

4.4 متطلبات إقرار النوع:

1. يجب على مستوردي أو مصنعي أجهزة الضغط الطبية تقديم شهادة إقرار نوع وفقاً لهذا القرار، صادرة عن جهة معترف بها دولياً أو موافق عليها من قبل الوزارة.

2. في حال عدم وجود شهادة إقرار نوع يتم أخذ ثلاث عينات لإجراء الفحوصات الممكنة عليها وفقاً لهذا القرار.

5.4 متطلبات تقييم المطابقة:

1. يجب على مستوردي أو مصنعي أجهزة الضغط الطبية تقديم شهادة مطابقة لنوع المقر، ولجميع الأجهزة، صادرة عن جهة معترف بها دولياً أو موافق عليها من قبل الوزارة.

2. تقوم الوزارة بأخذ عينات لأغراض قبول أو رفض الدفعه وفقاً للجدول (م-3) المبين في الملحق (1) لإجراء الفحوصات الممكنة عليها.

6.4

متطلبات التحقق الأولى:

1. لأغراض المطابقة لمتطلبات التتحقق الأولى، يتم إجراء الفحوصات التالية:
 - أ. الفحص الظاهري.
 - ب. فحص الخطأ الأقصى المسموح به تحت تأثير الظروف الجوية المحيطة.
 - ج. فحص تسرب الهواء.
2. يمنع على أي جهة استعمال جهاز قياس ضغط طبي غير متحقق منه من قبل جهة موافق عليها من قبل الوزارة.
3. تتحمل الجهة المراقب عليها جميع تكاليف التتحقق الأولى.

7.4

متطلبات التتحقق الدوري:

1. لأغراض المطابقة لمتطلبات التتحقق الدوري، يتم إجراء الفحوصات التالية مرة واحدة سنوياً وعلى جميع الأجهزة المستخدمة في المستشفيات والعيادات الطبية والمخبرات:
 - أ. الفحص الظاهري.
 - ب. فحص الخطأ الأقصى المسموح به تحت تأثير الظروف الجوية المحيطة.
 - ج. فحص تسرب الهواء.
2. يمنع على أي جهة استعمال جهاز قياس ضغط طبي غير متحقق منه من قبل جهة موافق عليها من قبل الوزارة.
3. تتحمل الجهة المراقب عليها جميع تكاليف التتحقق الدوري.

8.4

متطلبات التتحقق بعد الصيانة:

1. لأغراض المطابقة لمتطلبات التتحقق بعد الصيانة، يتم إجراء الفحوصات التالية كحد أدنى:
 - أ. الفحص الظاهري.
 - ب. فحص الخطأ الأقصى المسموح به تحت تأثير الظروف الجوية المحيطة.
 - ج. فحص تسرب الهواء.
2. يمنع على أي جهة استعمال جهاز قياس ضغط طبي غير متحقق منه من قبل جهة موافق عليها من قبل الوزارة.
3. تتحمل الجهة المراقب عليها جميع تكاليف التتحقق الدوري.

9.4

متطلبات التتحقق الفجائي:

1. يحق للوزارة إجراء التتحقق الفجائي على جميع الجهات العاملة في مجال صناعة واستيراد وتأجير واستخدام أجهزة قياس ضغط الدم الطبية لبيان مدى مطابقتها لهذا القرار.

2. تتحمل الوزارة جميع تكاليف التحقق الفجائي في حال كون النتائج مطابقة، فيما تتحمل الجهة المراقب عليها جميع التكاليف إذا كانت نتائج التحقق غير مطابقة لهذا القرار.

العلامات المترولوجية:

10.4

يجب أن تحمل جميع أجهزة الضغط الطبية علامات التحقق الموافق عليها من قبل الوزارة.

إجراءات التحقق:

11.4

تقوم الوزارة بإعداد إجراءات الفحص والتحقق وفقاً لتوصيات المنظمة الدولية للمترولوجيا القانونية أو الممارسات الدولية المقبولة في هذا المجال.

المراجع:

12.4

- توصية المنظمة الدولية للمترولوجيا القانونية رقم OIML R 16-2

مرفق رقم (5)
الماسات الأوتوماتيكية الزجاجية
Glass Automatic Pipettes

المجال: 1.5

الماسات الأوتوماتيكية الزجاجية المستخدمة كمعايير حجمية.

التعاريف: 2.5

السعة (Capacity) حجم الماصة، بوحدة ml أو L، عند درجة الحرارة المرجعية. -

زمن التفريغ (Delivery Time): الزمن من بداية تدفق الماء حتى انتهاءه عندما تكون فتحة التصريف مفتوحة. -

المتطلبات المترولوجية: 3.5

1. درجة الحرارة المرجعية تكون 20°C ما لم يذكر غير ذلك على الماصة بشكل غير قابل للإزالة.

2. يجب أن يكون زمن التفريغ والخطأ الأقصى المسموح به، للساعات الاسمية المفضلة، وفقاً لما هو مبين في الجدول (1-5).

الجدول (1-5) – السعة، زمن التفريغ، والخطأ الأقصى المسموح به.

Nominal Capacity (ml)	Delivery Time (s)		MPE ± ml
	Minimum	Maximum	
5	10	20	0.06
10	15	30	0.08
20	15	30	0.12
25	20	40	0.12
50	30	60	0.15
100	30	60	0.20
200	30	60	0.4
250	50	80	0.4
500	60	100	0.5
1000	60	100	1

2000	80	140	1
2500	80	140	1.2
5000	100	150	2.5
10000	120	180	5

معلومات الأداة:

4.5

يجب أن تحمل جميع الأدوات المعلومات الآتية:

1. السعة الاسمية للماصة الأوتوماتيكية باستخدام وحدات القياس القانونية.
2. درجة الحرارة المرجعية.
3. رقم تعريفي للأداة.
4. الموصفة التي صممت الأداة وفقاً لها.
5. الإرتياح في القياس، والسعنة الفعلية، إذا كان مخالفًا لما ورد في الجدول (1-5).

في حال أن للموصفة المصنعة عليها الأداة متطلبات مختلفة عن المتطلبات الواردة في هذا القرار، فيجب أن تلبي الأداة جميع المتطلبات المنصوص عليها في تلك الموصفة، مع ضرورة أن تكون الموصفة المصنعة عليها الأداة مثبتة بشكل غير قابل للإزالة عن الأداة.

5.5

متطلبات التحقق الأولي والتحقق الدوري:

6.5

يجب عدم استخدام أي ماصة أوتوماتيكية غير متحقق منها، كما يجب التتحقق منها من قبل مختبر معتمد.

المراجع:

7.5

OIML D 26

مرفق رقم (6)
الماسات المدرجة
Graduated Pipettes

المجال: 1.6

الماسات المدرجة المستخدمة كمعايير حجمية.

التعريف: 2.6

السعة (Capacity): الحجم المناظر لأي علامة تدرج ويساوي حجم الماء المفرغ من الماصة بعد تعيتها لعلامة التدرج في الظروف المعيارية.

السعة الاسمية (Nominal Capacity): القيمة العليا في التدرج المبين على الماصة.

زمن التفريغ (Delivery Time): الزمن المستغرق لتفريغ الماصة من الماء، من أعلى علامة تدرج للنقطة التي يتوقف عندها السائل.

زمن الانتظار (Waiting Time): الفترة ما بين إتمام تفريغ السائل وأخذ القراءة النهائية لحجم السائل.

3.6 المتطلبات المترولوجية:

1. درجة الحرارة المرجعية: يجب أن تكون 20°S .

2. السعة الاسمية: يفضل أن يكون للماسات المدرجة إحدى السعات الاسمية الآتية:

1 سم, 3 سم, 5 سم, 10 سم.

3. الخطأ الأقصى المسموح به: يجب ألا يتعدى القيم المبينة في الجدول (1-6).

جدول (1-6) الخطأ الأقصى المسموح به

السعة الاسمية mL	الخطأ الأقصى المسموح mL
1	0.006
2	0.01
5	0.03
10	0.05
25	0.1

4.6 معلومات الأداة:

يجب أن تحمل جميع الأدوات المعلومات الآتية:

1. السعة الاسمية.

- 2. درجة الحرارة المرجعية.
 - 3. الصنف (Class).
 - 4. زمن الانتظار لإتمام التفريغ (Delivery Time).
 - 5. الرقم التعريفي للأداة.
 - 6. المواصفة التي صنعت الأداة وفقاً لها.
 - 7. الارتياح في القياس، والسعة الفعلية، إذا كان مخالفًا لما ورد في الجدول (1-6).
 - 8. قيمة أدنى تدريج.
- في حال أن للمواصفة المصنعة عليها الأداة متطلبات مختلفة عن المتطلبات الواردة في هذا القرار، فيجب أن تلبي الأداة جميع المتطلبات المنصوص عليها في تلك المواصفة، مع ضرورة أن تكون المواصفة المصنعة عليها الأداة مثبتة بشكل غير قابل للإزالة عن الأداة.
- متطلبات التحقق الأولى والتحقق الدوري:**
- يجب عدم استخدام أي ماصة مدرجة غير متحقق منها، كما يجب التتحقق منها من قبل مختبر معتمد.
- المراجع:**
- OIML R 40

**مrfq Rqm (7)
الدوارق المدرجة**

Flasks

المجال:

1.7

الدوارق الزجاجية المستخدمة كمعايير حجمية.

التعاريف:

2.7

1. السعة "المحتوى" (Contain) في الدورق المدرج المرجعي والمناظرة لأي علامة تدريج <<In>> يساوي حجم الماء المحتوى في الدورق عند درجة الحرارة المرجعية، عندما يعبأ لعلامة التدريج تلك.

2. السعة "المفرغة" (Deliver) في الدورق المدرج المرجعي والمناظرة لأي علامة تدريج <<Ex>> يساوي حجم الماء المفرغ من الدورق عند درجة الحرارة المرجعية عندما يعبأ لعلامة التدريج تلك.

3. السعة الاسمية (Nominal Capacity): القيمة العليا في التدريج المبين على الدورق.
المتطلبات المتropolوجية:

3.7

1- درجة الحرارة المرجعية 20°C مالم يذكر غير ذلك.

2- يفضل أن تكون للدورق السعات الاسمية الآتية:

. $1 \times 10 \text{ cm}^3$, $2 \times 10 \text{ cm}^3$, $5 \times 10 \text{ cm}^3$.i.

3- الخطأ الأقصى المسموح به:

- الخطأ الأقصى المسموح به في الدورق من الصنف <<In>> لأي علامة تدريج يجب ألا يتعدى القيم المبينة في العمود (E1) من الجدول (1-7).

- الخطأ الأقصى المسموح به في الدورق من الصنف <<In>> ما بين أي علامتي تدريج، يجب ألا يتعدى القيم في العمود (E2) من الجدول (2-7).

- الخطأ الأقصى المسموح به في الدورق من الصنف <<Ex>> لأي علامة تدريج، أو بين أي علامتي تدريج يكون 50% أكبر من الصنف <<In>>.

الجدول (1-7)- الخطأ الأقصى المسموح به

Nominal Capacity cm ³	MPE ± cm ³	
	E1	E2
10	0.05	0.02

20	0.08	0.03
50	0.12	0.05
100	0.20	0.06
200	0.30	0.09
500	0.50	0.15
1000	0.80	0.22
2000	1.20	0.33
5000	2.50	0.75
10000	5.00	1.50

معلومات الأداة:

4.7

يجب أن تحمل جميع الأدوات المعلومات الآتية:

1- السعة الاسمية باستخدام وحدات القياس القانونية.

2- درجة الحرارة المرجعية.

3- المختصر Ex للدلالة على الحجم المفرغ، أو المختصر In للدلالة على الحجم المحتوى.

4- رقم تعريفي.

5- الخطأ الأقصى المسموح به.

6- المواصفة التي صممت الأداة وفقاً لها.

7- الارتياح في القياس، والسعة الفعلية، إذا كان مخالفًا لما ورد في الجدول (1-7).

8- قيمة أدنى تدرج.

في حال أن للمواصفة المصنعة عليها الأداة متطلبات مختلفة عن المتطلبات الواردة في هذا القرار،

فيجب أن تلبي الأداة جميع المتطلبات المنصوص عليها في تلك المواصفة، مع ضرورة أن تكون

المواصفة المصنعة عليها الأداة مثبته بشكل غير قابل للإزالة عن الأداة.

متطلبات التحقق الأولي والتحقق الدوري:

5.7

يجب عدم استخدام أي دورق مدرج غير متحقق منه، كما يجب التتحقق منها من قبل مختبر

معتمد.

المرجع:

6.7

OIML R 43

مرفق رقم (8)
مقاييس الكثافة
Pycnometers

المجال	1.8
مقاييس الكثافة المستخدمة في المختبرات.	
التعريف:	2.8
- السعة الاسمية (Nominal Capacity): حجم الأداة بوحدة mL.	
المتطلبات المترولوجية:	3.8
1. درجة الحرارة المرجعية 20°C ما لم يذكر غير ذلك.	
2. السعة الاسمية: يفضل أن يكون لمقاييس الكثافة السعات الاسمية المبينة في الجدول (8-1) ووفقاً لنوعها.	
3. الخطأ الأقصى المسموح به: يجب ألا يتعدى الخطأ الأقصى المسموح به القيم الواردة في الجدول (1-8).	

الجدول (1-8) - السعات الاسمية والخطأ الأقصى المسموح به لمقاييس الكثافة حسب نوعها

Type	Designation	Nominal Capacity (ml)	MPE ± μl
1	Lipkin	1, 2, 5, 10	5
2	Sprengel	5, 10, 25	5
3	Gay-Lussac	1, 2, 5, 10, 25, 50, 100	10
4	Reischauer	10, 25, 50, 100	5
5	Hubbard	25, 50	15
6	Ground-in thermometer	10, 25, 50, 100	50

معلومات الأداة: 4.8

يجب أن تحمل جميع الأدوات المعلومات الآتية:

1. السعة الاسمية باستخدام وحدات القياس القانونية.
2. درجة الحرارة المرجعية.
3. رقم تعريفي.
4. الخطأ الأقصى المسموح به.

<p>5. المواصفة التي صممت الأداة وفقاً لها.</p> <p>6. الارتباط في القياس، والسعة الفعلية، إذا كان مخالفًا لما ورد في الجدول (1-8).</p> <p>في حال أن للمواصفة المصنعة عليها الأداة متطلبات مختلفة عن المتطلبات الواردة في هذا القرار، فيجب أن تلبي الأداة جميع المتطلبات المنصوص عليها في تلك المواصفة، مع ضرورة أن تكون المواصفة المصنعة عليها الأداة مثبتة بشكل غير قابل للإزالة عن الأداة.</p> <p>متطلبات التتحقق الأولى والتحقق الدوري</p> <p>يجب عدم استخدام أي مقاييس الكثافة غير متحقق منها، كما يجب التتحقق منها من قبل مختبر معتمد.</p>	<p>5.8</p> <p>6.8</p>
<p>المرجع:</p> <p>ISO – 3507</p>	<p>7.8</p>

مرفق رقم (9)

السحاحات

Burettes

المجال

1.9

السحاحات المستخدمة كمعايير حجمية.

التعاريف

2.9

- السعة (Capacity): الحجم المناظر لأي علامة تدريج، ويساوي حجم الماء عند درجة الحرارة المعيارية، عندما تفرغ من الصفر إلى علامة التدريج المطلوبة.

- السعة الاسمية (Nominal Capacity): القيمة العليا في التدريج المبين على السحاحة.

- زمن التفريغ (Delivery Time): الزمن من بداية تدفق الماء حتى انتهاءه عندما تكون فتحة التصريف مفتوحة.

المتطلبات المتراولوجية:

3.9

.1 درجة الحرارة المرجعية 20°C مالم يذكر غير ذلك.

.2 يفضل أن تكون السعات الاسمية للسحاحات كما في الجدول (9-1) في هذا المرفق.

.3 يجب أن يكون الخطأ الأقصى المسموح به وزمن التفريغ ضمن الحدود العليا والدنيا كما في الجدول (1-9).

الجدول (9-1) – السعات الاسمية وزمن التفريغ للسحاحات

Nominal Capacity (ml)	Delivery Time (s)		Maximum Permissible Error ($\pm \text{ml}$)
	Min.	Max.	
10	70	100	0.02
25	120	170	0.03
50	105	150	0.05
100	100	150	0.1

معلومات الأداة:

4.9

يجب أن تحمل جميع الأدوات المعلومات الآتية:

.1. السعة الاسمية باستخدام وحدات القياس القانونية.

- .2. درجة الحرارة المرجعية.
 - .3. الرقم التعريفي للأداة.
 - .4. زمن التفريغ.
 - .5. الارتباط في القياس، والسعة الفعلية، إذا كان مخالفًا لما ورد في الجدول (9-1).
 - .6. قيمة أدنى تدريج.
- في حال أن للمواصفة المصنعة عليها الأداة متطلبات مختلفة عن المتطلبات الواردة في هذا القرار، فيجب أن تلبي الأداة جميع المتطلبات المنصوص عليها في تلك المواصفة، مع ضرورة أن تكون المواصفة المصنعة عليها الأداة مثبتة بشكل غير قابل للإزالة عن الأداة.
- متطلبات التحقق الأولى والتحقق الدوري:**
- يجب عدم استخدام أي ساحة غير متحقق منها، كما يجب منها من قبل مختبر معتمد.
- المرجع:** 7.9
OIML R 41

(10) مرفق رقم
الاسطوانات المدرجة
Graduated Measuring Cylinders

المجال: 1.10

الاسطوانات المدرجة المستخدمة كمعايير حجمية.

التعاريف: 2.10

- السعة (Capacity): حجم الاسطوانة، بوحدة ملilتر أو سم³, عند درجة الحرارة المرجعية.

- السعة الاسمية (Nominal Capacity): القيمة العليا في التدرج المبينة على الاسطوانة.

المتطلبات المترولوجية: 3.10

.1. درجة الحرارة المرجعية 20°C ما لم يذكر غير ذلك.

يفضل أن تكون الاسطوانات المدرجة ذات ساعات اسمية (Nominal Capacity) كما هو مبين في الجدول (10-1).

تصنف الاسطوانات المدرجة وفقاً لضياءتها إلى الأصناف الآتية:

Class 1a -

Class 1b -

Class 2 -

الخطأ الأقصى المسموح به: .3

يجب ألا يتتجاوز الخطأ الأقصى المسموح به عن القيم المبينة في الجدول (10-1):

الجدول (10-1) - الخطأ الأقصى المسموح به للأسطوانات المدرجة

Nominal Capacity (ml)	MPE ± ml		
	Class (1a)	Class (1b)	Class (2)
5	0.05	0.1	0.2
10	0.10	0.2	0.3
25	0.25	0.5	0.5
50	0.50	1.0	1.0
100	0.50	1.0	1.0
250	1.00	2.0	2.0

500	2.50	5.0	5.0
1000	5.00	10.0	10.0
2000	10.00	20.0	20.0

4.10 معلومات الأداة:

يجب أن تحمل جميع الأدوات المعلومات الآتية:

- .1 السعة الاسمية باستخدام وحدات القياس القانونية.
- .2 In 20 °C أو Ex 20 °C
- .3 رقم تعريفي.
- .4 الخطأ الأقصى المسموح به.
- .5 المواصفة التي صممت الأداة وفقاً لها.

في حال أن للمواصفة المصنعة عليها الأداة متطلبات مختلفة عن المتطلبات الواردة في هذا القرار،
فيجب أن تلبي الأداة جميع المتطلبات المنصوص عليها في تلك المواصفة، مع ضرورة أن تكون
المواصفة المصنعة عليها الأداة مثبتة بشكل غير قابل للإزالة عن الأداة.

6.10 متطلبات التحقق الأولي والتحقق الدوري:

يجب عدم استخدام أي ساحة غير متحقق منها، كما يجب التحقق منها من قبل مختبر معتمد.

المرجع:

ISO 4788

**مرفق رقم (11)
السرنجات الطبية (المحاقن)**

Medical syringes

المجال	1.11
السرنجات الطبية والتي تستخدم لمرة واحدة فقط.	
التعريف:	2.11
- السعة (Capacity): الحجم المناظر لأي علامة تدريج، ويساوي حجم الماء عند درجة حرارة 20°C، المزودة من السرنجة عندما تتحرك العلامة المعتمدة على كامل التدريج أو على جزء محدد منه.	
- السعة الاسمية (Nominal Capacity): القيمة العليا في التدريج المبين على السرنجة.	3.11
المتطلبات الفنية للسرنجات الطبية التي تستخدم لمرة واحدة فقط:	
- يجب أن تلي السرنجات الطبية التي تستخدم لمرة واحدة جميع المتطلبات الواردة في المواصفة الدولية ISO 7886-1.	
معلومات الأداة:	4.11
يجب أن تحمل جميع الأدوات المعلومات الآتية:	
1. السعة الاسمية باستخدام وحدات القياس القانونية.	
2. تاريخ انتهاء الصلاحية.	
3. الاسم والعلامة التجارية للصانع أو الاسم التجاري للصانع أو المورد.	
4. رقم الدفعه والتشغيلية أو الرقم المتسلسل.	
5. قياس الإبرة المستخدمة.	
6. بلد المنشأ.	
متطلبات إقرار النوع:	5.11
1. يجب على مستوردي أو مصنعي السرنجات الطبية تقديم شهادة إقرار نوع وفقاً لهذا القرار، صادرة عن جهة معترف بها دولياً أو موافق عليها من قبل الوزارة.	
2. في حال عدم وجود شهادة إقرار نوع يتم أخذ ثلاث عينات لإجراء جميع الفحوصات الممكنة عليها وفقاً لهذا القرار.	

<p>متطلبات تقييم المطابقة:</p> <ol style="list-style-type: none"> يجب على مستوردي أو مصنعي السرنجات الطبية تقديم شهادة مطابقة للنوع المقر وفقاً لهذا القرار، ولجميع السرنجات، صادرة عن جهة معترف بها دولياً أو موافق عليها من قبل الوزارة. تقوم الوزارة بأخذ عينات لأغراض قبول أو رفض الدفعية وفقاً للجدول (م-1-2) المبين في الملحق (1) لإجراء فحوصات التتحقق الأولى المحددة في البند 7.11 في المرفق رقم (11). 	6.11
<p>متطلبات التتحقق الأولى:</p> <ol style="list-style-type: none"> لأغراض المطابقة لمتطلبات التتحقق الأولى، يتم إجراء الفحوصات الآتية: <ul style="list-style-type: none"> الفحص الظاهري. فحص الخطأ الأقصى المسموح به. يمنع على أي جهة استعمال سرنجات طبية لا تحمل شهادة مطابقة أو شهادة تحقق للدفعية من قبل جهة موافق عليها من قبل الوزارة. تحمل الجهة المراقب عليها جميع تكاليف التتحقق الأولى. 	7.11
<p>متطلبات التتحقق الفجائي:</p> <ol style="list-style-type: none"> يحق للوزارة إجراء التتحقق الفجائي على جميع الجهات العاملة في مجال صناعة واستيراد وتأجير واستخدام السرنجات الطبية لبيان مدى مطابقتها لهذا القرار. تحمل الوزارة جميع تكاليف التتحقق الفجائي في حال كون النتائج مطابقة، فيما تتحمل الجهة المراقب عليها جميع التكاليف إذا كانت نتائج التتحقق غير مطابقة لهذا القرار. 	8.11
<p>إجراءات التتحقق:</p> <p>تقوم الوزارة بإعداد إجراءات الفحص والتحقق وفقاً للممارسات الدولية المقبولة في هذا المجال.</p>	9.11
<p>المراجع:</p> <p>ISO 7886-1</p>	10.11

مرفق رقم (12)

أدوات القياس التي يتم التحقق بها بواسطة مواد مرجعية

- المجال: 1.12
1. مقاييس تركيز الجلوكوز في الدم (Gluco meter) المحمولة والمستخدمة لأغراض التشخيص الأولى من قبل المرضى أو المنشآت الصحية.
- المتطلبات المترولوجية: 2.12
1. يجب ألا يزيد الخطأ الأقصى المسموح به لهذه الأجهزة عن القيم المبينة في الجدول (12-1).
 2. يجب أن يتوفّر بشكل دائم كميات مناسبة من المواد المرجعية اللازمة للتحقق من أن قراءة أداة القياس ضمن الحدود المصرح بها والتي تؤدي الغرض من استخدام أداة القياس.
 3. يجب أن تكون القيمة الفعلية وقيمة الارتباط للمادة المرجعية معروفة وصادرة عن جهة معترف بها، ومطابقة للمواصفات قياسية الدولية المقبولة من قبل الجهات المختصة.
 4. يجب استخدام مواد مرجعية ذات شهادة كلما كان ذلك ممكناً، وخلافاً لذلك فيجب أن تكون المادة المرجعية ذات قيمة محددة بواسطة إجراءات قياس مقبولة علمياً وموثقة بشكل كامل.
 5. يجب أن تكون المادة المرجعية متجانسة وذات درجة ثبات عالية (stable) ومحفوظة في ظروف بيئية وطرق صحيحة وفقاً لتعليمات المصنع.
 6. يجب التأكد من صحة قراءة الجهاز قبل كل عملية استخدام.
 7. لا يجوز أن يكون الارتباط في قراءة الجهاز أو في المادة المرجعية أكبر من القيم المقبولة للأغراض الطبية.

جدول (12-1): الخطأ الأقصى المسموح به

الرقم	الأداة	الخطأ الأقصى المسموح به
-1	مقاييس تركيز الجلوكوز في الدم	يجب أن يقع الخطأ في 95% من نتائج الفحص الفردية ضمن ($15 \text{ mg/dL} \pm 0.83 \text{ mmol/L}$) ($15 \text{ mg/dL} \pm 4.2 \text{ mmol/L}$) وأن يقع ضمن $\pm 20\%$ عند تركيز للسكر أقل من ($<75 \text{ mg/dL}$) ($<75 \text{ mmol/L}$) وأن يقع ضمن $\pm 4.2 \text{ mmol/L}$ ($\geq 75 \text{ mg/dL}$)

Reference: ISO 15197

- متطلبات التحقق الأولى والدوري والفجائي وبعد الصيانة:** 3.12
1. للوزارة الحق بأخذ عينات وفقاً للجدول (م-1-2) للتحقق من مطابقتها للمتطلبات الإلزامية وبالطريقة التي تراها مناسبة.
 2. لا يسمح باستخدام أو عرض أي أداة للبيع أو الاستخدام أو التأجير ما لم تلبي الشروط الواردة في هذه المتطلبات.
- إجراءات التحقق:** 4.12
- تقوم الوزارة بإعداد إجراءات الفحص والتحقق وفقاً للممارسات المقبولة في هذا المجال.

مرفق رقم (13)

معدات قياس جرعات الإشعاع المؤين

المجال: 1.13

جميع معدات الفحص الطبية التي تتضمن أدوات قياس جرعات الإشعاع المؤين التي تستخدم للأغراض الطبية غير التشخيصية في المنشآت الطبية.

المتطلبات الإلزامية 2.13

على جميع معدات قياس جرعات الإشعاع المؤين أن تلبي المتطلبات الآتية:

1. أن تكون معدات قياس جرعات الإشعاع المؤين متوافقة مع اللجنة الدولية الكهروتقنية (IEC) والمنظمة الدولية للتقييس (ISO).
2. أن تكون معدات قياس جرعات الإشعاع المؤين معايرة من قبل جهة معتمدة قبل وضعها تحت الاستخدام.
3. أن يتم معايرتها بشكل دوري حسب متطلبات الهيئة الاتحادية للرقابة النووية، وبعد أية عملية صيانة تؤثر على عملية القياس.
4. أن تتم عملية معايرة معدات قياس جرعات الإشعاع المؤين من قبل مختبرات معتمدة وفق المعاصفة الدولية ISO/IEC17025.
5. أن تتم معايرة أدوات قياس الأشعة من قبل مختبرات معتمدة وفق المعاصفة الدولية ISO\IEC .17025
6. في حال كانت مختبرات المعايرة غير حاصلة على الاعتماد، فتقع على الجهة المالكة لأداة القياس مسؤولية التأكيد من كفاءة المختبر للقيام بعمليات المعايرة، وذلك وفقاً لمتطلبات الهيئة الاتحادية للرقابة النووية.
7. يجب أن تكون وحدات القياس المستخدمة في القياسات حسب النظام الدولي لوحدات القياس.

مرفق رقم (14)

أدوات القياس التي يجب أن تكون حاصلة على شهادة معايرة

1.14 المجال:

- الملاصات الأوتوماتيكية غير الزجاجية (Non-Glass Automatic Pipettes).
- الأوزان (Masses).
- الموازين (Balances).
- مقاييس الحرارة المستخدمة لقياس درجة حرارة الأفران والمبردات وأحواض الماء وحاضنات الأطفال (Thermometers for ovens, coolers, water bathes, incubators, etc.).
- المعقمات (Autoclaves).

2.14 المتطلبات المترولوجية

- يجب أن تحمل الأدوات الواردة في البند (14-1) شهادة معايرة وفقاً للاشتراطات الواردة في المعاشرة الخاصة باعتماد مختبرات الفحص والمعايرة ISO/IEC17025.
- يجب على كل جهة تحديد قيمة الخطأ الأقصى المسموح به لكل جهاز، وأن يثبت ذلك بشكل موثق، بحيث لا يزيد مجموع قيمة الانحراف في قراءة الجهاز وارتياط القياس عن ثلث القيمة المقبولة للأغراض الطبية المستخدم لأجلها.
- يجب عدم استخدام أي أداة تزيد قيمة الخطأ فيها عن قيمة الخطأ الأقصى المسموح به لها.
- بشكل عام فإنه يجب ألا تزيد قيمة الخطأ الأقصى المسموح به، شاملاً قيمة الارتياط، لأي أداة عن ثلث قيمة الخطأ المسموح به للأغراض الطبية.
- يجب أن يتم إعادة معايرة أدوات القياس الواردة في هذا المرفق وفق الجدول (14-1) أو وفقاً للممارسات الدولية في هذا المجال.

الجدول (14-1): الفترة الزمنية لإعادة المعايرة

الحد الأقصى لإعادة المعايرة	المقياس	الرقم
سنة	الملاصات الأوتوماتيكية غير الزجاجية	-1
ستين	الأوزان	-2
سنة	موازين الكتلة	-3

سنة	مقاييس الحرارة المستخدمة لقياس درجة حرارة الأفران والمبردات وأحواض الماء وحاضنات الأطفال وخلافه	-4
سنة	المعقمات	-5

- في حال إجراء معايرة داخلية ل المقاييس الواردة في هذا المرفق فيجب على الجهة القائمة على عملية المعايرة إثبات مقدرتها على تلبية متطلبات ISO 17025.
- يجب أن يثبتت على كل أداة ما يلي:
 - تاريخ المعايرة
 - تاريخ المعايرة اللاحقة.
 - رقم شهادة المعايرة.

ملحق (1)

- يبين هذا الملحق الجداول الخاصة بأخذ العينات، وعلى النحو الآتي:
1. أ- جدول (م-1-1) الخاص بأخذ عدد عينات مصغرة، والذي تم إعداده وفقاً للمواصفة الدولية (ISO 2859-1) بالطريقة المصغرة المزدوجة عند حد قبول جودة يساوي 1.00، وفقاً لمستوى المعاينة 4-5.
 - ب- جدول (م-1-2) الخاص بأخذ عدد عينات متوسطة، والذي تم إعداده وفقاً للمواصفة الدولية (ISO 2859-1) وفقاً لمستوى المعاينة الثاني || جدول أخذ عينات التحقق المصغر المزدوجة عند حد قبول الجودة (AQL) يساوي 1.00.
 - ج- جدول (م-1-3) الخاص بأخذ عدد عينات موسعة، والذي تم إعداده وفقاً للمواصفة الدولية (ISO 2859-1) وفقاً لمستوى المعاينة || جدول أخذ العينات الطبيعية المزدوجة عند حد قبول الجودة الأدنى (بنسبة 0.65).
- أسس الرفض والقبول:
2. 1- في حال أن عدد العينات المعابة المأخوذة في المرحلة الأولى يقل عن أو يساوي عدد العينات المعابة لأغراض القبول، فيتم قبول الدفعه.
 - 2- في حال أن عدد العينات المعابة المأخوذة في المرحلة الأولى يزيد على أو يساوي عدد العينات المعابة لأغراض الرفض، فيتم رفض الدفعه.
 - 3- في حال أن عدد العينات المعابة المأخوذة في المرحلة الأولى يقع بين عدد العينات المعابة لأغراض القبول وعدد العينات المعابة لأغراض الرفض، فيتم أخذ عينات للمرحلة الثانية للفحص، ويتم رفض أو قبول الدفعه وفقاً لنتائج هذه المرحلة.
 - 4- ترفض الدفعه كاملة إذا تجاوز الخطأ الأقصى المسموح به لأداة قياس واحدة أو أكثر عن ضعف الخطأ الأقصى المسموح به. إلا أنه يجوز، وبموافقة الوزارة، السماح لمالك أو مصنع أو مستورد أدوات القياس بفرزها بشكل كامل ببحث تقبل الأدوات المطابقة وترفض غير المطابقة.

جدول (م1-1): جدول أخذ عدد عينات مصغرة

عدد العينات المعابة لأغراض رفض الدفعة		عدد العينات المطلوبة للفحص	المرحلة	حجم الدفعة
قبول الدفعة	رفض الدفعة			
0	1	2	الأولى	150 - 2
0	1	3	الأولى	500 - 151
0	1	5	الأولى	1200 - 501
0	2	8	الأولى	10000 - 1201
1	2	8	الثانية	
0	2	13	الأولى	35000 - 10001
1	2	13	الثانية	
0	2	20	الأولى	500000 - 35001
1	2	20	الثانية	
0	3	32	الأولى	أكبر من 500000
3	4	32	الثانية	

جدول (م-1-2): جدول أخذ عدد عينات متوسطة

رقم الدفعـة	عدد العـينات المـعـابـة لـأغـارـض قـبـول الدـفـعـة	عدد العـينات المـطلـوبـة لـلـفـحـص	الـمـرـحلـة	حجم الدـفـعـة
1	0	2	الأولى	50 - 2
1	0	3	الأولى	90 - 51
1	0	5	الأولى	150 - 91
2	0	8	الأولى	280 - 151
2	1	8	الثانية	
2	0	13	الأولى	500 - 281
2	1	13	الثانية	
2	0	20	الأولى	1200 - 501
2	1	20	الثانية	
3	0	32	الأولى	3200 - 1201
4	3	32	الثانية	
3	1	50	الأولى	10000 - 3201
5	4	50	الثانية	
4	2	80	الأولى	35000 - 10001
6	5	80	الثانية	
6	3	125	الأولى	150000 - 35001
8	7	125	الثانية	
7	4	200	الأولى	500000 - 150001
11	10	200	الثانية	
9	5	315	الأولى	500000
13	12	315	الثانية	
أكبر من				500000

جدول (م-3): جدول أخذ عدد عينات موسعة

رفض الدفعة	عدد العينات المعابة لأغراض		المرحلة	حجم الدفعة
	قبول الدفعة	المطلوبة للفحص		
1	0	2	الأولى	8 - 2
1	0	2	الأولى	15 - 9
1	0	2	الثانية	
1	0	3	الأولى	25 - 16
1	0	3	الثانية	
1	0	5	الأولى	50 - 26
1	0	5	الثانية	
1	0	8	الأولى	90 - 51
1	0	8	الثانية	
1	0	13	الأولى	150 - 91
1	0	13	الثانية	
1	0	20	الأولى	280 - 151
1	0	20	الثانية	
2	0	32	الأولى	500 - 281
2	1	32	الثانية	
2	0	50	الأولى	1200 - 501
2	1	50	الثانية	
3	0	80	الأولى	3200 - 1201
4	3	80	الثانية	
3	1	125	الأولى	10000 - 3201
5	4	125	الثانية	
5	2	200	الأولى	35000 - 10001
7	6	200	الثانية	
6	3	315	الأولى	150000 - 35001

10	9	315	الثانية	
9	5	500	الأولى	500000 - 150001
13	12	500	الثانية	
11	7	800	الأولى	أكبر من 500000
19	18	800	الثانية	