

IEC 60601-1

Edition 3.1 2012-08 CONSOLIDATED VERSION

INTERNATIONAL STANDARD

NORME INTERNATIONALE



Medical electrical equipment -

Part 1: General requirements for basic safety and essential performance

Appareils électromédicaux -

Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles

INTERNATIONAL ELECTROTECHNICAL COMMISSION

COMMISSION ELECTROTECHNIQUE INTERNATIONALE

ICS 11.040 ISBN 978-2-8322-0331-6

Warning! Make sure that you obtained this publication from an authorized distributor.

Attention! Veuillez vous assurer que vous avez obtenu cette publication via un distributeur agréé.



IEC 60601-1

Edition 3.1 2012-08 CONSOLIDATED VERSION

REDLINE VERSION

VERSION REDLINE



Medical electrical equipment -

Part 1: General requirements for basic safety and essential performance

Appareils électromédicaux -

Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles



Publication IEC 60601-1 (Third edition - 2005) I-SH 01

MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT – Part 1: General requirements for basic safety and essential performance

INTERPRETATION SHEET 1

This interpretation sheet has been prepared by SC 62A: Common aspects of electrical equipment used in medical practice

The text of this interpretation sheet is based on the following documents:

ISH	Report on voting
62A/599/ISH	62A/613/RVD

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

Subclause 1.1

This subclause is clarified by the following:

IEC 60601-1 does not apply to medical gas pipeline systems covered by ISO 7396-1, *Medical gas pipeline systems* — *Part 1: Pipeline systems for compressed medical gases and vacuum.*

NOTE Subclause 6.3 of ISO 7396-1 applies the requirement of IEC 60601-1-8 to certain monitoring and alarm signals.

This clarification will remain valid until a new version of IEC 60601-1 is published.

_ 1 _

Publication IEC 60601-1 (Third edition – 2005) I-SH 02

MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT -

Part 1: General requirements for basic safety and essential performance

INTERPRETATION SHEET 2

This interpretation sheet has been prepared by subcomittee 62A: Common aspects of electrical equipment used in medical practice, of IEC technical committee 62: Electrical equipment in medical practice.

The text of this interpretation sheet is based on the following documents:

ISH	Report on voting
62A/634/ISH	62A/640/RVD

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

Subclause 11.3

This subclause is clarified by the following:

As stated in the rationale for this subclause, fire ENCLOSURES are intended to be used only where there is a significant likelihood of fire due to the presence of a source of ignition (as described in the subclause) and a significant source of fuel. Most materials used in the construction of ME EQUIPMENT are not considered to be such a source of fuel unless they are in the presence of an OXYGEN RICH ENVIRONMENT. MANUFACTURERS should determine, through analyses documented in the RISK MANAGEMENT FILE, whether the ME EQUIPMENT contains combustible materials (fuel) in sufficient quantities to support combustion in conjunction with ignition sources (capable of releasing greater than 900 J).

Subclause 13.1.2

This subclause is clarified by the following:

As stated in subclause 4.7, it is the MANUFACTURER'S RISK ANALYSIS that determines which components are subject to failure testing based on the associated RISK. Where the associated RISK of fire exceeds the MANUFACTURER'S criteria for RISK acceptability, the MANUFACTURER'S simulation analysis (such as FMEAs) should be accepted in lieu of physical testing. As also stated in 4.7, component reliability and ratings are to be considered in such failure simulation analyses. Common electronic components that have a history of use without causing equipment fires should not be considered a likely source of ignition.

Where the subclause identifies "emission of flames, molten metal, poisonous or ignitable substance in hazardous quantities;" as a hazardous situation, this refers to emissions from the ENCLOSURE not from components themselves. Where it identifies "exceeding the allowable values for 'other components and materials' identified in Table 22 times 1,5 minus 12,5 °C", this applies only where doing so would result in an unacceptable RISK (as identified in the MANUFACTURER'S RISK ANALYSIS according to 4.7). Typically, this would be cases where

ESSENTIAL PERFORMANCE would not be maintained or where greater than 900 J of energy would be released in the presence of flammable materials that could sustain combustion.

The first exemption to fault analysis or testing identified in subclause 13.1.2 ("The construction or the supply circuit limits the power dissipation in SINGLE FAULT CONDITION to less than 15 W or the energy dissipation to less than 900 J.") is intended to apply where the component design itself ("The construction") or fusing (or other current limiting devices) in the supply circuit ("or the supply circuit") assure the energy released during failures will not exceed the limits. For most common signal level components rated for operation below 5 Watts, the energy released by short-circuiting of outputs will not exceed the 900 J limit.

This clarification will remain valid until a new version of IEC 60601-1 is published.

January 2009

SC 62A/Publication IEC 60601-1:2005, including Amendment 1:2012, Third edition/I-SH 03

MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT – Part 1: General requirements for basic safety and essential performance

INTERPRETATION SHEET 3

This interpretation sheet has been prepared by subcommittee 62A: Common aspects of electrical equipment used in medical practice, of IEC technical committee 62: Electrical equipment in medical practice.

The text of this interpretation sheet is based on the following documents:

ISH	Report on voting
62A/858/ISH	62A/875/RVD

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

Subclause 13.1.2 fourth dash (Emissions, deformation of ENCLOSURE or exceeding maximum temperature)

This subclause states the following:

The following HAZARDOUS SITUATIONS shall not occur:

-
- temperatures of ME EQUIPMENT parts that are not APPLIED PARTS but are likely to be touched, exceeding the allowable values in Table 23 when measured and adjusted as described in 11.1.3;

This is clarified by the following:

The above requirement is regarded as fulfilled in accordance with Subclause 4.5 for temperatures at the surfaces of the enclosure, if the following conditions are fulfilled:

- The maximum allowed temperature on OPERATOR accessible surfaces in SINGLE FAULT CONDITION is 105 °C; and
- the instructions for use contain a warning that, under some SINGLE FAULT CONDITIONS, the temperature of: (indicate the surface of concern) could get hot and there is a possible RISK of a burn if touched, and
- if the RISK ANALYSIS demonstrates a need for a warning symbol on the ENCLOSURE, safety sign ISO 7010-W018 () shall be used on or adjacent to the hot spot on the ENCLOSURE; and
- the RISK ASSESSMENT demonstrates that the temperature attained in the SINGLE FAULT CONDITION is acceptable, and
- the RISK ASSESSMENT demonstrates that applying the alternative RISK CONTROL measures
 in this Interpretation Sheet results in a RESIDUAL RISK that is comparable to the RESIDUAL
 RISK resulting from applying the requirement of the standard.

NOTE 1 This Interpretation Sheet is intended to be used with both Edition 3.0 and Edition 3.1 of IEC 60601-1.

NOTE 2 An example of an analysis that demonstrates an adequately low probability of occurrence of ${\sf HARM}$ is shown below.

May 2013 ICS 11.040

This is a preview - click here to buy the full publication

Example RISK ASSESSMENT:

The sum failure rate for parts that could increase the surface temperature of parts of the enclosure of XYZ device touchable only by the OPERATOR to values above those of Table 23 calculates to be 60 FIT (1 FIT = 1E-9/h) according to the standard MIL-HDBK-217F where FIT stands for "failure in time". In case of such failures, the device would emit an odour and would no longer function properly. It is estimated, that only in one of 3 cases the device would not be switched off immediately and the hot surface would be resulting in a burn.

The resulting overall probability of such HARM where adequate warning is provided in the instructions for use in combination with warning sign ISO 7010 W018 would be: probability = 1/3 * 60 FIT = 2 E-8/h = approx. 0,0002 per year.

In this example, the WXW Company's RISK acceptance criteria require that a HARM of that severity must have a probability of less than 0,0003 per year for the associated RISK to be considered acceptable. Based on that RISK acceptance criterion, the RISK associated with overtemperature of the ENCLOSURE caused by single faults in the circuitry is acceptable.

May 2013 ICS 11.040

IEC 60601-1:2005/AMD1:2012/ISH1:2021 - 1 - © IEC 2021

INTERNATIONAL ELECTROTECHNICAL COMMISSION

IEC 60601-1 Edition 3.0 2005-12 Amendement 1 2012-07

MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT -

Part 1: General requirements for basic safety and essential performance

INTERPRETATION SHEET 1

This interpretation sheet has been prepared by subcommittee 62A: Common aspects of electrical equipment used in medical practice, of IEC technical committee 62: Electrical equipment in medical practice.

The text of this interpretation sheet is based on the following documents:

DISH	Report on voting
62A/1403/DISH	62A/1414/RVDISH

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

Interpretation of Subclauses 4.3 of IEC 60601-1:2005/AMD1:2012 and 4.7 of IEC 60601-1:2005

This interpretation sheet is intended to clarify the requirements which are needed to maintain ESSENTIAL PERFORMANCE in SINGLE FAULT CONDITION.

Subclause 4.3 * ESSENTIAL PERFORMANCE

The requirements in this subclause of IEC 60601-1:2005/AMD1:2012 are clarified by the following.

aa) IEC 60601-1:2005/AMD1:2012 requires that both the NORMAL CONDITION and the SINGLE FAULT CONDITIONS are to be considered in the identification of ESSENTIAL PERFORMANCE, because:

- 2 - IEC 60601-1:2005/AMD1:2012/ISH1:2021 © IEC 2021

- 1) ESSENTIAL PERFORMANCE is defined in terms of the performance of a clinical function (see 3.27);
 - NOTE 1 ESSENTIAL PERFORMANCE can have multiple aspects.
- 2) in particular, SINGLE FAULT CONDITIONS can cause or contribute to the loss or degradation of such a clinical function that results in unacceptable RISK; and
- 3) according to IEC 60601-1:2005, 4.7, ME EQUIPMENT is required to remain SINGLE FAULT SAFE or the RISK remains acceptable and this also applies to ESSENTIAL PERFORMANCE.
- bb) The subclause requires the MANUFACTURER to:
 - NOTE 2 Many particular standards specify performance limits, RISK CONTROL measures and VERIFICATION methods for some aspects of ESSENTIAL PERFORMANCE.
 - 1) identify performance of clinical functions, other than that related to BASIC SAFETY, that is necessary to achieve the INTENDED USE or that could affect safety;
 - 2) specify performance limits between fully functional and total loss of the identified performance in both
 - i) NORMAL CONDITION, and
 - ii) SINGLE FAULT CONDITION;
 - NOTE 3 The specified performance limits can be different in NORMAL CONDITION and SINGLE FAULT CONDITION.
 - 3) evaluate the RISK from loss or degradation of the identified performance beyond the specified limits:
 - i) Where the resulting RISK is unacceptable, the identified performance is ESSENTIAL PERFORMANCE.
 - implement RISK CONTROL measures to reduce these RISKS to an acceptable level for both
 - i) NORMAL CONDITION, and
 - ii) SINGLE FAULT CONDITION;
 - 5) assess and determine which RISK CONTROL measures need VERIFICATION of effectiveness; and
 - 6) specify methods for the VERIFICATION of the effectiveness of the RISK CONTROL measures.
- cc) The requirements of IEC 60601-1:2005/AMD1:2012 4.3 as clarified in items 4.3 bb) 1) to 4.3 bb) 6) above include documentation of the relevant results in the RISK MANAGEMENT FILE. The documentation is intended to serve as OBJECTIVE EVIDENCE that the required activities have been performed.
- dd) The compliance statement refers to "inspection of the RISK MANAGEMENT FILE". Inspection means the careful examination or scrutiny of the contents of the RISK MANAGEMENT FILE. Only confirming the existence of a RISK MANAGEMENT FILE is insufficient. Inspection can include functional tests as clarified in IEC 60601-1:2005/AMD1:2012/ISH1 items 4.3 bb) 5) and 4.3 bb) 6). This is similar to the other uses of "inspection" throughout this standard.

Subclause 4.7 * SINGLE FAULT CONDITION for ME EQUIPMENT

The requirements in this subclause of IEC 60601-1:2005 are clarified by the following.

- aa) IEC 60601-1:2005 requires that ME EQUIPMENT remains SINGLE FAULT SAFE or the RISK remains acceptable according to 4.2 during the EXPECTED SERVICE LIFE and this also applies to ESSENTIAL PERFORMANCE.
- bb) SINGLE FAULT CONDITION (as defined in 3.116) describes the condition where "a single means for reducing a RISK is defective or a single abnormal condition is present". Either condition anticipates the failure or fault of one component [other than those indicated in 4.7 a), e.g. a COMPONENT WITH HIGH-INTEGRITY CHARACTERISTICS].

This is a preview - click here to buy the full publication

IEC 60601-1:2005/AMD1:2012/ISH1:2021 - 3 - © IEC 2021

Component failure or fault can relate to:

- 1) a single part (e.g. resistor, capacitor, wire, mechanical part),
- 2) a subassembly (e.g. battery block, power supply unit, line filter, PESS), or
- 3) a device with a specified function (e.g. protective unit, control unit, monitoring unit).

Any SINGLE FAULT CONDITION that could result in a HAZARDOUS SITUATION, including those mentioned in 13.1, needs to be simulated, physically or theoretically. Care needs to be taken to adequately determine the worst case situation when analysing failure or fault of subassemblies and functional units.

- cc) It can be necessary to investigate the consequences of a second independent fault or failure. This is relevant when the initial fault or failure remains undetected during NORMAL USE for the EXPECTED SERVICE LIFE or when the fault or failure is so likely that it is considered to be a NORMAL CONDITION. See 4.7 b) and 5.1 and their rationales in Annex A.
- dd) The RISK ASSESSMENT is used to determine which SINGLE FAULT CONDITIONS are to be tested in agreement with 4.3, 4.7 and 5.1. This includes consideration of a second independent fault or failure following an initial SINGLE FAULT CONDITION that remains undetected during NORMAL USE for the EXPECTED SERVICE LIFE. This also applies to the VERIFICATION of the effectiveness of the RISK CONTROL measures needed to maintain ESSENTIAL PERFORMANCE [see IEC 60601-1/AMD1:2012/ISH1 4.3 bb) 5) and 4.3 bb) 6)].
- ee) The requirements of 4.7 include documentation of the relevant tests in the RISK MANAGEMENT FILE. The documentation is intended to serve as OBJECTIVE EVIDENCE that the required activities have been performed.

- 2 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV © IEC 2012

CONTENTS

FOI	REWC)RD	10
INT	INTRODUCTION1		
INT	RODU	JCTION TO THE AMENDMENT	15
1	Scop	e, object and related standards	16
	1.1	* Scope	.16
	1.2	Object	
	1.3	* Collateral standards	.16
	1.4	* Particular standards	.17
2	* No	rmative references	.17
3	* Tei	rminology and definitions	.21
4	Gene	ral requirements	42
	4.1	* Conditions for application to ME EQUIPMENT or ME SYSTEMS	42
	4.2	* RISK MANAGEMENT PROCESS for ME EQUIPMENT OF ME SYSTEMS	42
	4.3	* Essential performance	45
	4.4	* EXPECTED SERVICE LIFE	46
	4.5	* Equivalent safety Alternative RISK CONTROL measures or test methods for ME EQUIPMENT or ME SYSTEMS	.46
	4.6	* ME EQUIPMENT or ME SYSTEM parts that contact the PATIENT	47
	4.7	* SINGLE FAULT CONDITION for ME EQUIPMENT	47
	4.8	* Components of ME EQUIPMENT	
	4.9	* Use of COMPONENTS WITH HIGH-INTEGRITY CHARACTERISTICS in ME EQUIPMENT	
	4.10	* Power supply	
	4.11	Power input	
5	* Ge	neral requirements for testing ME EQUIPMENT	
	5.1	* TYPE TESTS	
	5.2	* Number of samples	
	5.3	Ambient temperature, humidity, atmospheric pressure	
	5.4	Other conditions	
	5.5	Supply voltages, type of current, nature of supply, frequency	
	5.6	Repairs and modifications	
	5.7 5.8	* Humidity preconditioning treatment	
	5.9	* Determination of APPLIED PARTS and ACCESSIBLE PARTS	
6		Assification of ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS	
Ü	6.1	General	
	6.2	* Protection against electric shock	
	6.3	* Protection against harmful ingress of water or particulate matter	
	6.4	Method(s) of sterilization	
	6.5	Suitability for use in an OXYGEN RICH ENVIRONMENT	
	6.6	* Mode of operation	
7	ME E	QUIPMENT identification, marking and documents	.57
	7.1	General	.57
	7.2	Marking on the outside of ME EQUIPMENT or ME EQUIPMENT parts (see also Table C.1)	
	7.3	Marking on the inside of ME EQUIPMENT or ME EQUIPMENT parts (see also Table C.2)	.63

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 3 - © IEC 2012

	7.4	Marking of controls and instruments (see also Table C.3)	64
	7.5	Safety signs	66
	7.6	Symbols	66
	7.7	Colours of the insulation of conductors	67
	7.8	* Indicator lights and controls	67
	7.9	ACCOMPANYING DOCUMENTS	68
8	* Pro	otection against electrical HAZARDS from ME EQUIPMENT	74
	8.1	Fundamental rule of protection against electric shock	74
	8.2	Requirements related to power sources	75
	8.3	Classification of APPLIED PARTS	
	8.4	Limitation of voltage, current or energy	76
	8.5	Separation of parts	79
	8.6	* Protective earthing, functional earthing and potential equalization of ME EQUIPMENT	89
	8.7	LEAKAGE CURRENTS and PATIENT AUXILIARY CURRENTS	92
	8.8	Insulation	114
	8.9	* CREEPAGE DISTANCES and AIR CLEARANCES	120
	8.10	Components and wiring	137
	8.11	MAINS PARTS, components and layout	139
9		otection against MECHANICAL HAZARDS of ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS	
	9.1	MECHANICAL HAZARDS of ME EQUIPMENT	145
	9.2	* MECHANICAL HAZARDS associated with moving parts	145
	9.3	* MECHANICAL HAZARD associated with surfaces, corners and edges	
	9.4	* Instability HAZARDS	151
	9.5	* Expelled parts HAZARD	
	9.6	Acoustic energy (including infra- and ultrasound) and vibration	
	9.7	* Pressure vessels and parts subject to pneumatic and hydraulic pressure	
	9.8	* MECHANICAL HAZARDS associated with support systems	
10	* Pro	otection against unwanted and excessive radiation HAZARDS	
		X-Radiation	
		Alpha, beta, gamma, neutron and other particle radiation	
		Microwave radiation	
		* Lasers -and light emitting diodes (LEDs)	
		Other visible electromagnetic radiation	
		Infrared radiation	
		Ultraviolet radiation	
11		ection against excessive temperatures and other HAZARDS	
•		* Excessive temperatures in ME EQUIPMENT	
		* Fire prevention	
		* Constructional requirements for fire ENCLOSURES of ME EQUIPMENT	
		* ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS intended for use with flammable	170
	11.4	anaesthetics	180
	11.5	* ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS intended for use in conjunction with flammable agents	
	11.6	Overflow, spillage, leakage, ingress of water or particulate matter, cleaning, disinfection, sterilization and compatibility with substances used with the	
		ME EQUIPMENT	
		Biocompatibility of ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS	
	11.8	* Interruption of the power supply / SUPPLY MAINS to ME EQUIPMENT	183

- 4 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV © IEC 2012

12	* Accuracy of controls and instruments and protection against hazardous outputs	183
	12.1 Accuracy of controls and instruments	183
	12.2 USABILITY of ME EQUIPMENT	183
	12.3 ALARM SYSTEMS	184
	12.4 Protection against hazardous output	184
13	* HAZARDOUS SITUATIONS and fault conditions for ME EQUIPMENT	185
	13.1 Specific HAZARDOUS SITUATIONS	185
	13.2 SINGLE FAULT CONDITIONS	187
14	* PROGRAMMABLE ELECTRICAL MEDICAL SYSTEMS (PEMS)	192
	14.1 * General	192
	14.2 * Documentation	192
	14.3 * RISK MANAGEMENT plan	193
	14.4 * PEMS DEVELOPMENT LIFE-CYCLE	193
	14.5 * Problem resolution	193
	14.6 RISK MANAGEMENT PROCESS	193
	14.7 * Requirement specification	
	14.8 * Architecture	194
	14.9 * Design and implementation	194
	14.10 * VERIFICATION	195
	14.11* PEMS VALIDATION	195
	14.12* Modification	195
	14.13 * Connection of PEMS by NETWORK/DATA COUPLING to other equipment	400
4 E	PEMS intended to be incorporated into an IT-NETWORK	
15		
	15.1 * Arrangements of controls and indicators of ME EQUIPMENT	
	15.2 * Serviceability	
	15.3 Mechanical strength	
	15.4 ME EQUIPMENT components and general assembly	201
	15.5 * Mains supply transformers of ME equipment and transformers providing separation in accordance with 8.5	206
16	* ME SYSTEMS	
	16.1 * General requirements for the ME SYSTEMS	
	16.2 * ACCOMPANYING DOCUMENTS of an ME SYSTEM	
	16.3 * Power supply	
	16.4 ENCLOSURES	
	16.5 * SEPARATION DEVICES	
	16.6 * LEAKAGE CURRENTS	
	16.7 * Protection against MECHANICAL HAZARDS	214
	16.8 Interruption of the power supply to parts of an ME SYSTEM	
	16.9 ME SYSTEM connections and wiring	214
17	* Electromagnetic compatibility of ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS	216
Anr	nex A (informative) General guidance and rationale	217
	nex B (informative) Sequence of testing	
	nex C (informative) Guide to marking and labelling requirements for ME EQUIPMENT	521
	ME SYSTEMS	331
	nex D (informative) Symbols on marking (see Clause 7)	
	nex E (informative) Examples of the connection of the measuring device (MD) for	
	asurement of the PATIENT LEAKAGE CURRENT and PATIENT AUXILIARY CURRENT (see	2/12

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 5 - © IEC 2012

Annex F (informative) Suitable measuring supply circuits	345
Annex G (normative) Protection against HAZARDS of ignition of flammable anaesthetic mixtures	348
Annex H (informative) Pems structure, PEMS DEVELOPMENT LIFE-CYCLE and documentation	363
Annex I (informative) ME SYSTEMS aspects	376
Annex J (informative) Survey of insulation paths	382
Annex K (informative) Simplified PATIENT LEAKAGE CURRENT diagrams	385
Annex L (normative) Insulated winding wires for use without interleaved insulation	388
Annex M (normative) Reduction of pollution degrees	391
Bibliography	
INDEX OF ABBREVIATIONS AND ACRONYMS	396
INDEX	398
Figure 1 – Detachable mains connection	
Figure 2 – Example of the defined terminals and conductors	
Figure 3 – Example of a CLASS I ME EQUIPMENT	
Figure 4 – Example of a metal-enclosed CLASS II ME EQUIPMENT	
Figure 5 – Schematic flow chart for component qualification	
Figure 6 – Standard test finger	
Figure 7 – Test hook	
Figure 8 – Test pin	78
Figure 9 – Application of test voltage to bridged PATIENT CONNECTIONS for DEFIBRILLATION-PROOF APPLIED PARTS	85
Figure 10 – Application of test voltage to individual PATIENT CONNECTIONS for DEFIBRILLATION-PROOF APPLIED PARTS	87
Figure 11 – Application of test voltage to test the delivered defibrillation energy	89
Figure 12 – Example of a measuring device and its frequency characteristics	94
Figure 13 – Measuring circuit for the EARTH LEAKAGE CURRENT of CLASS I ME EQUIPMENT, with or without APPLIED PART	
Figure 14 – Measuring circuit for the TOUCH CURRENT	99
Figure 15 – Measuring circuit for the PATIENT LEAKAGE CURRENT from the PATIENT CONNECTION to earth	101
Figure 16 – Measuring circuit for the PATIENT LEAKAGE current via the PATIENT CONNECTION(s) of an F-TYPE APPLIED PART to earth caused by an external voltage on the PATIENT CONNECTION(s)	103
Figure 17 – Measuring circuit for the PATIENT LEAKAGE CURRENT from PATIENT CONNECTION(s) to earth caused by an external voltage on a SIGNAL INPUT/OUTPUT PART	105
Figure 18 – Measuring circuit for the PATIENT LEAKAGE CURRENT from PATIENT CONNECTION(s) to earth caused by an external voltage on a metal ACCESSIBLE PART that is not PROTECTIVELY EARTHED	107
Figure 19 – Measuring circuit for the PATIENT AUXILIARY CURRENT	
Figure 20 – Measuring circuit for the total PATIENT LEAKAGE CURRENT with all PATIENT CONNECTIONS of all APPLIED PARTS of the same type (TYPE B APPLIED PARTS, TYPE BF	
APPLIED PARTS or TYPE CF APPLIED PARTS) connected together	
Figure 21 – Ball-pressure test apparatus	
Figure 22 - Creepage DISTANCE and AIR CLEARANCE - Example 1	132

Figure 23 – Creepage distance and air clearance – Example 2	132
Figure 24 – Creepage distance and air clearance – Example 3	133
Figure 25 – Creepage distance and Air Clearance – Example 4	133
Figure 26 – Creepage distance and air clearance – Example 5	133
Figure 27 – Creepage distance and air clearance – Example 6	134
Figure 28 – Creepage distance and air clearance – Example 7	134
Figure 29 - Creepage distance and air clearance - Example 8	135
Figure 30 - Creepage distance and air clearance - Example 9	136
Figure 31 – Creepage distance and air clearance – Example 10	137
Figure 32 – Ratio between hydraulic test pressure and maximum permissible working pressure	160
Figure 33 – Human body test mass Body upper-carriage module	166
Figure 34 – Spark ignition test apparatus	175
Figure 35 – Maximum allowable current I as a function of the maximum allowable voltage U measured in a purely resistive circuit in an OXYGEN RICH ENVIRONMENT	176
Figure 36 – Maximum allowable voltage U as a function of the capacitance C measured in a capacitive circuit used in an OXYGEN RICH ENVIRONMENT	176
Figure 37 – Maximum allowable current I as a function of the inductance L measured in an inductive circuit in an OXYGEN RICH ENVIRONMENT	177
Figure 38 – Baffle	180
Figure 39 – Area of the bottom of an ENCLOSURE as specified in 11.3 b) 1)	180
Figure A.1 – Identification of ME EQUIPMENT, APPLIED PARTS and PATIENT CONNECTIONS in an ECG monitor	223
Figure A.2 – Example of the insulation of an F-TYPE APPLIED PART with the insulation incorporated in the ME EQUIPMENT	223
Figure A.3 – Identification of ME EQUIPMENT, APPLIED PARTS and PATIENT CONNECTIONS in a PATIENT monitor with invasive pressure monitoring facility	224
Figure A.4 – Identification of ME EQUIPMENT, APPLIED PARTS and PATIENT CONNECTIONS in a multifunction PATIENT monitor with invasive pressure monitoring facilities	225
Figure A.5 – Identification of APPLIED PARTS and PATIENT CONNECTIONS in an X-ray me system	226
Figure A.6 – Identification of ME EQUIPMENT, APPLIED PARTS and PATIENT CONNECTIONS in a transcutaneous electronic nerve stimulator (TENS) intended to be worn on the patient's belt and connected to electrodes applied to the PATIENT'S upper arm	227
Figure A.7 – Identification of ME EQUIPMENT or ME SYSTEM, APPLIED PARTS and PATIENT CONNECTIONS in a personal computer with an ECG module	228
Figure A.8 – Pictorial representation of the relationship of HAZARD, sequence of events, HAZARDOUS SITUATION and HARM	231
Figure A.9 – Example of PATIENT ENVIRONMENT	236
Figure A.10 – Floating circuit	255
Figure A.11 – Interruption of a power-carrying conductor between ME EQUIPMENT parts in separate ENCLOSURES	256
Figure A.12 – Identification of MEANS OF PATIENT PROTECTION and MEANS OF OPERATOR PROTECTION	261
Figure A.13 – Allowable protective earth impedance where the fault current is limited	267
Figure A.14 – Probability of ventricular fibrillation	273
Figure A.15 – Example of a measuring circuit for the PATIENT LEAKAGE CURRENT from a	279

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 7 - © IEC 2012	
Figure A.16 – Instability test conditions	289
Figure A.17 – Example of determining TENSILE SAFETY FACTOR using Table 21	296
Figure A.18 – Example of determining design and test loads	297
Figure A.19 – Example of human body mass distribution	297
Figure A.20 – Relationship of the terms used to describe equipment, ACCESSORIES or equipment parts	233
Figure A.21 – Example of ME EQUIPMENT having two different functions on one common APPLIED PART circuit	265
Figure A.22 – Maximum allowable temperature for surfaces and APPLIED PARTS at higher altitudes	302
Figure A.23 – Example of the needed MEANS OF OPERATOR PROTECTION between the terminals of an INTERNAL ELECTRICAL POWER SOURCE and a subsequent protective device	319
Figure E.1 – Type B APPLIED PART	
Figure E.2 – Type bf applied part	
Figure E.3 – Type cf applied part	344
Figure E.4 – Patient auxiliary current	
Figure E.5 – Loading of the PATIENT CONNECTIONS if specified by the MANUFACTURER	
Figure F.1 – Measuring supply circuit with one side of the SUPPLY MAINS at approximately earth potential	345
Figure F.2 – Measuring supply circuit with SUPPLY MAINS approximately symmetrical to earth potential	345
Figure F.3 – Measuring supply circuit for polyphase me equipment specified for connection to a polyphase supply mains	346
Figure F.4 – Measuring supply circuit for single-phase me equipment specified for connection to a polyphase supply mains	346
Figure F.5 – Measuring supply circuit for me equipment having a separate power supply unit or intended to receive its power from another equipment in an me system \dots .	347
Figure G.1– Maximum allowable current IZR as a function of the maximum allowable voltage UZR measured in a purely resistive circuit with the most flammable mixture of ether vapour with air	354
Figure G.2 – Maximum allowable voltage UZC as a function of the capacitance Cmax measured in a capacitive circuit with the most flammable mixture of ether vapour with air	355
Figure G.3 – Maximum allowable current IZL as a function of the inductance Lmax measured in an inductive circuit with the most flammable mixture of ether vapour with air	355
Figure G.4 – Maximum allowable current IZR as a function of the maximum allowable voltage UZR measured in a purely resistive circuit with the most flammable mixture of ether vapour with oxygen	359
Figure G.5 – Maximum allowable voltage UZC as a function of the capacitance Cmax measured in a capacitive circuit with the most flammable mixture of ether vapour with oxygen	360
Figure G.6 – Maximum allowable current IZL as a function of the inductance Lmax measured in an inductive circuit with the most flammable mixture of ether vapour with oxygen	360
Figure G.7 – Test apparatus	362
Figure H.1 – Examples of PEMS/ PESS structures	364
Figure H.2 – A PEMS DEVELOPMENT LIFE-CYCLE model	365

Figure H.3 – PEMS documentation requirements from Clause 14 and ISO 14971:2000 Not used	369
Figure H.4 – Example of potential parameters required to be specified for NETWORK/DATA COUPLING an IT-NETWORK	375
Figure I.1 – Example of the construction of a MULTIPLE SOCKET-OUTLET (MSO)	380
Figure I.2 – Examples of application of MULTIPLE SOCKET-OUTLETS (MSO)	
Figure J.1 – Insulation example 1	382
Figure J.2 – Insulation example 2	382
Figure J.3 – Insulation example 3	382
Figure J.4 – Insulation example 4	383
Figure J.5 – Insulation example 5	383
Figure J.6 – Insulation example 6	384
Figure J.7 – Insulation example 7	384
Figure K.1 – ME EQUIPMENT with an ENCLOSURE made of insulating material	385
Figure K.2 – ME EQUIPMENT with an F-TYPE APPLIED PART	385
Figure K.3 – ME EQUIPMENT with an APPLIED PART and a SIGNAL INPUT/OUTPUT PART	386
Figure K.4 – Me equipment with a PATIENT CONNECTION of a TYPE B APPLIED PART that is not PROTECTIVELY EARTHED	386
Figure K.5 – Me equipment with a PATIENT CONNECTION of a TYPE BF APPLIED PART that is not PROTECTIVELY EARTHED	387
Table 1 – Units outside the SI units system that may be used on ME EQUIPMENT	65
Table 2 – Colours of indicator lights and their meaning for ME EQUIPMENT	68
Table 3 – * Allowable values of PATIENT LEAKAGE CURRENTS and PATIENT AUXILIARY CURRENTS under NORMAL CONDITION and SINGLE FAULT CONDITION	95
Table 4 – * Allowable values of PATIENT LEAKAGE CURRENTS under the special test conditions identified in 8.7.4.7	96
Table 5 – Legends of symbols for Figure 9 to Figure 11, Figure 13 to Figure 20, Figure A.15, Annexes E and F	110
Table 6 – Test voltages for solid insulation forming a MEANS OF PROTECTION	117
Table 7 – Test voltages for MEANS OF OPERATOR PROTECTION	118
Table 8 – Multiplication factors for AIR CLEARANCES for altitudes up to 5 000 m	121
Table 9 – Material group classification	121
Table 10 - Mains transient voltage	123
Table 11 – Minimum CREEPAGE DISTANCES and AIR CLEARANCES between parts of opposite polarity of the MAINS PART Not used	124
Table 12 – Minimum CREEPAGE DISTANCES and AIR CLEARANCES providing MEANS OF PATIENT PROTECTION	125
Table 13 – Minimum AIR CLEARANCES providing MEANS OF OPERATOR PROTECTION from the MAINS PART	126
Table 14 – Additional AIR CLEARANCES for insulation in MAINS PARTS with PEAK WORKING VOLTAGES exceeding the peak value of the NOMINAL MAINS VOLTAGE ^a	127
Table 15 – Minimum AIR CLEARANCES for MEANS OF OPERATOR PROTECTION IN SECONDARY CIRCUITS	128
Table 16 – Minimum Creepage distances providing means of operator protection a	129
Table 17 – NOMINAL cross-sectional area of conductors of a POWER SUPPLY CORD	141
Table 18 – Testing of cord anchorages	142

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 9 -

© IEC 2012	
Table 19 – MECHANICAL HAZARDS covered by this clause	145
Table 20 – Acceptable gaps ^a	147
Table 21 – Determination of TENSILE SAFETY FACTOR	162
Table 22 – Allowable maximum temperatures of parts	170
Table 23 – Allowable maximum temperatures for ME EQUIPMENT parts that are likely to be touched	170
Table 24 – Allowable maximum temperatures for skin contact with ME EQUIPMENT APPLIED PARTS	171
Table 25 – Acceptable perforation of the bottom of an ENCLOSURE	179
Table 26 – * Temperature limits of motor windings	189
Table 27 – Maximum motor winding steady-state temperature	191
Table 28 – Mechanical strength test applicability	198
Table 29 – Drop height	199
Table 30 – Test torques for rotating controls	205
Table 31 – Maximum allowable temperatures of transformer windings under overload and short-circuit conditions at 25 °C (± 5 °C) ambient temperature	207
Table 32 – Test current for transformers	
Table 33 – Test conditions for overtravel end stop test	150
Table A.1 – Values of AIR CLEARANCE and CREEPAGE DISTANCE derived from Table 7 of IEC 61010-1:2001 and Table 12	
Table A.2 – CREEPAGE DISTANCES to avoid failure due to tracking from IEC 60664-1	282
Table A.3 – Instability test conditions	289
Table A.4 – Allowable time exposure for level of acceleration	292
Table A.5 – Guidance on surface temperatures for ME EQUIPMENT that creates low temperatures (cools) for therapeutic purposes or as part of its operation	301
Table C.1- Marking on the outside of ME EQUIPMENT, ME SYSTEMS or their parts	331
Table C.2 – Marking on the inside of ME EQUIPMENT, ME SYSTEMS or their parts	332
Table C.3 – Marking of controls and instruments	332
Table C.4 – ACCOMPANYING DOCUMENTS, general	332
Table C.5 – ACCOMPANYING DOCUMENTS, instructions for use	333
Table D.1 – General symbols	335
Table D.2 – Safety signs	340
Table D.3 – General codes	342
Table G.1 – Gas-tightness of cord inlets	357
Table H.1 – Network/Data coupling classification Not used	373
Table I.1 – Some examples of ME SYSTEMS for illustration	378
Table L.1– Mandrel diameter	389
Table L.2 – Oven temperature	389
Table M.1 – Reduction of the pollution degree of internal environment through the use of additional protection	391

- 10 -

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV

© IEC 2012

INTERNATIONAL ELECTROTECHNICAL COMMISSION

MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT -

Part 1: General requirements for basic safety and essential performance

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.

This consolidated version of the official IEC Standard and its amendment has been prepared for user convenience.

IEC 60601-1 edition 3.1 contains the third edition (2005-12) [documents 62A/505A/FDIS and 62A/512/RVD] and its amendment 1 (2012-07) [documents 62A/805/FDIS and 62A/820/RVD].

This Consolidated version includes the contents of the corrigenda 1 (2006-12) and 2 (2007-12). The corrigendum 3 (2022-12) only applies to the French version. It also includes the corrigendum to Amendment 1 (2014-07), as well as the Interpretation sheets 1 (2008-04), 2 (2009-01), 3 (2013-05) and the Interpretation Sheet 1 to Amendment 1 (2021-03).

In this Redline version, a vertical line in the margin shows where the technical content is modified by amendment 1. Additions are in green text, deletions are in strikethrough red text. A separate Final version with all changes accepted is available in this publication.

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 11 - © IEC 2012

International Standard IEC 60601-1 has been prepared by subcommittee 62A: Common aspects of electrical equipment used in medical practice, of IEC technical committee 62: Electrical equipment in medical practice.

This third edition cancels and replaces the second edition published in 1988, its Amendment 1 (1991) and Amendment 2 (1995), the second edition of IEC 60601-1-1 published in 2000 and the first edition of IEC 60601-1-4 published in 1996 and its Amendment 1 (1999). This edition constitutes a technical revision. This edition has been significantly restructured. Requirements in the electrical section have been further aligned with those for information technology equipment covered by IEC 60950-1 and a requirement for including a RISK MANAGEMENT PROCESS has been added. For an expanded description of this revision, see Annex A.3.

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: in roman type.
- Test specifications: in 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 USED THROUGHOUT THIS STANDARD THAT HAVE BEEN DEFINED IN CLAUSE 3 AND ALSO GIVEN IN THE INDEX: IN 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 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 G 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 A.

- 12 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV © IEC 2012

The committee has decided that the contents of the base publication and its amendment will remain unchanged until the stability 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.

NOTE The attention of National Committees is drawn to the fact that equipment manufacturers and testing organizations may need a transitional period following publication of a new, amended or revised IEC or ISO publication in which to make products in accordance with the new requirements and to equip themselves for conducting new or revised tests. It is the recommendation of the committee that the content of this publication be adopted for mandatory implementation nationally not earlier than 3 years from the date of publication.

IMPORTANT – The "colour inside" logo on the cover page of this publication indicates that it contains colours which are considered to be useful for the correct understanding of its contents. Users should therefore print this publication using a colour printer.

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 13 - © IEC 2012

INTRODUCTION

In 1976, IEC subcommittee 62A published the first edition of IEC/TR 60513, *Basic aspects of the safety philosophy for electrical equipment used in medical practice*. The first edition of IEC/TR 60513 provided the basis for developing:

- the first edition of IEC 60601-1 (the parent safety standard for MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT);
- the IEC 60601-1-xx series of collateral standards for MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT;
- the IEC 60601-2-xx series of particular standards for particular types of MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT; and
- the IEC 60601-3-xx series of performance standards for particular types of MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT.

Aware of the need and the urgency for a standard covering electrical equipment used in medical practice, the majority of National Committees voted in 1977 in favour of the first edition of IEC 60601-1, based on a draft that at the time represented a first approach to the problem. The extent of the scope, the complexity of the equipment concerned, and the specific nature of some of the protective measures and the corresponding tests for verifying them, required years of effort in order to prepare this first standard, which can now be said to have served as a universal reference since its publication.

However, the frequent application of the first edition revealed room for improvement. These improvements were all the more desirable in view of the considerable success that this standard has enjoyed since its publication.

The careful work of revision subsequently undertaken and continued over a number of years resulted in the publication of the second edition in 1988. This edition incorporated all the improvements that could be reasonably expected up to that time. Further developments remained under constant study. The second edition was amended in 1991 and then again in 1995.

The original IEC approach was to prepare separate BASIC SAFETY and performance standards for MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT. This was a natural extension of the historical approach taken at the national and international level with other electrical equipment standards (e.g. those for domestic equipment), where BASIC SAFETY is regulated through mandatory standards but other performance specifications are regulated by market pressure. In this context, it has been said that, "The ability of an electric kettle to boil water is not critical to its safe use!"

It is now recognized that this is not the situation with many items of MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT, and RESPONSIBLE ORGANIZATIONS have to depend on standards to ensure ESSENTIAL PERFORMANCE as well as BASIC SAFETY. Such areas include the accuracy with which the equipment controls the delivery of energy or therapeutic substances to the PATIENT, or processes and displays physiological data that will affect PATIENT management.

This recognition means that separating BASIC SAFETY and performance is somewhat inappropriate in addressing the HAZARDS that result from inadequate design of MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT. Many particular standards in the IEC 60601-2-xx series address a range of ESSENTIAL PERFORMANCE requirements that cannot be directly evaluated by the RESPONSIBLE ORGANIZATION without applying such standards. (However, the current IEC 60601 series includes fewer requirements for ESSENTIAL PERFORMANCE than for BASIC SAFETY).

- 14 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV © IEC 2012

In anticipation of a third edition of IEC 60601-1, IEC subcommittee 62A prepared a second edition of IEC/TR 60513 [12]¹⁾ in 1994. It was intended that the second edition of IEC/TR 60513 would provide guidance for developing this edition of IEC 60601-1, and for the further development of the IEC 60601-1-xx and IEC 60601-2-xx series.

In order to achieve consistency in international standards, address present expectations in the health care community and align with developments in IEC 60601-2-xx, the second edition of IEC/TR 60513 includes two major new principles:

- the first change is that the concept of "SAFETY" has been broadened from the BASIC SAFETY considerations in the first and second editions of IEC 60601-1 to include ESSENTIAL PERFORMANCE matters, (e.g. the accuracy of physiological monitoring equipment). Application of this principle leads to the change of the title of this publication from "Medical electrical equipment, Part 1: General requirements for safety" in the second edition, to "Medical electrical equipment, Part 1: General requirements for basic safety and essential performance";
- the second change is that, in specifying minimum safety requirements, provision is made for assessing the adequacy of the design PROCESS when this is the only practical method of assessing the safety of certain technologies such as programmable electronic systems. Application of this principle is one of the factors leading to introduction of a general requirement to carry out a RISK MANAGEMENT PROCESS. In parallel with the development of the third edition of IEC 60601-1, a joint project with ISO/TC 210 resulted in the publication of a general standard for RISK MANAGEMENT of medical devices. Compliance with this edition of IEC 60601-1 requires that the MANUFACTURER have in place a RISK MANAGEMENT PROCESS complying with parts of ISO 14971 (see 4.2).

This standard contains requirements concerning BASIC SAFETY and ESSENTIAL PERFORMANCE that are generally applicable to MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT. For certain types of MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT, these requirements are either supplemented or modified by the special requirements of a collateral or particular standard. Where particular standards exist, this standard should not be used alone.

Amendment 1 to this standard is intended to address:

- issues identified by National Committees and other interested parties since the publication of IEC 60601-1:2005;
- the way in which RISK MANAGEMENT has been introduced into IEC 60601-1:2005; and
- the way the concept of ESSENTIAL PERFORMANCE is used in IEC 60601-1:2005.

¹⁾ Figures in square brackets refer to the Bibliography.

This is a preview - click here to buy the full publication

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 15 - © IEC 2012

INTRODUCTION TO THE AMENDMENT

The third edition of IEC 60601-1 was published in 2005. At the time of publication, there were 94 National Committee comments on the 2nd CDV and the FDIS that were deferred to a future amendment/revision. Each of their deferred comments was captured in an Issue Sheet by the SC 62A secretariat. By the time of the Auckland meeting in April 2008, the Subcommittees had developed two Interpretation Sheets and the SC 62A secretariat has received an additional 15 issues from National Committees and other interested parties.

At the Auckland meeting, IEC/TC 62 approved a project to develop the 1st amendment to IEC 60601-1:2005 based on the issues outstanding at the time. The TC approved developing the 1st amendment with a view to addressing outstanding issues, including but not limited to:

- those listed in 62A/593/DC and 62A/602/INF;
- the way in which risk management has been introduced into IEC 60601-1:2005; and
- the way the concept of essential performance is used in IEC 60601-1:2005.

Since the Auckland meeting, the secretariat has received 73 additional issues from National Committees or other interested parties for a total of 182 Issues Sheets. This amendment is intended to address those issues.

– 16 **–**

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV © IEC 2012

MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT -

Part 1: General requirements for basic safety and essential performance

1 Scope, object and related standards

1.1 * Scope

This International Standard applies to the BASIC SAFETY and ESSENTIAL PERFORMANCE of MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT and MEDICAL ELECTRICAL SYSTEMS, hereafter referred to as ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS.

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.

NOTE 1 See also 4.2.

This standard can also be applied to equipment used for compensation or alleviation of disease, injury or disability.

In vitro diagnostic equipment that does not fall within the definition of ME EQUIPMENT is covered by the IEC 61010 series ²⁾. This standard does not apply to the implantable parts of active implantable medical devices covered by ISO 14708-1-3).

The IEC 60601 series does not apply to:

- in vitro diagnostic equipment that does not fall within the definition of ME EQUIPMENT, which
 is covered by the IEC 61010 series [61];
- implantable parts of active implantable medical devices covered by the ISO 14708 series [69]; or
- medical gas pipeline systems covered by ISO 7396-1 [68].

NOTE 2 ISO 7396-1 applies the requirement of IEC 60601-1-8 to certain monitoring and ALARM SIGNALS.

1.2 Object

The object of this standard is to specify general requirements and to serve as the basis for particular standards.

1.3 * Collateral standards

In the IEC 60601 series, collateral standards specify general requirements for BASIC SAFETY and ESSENTIAL PERFORMANCE applicable to:

- a subgroup of ME EQUIPMENT (e.g. radiological equipment);
- a specific characteristic of all ME EQUIPMENT not fully addressed in this standard.

Applicable collateral standards become normative at the date of their publication and shall apply together with this standard.

²⁾ IEC 61010 (all parts), Safety requirements for electrical equipment for measurement, control, and laboratory use

³⁾ ISO 14708-1, Implants for surgery – Active implantable medical devices – Part 1: General requirements for safety, marking and for information to be provided by the manufacturer

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 17 - © IEC 2012

NOTE 1 When evaluating compliance with IEC 60601-1, it is permissible to independently assess compliance with the collateral standards.

NOTE 2 When declaring compliance with IEC 60601-1, the declarer should specifically list the collateral standards that have been applied. This allows the reader of the declaration to understand which collateral standards were part of the evaluation.

NOTE 3 Collateral standards in the IEC 60601 family are numbered IEC 60601-1-xx. Members of The IEC maintains a register catalogue of valid International Standards. Users of this standard should consult this register catalogue at "http://webstore.iec.ch" to determine which collateral standards have been published.

If a collateral standard applies to ME EQUIPMENT for which a particular standard exists, then the particular standard takes priority over the collateral standard.

1.4 * Particular standards

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

NOTE Members of IEC and ISO maintain registers of valid International Standards. Users of this standard should consult these registers to determine which particular standards have been published. Particular standards in the IEC 60601 family that are developed by IEC committees are numbered IEC 60601-2-xx. In addition, particular standards developed by joint projects between ISO and IEC can be numbered either IEC 80601-2-xx or ISO 80601-2-xx depending on which committee administered the project. IEC and ISO maintain catalogues of valid International Standards. Users of this standard should consult these catalogues at "http://webstore.iec.ch" and "http://www.iso.org/iso/store.htm" to determine which particular standards have been published.

A requirement of a particular standard takes priority over this standard.

2 * Normative references

The following referenced documents are indispensable for the application of this document. For dated references, only the edition cited applies. For undated references, the latest edition of the referenced document (including any amendments) applies.

ATTENTION: Additional collateral standards of the IEC 60601 series, which are issued subsequent to publication of this standard, become normative at the date of their publication and shall be considered as being included among the normative references below. See 1.3.

NOTE Informative references are listed in the Bibliography on page 396.

IEC 60065:2001, Audio, video and similar electronic apparatus – Safety requirements ⁴⁾ Amendment 1:2005

Amendment 2:2010

IEC 60068-2-2:1974 2007, Environmental testing – Part 2-2: Tests – Test B: Dry heat

Amendment 1 (1993) Amendment 2 (1994)

IEC 60079-0, Electrical apparatus for explosive gas atmospheres – Part 0: General requirements

IEC 60079-2, Electrical apparatus for explosive gas atmospheres – Part 2: Pressurized enclosures "p"

IEC 60079-5, Electrical apparatus for explosive gas atmospheres – Part 5: Powder filling "q"

IEC 60079-6, Electrical apparatus for explosive gas atmospheres – Part 6: Oil-immersion "o"

IEC 60083, Plugs and socket-outlets for domestic and similar general use standardized in member countries of IEC

⁴⁾ There exists a consolidated edition 7.2 including IEC 60065:2001 and its Amendment 1 (2005) and Amendment 2 (2010).

- 18 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV

© IEC 2012

IEC 60085, Electrical insulation - Thermal classification

IEC 60086-4, Primary batteries – Part 4: Safety of lithium batteries

IEC 60112, Method for the determination of the proof and the comparative tracking indices of solid insulating materials

IEC 60127-1, Miniature fuses – Part 1: Definitions for miniature fuses and general requirements for miniature fuse-links

IEC 60227-1: $\frac{1993}{2007}$, Polyvinyl chloride insulated cables of rated voltages up to and including $\frac{450}{750}$ V – Part 1: General requirements $\frac{5}{9}$

Amendment 1 (1995) Amendment 2 (1998)

IEC 60245-1:2003, Rubber insulated cables – Rated voltages up to and including 450/750 V – Part 1: General requirements⁶

Amendment 1:2007

IEC 60252-1, AC motor capacitors – Part 1: General – Performance, testing and rating – Safety requirements – Guide for installation and operation

IEC 60320-1, Appliance couplers for household and similar general purposes – Part 1: General requirements

IEC 60335-1:2001 2010, Household and similar electrical appliances – Safety – Part 1: General requirements

IEC 60364-4-41, Electrical installations of buildings – Part 4-41: Protection for safety – Protection against electric shock

IEC 60384-14:2005, Fixed capacitors for use in electronic equipment – Part 14: Sectional specification: Fixed capacitors for electromagnetic interference suppression and connection to the supply mains

IEC 60417-DB:2002-, Graphical symbols for use on equipment 7)

IEC 60417, *Graphical symbols for use on equipment*. Available from: http://www.graphical-symbols.info/equipment>

IEC 60445, Basic and safety principles for man-machine interface, marking and identification – Identification of equipment terminals and of terminations of certain designated conductors, including general rules for an alphanumeric system

IEC 60447, Basic and safety principles for man-machine interface, marking and identification – Actuating principles

IEC 60529:1989, Degrees of protection provided by enclosures (IP Code) 8) Amendment 1 (1999)

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

⁵⁾ There exists a consolidated edition 2.2 including IEC 60227-1:1993 and its Amendment 1 (1995) and Amendment 2 (1998).

⁶⁾ There exists a consolidated edition 4.1 including IEC 60245-1:2003 and its Amendment 1 (2007).

⁷⁾_"DB" refers to the joint ISO-IEC on-line database.

⁸⁾ There exists a consolidated version 2.1, including IEC 60529:1989 and its Amendment 1 (1999).

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 19 - © IEC 2012

IEC 60601-1-3, Medical electrical equipment – Part 1-3: General requirements for basic safety and essential performance. Collateral standard: General requirements for Radiation protection in diagnostic X-ray equipment

IEC 60601-1-6, Medical electrical equipment – Part 1-6: General requirements for safety – Collateral standard: Usability

IEC 60601-1-8, Medical electrical equipment – Part 1-8: General requirements for safety — Collateral standard: General requirements, tests and guidance for alarm systems in medical electrical equipment and medical electrical systems

IEC 60664-1: $\frac{1992}{2007}$, Insulation coordination for equipment within low-voltage systems – Part 1: Principles, requirements and tests $\frac{9}{100}$

Amendment 1 (2000) Amendment 2 (2002)

IEC 60695-11-10, Fire hazard testing – Part 11-10: Test flames – 50 W horizontal and vertical flame test methods

IEC 60730-1: $\frac{1999}{2010}$ 2010, Automatic electrical controls for household and similar use – Part 1: General requirements $\frac{10}{200}$

Amendment 1 (2003)

IEC 60825-1:1993 2007, Safety of laser products – Part 1: Equipment classification and requirements and user's guide 11)

Amendment 1 (1997) Amendment 2 (2001)

IEC 60851-3:1996 2009, Winding wires – Test methods – Part 3: Mechanical properties 12) Amendment 1 (1997)

Amendment 2 (2003)

IEC 60851-5:1996 2008, Winding wires – Test methods – Part 5: Electrical properties ¹³⁾
Amendment 1 (1997)
Amendment 2 (2004)

IEC 60851-6:1996, Winding wires – Test methods – Part 6: Thermal properties Amendment 1 (1997)

IEC 60878:2003, Graphical symbols for electrical equipment in medical practice

IEC 60884-1, Plugs and socket-outlets for household and similar purposes - Part 1: General requirements

IEC 60950-1:2001, Information technology equipment – Safety – Part 1: General requirements

⁹⁾ There exists a consolidated edition 1.2 including IEC 60664-1:1992 and its Amendment 1 (2000) and Amendment 2 (2002).

¹⁰⁾ There exists a consolidated edition 3.1, including IEC 60730-1:1999 and its Amendment 1 (2003)

¹¹⁾ There exists a consolidated edition 1.2, including IEC 60825-1:1993 and its Amendment 1 (1997) and Amendment 2 (2001).

¹²⁾ There exists a consolidated edition 2.1, including IEC 60851-3:1996 and its Amendment 1 (1997).

¹³⁾ There exists a consolidated edition 3.2, including IEC 60851-5:1996 and its Amendment 1 (1997) and Amendment 2 (2004).

- 20 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV © IEC 2012

IEC 61058-1:2000, Switches for appliances – Part 1: General requirements 14)

Amendment 1:2001 Amendment 2:2007

IEC 61558-1:1997, Safety of power transformers, power supply units and similar – Part 1: General requirements and tests-15)
Amendment 1 (1998)

IEC 61558-2-1, Safety transformers, power supply units and similar – Part 2: Particular requirements for separating transformers for general use

IEC 61672-1, Electroacoustics - Sound level meters - Part 1: Specifications

IEC 61672-2, Electroacoustics - Sound level meters - Part 2: Pattern evaluation tests

IEC 61965, Mechanical safety of cathode ray tubes

IEC 62133, Secondary cells and batteries containing alkaline or other non-acid electrolytes – Safety requirements for portable sealed secondary cells, and for batteries made from them, for use in portable applications

IEC 62304:2006, Medical device software – Software lifecycle processes

ISO 31 (all parts), Quantities and units

ISO 780, Packaging - Pictorial marking for handling of goods

ISO 1000, SI units and recommendations for the use of their multiples and of certain other units

ISO 1853, Conducting and dissipative rubbers, vulcanized or thermoplastic – Measurement of resistivity

ISO 2878, Rubber, vulcanized – Antistatic and conductive products – Determination of electrical resistance

ISO 2882 ¹⁶⁾, Rubber, vulcanized – Antistatic and conductive products for hospital use – Electrical resistance limits

ISO 3746, Acoustics – Determination of sound power levels of noise sources using sound pressure – Survey method using an enveloping measurement surface over a reflecting plane

ISO 3864-1:2002, Graphical symbols – Safety colours and safety signs – Part 1: Design principles for safety signs in workplaces and public areas

ISO 5349-1, Mechanical vibration – Measurement and evaluation of human exposure to hand-transmitted vibration – Part 1: General requirements

ISO 7000-DB:2004 ¹⁷⁾, Graphical symbols for use on equipment – Collection of symbols

ISO 7010:2003 2011, Graphical symbols – Safety colours and safety signs – Registered safety signs used in workplaces and public areas

ISO 9614-1, Acoustics – Determination of sound power levels of noise sources using sound intensity – Measurement at discrete points

¹⁴⁾ There exists a consolidated edition 3.1 3.2, including IEC 61058-1:2000 and its Amendment 1 (2001) and Amendment 2 (2007)

¹⁵⁾ There exists a consolidated edition 1.1, including IEC 61558-1:1997 and its Amendment 1 (1998).

¹⁶⁾ ISO 2882 was withdrawn on 1 February 2005 and no replacement standard has been identified.

^{17) &}quot;DB" refers to the joint ISO-IEC on-line database.

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 21 - © IEC 2012

ISO 10993 (all parts), Biological evaluation of medical devices

ISO 11134, Sterilization of health care products – Requirements for validation and routine control – Industrial moist heat sterilization

ISO 11135, Medical devices - Validation and routine control of ethylene oxide sterilization

ISO 11135-1:2007, Sterilization of health care products – Ethylene oxide – Part 1: Requirements for development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices

ISO 11137, Sterilization of health care products – Requirements for validation and routine control – Radiation sterilization

ISO 11137-1:2006, Sterilization of health care products – Radiation – Part 1: Requirements for development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices

ISO 13852, Safety of machinery – Safety distances to prevent danger zones being reached by the upper limbs

ISO 13857:2008, Safety of machinery – Safety distances to prevent hazard zones being reached by the upper and lower limbs

ISO 14971:2000 2007, Medical devices – Application of risk management to medical devices

ISO 15223, Medical devices – Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied

ISO 15223-1:2012, Medical devices – Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied – Part 1: General requirements

ISO 17665-1:2006, Sterilization of health care products – Moist heat – Part 1: Requirements for the development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices

ISO 23529, Rubber – General procedures for preparing and conditioning test pieces for physical test methods

ISO 80000-1:2009, Quantities and units – Part 1: General

Publication IEC 60601-1 (Troisième édition - 2005) I-SH 01

APPAREILS ÉLECTROMÉDICAUX – Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles

FEUILLE D'INTERPRÉTATION 1

La présente feuille d'interprétation a été établie par le SC 62A: Aspects généraux des équipements électriques utilisés en pratique médicale.

Le texte de la présente feuille d'interprétation est issu des documents suivants:

ISH	Rapport de vote
62A/599/ISH	62A/613/RVD

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

Paragraphe 1.1

Ce paragraphe est clarifié par ce qui suit:

L'IEC 60601-1 ne s'applique pas aux systèmes de distribution de gaz médicaux couverts par l'ISO 7396-1, Systèmes de distribution de gaz médicaux – Partie 1: Systèmes de distribution de gaz médicaux comprimés et de vide.

NOTE Le paragraphe 6.3 de l'ISO 7396-1 applique l'exigence de l'IEC 60601-1-8 à certains signaux de surveillance et d'alarme.

Cette clarification reste valable jusqu'à la publication d'une nouvelle version de l'IEC 60601-1.

- 3 -

Publication IEC 60601-1 (Troisième édition – 2005) I-SH 02

APPAREILS ÉLECTROMÉDICAUX -

Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles

FEUILLE D'INTERPRÉTATION 2

La présente feuille d'interprétation a été établie par le sous-comité 62A: Aspects généraux des équipements électriques utilisés en pratique médicale, du comité d'études 62 de l'IEC: Equipements électriques dans la pratique médicale.

Le texte de la présente feuille d'interprétation est issu des documents suivants:

ISH	Rapport de vote
62A/634/ISH	62A/640/RVD

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

Paragraphe 11.3

Ce paragraphe est clarifié par ce qui suit:

Tel qu'il est énoncé dans les justifications pour ce paragraphe, les ENVELOPPES pare-feu sont destinées à être utilisées uniquement lorsqu'il existe une probabilité importante de feu à cause de la présence d'une source d'inflammation (comme décrit dans le paragraphe) et une source importante de combustible. La plupart des matériaux utilisés pour la fabrication des APPAREILS EM ne sont pas considérés comme étant une source de combustible, sauf s'ils se trouvent en présence d'un ENVIRONNEMENT RICHE EN OXYGENE. Il convient que les fabricants déterminent, par des analyses documentées dans le DOSSIER DE GESTION DES RISQUES, si l'APPAREIL EM comprend des matériaux combustibles (carburant) dans des quantités suffisantes pour alimenter la combustion conjointement avec des sources d'inflammation (capables de dissiper plus de 900 J).

Paragraphe 13.1.2

Ce paragraphe est clarifié par ce qui suit:

Tel qu'il est énoncé au paragraphe 4.7, c'est l'ANALYSE DE RISQUE du FABRICANT qui détermine quels sont les composants susceptibles aux défaillances à l'essai, basé sur les RISQUE associés. Lorsque le RISQUE associé de feu dépasse les critères du fabricant pour l'acceptabilité du RISQUE, il convient d'accepter l'analyse de la simulation du fabricant (telle que l'analyse de modes de défaillance et de leurs effets – *FMEA*, en anglais) à la place de l'essai physique. Tel qu'il est également énoncé en 4.7, il est nécessaire de prendre en compte la fiabilité et les caractéristiques du composant dans les analyses de simulation de défaillance. Il convient que les composants électroniques usuels, dont l'historique d'utilisation ne les mentionne pas comme avoir été la cause d'incendies dans les appareils, ne soient pas considérés comme une source probable d'inflammation.

Janvier 2009 ICS 11.040

Lorsque le paragraphe identifie "l'émission de flammes, de métal fondu, de substance toxique ou inflammable, en quantités dangereuses" comme une situation dangereuse, il est fait référence aux émissions de l'*ENVELOPPE*, et non pas des composants eux même. Lorsque le paragraphe identifie le "dépassement de 1,5 fois les valeurs autorisées pour 'autres composants et matières' identifiés au Tableau 22, moins 12,5 °C", cela s'applique uniquement au cas où cette situation aurait comme résultat un RISQUE inacceptable (tel qu'identifié dans l'ANALYSE DE RISQUE du FABRICANT selon 4.7). Typiquement, il s'agit des cas où les PERFORMANCES ESSENTIELLES ne seraient pas maintenues ou lorsque des énergies supérieures à 900 J seraient dissipées en présence de matériaux inflammables qui pourraient alimenter la combustion.

La première exemption à l'analyse de défaut ou à l'essai identifiée en 13.1.2 ("La construction ou le circuit d'alimentation limite la puissance dissipée en CONDITION DE PREMIER DÉFAUT à moins de 15 W ou l'énergie dissipée à moins de 900 J") est prévue pour être appliquée lorsque la conception même du composant ("La construction") ou l'utilisation de fusibles (ou d'autres dispositifs limiteurs de courant) dans le circuit d'alimentation ("ou le circuit d'alimentation") assurent le fait que l'énergie dissipée pendant les défaillances ne dépassera pas les limites. Pour la plupart des composants habituels des circuits, prévus pour fonctionner à une puissance inférieure à 5 Watt, l'énergie dissipée lorsque l'on court-circuite les sorties ne dépassera pas la limite de 900 J.

Cette clarification restera valable jusqu'à la publication d'une nouvelle version de l'IEC 60601-1.

Janvier 2009 ICS 11.040

SC 62A/Publication IEC 60601-1:2005, y inclus l'Amendement 1:2012, Troisième édition/I-SH 03

APPAREILS ÉLECTROMÉDICAUX – Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles

FEUILLE D'INTERPRÉTATION 3

Cette feuille d'interprétation a été établie par le sous-comité 62A: Aspects généraux des équipements électriques utilisés en pratique médicale, du comité d'études 62 de l'IEC: Equipements électriques dans la pratique médicale.

Le texte de cette feuille d'interprétation est issue des documents suivants:

ISH	Rapport de vote
62A/858/ISH	62A/875/RVD

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

Paragraphe 13.1.2 quatrième tiret (Emissions, déformation d'ENVELOPPE ou dépassement de température maximale)

Ce paragraphe stipule ce qui suit:

Les SITUATIONS DANGEREUSES suivantes ne doivent pas apparaître:

-
- températures de parties d'APPAREILS EM qui ne sont pas des PARTIES APPLIQUEES mais qui sont susceptibles d'être touchées et qui dépassent les valeurs autorisées du Tableau 23 lorsqu'elles sont mesurées et réglées comme indiqué en 11.1.3;

Ce point est clarifié comme suit:

L'exigence ci-dessus est considérée comme satisfaite conformément au Paragraphe 4.5 pour les températures à la surface de l'enveloppe, si les conditions suivantes sont remplies:

- la température maximale autorisée sur les surfaces accessibles à l'OPERATEUR en CONDITION DE PREMIER DEFAUT est de 105 °C; et
- les instructions d'utilisation contiennent un avertissement indiquant que, dans certaines CONDITIONS DE PREMIER DEFAUT, la température de: (indiquer la surface concernée) peut devenir très élevée créant un RISQUE potentiel de brûlure en cas de contact, et
- si l'ANALYSE DE RISQUE démontre qu'un symbole d'avertissement est nécessaire sur l'ENVELOPPE, le signe de sécurité ISO 7010-W018 () doit être utilisé sur où près de l'emplacement chaud sur l'ENVELOPPE; et
- l'APPRECIATION DU RISQUE démontre que la température atteinte en CONDITION DE PREMIER DEFAUT est acceptable, et
- l'APPRECIATION DU RISQUE démontre que l'application des mesures alternatives de GESTION DES RISQUES dans la présente feuille d'interprétation engendre un RISQUE RESIDUEL qui est comparable au RISQUE RESIDUEL qui résulte de l'application de l'exigence de la norme.

NOTE 1 La présente feuille d'interprétation est destinée à être utilisée à la fois avec l'Edition 3.0 et avec l'Edition 3.1 de l'IEC 60601-1.

This is a preview - click here to buy the full publication

NOTE 2 Un exemple d'une analyse qui démontre une probabilité jugée suffisamment faible d'apparition de DOMMAGE est donné ci-dessous.

Exemple d'APPRECIATION DU RISQUE:

Le taux de défaillance cumulé pour les parties qui pourraient augmenter la température de surface des parties de l'enveloppe de l'appareil XYZ touchables uniquement par l'OPERATEUR à des valeurs supérieures à celles du Tableau 23 obtenu par calcul est de 60 FIT (1 FIT = 1E-9/h) selon la norme américaine MIL-HDBK-217F où FIT est l'abréviation de "failure in time" (en français "fréquence de défaillance"). Dans le cas de telles défaillances, l'appareil émettrait une odeur et ne fonctionnerait plus correctement. On estime que dans un cas sur trois seulement l'appareil ne serait pas mis hors tension immédiatement et la surface chaude entraînerait une brûlure.

La probabilité globale qui résulterait d'un tel DOMMAGE lorsqu'un signe approprié est indiqué dans les instructions d'utilisation avec le signe de sécurité ISO 7010 W018 serait: probabilité = 1/3 * 60 FIT = 2 E-8/h =approx. 0,0002 par an.

Dans cet exemple, le critère d'acceptation du RISQUE WXW pour la société exige qu'un DOMMAGE de cette sévérité ait une probabilité inférieure à 0,0003 par an pour que le RISQUE associé soit considéré acceptable. Sur la base de ce critère d'acceptation du RISQUE, le RISQUE associé à la température excessive de l'ENVELOPPE causé par des défauts isolés dans les circuits est acceptable.

Mai 2013 ICS 11.040

SOMMAIRE

A۷	ANT-F	PROPOS	421	
INT	RODU	JCTION	424	
INTRODUCTION À L'AMENDEMENT42				
1	Doma	aine d'application, objet et normes connexes	427	
	1.1	* Domaine d'application	427	
	1.2	Objet	427	
	1.3	* Normes collatérales	428	
	1.4	* Normes particulières	428	
2	* Réf	érences normatives	428	
3	* Ter	minologie et définitions	433	
4	Exige	ences générales	454	
	4.1	* Conditions d'application aux APPAREILS EM ou aux SYSTEMES EM	454	
	4.2	* Processus de gestion des risques pour les appareils em ou systemes em	455	
	4.3	* PERFORMANCE ESSENTIELLE	458	
	4.4	* Duree de vie prevue	459	
	4.5	* <u>Sécurité équivalente</u> Mesures de MAITRISE DU RISQUE ou méthodes d'essai alternatives pour les APPAREILS EM ou les SYSTEMES EM	459	
	4.6	* Parties D'APPAREIL EM ou de SYSTEME EM en contact avec le PATIENT	459	
	4.7	* CONDITION DE PREMIER DEFAUT pour APPAREILS EM		
	4.8	* Composants des APPAREILS EM	460	
	4.9	* Utilisation de COMPOSANTS AUX CARACTERISTIQUES A HAUTE FIABILITE dans les APPAREILS EM	461	
	4.10	* Alimentation	462	
	4.11	Puissance absorbée	463	
5	* Exi	gences générales relatives aux essais des APPAREILS EM	464	
	5.1	* Essais de type	464	
	5.2	* Nombre de spécimens		
	5.3	Température ambiante, humidité, pression atmosphérique		
	5.4	Autres conditions		
	5.5	Tensions d'alimentation, type de courant, nature de l'alimentation, fréquence		
	5.6	Réparations et modifications		
	5.7	* Pré-conditionnement humide		
	5.8	Ordre des essais		
6	5.9 * Cla	* Détermination des PARTIES APPLIQUEES ET DES PARTIES ACCESSIBLESssification des APPAREILS EM ET DES SYSTEMES EM		
U				
	6.1 6.2	* Protection contre les chocs électriques		
	6.3	* Protection contre les effets nuisibles de la pénétration d'eau ou de corps	470	
	0.5	solides	470	
	6.4	Méthode(s) de stérilisation	470	
	6.5	Adaptation à l'utilisation dans un ENVIRONNEMENT RICHE EN OXYGENE	470	
	6.6	* Mode de fonctionnement		
7	Ident	ification, marquage et documentation des APPAREILS EM	471	
7.1 Généralités			471	
	7.2	Marquage sur l'extérieur des APPAREILS EM ou parties d'APPAREILS EM (voir	472	

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 413 - © IEC 2012

	7.3	Marquage à l'intérieur des APPAREILS EM ou parties d'APPAREILS EM (voir aussi Tableau C.2)	477
	7.4	Marquage des organes de commande et des instruments (voir aussi Tableau C.3)	479
	7.5	Signes de sécurité	
	7.6	Symboles	
	7.7	Couleurs de l'isolation des conducteurs	
	7.8	* Voyants lumineux et organes de commande	
	7.9	DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT	
8		tection contre les DANGERS d'origine électrique provenant des APPAREILS EM	
	8.1	Règle fondamentale de protection contre les chocs électriques	489
	8.2	Exigences liées aux sources d'énergie électrique	
	8.3	Classification des PARTIES APPLIQUEES	
	8.4	Limitation de la tension, du courant ou de l'énergie	
	8.5	Séparation des parties	
	8.6	* Mise à la terre de protection, mise à la terre fonctionnelle et égalisation des potentiels des APPAREILS EM	
	8.7	COURANTS DE FUITE et COURANTS AUXILIAIRES PATIENT	
	8.8	Isolation	
	8.9	* LIGNES DE FUITE ET DISTANCES DANS L'AIR	
	8.10	Composants et câblage	
		PARTIES RELIEES AU RESEAU, composants et montage	
9		tection contre les DANGERS MECANIQUES des APPAREILS EM et SYSTEMES EM	
Ū	9.1	DANGERS MECANIQUES des APPAREILS EM	
	9.2	* DANGERS MECANIQUES associés aux parties en mouvement	
	9.3	* DANGER MECANIQUE associé aux surfaces, angles et arêtes	
	9.4	* DANGERS d'instabilité	
	9.5	* DANGER de projections de pièces	
	9.6	Energie acoustique (y compris infra- et ultrasons) et vibrations	
	9.7	* Réservoirs et parties sous pression pneumatique et hydraulique	
	9.8	* DANGERS MECANIQUES associés aux systèmes de support	
10		tection contre les DANGERS dus aux rayonnements involontaires ou excessifs	
10		Rayonnements X	
		Rayonnements alpha, bêta, gamma, neutroniques et d'autres particules	
		Rayonnements à micro-ondes	
		* Lasers et diodes émettrices lasers (LED)	
		Autres rayonnements électromagnétiques visibles	
		Rayonnements ultraviolets	
4.4		•	
11		tection contres les températures excessives et les autres DANGERS	
		* Températures excessives à l'intérieur des APPAREILS EM	
		* Prévention du feu	595
		* Exigences de construction pour les ENVELOPPES contre le feu des APPAREILS EM	600
	11.4	* APPAREILS EM et SYSTEMES EM destinés à être utilisés avec des produits anesthésiques inflammables	603
	11.5	* APPAREILS EM et SYSTEMES EM destinés à être utilisés avec des produits inflammables	603

<u>a</u>	$\Gamma \Gamma \cap$	20	111
(c)	IEC	20	<i>)</i> 2

	1.6 Débordement, renversement, fuites, pénétration d'eau ou de particules, nettoyage, désinfection, stérilisation et compatibilité avec des substances utilisées avec des APPAREILS EM	603
	1.7 Biocompatibilité des APPAREILS EM et des SYSTEMES EM	605
	1.8 * Coupure de l'alimentation / du RESEAU D'ALIMENTATION VERS L'APPAREIL EM	606
12	Précision des commandes, des instruments et protection contre les caractéristiques de sortie présentant des risques	606
	2.1 Précision des commandes et des instruments	606
	2.2 APTITUDE A L'UTILISATION de l'APPAREIL EM	606
	2.3 SYSTEMES D'ALARME	606
	2.4 Protection contre les caractéristiques de sortie présentant des risques	606
13	SITUATIONS DANGEREUSES et conditions de défaut pour les APPAREILS EM	608
	3.1 SITUATIONS DANGEREUSES particulières	608
	3.2 CONDITIONS DE PREMIER DEFAUT	609
14	SYSTEMES ELECTROMEDICAUX PROGRAMMABLES (SEMP)	615
	4.1 * Généralités	615
	4.2 * Documentation	616
	4.3 * Plan de GESTION DES RISQUES	616
	4.4 * CYCLE DE DEVELOPPEMENT DE SEMP	616
	4.5 * Résolution des problèmes	617
	4.6 PROCESSUS de GESTION DES RISQUES	617
	4.7 * Spécification des exigences	618
	4.8 * Architecture	618
	4.9 * Conception et réalisation	
	4.10 * VERIFICATION	
	4.11 * VALIDATION SEMP	
	4.12* Modification	619
	4.13 *-Connexion de SEMP par un COUPLAGE DE RESEAUX / DONNEES à d'autres appareils SEMP destiné à être incorporé dans un RESEAU INFORMATIQUE	
15	Construction de L'APPAREIL EM	621
	5.1 * Groupements des commandes et indicateurs des APPAREILS EM	
	5.2 * Aptitude à l'entretien	
	5.3 Résistance mécanique	621
	5.4 Composants et assemblage général des APPAREILS EM	626
	5.5 * TRANSFORMATEURS D'ALIMENTATION des APPAREILS EM et transformateurs	000
16	assurant la séparation conformément à 8.5	
16	SYSTEMES EM	
	6.1 * Exigences générales pour les SYSTEMES EM	
	6.2 * DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT d'un SYSTEME EM	
	6.3 * Alimentation	
	6.4 ENVELOPPES	
	6.5 * DISPOSITIFS DE SEPARATION	
	6.6 * COURANTS DE FUITE	
	6.7 * Protection contre les DANGERS MECANIQUES	
	6.8 Interruption de l'alimentation électrique de parties d'un SYSTEME EM	
17	6.9 Connexions et câblage de SYSTEME EM Compatibilité électromagnétique des APPAREILS ET DES SYSTEMES EM	
	exe A (informative) Lignes directrices générales et justifications	
Anr	xe B (informative) Ordre des essais	/65

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 415 - © IEC 2012

Annexe C (informative) Guide pour le marquage et exigences d'étiquetage pour les APPAREILS EM et les SYSTEMES EM	769
Annexe D (informative) Symboles des marquages (voir Article 7)	773
Annexe E (informative) Exemples de connexion du dispositif de mesure (DM) pour la mesure du COURANT DE FUITE PATIENT et du COURANT AUXILIAIRE PATIENT (voir 8.7)	782
Annexe F (informative) Circuits d'alimentation de mesure adaptés	784
Annexe G (normative) Protection contre les DANGERS d'inflammation des mélanges anesthésiques inflammables	787
Annexe H (informative) Structure de SEMP, CYCLE DE DEVELOPPEMENT SEMP et documentation	803
Annexe I (informative) Aspects des SYSTEMES EM	817
Annexe J (informative) Etude des chemins d'isolation	823
Annexe K (informative) Schémas simplifiés de COURANT DE FUITE PATIENT	826
Annexe L (normative) Fils de bobinage isolés pour utilisation sans isolation intercalée	829
Annexe M (normative) Réduction des degrés de pollution	832
Bibliographie	833
INDEX	837
INDEX DES ABREVIATIONS ET ACRONYMES	857
Figure 1 – Raccordement au réseau non fixé à demeure (voir définitions)	435
Figure 2 – Exemple de bornes et conducteurs définis (voir définitions)	436
Figure 3 – Exemple d'APPAREIL EM DE CLASSE I	437
Figure 4 – Exemple d' APPAREIL EM DE CLASSE II sous enveloppe métallique	
Figure 5 – Schéma fonctionnel pour la qualification des composants	462
Figure 6 – Doigt d'essai normalisé	468
Figure 7 – Crochet d'essai	
Figure 8 – Broche d'essai	
Figure 9 – Application de la tension d'essai-aux à des CONNEXIONS PATIENT reliées entre elles pour les PARTIES APPLIQUEES PROTEGEES CONTRE LES CHOCS DE DEFIBRILLATION	
	50 1
Figure 10 – Application de la tension d'essai-aux à des CONNEXIONS PATIENT individuelles pour les PARTIES APPLIQUEES PROTEGEES CONTRE LES CHOCS DE	
DEFIBRILLATION	503
Figure 11 – Application de la tension d'essai pour tester l'énergie de défibrillation délivrée	505
Figure 12 – Exemple de dispositif de mesure et de ses caractéristiques de fréquence	511
Figure 13 – Circuit de mesure pour le COURANT DE FUITE A LA TERRE des APPAREILS EM de la CLASSE I, avec ou sans PARTIE APPLIQUEE	514
Figure 14 – Circuit de mesure pour le COURANT DE CONTACT	516
Figure 15 – Circuit de mesure pour le COURANT DE FUITE PATIENT provenant de la CONNEXION PATIENT à la terre	518
Figure 16 – Circuit de mesure pour le COURANT DE FUITE PATIENT à travers via la ou (les) CONNEXION(S) PATIENT d'une PARTIE APPLIQUEE DE TYPE F-vers à la terre, causé provoqué par une tension externe sur la ou (les) CONNEXION(S) PATIENT	520
Figure 17 – Circuit de mesure pour le COURANT DE FUITE PATIENT-provenant de la ou des CONNEXION(S) PATIENT-vers à la terre, causé provoqué par une tension externe sur une ENTREE/SORTIE DE SIGNAL	522

Figure 18 – Circuit de mesure pour le COURANT DE FUITE PATIENT-provenant de la ou des CONNEXION(S) PATIENT-vers à la terre, causé provoqué par une tension externe sur une PARTIE ACCESSIBLE métallique qui n'est pas PROTEGEE PAR MISE A LA TERRE)	. 524
Figure 19 – Circuit de mesure pour le COURANT AUXILIAIRE PATIENT	. 525
Figure 20 – Circuit de mesure pour le COURANT DE FUITE PATIENT total avec toutes les CONNEXIONS PATIENT de toutes les PARTIES APPLIQUEES du même type (PARTIES APPLIQUEES DE TYPE B, BF ou TYPE CF) connectées ensemble	. 526
Figure 21 – Appareillage pour l'essai à la bille	
Figure 22 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 1	
Figure 23 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 2	
Figure 24 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 3	
Figure 25 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 4	
Figure 26 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 5	552
Figure 27 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 6	
Figure 28 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 7	. 553
Figure 29 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 8	. 553
Figure 30 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 9	. 554
Figure 31 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 10	
Figure 32 – Rapport entre la PRESSION d'essai HYDRAULIQUE et la PRESSION MAXIMALE ADMISSIBLE DE FONCTIONNEMENT	. 581
Figure 33 – Masse d'essai Module de chariot supérieur représentant le corps-humain	. 587
Figure 34 – Appareillage d'essai d'inflammation par étincelles	. 597
Figure 35 – Courant maximal admissible <i>I</i> en fonction de la tension maximale admissible <i>U</i> mesuré dans un circuit purement résistif dans un ENVIRONNEMENT RICHE EN OXYGENE	. 597
Figure 36 – Tension maximale admissible <i>U</i> en fonction de la capacité <i>C</i> mesurée dans un circuit capacitif utilisé dans un ENVIRONNEMENT RICHE EN OXYGENE	. 598
Figure 37 – Courant maximal admissible <i>I</i> en fonction de l'inductance <i>L</i> mesurée dans un circuit inductif dans un ENVIRONNEMENT RICHE EN OXYGENE	. 598
Figure 38 – Déflecteur	602
Figure 39 – Zone du fond d'une ENVELOPPE comme spécifié en 11.3 b) 1)	602
Figure A.1 – Identification de l'APPAREIL EM, des PARTIES APPLIQUEES et des CONNEXIONS PATIENT dans un moniteur d'électrocardiogramme	. 650
Figure A.2 – Exemple d'isolation d'une PARTIE APPLIQUEE DE TYPE F avec isolation incorporée dans l'APPAREIL EM	. 651
Figure A.3 – Identification de l'APPAREIL EM, DES PARTIES APPLIQUEES et des CONNEXIONS PATIENT dans un moniteur PATIENT avec dispositifs de surveillance endovasculaire de la pression	. 651
Figure A.4 – Identification de l'APPAREIL EM, DES PARTIES APPLIQUEES et des CONNEXIONS PATIENT dans un moniteur PATIENT multifonctions avec dispositifs de surveillance endovasculaire de la pression	. 652
Figure A.5 – Identification des PARTIES APPLIQUEES et des CONNEXIONS PATIENT dans un SYSTEME EM A RAYONS X	653
Figure A.6 – Identification de l'APPAREIL EM, des PARTIES APPLIQUEES et des CONNEXIONS PATIENT dans un neurostimulateur électrique transcutané (TENS) destiné à être porté sur la ceinture du PATIENT et connecté à des électrodes sur le haut du bras du PATIENT	654

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 417 - © IEC 2012

Figure A.7 – Identification de l'APPAREIL EM ou du SYSTEME EM, des PARTIES APPLIQUEES et des CONNEXIONS PATIENT dans un micro-ordinateur avec un module	
d'électrocardiogramme	655
Figure A.8 – Représentation graphique de la relation du DANGER, de la séquence d'évènements, de SITUATION DANGEREUSE et de DOMMAGE	659
Figure A.9 – Exemple d'Environnement du patient	665
Figure A.10 – Circuit flottant	685
Figure A.11 – Interruption d'un conducteur d'alimentation entre des parties de l'APPAREIL EM dans des ENVELOPPES séparées	688
Figure A.12 – Identification des MOYENS DE PROTECTION DU PATIENT et des MOYENS DE PROTECTION DE L'OPERATEUR	693
Figure A.13 – Impédance de terre de protection admissible avec courant de défaut limité	700
Figure A.14 – Probabilité de fibrillation ventriculaire	706
Figure A.15 – Exemple d'un circuit de mesure pour le COURANT DE FUITE PATIENT entre une CONNEXION PATIENT et la terre pour un APPAREIL EM avec CONNEXIONS PATIENT	
multiples Figure A.16 – Conditions de l'essai d'instabilité	
	123
Figure A.17 – Exemple de détermination du FACTEUR DE TRACTION DE SECURITE au moyen du Tableau 21	731
Figure A.18 – Exemple de détermination des charges de calcul et d'essai	732
Figure A.19 – Exemple de distribution de masse du corps humain	732
Figure A.20 – Relations entre les termes utilisés pour décrire les appareils, les ACCESSOIRES ou les parties d'appareils	661
Figure A.21 – Exemple d'APPAREIL EM disposant de deux fonctions différentes sur un circuit commun de PARTIE APPLIQUEE	698
Figure A.22 – Température autorisée maximale pour les surfaces et les PARTIES APPLIQUEES à des altitudes plus élevées	737
Figure A.23 – Exemple de MOYEN DE PROTECTION DE L'OPERATEUR nécessaire entre les bornes d'une ALIMENTATION ELECTRIQUE INTERNE et un dispositif de protection	750
complémentaire	756
Figure E.1 – Partie appliquee de type B	782
Figure E.2 – Partie appliquee de type bf	
Figure E.3 – Partie appliquee de type cf	
Figure E.4 – Courant auxiliaire patient	
Figure E.5 – Charge des CONNEXIONS PATIENT si elles sont spécifiées par le FABRICANT	/ 83
Figure F.1 – Circuit d'alimentation de mesure avec un côté du RESEAU D'ALIMENTATION approximativement au potentiel de terre	784
Figure F.2 – Circuit d'alimentation de mesure avec RESEAU D'ALIMENTATION approximativement symétrique au potentiel de terre	784
Figure F.3 – Circuit d'alimentation de mesure pour les APPAREILS EM polyphasés spécifiés pour connexion à un RESEAU D'ALIMENTATION polyphasé	785
Figure F.4 – Circuit d'alimentation de mesure pour les APPAREILS EM monophasés spécifiés pour connexion à un RESEAU D'ALIMENTATION polyphasé	785
Figure F.5 – Circuit d'alimentation de mesure pour les APPAREILS EM ayant une unité d'alimentation séparée ou destiné à recevoir sa puissance d'un autre appareil du	
SYSTEME EMFigure G.1 – Courant maximal admissible I_{ZR} en fonction de la tension maximale admissible U_{ZR} mesuré dans un circuit purement résistif avec le mélange le plus	/ ४७
facilement inflammable de vapeur d'éther et d'air	793

Figure G.2 – Tension maximale admissible U_{ZC} en fonction de la capacité C_{\max} mesurée dans un circuit capacitif avec le mélange le plus facilement inflammable de vapeur d'éther et d' air	794
Figure G.3 – Courant maximal admissible I_{ZL} en fonction de l'inductance L_{max} mesurée dans un circuit inductif avec le mélange le plus facilement inflammable de vapeur d'éther et d'air	794
Figure G.4 – Courant maximal admissible I_{ZR} en fonction de la tension maximale admissible U_{ZR} mesuré dans un circuit purement résistif avec le mélange le plus facilement inflammable de vapeur d'éther et d'oxygène	799
Figure G.5 – Tension maximale admissible U_{ZC} en fonction de la capacité C_{\max} mesurée dans un circuit capacitif avec le mélange le plus facilement inflammable de vapeur d'éther et d'oxygène	800
Figure G.6 – Courant maximal admissible I_{ZL} en fonction de l'inductance L_{max} mesurée dans un circuit inductif avec le mélange le plus facilement inflammable de vapeur d'éther et d'oxygène	800
Figure G.7 – Appareillage d'essai	802
Figure H.1 – Exemples de structures SEMP/ SSEP	
Figure H.2 – Modèle de CYCLE DE DEVELOPPEMENT DE SEMP	
Figure H.3 – Exigences de documentation de SEMP de l'Article 14 et de l'ISO 14971:2000 Non utilisée	809
Figure H.4 – Exemple de paramètres potentiels dont la spécification peut être exigée pour le COUPLAGE DE RESEAUX/DONNEES un RESEAU INFORMATIQUE	816
Figure I.1 – Exemple de construction de SOCLE DE PRISES MULTIPLES (SPM) (accessible uniquement à l'aide d'un outil)	821
Figure I.2 – Exemples d'application de SOCLES DE PRISES MULTIPLES (SPM)	822
Figure J.1 – Isolation, exemple 1	823
Figure J.2 – Isolation, exemple 2	823
Figure J.3 – Isolation, exemple 3	823
Figure J.4 – Isolation, exemple 4	824
Figure J.5 – Isolation, exemple 5	824
Figure J.6 – Isolation, exemple 6	825
Figure J.7 – Isolation, exemple 7	825
Figure K.1 – APPAREIL EM avec ENVELOPPE en matière isolante	826
Figure K.2 – Appareil em avec partie appliquee de type f	826
Figure K.3 – Appareil em avec une partie appliquee et une partie e/s de signal	827
Figure K.4 – Appareil em avec une connexion patient d'une partie appliquee de type B qui n'est pas protegee par mise a la terre	827
Figure K.5 – Appareil em avec une connexion patient d'une partie appliquee de type be qui n'est pas protegee par mise a la terre	828
Tableau 1 – Unités n'appartenant pas au système SI qui peuvent être utilisées sur les APPAREILS EM	480
Tableau 2 – Couleurs des voyants lumineux et leur signification pour les APPAREILS EM	483
Tableau 3 – * Valeurs admissibles des COURANTS DE FUITE PATIENT et des COURANTS AUXILIAIRES PATIENT EN CONDITION NORMALE ET EN CONDITION DE PREMIER DEFAUT	512
Tableau 4 – * Valeurs admissibles des COURANTS DE FUITE PATIENT dans les conditions d'essais particulières identifiées en 8.7.4.7	513
Tableau 5 – Légendes des symboles pour les Figures 9 à 11 et 13 à 20, Figure A.15,	
Annexes E et F	527

- 419 -

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV

© IEC 2012	
Tableau 6 – Tensions d'essai pour l'isolation solide formant un MOYEN DE PROTECTION	535
Tableau 7 – Tensions d'essai pour les MOYENS DE PROTECTION DE L'OPERATEUR	536
Tableau 8 – Facteurs de multiplication pour les distances dans l'air pour des altitudes jusqu'à 5 000 m	539
Tableau 9 – Classification des groupes de matériaux	540
Tableau 10 – Tension transitoire reseau	541
Tableau 11 - Lignes de fuite et distances dans l'air minimales entre parties de	
polarité opposée de la PARTIE RELIEE AU RESEAU Non utilisé	543
Tableau 12 – LIGNES DE FUITE et DISTANCES DANS L'AIR minimales assurant des MOYENS DE PROTECTION DU PATIENT	544
Tableau 13 – DISTANCES DANS L'AIR minimales assurant un MOYEN DE PROTECTION à L'OPERATEUR vis à vis de la PARTIE RELIEE AU RESEAU	545
Tableau 14 – DISTANCES DANS L'AIR complémentaires pour l'isolation dans les PARTIES RELIEES AU RESEAU avec des TENSIONS DE SERVICE CRETE dépassant la valeur de crête de la TENSION RESEAU NOMINALE a	546
Tableau 15 – Distances dans L'air minimales pour moyens de protection de L'operateur dans des circuits secondaires	547
Tableau 16 – Lignes de fuite minimales assurant un MOYEN de PROTECTION de L'OPERATEUR ^a	548
Tableau 17 – Section NOMINALE des conducteurs d'un CABLE D'ALIMENTATION	559
Tableau 18 – Essais des dispositifs d'arrêt de traction	560
Tableau 19 – Dangers Mecaniques couverts par le présent article	564
Tableau 20 – Espaces acceptables ^a	566
Tableau 21 – Détermination du FACTEUR DE SECURITE EN TRACTION	583
Tableau 22 – Températures maximales admissibles des parties	591
Tableau 23 – Températures maximales admissibles pour les parties des APPAREILS EM qui sont susceptibles d'être touchées	592
Tableau 24 – Températures maximales admissibles pour le contact de la peau avec des PARTIES APPLIQUEES des APPAREILS EM	592
Tableau 25 – Perforation acceptable du fond d'une ENVELOPPE	601
Tableau 26 – * Limites de température des enroulements de moteurs	612
Tableau 27 – Température maximale stabilisée d'un enroulement moteur	614
Tableau 28 – Matrice d'essai de résistance mécanique	622
Tableau 29 – Hauteur de chute	624
Tableau 30 – Couples d'essai pour les commandes par rotation	630
Tableau 31 – Températures maximales admissibles des enroulements des transformateurs dans des conditions de surcharge et de court-circuit à une température ambiante de 25 °C (± 5 °C)	633
Tableau 32 – Courant d'essai pour les transformateurs	
Tableau 33 – Conditions d'essai pour l'essai des butées d'extrémité pour dépassement de course	
Tableau A.1 – Valeurs de la DISTANCE DANS L'AIR et de la LIGNE DE FUITE tirées du Tableau 7 de l'IEC 61010-1:2001 et du Tableau 12	
Tableau A.2 – LIGNES DE FUITE pour éviter les défaillances dues au cheminement de l'IEC 60664-1	
Tableau A.3 – Conditions de l'essai d'instabilité	
Tableau A 4 – Durée d'exposition admissible pour le niveau d'accélération	726

- 420 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV ⊚ IEC 2012

Tableau A.5 – Conseils sur les températures de surface pour les APPAREILS EM qui génèrent des températures basses (fraîches) pour des besoins thérapeutiques ou dans le cadre de leur fonctionnement	737
Tableau C.1 – Marquage à l'extérieur des APPAREILS EM, des SYSTEMES EM ou de leurs parties	769
Tableau C.2 – Marquage à l'intérieur des APPAREILS EM, des SYSTEMES EM ou de leurs parties	770
Tableau C.3 – Marquage des commandes et des instruments	770
Tableau C.4 – DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT, généralités	771
Tableau C.5 – DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT, instructions d'utilisation	772
Tableau D.1 – Symboles généraux	774
Tableau D.2 – Signes de sécurité	779
Tableau D.3 – Codes généraux	781
Tableau G.1 – Etanchéité aux gaz des entrées de câbles	796
Tableau H.1 – Classification de COUPLAGE DE RESEAUX / DONNEES Non utilisé	814
Tableau I.1 – Exemples de SYSTEMES EM pour illustration	819
Tableau L.1 – Diamètre du mandrin	830
Tableau L.2 – Température du four	830
Tableau M.1 – Réduction du degré de pollution de l'environnement interne grâce à l'utilisation d'une protection supplémentaire	832

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 421 - © IEC 2012

COMMISSION ÉLECTROTECHNIQUE INTERNATIONALE

APPAREILS ÉLECTROMÉDICAUX -

Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles

AVANT-PROPOS

- 1) La Commission Electrotechnique Internationale (IEC) est une organisation mondiale de normalisation composée de l'ensemble des comités électrotechniques nationaux (Comités nationaux de l'IEC). L'IEC 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, l'IEC 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 l'IEC"). 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 l'IEC, participent également aux travaux. L'IEC 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 l'IEC concernant les questions techniques représentent, dans la mesure du possible, un accord international sur les sujets étudiés, étant donné que les Comités nationaux de l'IEC intéressés sont représentés dans chaque comité d'études.
- 3) Les Publications de l'IEC se présentent sous la forme de recommandations internationales et sont agréées comme telles par les Comités nationaux de l'IEC. Tous les efforts raisonnables sont entrepris afin que l'IEC s'assure de l'exactitude du contenu technique de ses publications ; l'IEC 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 l'IEC s'engagent, dans toute la mesure possible, à appliquer de façon transparente les Publications de l'IEC dans leurs publications nationales et régionales. Toutes divergences entre toutes Publications de l'IEC et toutes publications nationales ou régionales correspondantes doivent être indiquées en termes clairs dans ces dernières.
- 5) L'IEC 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 l'IEC, 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 l'IEC, 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 l'IEC ou de toute autre Publication de l'IEC, 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 l'IEC peuvent faire l'objet de droits de propriété intellectuelle ou de droits analogues. L'IEC ne saurait être tenue pour responsable de ne pas avoir identifié de tels droits de propriété et de ne pas avoir signalé leur existence.

Cette version consolidée de la Norme IEC officielle et de son amendement a été préparée pour la commodité de l'utilisateur.

L'IEC 60601-1 édition 3.1 contient la troisième édition (2005-12) [documents 62A/505A/FDIS et 62A/512/RVD] et son amendement 1 (2012-07) [documents 62A/805/FDIS et 62A/820/RVD].

Cette version consolidée inclut le contenu des corrigenda 1 (2006-12), 2 (2007-12) et 3 (2022-12). Elle inclut également le corrigendum à l'Amendement 1 (2014-07), les Feuilles d'interprétation 1 (2008-04), 2 (2009-01) et 3 (2013-05) ainsi que la Feuille d'interprétation à l'Amendement 1 (2021-03) (en anglais uniquement).

Dans cette version Redline, une ligne verticale dans la marge indique où le contenu technique est modifié par l'amendement 1. Les ajouts sont en vert, les suppressions sont en rouge, barrées. Une version Finale avec toutes les modifications acceptées est disponible dans cette publication.

- 422 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV © IEC 2012

La Norme internationale IEC 60601-1 a été établie par le sous-comité 62A: Aspects généraux des équipements électriques utilisés en pratique médicale, du comité d'études 62 de l'IEC: Equipements électriques dans la pratique médicale.

Cette troisième édition annule et remplace la deuxième édition publiée en 1988, son Amendement 1 (1991) et son Amendement 2 (1995), la deuxième édition de l'IEC 60601-1-1 publiée en 2000 et la première édition de l'IEC 60601-1-4 publiée en 1996 ainsi que son Amendement 1 (1999). Cette édition constitue une révision technique. Des modifications importantes de structure ont été apportées à la présente édition. L'alignement des exigences électriques sur celles applicables aux matériels de traitement de l'information couverts par l'IEC 60950-1 a été poursuivi et il a été ajouté l'exigence d'inclure un PROCESSUS de GESTION DES RISQUES. Se reporter à l'Article Annexe A.3 pour une description développée de cette révision.

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

Dans la présente norme, les caractères suivants sont employés:

- Exigences et définitions: caractères romains
- Modalités d'essais : caractères italiques
- Les 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 utilises dans la presente norme qui sont definis a l'article 3 et egalement indiques dans l'index: 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, 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 G des Directives ISO/IEC, 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, 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 A.

This is a preview - click here to buy the full publication

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 423 - © IEC 2012

Le comité a décidé que le contenu de la publication de base et de son amendement ne sera pas modifié avant la date de stabilité indiquée sur le site web de l'IEC 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.

NOTE L'attention des Comités Nationaux est attirée sur le fait que les fabricants d'appareils et les organismes d'essai peuvent avoir besoin d'une période transitoire après la publication d'une nouvelle publication IEC ou ISO, ou d'une publication amendée ou révisée, pour fabriquer des produits conformes aux nouvelles exigences et pour adapter leurs équipements aux nouveaux essais ou aux essais révisés. Le comité recommande que le contenu de cette publication soit entériné au niveau national au plus tôt 3 ans après la date de publication.

IMPORTANT – Le logo "colour inside" qui se trouve sur la page de couverture de cette publication indique qu'elle contient des couleurs qui sont considérées comme utiles à une bonne compréhension de son contenu. Les utilisateurs devraient, par conséquent, imprimer cette publication en utilisant une imprimante couleur.

– 424 –

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV

© IEC 2012

INTRODUCTION

En 1976, le sous-comité 62A a publié la première édition de l'IEC/TR 60513, *Aspects fondamentaux des normes de sécurité pour les appareils électromédicaux*. La première édition de l'IEC/TR 60513 a servi de base à l'établissement:

- de la première édition de l'IEC 60601-1 (la norme de SECURITE CHAPEAU pour les APPAREILS ELECTROMEDICAUX);
- de la série IEC 60601-1-xx des normes collatérales pour les APPAREILS ELECTROMEDICAUX ;
- de la série IEC 60601-2-xx des normes particulières pour les différents types D'APPAREILS ELECTROMEDICAUX, et
- de la série IEC 60601-3-xx des normes de performances pour les différents types D'APPAREILS ELECTROMEDICAUX.

Consciente qu'il était nécessaire et urgent d'avoir une norme traitant des appareils utilisés dans la pratique médicale, la majorité des comités nationaux a émis, en 1977, un vote favorable pour la première édition de l'IEC 60601-1, issue d'un projet qui, à l'époque, représentait une première approche de ce problème. L'étendue du domaine d'application, la complexité des appareils concernés, la spécificité de certaines mesures de protection et des essais de vérification correspondants avaient exigé des années d'effort pour aboutir à cette première norme dont on peut à présent affirmer qu'elle a servi de référence universelle depuis sa publication.

L'application fréquente de la première édition a cependant montré que des améliorations étaient possibles. Ces améliorations étaient d'autant plus souhaitables que cette norme a connu un large succès depuis sa publication.

Le travail de révision qui a été entrepris et poursuivi avec soin pendant des années a donné lieu à la deuxième édition en 1988. Cette édition comporte toutes les améliorations qu'il était raisonnable d'envisager à l'époque. D'autres développements ont fait l'objet d'études de manière suivie. La deuxième édition a été modifiée en 1991 puis une nouvelle fois en 1995.

A l'origine, l'approche de l'IEC consistait à établir séparément des normes de "SECURITE DE BASE" et des normes de "PERFORMANCES ESSENTIELLES" pour les APPAREILS ELECTROMEDICAUX. Cela s'inscrivait naturellement dans l'approche historique qui prévalait au niveau national et international pour d'autres normes sur les appareils électriques (par exemple celles pour les appareils électrodomestiques), à savoir que la SECURITE DE BASE obéissait à des normes obligatoires mais que les autres spécifications de "performances" obéissaient aux demandes du marché. Dans ce contexte, il a été dit que "L'aptitude d'une bouilloire électrique à faire bouillir de l'eau est sans importance pour son utilisation en toute sécurité!"

Il est maintenant reconnu que cela ne correspond pas à la situation de nombreux éléments constituant les APPAREILS ELECTROMEDICAUX, et les ORGANISMES RESPONSABLES doivent se référer à des normes pour assurer à la fois les PERFORMANCES ESSENTIELLES et la SECURITE DE BASE. Parmi ces domaines, il y a la précision avec laquelle l'appareil contrôle la délivrance d'énergie ou de substances thérapeutiques à un PATIENT ou traite et affiche les données physiologiques qui influeront sur le suivi du patient.

Reconnaître cela signifie qu'il est d'une certaine façon inapproprié de séparer la "SECURITE DE BASE" et les "performances" lorsqu'on s'intéresse aux DANGERS qui résultent d'une conception inadéquate des APPAREILS ELECTROMEDICAUX. De nombreuses normes particulières de la série IEC 60601-2-xx traitent d'un ensemble d'exigences de PERFORMANCES ESSENTIELLES qui ne peuvent pas être directement évaluées par L'ORGANISME RESPONSABLE si celui-ci n'applique pas de telles normes. (Cependant, la série actuelle IEC 60601 comprend moins d'exigences de PERFORMANCES ESSENTIELLES que de SECURITE DE BASE).

Dans la perspective d'une troisième édition de l'IEC 60601-1, le sous-comité 62A de l'IEC avait établi, en 1994, une deuxième édition de l'IEC/TR 60513 [12] 1). Il était prévu que la deuxième édition de l'IEC/TR 60513 de l'IEC donnerait des lignes directrices pour

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

This is a preview - click here to buy the full publication

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 425 - © IEC 2012

l'établissement de la présente édition de l'IEC 60601-1 et pour l'évolution ultérieure des séries IEC 60601-1-xx et IEC 60601-2-xx.

Pour assurer la cohérence entre les normes internationales, pour répondre aux attentes actuelles des milieux médicaux et pour s'aligner sur les évolutions dans la série IEC 60601-2-xx, la deuxième édition de l'IEC/TR 60513 inclut deux principes majeurs nouveaux:

- la première modification concerne le concept de "SECURITE" qui a été étendu à partir des aspects de SECURITE DE BASE dans la première et dans la deuxième édition de l'IEC 60601-1 pour inclure les aspects de PERFORMANCES ESSENTIELLES (par exemple la précision des appareils de surveillance physiologique). L'application de ce principe conduit à la modification du titre de "Appareils électromédicaux Partie 1: Règles générales de sécurité" dans la deuxième édition en "Appareils électromédicaux Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles",
- la deuxième modification concerne la spécification d'exigences minimales de sécurité, prévoyant l'évaluation de l'adéquation du PROCESSUS de conception lorsque celle-ci constitue la seule méthode pratique d'évaluation de la sécurité de certaines technologies comme les systèmes électroniques programmables. L'application de ce principe est un des facteurs qui conduit à l'introduction d'une exigence générale d'application d'un PROCESSUS de GESTION DES RISQUES. Parallèlement à la préparation de cette troisième édition de l'IEC 60601-1, un projet conjoint avec le TC 210 de l'ISO a donné lieu à la publication d'une norme générale pour la GESTION DES RISQUES des appareils médicaux. La conformité avec la présente édition de l'IEC 60601-1-exige que le FABRICANT possède un PROCESSUS D'ANALYSE DES RISQUES conforme à l'ISO 14971 en vigueur nécessite que le FABRICANT mette en place un PROCESSUS de GESTION DES RISQUES qui soit conforme aux parties de l'ISO 14971 (voir 4.2).

La présente norme contient les exigences concernant la SECURITE DE BASE et les PERFORMANCES ESSENTIELLES qui sont généralement applicables aux APPAREILS ELECTROMEDICAUX. Pour certains types D'APPAREIL ELECTROMEDICAUX, ces exigences sont soit complétées soit modifiées par des exigences spécifiques données dans une norme collatérale ou une norme particulière. Lorsqu'il existe une norme particulière, il est recommandé de ne pas utiliser la présente norme générale seule.

L'Amendement 1 à la présente norme est destiné à traiter:

- les sujets identifiés par les Comités Nationaux et d'autres parties prenantes depuis la publication de l'IEC 60601-1:2005;
- la manière dont la GESTION DES RISQUES a été introduite dans l'IEC 60601-1:2005; et
- la manière dont le concept de PERFORMANCE ESSENTIELLE est utilisé dans la IEC 60601-1:2005.

- 426 -

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV

© IEC 2012

INTRODUCTION À L'AMENDEMENT

La troisième édition de l'IEC 60601-1 a été publiée en 2005. À la date de la publication, l'on trouvait 94 commentaires des Comités nationaux sur le 2ème CDV et le FDIS qui furent différés à un amendement ou une révision futur(e). Chacun de leurs commentaires différés a été saisi dans une fiche spéciale par le secrétariat du SC 62A. Au moment de la réunion d'Auckland en avril 2008, les Sous-comités avaient développé deux fiches d'interprétation et le secrétariat du SC 62A avait reçu 15 commentaires supplémentaires des Comités nationaux et d'autres parties prenantes.

À la réunion d'Auckland, l'IEC/CE 62 a approuvé un projet de développement du 1er amendement à l'IEC 60601-1:2005 basé sur les sujets en cours à ce moment. Le CE a approuvé le développement du 1er amendement en vue de traiter les problèmes en cours, comprenant sans limitation:

- ceux qui sont énumérés dans le 62A/593/DC et le 62A/602/INF;
- la manière dont la gestion des risques a été introduite dans l'IEC 60601-1:2005; et
- la manière dont le concept de performances essentielles est utilisé dans l'IEC 60601-1:2005.

Depuis la réunion d'Auckland, le secrétariat a reçu 73 commentaires supplémentaires des Comités nationaux ou d'autres parties prenantes, pour un total de 182 fiches. Le présent amendement est destiné à traiter ces sujets.

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 427 - © IEC 2012

APPAREILS ÉLECTROMÉDICAUX -

Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles

1 Domaine d'application, objet et normes connexes

1.1 * Domaine d'application

La présente Norme internationale s'applique à la SECURITE DE BASE et aux PERFORMANCES ESSENTIELLES des APPAREILS ELECTROMEDICAUX et des SYSTEMES ELECTROMEDICAUX, désignés ci-après sous le terme APPAREILS EM et SYSTEMES EM.

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

Les DANGERS inhérents à la fonction physiologique prévue de L'APPAREIL EM ou des SYSTEMES 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 8.4.1.

NOTE 1 Voir aussi 4.2.

La présente norme peut également être appliquée aux appareils utilisés pour l'atténuation d'une maladie, la compensation ou l'atténuation d'une blessure ou d'une incapacité.

Les appareils de diagnostic in vitro qui n'entrent pas dans la définition des APPAREILS EM sont couverts par la série IEC 61010 ². La présente norme ne s'applique pas aux parties implantables des dispositifs médicaux implantables actifs couverts par l'ISO 14708-1-³.

La série de normes IEC 60601 ne s'applique pas aux:

- appareils de diagnostic in vitro qui n'entrent pas dans la définition des APPAREILS EM, qui sont couverts par la série IEC 61010 [61];
- pièces implantables de dispositifs médicaux implantables actifs couverts par la série ISO 14708 [69]; ou
- systèmes de distribution de gaz médicaux couverts par l'ISO 7396-1 [68].

NOTE 2 L'ISO 7396-1 applique l'exigence de l'IEC 60601-1-8 à certains signaux de surveillance et d'alarme.

1.2 Objet

La présente Norme est destinée à spécifier des exigences générales et à servir de base pour les normes particulières.

²⁾ IEC 61010 (toutes les parties), Règles de sécurité pour appareils électriques de mesurage, de régulation et de laboratoire

³⁾ ISO 14708-1, Implants chirurgicaux – Dispositifs médicaux implantables actifs – Partie 1 : Exigences générales pour la sécurité, le marquage et pour les informations à fournir par le fabricant

- 428 -

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV

© IEC 2012

1.3 * Normes collatérales

Dans la série IEC 60601, les normes collatérales spécifient des exigences générales pour la SECURITE DE BASE et pour les PERFORMANCES ESSENTIELLES applicables à:

- un sous-groupe d'APPAREILS EM (par exemple appareils de radiologie);
- une caractéristique spécifique à tous les APPAREILS EM qui n'est pas complètement traitée dans la présente norme.

Les normes collatérales applicables prennent une valeur normative à la date de leur publication et elles doivent s'appliquer avec la présente norme.

NOTE 1 Lors de l'évaluation de la conformité à l'IEC 60601-1, il est admissible d'évaluer de manière indépendante la conformité aux normes collatérales.

NOTE 2 Lorsqu'il déclare qu'un appareil est conforme à l'IEC 60601-1, il convient que le déclarant donne spécifiquement la liste des normes collatérales qui ont été appliquées. Cela permet à toute personne lisant la déclaration de connaître quelles normes collatérales ont fait partie de l'évaluation.

NOTE 3 Les membres de l'IEC tiennent à jour le registre des Normes internationales en vigueur. Il convient que les utilisateurs de la présente norme consultent ce registre pour déterminer quelles normes collatérales ont été publiées. Les normes collatérales de la famille IEC 60601 sont numérotées IEC 60601-1-xx. L'IEC tient à jour un fichier des Normes Internationales en vigueur. Il convient que les utilisateurs de la présente norme consultent ce fichier sur le site "http://webstore.iec.ch" pour déterminer quelles normes collatérales ont été publiées.

Si une norme collatérale s'applique à des APPAREILS EM pour lesquels il existe une norme particulière, cette norme particulière prévaut sur la norme collatérale.

1.4 * Normes particulières

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

NOTE Les membres de l'IEC et de l'ISO possèdent le registre des Normes internationales en vigueur. Il convient que les utilisateurs de la présente norme consultent ces registres pour déterminer quelles normes spécifiques ont été publiées. Les normes particulières de la famille IEC 60601, développées par les comités IEC, sont numérotées IEC 60601-2-xx. De plus, les normes particulières développées par des projets conjoints entre l'ISO et l'IEC peuvent être numérotées, soit IEC 80601-2-xx, soit ISO 80601-2-xx, selon le comité qui a géré le projet. L'IEC et l'ISO tiennent à jour des fichiers des Normes Internationales en vigueur. Il convient que les utilisateurs de la présente norme consultent ces fichiers sur les sites "http://webstore.iec.ch" et "http://www.iso.org/iso/store.htm" pour déterminer quelles normes particulières ont été publiées.

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

2 * Références normatives

Les documents de référence suivants sont indispensables pour l'application du présent document. Pour les références datées, seule l'édition citée s'applique. Pour les références non datées, la dernière édition du document de référence s'applique (y compris les éventuels amendements).

ATTENTION: Les normes collatérales complémentaires de la série des IEC 60601, qui sont émises après la publication de la présente norme, deviennent normatives à la date de leur publication et doivent être considérées comme incluses dans les références normatives indiquées ci- après. Voir 1.3.

NOTE Une liste de références informatives est donnée dans la Bibliographie.

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 429 - © IEC 2012

IEC 60065:2001, Appareils audio, vidéo et appareils électroniques analogues – Exigences de sécurité 4)

Amendement 1:2005 Amendement 2:2010

IEC 60068-2-2:1974 2007, Essais d'environnement – Deuxième partie: Partie 2-2: Essais –

Essais B: Chaleur sèche Amendement 1 (1993) Amendement 2 (1994)

IEC 60079-0, Matériel électrique pour atmosphères explosives gazeuses – Partie 0: Règles générales

IEC 60079-2, Matériel électrique pour atmosphères explosives gazeuses — Partie 2: Enveloppes à surpression interne "p"

IEC 60079-5, Matériel électrique pour atmosphères explosives gazeuses – Partie 5: Remplissage pulvérulent "q"

IEC 60079-6, Matériel électrique pour atmosphères explosives gazeuses – Partie 6: Immersion dans l'huile "o"

IEC 60083, Prises de courant pour usages domestiques et analogues normalisées par les pays membres de l'IEC

IEC 60085, Isolation électrique – Classification thermique

IEC 60086-4, Piles électriques – Partie 4: Sécurité des piles au lithium

IEC 60112, Méthode de détermination des indices de résistance et de tenue au cheminement des matériaux isolants solides

IEC 60127-1, Coupe-circuit miniatures – Première partie: Définitions pour coupe-circuit miniatures et prescriptions générales pour éléments de remplacement miniatures

IEC 60227-1:1993 2007, Conducteurs et câbles isolés au polychlorure de vinyle, de tension nominale au plus égale à 450/750 V – Partie 1: Prescriptions Exigences générales 4mendement 1 (1995)

Amendement 2 (1998)

IEC 60245-1:2003, Conducteurs et câbles isolés au caoutchouc – Tension assignée au plus égale à 450/750 V – Partie 1: Exigences générales ⁶ Amendement 1:2007

IEC 60252-1, Condensateurs des moteurs à courant alternatif – Partie 1: Généralités – Caractéristiques fonctionnelles, essais et valeurs assignées – Règles de sécurité – Guide d'installation et d'utilisation

IEC 60320-1, Connecteurs pour usages domestiques et usages généraux analogues – Partie 1: Prescriptions générales

⁴ Il existe une édition consolidée 7.2 comprenant l'IEC 60065:2001 et son Amendement 1 (2005) et son Amendement 2 (2010).

⁵⁾ Il existe une édition consolidée 2.2 comprenant l'IEC 60227-1:1993, son Amendement 1 (1995) et son Amendement 2 (1998).

⁶ Il existe une édition consolidée 4.1 comprenant l'IEC 60245-1:2003 et son Amendement 1 (2007).

- 430 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV

© IEC 2012

IEC 60335-1:2001 2010, Appareils électrodomestiques et analogues – Sécurité – Partie 1: Prescriptions Exigences générales

IEC 60364-4-41, Installations électriques des bâtiments – Partie 4-41: Protection pour assurer la sécurité – Protection contre les chocs électriques

IEC 60384-14:2005, Fixed capacitors for use in electronic equipment – Part 14: Sectional specification: Fixed capacitors for electromagnetic interference suppression and connection to the supply mains

IEC 60417-DB:2002, Symboles graphiques utilisables sur le matériel—7 Disponible à http://www.graphical-symbols.info/equipment

IEC 60445, Principes fondamentaux et de sécurité pour les interfaces homme-machines, le marquage et l'identification – Identification des bornes de matériels et des extrémités de certains conducteurs désignés et règles générales pour un système alphanumérique

IEC 60447, Principes fondamentaux et de sécurité pour l'interface homme-machine, le marquage et l'identification – Principes de manœuvre

IEC 60529:1989, Degrés de protection procurés par les enveloppes (code $IP)^{(8)}$) Amendement 1 (1999)

IEC 60601-1-2, Appareils électromédicaux – Partie 1-2: Règles générales de sécurité – Norme Collatérale: Compatibilité électromagnétique – Prescriptions et essais

IEC 60601-1-3, Appareils électromédicaux – Partie 1-3: Règles générales de sécurité – 3. Norme Collatérale: Règles générales pour la radioprotection dans les équipements à rayonnement X de diagnostic Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles: Norme collatérale: Radioprotection dans les appareils à rayonnement X de diagnostic

IEC 60601-1-6, Appareils électromédicaux — Partie 1-6: Règles générales de sécurité — Norme collatérale: Aptitude à l'utilisation

IEC 60601-1-8, Appareils électromédicaux — Partie 1-8: Règles générales de sécurité — Norme collatérale: Règles générales, essais et guides pour les systèmes d'alarme dans l'équipement électromédical et les systèmes électromédicaux

IEC 60664-1:1992 2007, Coordination de l'isolement des matériels dans les systèmes (réseaux) à basse tension - Partie 1: Principes, prescriptions et essais-⁹⁾

Amendement 1 (2000)

Amendement 2 (2002)

IEC 60695-11-10, Essais relatifs aux risques du feu – Partie 11-10: Flammes d'essai – Méthodes d'essai horizontale et verticale à la flamme de 50 W

IEC 60730-1:1999 2010, Dispositifs de commande électrique automatiques à usage domestique et analogue – Partie 1: Règles Exigences générales-10) Amendement 1 (2003)

^{7) &}quot;DB" se réfère à la base de données en ligne conjointe de l'IEC et de l'ISO.

⁸⁾ Il existe une édition consolidée 2.1 comprenant l'IEC 60529:1989 et son Amendement 1 (1999).

⁹⁾ Il existe une édition consolidée 1.2 comprenant l'IEC 60664-1:1992, son Amendement 1 (2000) et son Amendement 2 (2002).

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 431 - © IEC 2012

IEC 60825-1:1993 2007, Sécurité des appareils à laser – Partie 1: Classification des matériels, prescriptions et guide de l'utilisateur et exigences-11)

Amendement 1 (1997) Amendement 2 (2001)

IEC 60851-3:1996 2009, Fils de bobinage – Méthodes d'essai – Partie 3: Propriétés mécaniques-12)

Amendement 1 (1997) Amendement 2 (2003)

IEC 60851-5:1996 2008, Fils de bobinage – Méthodes d'essai – Partie 5: Propriétés électriques-13)

Amendement 1 (1997) Amendement 2 (2004)

IEC 60851-6:1996, Fils de bobinage – Méthodes d'essai – Partie 6: Propriétés thermiques Amendement 1 (1997)

IEC 60878:2003, Symboles graphiques des équipements électriques en pratique médicale

IEC 60884-1, Prises de courant pour usages domestiques et analogues – Partie 1: Règles générales

IEC 60950-1:2001, Matériels de traitement de l'information – Sécurité – Partie 1: Prescriptions générales

IEC 61058-1:2000, Interrupteurs pour appareils – Partie 1: Règles générales ¹⁴⁾ Amendement 1:2001 Amendement 2:2007

IEC 61558-1:1997, Sécurité des transformateurs, blocs d'alimentation et analogues – Partie 1: Règles générales et essais 15)
Amendement 1(1998)

IEC 61558-2-1, Sécurité des transformateurs, blocs d'alimentation et analogues – Partie 2: Règles particulières pour les transformateurs d'isolement à enroulement séparés pour usage général

IEC 61672-1, Electroacoustique - Sonomètres - Partie 1: Spécifications

IEC 61672-2, Electroacoustique - Sonomètres - Partie 2: Essais d'évaluation d'un modèle

IEC 61965, Sécurité mécanique des tubes cathodiques

¹⁰⁾ Il existe une édition consolidée 3.1 comprenant l'IEC 60730-1:1999 et son Amendement 1 (2003).

¹¹⁾ II existe une édition consolidée 1.2 comprenant l'IEC 60825-1:1993, son Amendement 1 (1997) et son Amendement 2 (2001).

¹²⁾ II existe une édition consolidée 2.1 comprenant l'IEC 60851-3:1996, son Amendement 1 (1997) et son Amendement 2 (2003).

¹³⁾ Il existe une édition consolidée 3.1 comprenant l'IEC 60851-5:1996, son Amendement 1 (1997) et son Amendement 2 (2004).

¹⁴⁾ Il existe une édition consolidée 3.1 3.2 comprenant l'IEC 61058-1:2000, son Amendement 1 (2001) et son Amendement 2 (2007).

¹⁵⁾ Il existe une édition consolidée 1.1 comprenant l'IEC 61558-1:1997 et son Amendement 1 (1998).

- 432 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV

IEC 62133, Accumulateurs alcalins et autres accumulateurs à électrolyte non acide – Exigences de sécurité pour les accumulateurs portables étanches, et pour les batteries qui en sont constituées, destinés à l'utilisation dans les applications portables

IEC 62304:2006, Logiciels de dispositifs médicaux – Processus du cycle de vie du logiciel

ISO 31 (toutes les parties), Grandeurs et unités

ISO 780, Emballages – Marquages graphiques relatifs à la manutention des marchandises

ISO 1000, Unités SI et recommandations pour l'emploi de leurs multiples et de certaines autres unités

ISO 1853, Caoutchoucs vulcanisés ou thermoplastiques conducteurs et dissipants – Mesurage de la résistivité

ISO 2878, Caoutchouc vulcanisé – Produits antistatiques et conducteurs – Détermination de la résistance électrique

ISO 2882 ¹⁶⁾, Caoutchouc vulcanisé – Produits antiélectrostatiques et conducteurs à usage médico-hospitalier – Limites pour la résistance électrique

ISO 3746, Acoustique – Détermination des niveaux de puissance acoustique émis par les sources de bruit à partir de la pression acoustique – Méthode de contrôle employant une surface de mesure enveloppante au-dessus d'un plan réfléchissant

ISO 3864-1:2002, Symboles graphiques – Couleurs de sécurité et signaux de sécurité – Partie 1: Principes de conception pour les signaux de sécurité sur les lieux de travail et dans les lieux publics

ISO 5349-1, Vibrations mécaniques – Mesurage et évaluation de l'exposition des individus aux vibrations transmises par la main – Partie 1: Exigences générales

ISO 7000-DB:2004 ¹⁷⁾, Symboles graphiques utilisables sur le matériel – Index et tableau synoptique

ISO 7010:2003 2011, Symboles graphiques – Couleurs de sécurité et signaux de sécurité – Signaux de sécurité-utilisés sur les lieux de travail et dans les lieux publics enregistrés

ISO 9614-1, Acoustique – Détermination par intensimétrie des niveaux de puissance acoustique émis par les sources de bruit – Partie 1: Mesurages par points

ISO 10993 (toutes les parties), Evaluation biologique des dispositifs médicaux

ISO 11134, Stérilisation des produits de santé – Prescriptions pour la validation et le contrôle de routine – Stérilisation industrielle à la vapeur d'eau (disponible en anglais seulement)

ISO 11135, Dispositifs médicaux – Validation et contrôle de routine de la stérilisation à l'oxyde d'éthylène

¹⁶⁾ L'ISO 2882 a été annulée le 1er février 2005 et aucune norme de remplacement n'a été identifiée.

^{17) &}quot;DB" se réfère à la base de données en ligne conjointe de l'IEC et de l'ISO.

This is a preview - click here to buy the full publication

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 433 - © IEC 2012

ISO 11135-1:2007, Stérilisation des produits de santé — Oxyde d'éthylène — Partie 1: Exigences de développement, de validation et de contrôle de routine d'un processus de stérilisation pour des dispositifs médicaux

ISO 11137, Stérilisation des produits médicaux - Prescriptions pour la validation et le contrôle de routine - Stérilisation par irradiation

ISO 11137-1:2006, Stérilisation des produits de santé – Irradiation – Partie 1: Exigences relatives à la mise au point, à la validation et au contrôle de routine d'un procédé de stérilisation pour les dispositifs médicaux

ISO 13852, Sécurité des machines – Distances de sécurité pour empêcher l'atteinte des zones dangereuses par les membres supérieurs

ISO 13857:2008, Sécurité des machines – Distances de sécurité empêchant les membres supérieurs et inférieurs d'atteindre les zones dangereuses

ISO 14971:2000 2007, Dispositifs médicaux – Application de la gestion des risques aux dispositifs médicaux

ISO 15223, Dispositifs médicaux - Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux (disponible en anglais seulement)

ISO 15223-1:2012, Dispositifs médicaux – Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux – Partie 1: Exigences générales

ISO 17665-1:2006, Stérilisation des produits de santé – Chaleur humide – Partie 1: Exigences pour le développement, la validation et le contrôle de routine d'un processus de stérilisation des dispositifs médicaux

ISO 23529, Caoutchouc – Procédures générales pour la préparation et le conditionnement des éprouvettes pour les méthodes d'essais physiques (disponible en anglais seulement)

ISO 80000-1:2009, Grandeurs et unités – Partie 1: Généralités



IEC 60601-1

Edition 3.1 2012-08 CONSOLIDATED VERSION

FINAL VERSION

VERSION FINALE



Medical electrical equipment -

Part 1: General requirements for basic safety and essential performance

Appareils électromédicaux -

Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles



Publication IEC 60601-1 (Third edition - 2005) I-SH 01

MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT – Part 1: General requirements for basic safety and essential performance

INTERPRETATION SHEET 1

This interpretation sheet has been prepared by SC 62A: Common aspects of electrical equipment used in medical practice

The text of this interpretation sheet is based on the following documents:

ISH	Report on voting
62A/599/ISH	62A/613/RVD

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

Subclause 1.1

This subclause is clarified by the following:

IEC 60601-1 does not apply to medical gas pipeline systems covered by ISO 7396-1, *Medical gas pipeline systems* — *Part 1: Pipeline systems for compressed medical gases and vacuum.*

NOTE Subclause 6.3 of ISO 7396-1 applies the requirement of IEC 60601-1-8 to certain monitoring and alarm signals.

This clarification will remain valid until a new version of IEC 60601-1 is published.

_ 1 _

Publication IEC 60601-1 (Third edition – 2005) I-SH 02

MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT -

Part 1: General requirements for basic safety and essential performance

INTERPRETATION SHEET 2

This interpretation sheet has been prepared by subcomittee 62A: Common aspects of electrical equipment used in medical practice, of IEC technical committee 62: Electrical equipment in medical practice.

The text of this interpretation sheet is based on the following documents:

ISH	Report on voting
62A/634/ISH	62A/640/RVD

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

Subclause 11.3

This subclause is clarified by the following:

As stated in the rationale for this subclause, fire ENCLOSURES are intended to be used only where there is a significant likelihood of fire due to the presence of a source of ignition (as described in the subclause) and a significant source of fuel. Most materials used in the construction of ME EQUIPMENT are not considered to be such a source of fuel unless they are in the presence of an OXYGEN RICH ENVIRONMENT. MANUFACTURERS should determine, through analyses documented in the RISK MANAGEMENT FILE, whether the ME EQUIPMENT contains combustible materials (fuel) in sufficient quantities to support combustion in conjunction with ignition sources (capable of releasing greater than 900 J).

Subclause 13.1.2

This subclause is clarified by the following:

As stated in subclause 4.7, it is the MANUFACTURER'S RISK ANALYSIS that determines which components are subject to failure testing based on the associated RISK. Where the associated RISK of fire exceeds the MANUFACTURER'S criteria for RISK acceptability, the MANUFACTURER'S simulation analysis (such as FMEAs) should be accepted in lieu of physical testing. As also stated in 4.7, component reliability and ratings are to be considered in such failure simulation analyses. Common electronic components that have a history of use without causing equipment fires should not be considered a likely source of ignition.

Where the subclause identifies "emission of flames, molten metal, poisonous or ignitable substance in hazardous quantities;" as a hazardous situation, this refers to emissions from the ENCLOSURE not from components themselves. Where it identifies "exceeding the allowable values for 'other components and materials' identified in Table 22 times 1,5 minus 12,5 °C", this applies only where doing so would result in an unacceptable RISK (as identified in the MANUFACTURER'S RISK ANALYSIS according to 4.7). Typically, this would be cases where

ESSENTIAL PERFORMANCE would not be maintained or where greater than 900 J of energy would be released in the presence of flammable materials that could sustain combustion.

The first exemption to fault analysis or testing identified in subclause 13.1.2 ("The construction or the supply circuit limits the power dissipation in SINGLE FAULT CONDITION to less than 15 W or the energy dissipation to less than 900 J.") is intended to apply where the component design itself ("The construction") or fusing (or other current limiting devices) in the supply circuit ("or the supply circuit") assure the energy released during failures will not exceed the limits. For most common signal level components rated for operation below 5 Watts, the energy released by short-circuiting of outputs will not exceed the 900 J limit.

This clarification will remain valid until a new version of IEC 60601-1 is published.

January 2009

SC 62A/Publication IEC 60601-1:2005, including Amendment 1:2012, Third edition/I-SH 03

MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT – Part 1: General requirements for basic safety and essential performance

INTERPRETATION SHEET 3

This interpretation sheet has been prepared by subcommittee 62A: Common aspects of electrical equipment used in medical practice, of IEC technical committee 62: Electrical equipment in medical practice.

The text of this interpretation sheet is based on the following documents:

ISH	Report on voting
62A/858/ISH	62A/875/RVD

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

Subclause 13.1.2 fourth dash (Emissions, deformation of ENCLOSURE or exceeding maximum temperature)

This subclause states the following:

The following HAZARDOUS SITUATIONS shall not occur:

-
- temperatures of ME EQUIPMENT parts that are not APPLIED PARTS but are likely to be touched, exceeding the allowable values in Table 23 when measured and adjusted as described in 11.1.3;

This is clarified by the following:

The above requirement is regarded as fulfilled in accordance with Subclause 4.5 for temperatures at the surfaces of the enclosure, if the following conditions are fulfilled:

- The maximum allowed temperature on OPERATOR accessible surfaces in SINGLE FAULT CONDITION is 105 °C; and
- the instructions for use contain a warning that, under some SINGLE FAULT CONDITIONS, the temperature of: (indicate the surface of concern) could get hot and there is a possible RISK of a burn if touched, and
- if the RISK ANALYSIS demonstrates a need for a warning symbol on the ENCLOSURE, safety sign ISO 7010-W018 () shall be used on or adjacent to the hot spot on the ENCLOSURE; and
- the RISK ASSESSMENT demonstrates that the temperature attained in the SINGLE FAULT CONDITION is acceptable, and
- the RISK ASSESSMENT demonstrates that applying the alternative RISK CONTROL measures in this Interpretation Sheet results in a RESIDUAL RISK that is comparable to the RESIDUAL RISK resulting from applying the requirement of the standard.

NOTE 1 This Interpretation Sheet is intended to be used with both Edition 3.0 and Edition 3.1 of IEC 60601-1.

NOTE 2 An example of an analysis that demonstrates an adequately low probability of occurrence of ${\sf HARM}$ is shown below.

May 2013 ICS 11.040

This is a preview - click here to buy the full publication

Example RISK ASSESSMENT:

The sum failure rate for parts that could increase the surface temperature of parts of the enclosure of XYZ device touchable only by the OPERATOR to values above those of Table 23 calculates to be 60 FIT (1 FIT = 1E-9/h) according to the standard MIL-HDBK-217F where FIT stands for "failure in time". In case of such failures, the device would emit an odour and would no longer function properly. It is estimated, that only in one of 3 cases the device would not be switched off immediately and the hot surface would be resulting in a burn.

The resulting overall probability of such HARM where adequate warning is provided in the instructions for use in combination with warning sign ISO 7010 W018 would be: probability = 1/3 * 60 FIT = 2 E-8/h = approx. 0,0002 per year.

In this example, the WXW Company's RISK acceptance criteria require that a HARM of that severity must have a probability of less than 0,0003 per year for the associated RISK to be considered acceptable. Based on that RISK acceptance criterion, the RISK associated with overtemperature of the ENCLOSURE caused by single faults in the circuitry is acceptable.

May 2013 ICS 11.040

IEC 60601-1:2005/AMD1:2012/ISH1:2021 - 1 - © IEC 2021

INTERNATIONAL ELECTROTECHNICAL COMMISSION

IEC 60601-1 Edition 3.0 2005-12 Amendement 1 2012-07

MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT -

Part 1: General requirements for basic safety and essential performance

INTERPRETATION SHEET 1

This interpretation sheet has been prepared by subcommittee 62A: Common aspects of electrical equipment used in medical practice, of IEC technical committee 62: Electrical equipment in medical practice.

The text of this interpretation sheet is based on the following documents:

DISH	Report on voting
62A/1403/DISH	62A/1414/RVDISH

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

Interpretation of Subclauses 4.3 of IEC 60601-1:2005/AMD1:2012 and 4.7 of IEC 60601-1:2005

This interpretation sheet is intended to clarify the requirements which are needed to maintain ESSENTIAL PERFORMANCE in SINGLE FAULT CONDITION.

Subclause 4.3 * ESSENTIAL PERFORMANCE

The requirements in this subclause of IEC 60601-1:2005/AMD1:2012 are clarified by the following.

aa) IEC 60601-1:2005/AMD1:2012 requires that both the NORMAL CONDITION and the SINGLE FAULT CONDITIONS are to be considered in the identification of ESSENTIAL PERFORMANCE, because:

- 2 - IEC 60601-1:2005/AMD1:2012/ISH1:2021 © IEC 2021

- 1) ESSENTIAL PERFORMANCE is defined in terms of the performance of a clinical function (see 3.27);
 - NOTE 1 ESSENTIAL PERFORMANCE can have multiple aspects.
- 2) in particular, SINGLE FAULT CONDITIONS can cause or contribute to the loss or degradation of such a clinical function that results in unacceptable RISK; and
- 3) according to IEC 60601-1:2005, 4.7, ME EQUIPMENT is required to remain SINGLE FAULT SAFE or the RISK remains acceptable and this also applies to ESSENTIAL PERFORMANCE.
- bb) The subclause requires the MANUFACTURER to:
 - NOTE 2 Many particular standards specify performance limits, RISK CONTROL measures and VERIFICATION methods for some aspects of ESSENTIAL PERFORMANCE.
 - 1) identify performance of clinical functions, other than that related to BASIC SAFETY, that is necessary to achieve the INTENDED USE or that could affect safety;
 - 2) specify performance limits between fully functional and total loss of the identified performance in both
 - i) NORMAL CONDITION, and
 - ii) SINGLE FAULT CONDITION;
 - NOTE 3 The specified performance limits can be different in NORMAL CONDITION and SINGLE FAULT CONDITION.
 - 3) evaluate the RISK from loss or degradation of the identified performance beyond the specified limits:
 - i) Where the resulting RISK is unacceptable, the identified performance is ESSENTIAL PERFORMANCE.
 - implement RISK CONTROL measures to reduce these RISKS to an acceptable level for both
 - i) NORMAL CONDITION, and
 - ii) SINGLE FAULT CONDITION;
 - 5) assess and determine which RISK CONTROL measures need VERIFICATION of effectiveness; and
 - 6) specify methods for the VERIFICATION of the effectiveness of the RISK CONTROL measures.
- cc) The requirements of IEC 60601-1:2005/AMD1:2012 4.3 as clarified in items 4.3 bb) 1) to 4.3 bb) 6) above include documentation of the relevant results in the RISK MANAGEMENT FILE. The documentation is intended to serve as OBJECTIVE EVIDENCE that the required activities have been performed.
- dd) The compliance statement refers to "inspection of the RISK MANAGEMENT FILE". Inspection means the careful examination or scrutiny of the contents of the RISK MANAGEMENT FILE. Only confirming the existence of a RISK MANAGEMENT FILE is insufficient. Inspection can include functional tests as clarified in IEC 60601-1:2005/AMD1:2012/ISH1 items 4.3 bb) 5) and 4.3 bb) 6). This is similar to the other uses of "inspection" throughout this standard.

Subclause 4.7 * SINGLE FAULT CONDITION for ME EQUIPMENT

The requirements in this subclause of IEC 60601-1:2005 are clarified by the following.

- aa) IEC 60601-1:2005 requires that ME EQUIPMENT remains SINGLE FAULT SAFE or the RISK remains acceptable according to 4.2 during the EXPECTED SERVICE LIFE and this also applies to ESSENTIAL PERFORMANCE.
- bb) SINGLE FAULT CONDITION (as defined in 3.116) describes the condition where "a single means for reducing a RISK is defective or a single abnormal condition is present". Either condition anticipates the failure or fault of one component [other than those indicated in 4.7 a), e.g. a COMPONENT WITH HIGH-INTEGRITY CHARACTERISTICS].

This is a preview - click here to buy the full publication

IEC 60601-1:2005/AMD1:2012/ISH1:2021 - 3 - © IEC 2021

Component failure or fault can relate to:

- 1) a single part (e.g. resistor, capacitor, wire, mechanical part),
- 2) a subassembly (e.g. battery block, power supply unit, line filter, PESS), or
- 3) a device with a specified function (e.g. protective unit, control unit, monitoring unit).

Any SINGLE FAULT CONDITION that could result in a HAZARDOUS SITUATION, including those mentioned in 13.1, needs to be simulated, physically or theoretically. Care needs to be taken to adequately determine the worst case situation when analysing failure or fault of subassemblies and functional units.

- cc) It can be necessary to investigate the consequences of a second independent fault or failure. This is relevant when the initial fault or failure remains undetected during NORMAL USE for the EXPECTED SERVICE LIFE or when the fault or failure is so likely that it is considered to be a NORMAL CONDITION. See 4.7 b) and 5.1 and their rationales in Annex A.
- dd) The RISK ASSESSMENT is used to determine which SINGLE FAULT CONDITIONS are to be tested in agreement with 4.3, 4.7 and 5.1. This includes consideration of a second independent fault or failure following an initial SINGLE FAULT CONDITION that remains undetected during NORMAL USE for the EXPECTED SERVICE LIFE. This also applies to the VERIFICATION of the effectiveness of the RISK CONTROL measures needed to maintain ESSENTIAL PERFORMANCE [see IEC 60601-1/AMD1:2012/ISH1 4.3 bb) 5) and 4.3 bb) 6)].
- ee) The requirements of 4.7 include documentation of the relevant tests in the RISK MANAGEMENT FILE. The documentation is intended to serve as OBJECTIVE EVIDENCE that the required activities have been performed.

- 2 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV © IEC 2012

CONTENTS

FOI	REWC)RD	10
INT	RODU	JCTION	13
INT	RODU	JCTION TO THE AMENDMENT	15
1	Scop	e, object and related standards	16
	1.1	* Scope	16
	1.2	Object	16
	1.3	* Collateral standards	16
	1.4	* Particular standards	17
2	* No	rmative references	17
3	* Tei	minology and definitions	20
4	Gene	ral requirements	40
	4.1	* Conditions for application to ME EQUIPMENT or ME SYSTEMS	40
	4.2	* RISK MANAGEMENT PROCESS for ME EQUIPMENT OF ME SYSTEMS	41
	4.3	* ESSENTIAL PERFORMANCE	43
	4.4	* EXPECTED SERVICE LIFE	44
	4.5	* Alternative RISK CONTROL measures or test methods for ME EQUIPMENT or ME SYSTEMS	44
	4.6	* ME EQUIPMENT or ME SYSTEM parts that contact the PATIENT	44
	4.7	* SINGLE FAULT CONDITION for ME EQUIPMENT	44
	4.8	* Components of ME EQUIPMENT	45
	4.9	* Use of COMPONENTS WITH HIGH-INTEGRITY CHARACTERISTICS IN ME EQUIPMENT	
	4.10	* Power supply	46
	4.11	Power input	47
5	* Ge	neral requirements for testing ME EQUIPMENT	48
	5.1	* TYPE TESTS	48
	5.2	* Number of samples	48
	5.3	Ambient temperature, humidity, atmospheric pressure	48
	5.4	Other conditions	48
	5.5	Supply voltages, type of current, nature of supply, frequency	48
	5.6	Repairs and modifications	49
	5.7	* Humidity preconditioning treatment	49
	5.8	Sequence of tests	
	5.9	* Determination of APPLIED PARTS and ACCESSIBLE PARTS	50
6	* Cla	ssification of ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS	52
	6.1	General	52
	6.2	* Protection against electric shock	52
	6.3	* Protection against harmful ingress of water or particulate matter	53
	6.4	Method(s) of sterilization	53
	6.5	Suitability for use in an OXYGEN RICH ENVIRONMENT	53
	6.6	* Mode of operation	53
7	ME E	QUIPMENT identification, marking and documents	53
	7.1	General	53
	7.2	Marking on the outside of ME EQUIPMENT or ME EQUIPMENT parts (see also Table C.1)	54
	7.3	Marking on the inside of ME EQUIPMENT or ME EQUIPMENT parts (see also Table C.2)	

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 3 - © IEC 2012

	7.4	Marking of controls and instruments (see also Table C.3)	60
	7.5	Safety signs	62
	7.6	Symbols	62
	7.7	Colours of the insulation of conductors	63
	7.8	* Indicator lights and controls	63
	7.9	ACCOMPANYING DOCUMENTS	64
8	* Pro	otection against electrical HAZARDS from ME EQUIPMENT	70
	8.1	Fundamental rule of protection against electric shock	
	8.2	Requirements related to power sources	
	8.3	Classification of APPLIED PARTS	
	8.4	Limitation of voltage, current or energy	
	8.5	Separation of parts	
	8.6	* Protective earthing, functional earthing and potential equalization of ME EQUIPMENT	
	8.7	LEAKAGE CURRENTS and PATIENT AUXILIARY CURRENTS	
	8.8	Insulation	
	8.9	* CREEPAGE DISTANCES and AIR CLEARANCES	
	8.10	Components and wiring	
	8.11	MAINS PARTS, components and layout	
9	_	otection against MECHANICAL HAZARDS of ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS	
3		MECHANICAL HAZARDS of ME EQUIPMENT	
	9.1		
	9.2	* MECHANICAL HAZARDS associated with moving parts	
	9.3	* MECHANICAL HAZARD associated with surfaces, corners and edges	
	9.4	* Instability HAZARDS	
	9.5	* Expelled parts HAZARD	
	9.6	Acoustic energy (including infra- and ultrasound) and vibration	
	9.7	* Pressure vessels and parts subject to pneumatic and hydraulic pressure	
4.0	9.8	* MECHANICAL HAZARDS associated with support systems	
10		otection against unwanted and excessive radiation HAZARDS	
		X-Radiation	
		Alpha, beta, gamma, neutron and other particle radiation	
		Microwave radiation	
		* Lasers	
		Other visible electromagnetic radiation	
		Infrared radiation	
		Ultraviolet radiation	
11	Prote	ection against excessive temperatures and other HAZARDS	153
	11.1	* Excessive temperatures in ME EQUIPMENT	153
	11.2	* Fire prevention	157
	11.3	* Constructional requirements for fire ENCLOSURES of ME EQUIPMENT	162
	11.4	* ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS intended for use with flammable anaesthetics	164
	11.5	* ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS intended for use in conjunction with flammable agents	165
	11.6	Overflow, spillage, leakage, ingress of water or particulate matter, cleaning, disinfection, sterilization and compatibility with substances used with the ME EQUIPMENT	165
	11 7	Biocompatibility of ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS	
		* Interruption of the power supply / SUPPLY MAINS to ME EQUIPMENT	
			0 7

- 4 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV © IEC 2012

12 *	Accuracy of controls and instruments and protection against hazardous outputs	. 167
1	2.1 Accuracy of controls and instruments	. 167
1	2.2 USABILITY of ME EQUIPMENT	. 167
1	2.3 ALARM SYSTEMS	. 167
1	2.4 Protection against hazardous output	. 167
13 *	HAZARDOUS SITUATIONS and fault conditions for ME EQUIPMENT	. 169
1	3.1 Specific HAZARDOUS SITUATIONS	. 169
1	3.2 SINGLE FAULT CONDITIONS	. 170
14 *	PROGRAMMABLE ELECTRICAL MEDICAL SYSTEMS (PEMS)	. 175
1	4.1 * General	. 175
	4.2 * Documentation	
1	4.3 * RISK MANAGEMENT plan	. 176
1	4.4 * PEMS DEVELOPMENT LIFE-CYCLE	. 176
1	4.5 * Problem resolution	. 176
1	4.6 RISK MANAGEMENT PROCESS	. 176
1	4.7 * Requirement specification	. 177
1	4.8 * Architecture	. 177
1	4.9 * Design and implementation	. 178
1	4.10* VERIFICATION	. 178
1	4.11* PEMS VALIDATION	. 178
1	4.12* Modification	. 179
1	4.13 * PEMS intended to be incorporated into an IT-NETWORK	. 179
15 C	Construction of ME EQUIPMENT	. 180
1	5.1 * Arrangements of controls and indicators of ME EQUIPMENT	. 180
1	5.2 * Serviceability	. 180
1	5.3 Mechanical strength	. 180
1	5.4 ME EQUIPMENT components and general assembly	. 184
1	5.5 * MAINS SUPPLY TRANSFORMERS of ME EQUIPMENT and transformers providing	
	separation in accordance with 8.5	
16 *	ME SYSTEMS	. 193
1	6.1 * General requirements for the ME SYSTEMS	. 193
	6.2 * ACCOMPANYING DOCUMENTS of an ME SYSTEM	
1	6.3 * Power supply	. 194
1	6.4 ENCLOSURES	
1	6.5 * SEPARATION DEVICES	
	6.6 * LEAKAGE CURRENTS	
	6.7 * Protection against MECHANICAL HAZARDS	
	6.8 Interruption of the power supply to parts of an ME SYSTEM	
	6.9 ME SYSTEM connections and wiring	
17 *	Electromagnetic compatibility of ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS	. 199
Anne	ex A (informative) General guidance and rationale	. 200
Anne	x B (informative) Sequence of testing	. 307
	x C (informative) Guide to marking and labelling requirements for ME EQUIPMENT ME SYSTEMS	.311
	ex D (informative) Symbols on marking (see Clause 7)	
Anne	ex E (informative) Examples of the connection of the measuring device (MD) for surement of the PATIENT LEAKAGE CURRENT and PATIENT AUXILIARY CURRENT	•
(see	8.7)	.323

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 5 - © IEC 2012

Annex F (informative) Suitable measuring supply circuits	325
Annex G (normative) Protection against HAZARDS of ignition of flammable anaesthetic mixtures	328
Annex H (informative) Pems structure, PEMS DEVELOPMENT LIFE-CYCLE and documentation	343
Annex I (informative) ME SYSTEMS aspects	351
Annex J (informative) Survey of insulation paths	357
Annex K (informative) Simplified PATIENT LEAKAGE CURRENT diagrams	360
Annex L (normative) Insulated winding wires for use without interleaved insulation	363
Annex M (normative) Reduction of pollution degrees	366
Bibliography	367
INDEX OF ABBREVIATIONS AND ACRONYMS	371
INDEX	373
Figure 1 – Detachable mains connection	22
Figure 2 – Example of the defined terminals and conductors	
Figure 3 – Example of a CLASS I ME EQUIPMENT	
Figure 4 – Example of a metal-enclosed CLASS II ME EQUIPMENT	24
Figure 5 – Schematic flow chart for component qualification	46
Figure 6 – Standard test finger	51
Figure 7 – Test hook	
Figure 8 – Test pin	73
Figure 9 – Application of test voltage to bridged PATIENT CONNECTIONS for DEFIBRILLATION-PROOF APPLIED PARTS	79
Figure 10 – Application of test voltage to individual PATIENT CONNECTIONS for DEFIBRILLATION-PROOF APPLIED PARTS	80
Figure 11 – Application of test voltage to test the delivered defibrillation energy	82
Figure 12 – Example of a measuring device and its frequency characteristics	86
Figure 13 – Measuring circuit for EARTH LEAKAGE CURRENT of CLASS I ME EQUIPMENT, with or without APPLIED PART	
Figure 14 – Measuring circuit for TOUCH CURRENT	90
Figure 15 – Measuring circuit for PATIENT LEAKAGE CURRENT from the PATIENT CONNECTION to earth	91
Figure 16 – Measuring circuit for PATIENT LEAKAGE current via the PATIENT CONNECTION(s) of an F-TYPE APPLIED PART to earth caused by an external voltage on the PATIENT CONNECTION(s)	92
Figure 17 – Measuring circuit for PATIENT LEAKAGE CURRENT from PATIENT CONNECTION(s) to earth caused by an external voltage on a SIGNAL INPUT/OUTPUT PART	
Figure 18 – Measuring circuit for PATIENT LEAKAGE CURRENT from PATIENT CONNECTION(s) to earth caused by an external voltage on a metal ACCESSIBLE PART that is not PROTECTIVELY EARTHED	94
Figure 19 – Measuring circuit for PATIENT AUXILIARY CURRENT	95
Figure 20 – Measuring circuit for total PATIENT LEAKAGE CURRENT with all PATIENT CONNECTIONS of all APPLIED PARTS of the same type (TYPE B APPLIED PARTS, TYPE BF APPLIED PARTS or TYPE CF APPLIED PARTS) connected together	96
Figure 21 – Ball-pressure test apparatus	
Figure 22 – Creepage distance and Air Clearance – Example 1	
g	

	_0 2012
Figure 23 – Creepage distance and Air Clearance – Example 2	119
Figure 24 – Creepage distance and air clearance – Example 3	119
Figure 25 – Creepage distance and Air Clearance – Example 4	119
Figure 26 - Creepage distance and Air Clearance - Example 5	120
Figure 27 - Creepage distance and Air Clearance - Example 6	120
Figure 28 – Creepage distance and air clearance – Example 7	120
Figure 29 – Creepage distance and air clearance – Example 8	121
Figure 30 – Creepage distance and air clearance – Example 9	
Figure 31 – Creepage distance and air clearance – Example 10	122
Figure 32 – Ratio between hydraulic test pressure and maximum permissible working pressure	144
Figure 33 – Body upper-carriage module	150
Figure 34 – Spark ignition test apparatus	159
Figure 35 – Maximum allowable current I as a function of the maximum allowable voltage U measured in a purely resistive circuit in an OXYGEN RICH ENVIRONMENT	160
Figure 36 – Maximum allowable voltage U as a function of the capacitance C measured in a capacitive circuit used in an OXYGEN RICH ENVIRONMENT	160
Figure 37 – Maximum allowable current I as a function of the inductance L measured in an inductive circuit in an OXYGEN RICH ENVIRONMENT	161
Figure 38 – Baffle	164
Figure 39 – Area of the bottom of an ENCLOSURE as specified in 11.3 b) 1)	164
Figure A.1 – Identification of ME EQUIPMENT, APPLIED PARTS and PATIENT CONNECTIONS in an ECG monitor	205
Figure A.2 – Example of the insulation of an F-TYPE APPLIED PART with the insulation incorporated in the ME EQUIPMENT	206
Figure A.3 – Identification of ME EQUIPMENT, APPLIED PARTS and PATIENT CONNECTIONS in a PATIENT monitor with invasive pressure monitoring facility	206
Figure A.4 – Identification of ME EQUIPMENT, APPLIED PARTS and PATIENT CONNECTIONS in a multifunction PATIENT monitor with invasive pressure monitoring facilities	207
Figure A.5 – Identification of APPLIED PARTS and PATIENT CONNECTIONS in an X-ray me system	208
Figure A.6 – Identification of ME EQUIPMENT, APPLIED PARTS and PATIENT CONNECTIONS in a transcutaneous electronic nerve stimulator (TENS) intended to be worn on the patient's belt and connected to electrodes applied to the PATIENT'S upper arm	209
Figure A.7 – Identification of ME EQUIPMENT or ME SYSTEM, APPLIED PARTS and PATIENT CONNECTIONS in a personal computer with an ECG module	210
Figure A.8 – Pictorial representation of the relationship of HAZARD, sequence of events HAZARDOUS SITUATION and HARM	
Figure A.9 – Example of PATIENT ENVIRONMENT	218
Figure A.10 – Floating circuit	236
Figure A.11 – Interruption of a power-carrying conductor between ME EQUIPMENT parts in separate ENCLOSURES	
Figure A.12 – Identification of MEANS OF PATIENT PROTECTION and MEANS OF OPERATOR PROTECTION	241
Figure A.13 – Allowable protective earth impedance where the fault current is limited	248
Figure A.14 – Probability of ventricular fibrillation	254
Figure A.15 – Example of a measuring circuit for the PATIENT LEAKAGE CURRENT from a PATIENT CONNECTION to earth for ME EQUIPMENT with multiple PATIENT CONNECTIONS	259

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 7 - © IEC 2012	
Figure A.16 – Instability test conditions	270
Figure A.17 – Example of determining TENSILE SAFETY FACTOR using Table 21	277
Figure A.18 – Example of determining design and test loads	277
Figure A.19 – Example of human body mass distribution	278
Figure A.20 – Relationship of the terms used to describe equipment, ACCESSORIES or equipment parts	215
Figure A.21 – Example of ME EQUIPMENT having two different functions on one common APPLIED PART circuit	246
Figure A.22 – Maximum allowable temperature for surfaces and APPLIED PARTS at higher altitudes	282
Figure A.23 – Example of the needed MEANS OF OPERATOR PROTECTION between the terminals of an INTERNAL ELECTRICAL POWER SOURCE and a subsequent protective device	299
Figure E.1 – Type B APPLIED PART	
Figure E.2 – Type bf Applied Part	
Figure E.3 – Type CF APPLIED PART	
Figure E.4 – PATIENT AUXILIARY CURRENT	
Figure E.5 – Loading of the PATIENT CONNECTIONS if specified by the MANUFACTURER	
Figure F.1 – Measuring supply circuit with one side of the SUPPLY MAINS at approximately earth potential	
Figure F.2 – Measuring supply circuit with SUPPLY MAINS approximately symmetrical to earth potential	
Figure F.3 – Measuring supply circuit for polyphase me equipment specified for connection to a polyphase supply mains	326
Figure F.4 – Measuring supply circuit for single-phase me equipment specified for connection to a polyphase supply mains	326
Figure F.5 – Measuring supply circuit for me equipment having a separate power supply unit or intended to receive its power from another equipment in an me system	327
Figure G.1– Maximum allowable current IZR as a function of the maximum allowable voltage UZR measured in a purely resistive circuit with the most flammable mixture of ether vapour with air	334
Figure G.2 – Maximum allowable voltage UZC as a function of the capacitance Cmax measured in a capacitive circuit with the most flammable mixture of ether vapour with air.	335
Figure G.3 – Maximum allowable current IZL as a function of the inductance Lmax measured in an inductive circuit with the most flammable mixture of ether vapour with air	335
Figure G.4 – Maximum allowable current IZR as a function of the maximum allowable voltage UZR measured in a purely resistive circuit with the most flammable mixture of ether vapour with oxygen	339
Figure G.5 – Maximum allowable voltage UZC as a function of the capacitance Cmax measured in a capacitive circuit with the most flammable mixture of ether vapour with oxygen	340
Figure G.6 – Maximum allowable current IZL as a function of the inductance Lmax measured in an inductive circuit with the most flammable mixture of ether vapour with oxygen	340
Figure G.7 – Test apparatus	342
Figure H.1 – Examples of PEMS/ PESS structures	344
Figure H.2 – A PEMS DEVELOPMENT LIFE-CYCLE model	

– 8 – IEC 60	601-1:2005+AMD1:2012 CSV
Figure II 2 Not year	© IEC 2012
Figure H.3 – Not used	
Figure H.4 – Example of potential parameters required to be specific NETWORK	
Figure I.1 – Example of the construction of a MULTIPLE SOCKET-OL	JTLET (MSO)355
Figure I.2 – Examples of application of MULTIPLE SOCKET-OUTLETS	(MSO)356
Figure J.1 – Insulation example 1	357
Figure J.2 – Insulation example 2	357
Figure J.3 – Insulation example 3	357
Figure J.4 – Insulation example 4	358
Figure J.5 – Insulation example 5	358
Figure J.6 – Insulation example 6	
Figure J.7 – Insulation example 7	359
Figure K.1 – ME EQUIPMENT with an ENCLOSURE made of insulatin	g material360
Figure K.2 – ME EQUIPMENT with an F-TYPE APPLIED PART	360
Figure K.3 – ME EQUIPMENT with an APPLIED PART and a SIGNAL IN	
Figure K.4 – Me equipment with a PATIENT CONNECTION of a TYPE not PROTECTIVELY EARTHED	
Figure K.5 – Me equipment with a PATIENT CONNECTION of a TYPE is not PROTECTIVELY EARTHED	BF APPLIED PART that
Table 1 – Units outside the SI units system that may be used on	
Table 2 – Colours of indicator lights and their meaning for ME EQU	
Table 3 $-$ * Allowable values of PATIENT LEAKAGE CURRENTS and FCURRENTS under NORMAL CONDITION and SINGLE FAULT CONDITION	
Table 4 – * Allowable values of PATIENT LEAKAGE CURRENTS unde conditions identified in 8.7.4.7	
Table 5 – Legends of symbols for Figure 9 to Figure 11, Figure 1 A.15, Annexes E and F	3 to Figure 20, Figure 97
Table 6 – Test voltages for solid insulation forming a MEANS OF PR	ROTECTION104
Table 7 – Test voltages for MEANS OF OPERATOR PROTECTION	105
Table 8 – Multiplication factors for AIR CLEARANCES for altitudes u	p to 5 000 m108
Table 9 – Material group classification	108
Table 10 – Mains transient voltage	110
Table 11 – Not used	111
Table 12 – Minimum CREEPAGE DISTANCES and AIR CLEARANCES preparient Protection	•
Table 13 – Minimum AIR CLEARANCES providing MEANS OF OPERATOR TO MAINS PART	
Table 14 – Additional AIR CLEARANCES for insulation in MAINS PART VOLTAGES exceeding the peak value of the NOMINAL MAINS VOLTAGE	'S with PEAK WORKING
Table 15 – Minimum AIR CLEARANCES for MEANS OF OPERATOR PRO	TECTION IN SECONDARY
Table 16 – Minimum Creepage distances providing means of op	
Table 17 – NOMINAL cross-sectional area of conductors of a POWE	ER SUPPLY CORD125
Table 18 – Testing of cord anchorages	126

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 9 - © IEC 2012	
Table 20 – Acceptable gaps ^a	132
Table 21 – Determination of TENSILE SAFETY FACTOR	146
Table 22 – Allowable maximum temperatures of parts	154
Table 23 – Allowable maximum temperatures for ME EQUIPMENT parts that are likely to be touched	154
Table 24 – Allowable maximum temperatures for skin contact with ME EQUIPMENT APPLIED PARTS	155
Table 25 – Acceptable perforation of the bottom of an ENCLOSURE	163
Table 26 – * Temperature limits of motor windings	172
Table 27 – Maximum motor winding steady-state temperature	174
Table 28 – Mechanical strength test applicability	181
Table 29 – Drop height	182
Table 30 – Test torques for rotating controls	188
Table 31 – Maximum allowable temperatures of transformer windings under overload and short-circuit conditions at 25 $^{\circ}$ C (± 5 $^{\circ}$ C) ambient temperature	190
Table 32 – Test current for transformers	191
Table 33 – Test conditions for overtravel end stop test	135
Table A.1 – Values of AIR CLEARANCE and CREEPAGE DISTANCE derived from Table 7 of IEC 61010-1:2001 and Table 12	262
Table A.2 – Creepage distances to avoid failure due to tracking from IEC 60664-1	263
Table A.3 – Instability test conditions	270
Table A.4 – Allowable time exposure for level of acceleration	272
Table A.5 – Guidance on surface temperatures for ME EQUIPMENT that creates low temperatures (cools) for therapeutic purposes or as part of its operation	282
Table C.1– Marking on the outside of ME EQUIPMENT, ME SYSTEMS or their parts	311
Table C.2 – Marking on the inside of ME EQUIPMENT, ME SYSTEMS or their parts	312
Table C.3 – Marking of controls and instruments	312
Table C.4 – ACCOMPANYING DOCUMENTS, general	312
Table C.5 – ACCOMPANYING DOCUMENTS, instructions for use	313
Table D.1 – General symbols	315
Table D.2 – Safety signs	320
Table D.3 – General codes	322
Table G.1 – Gas-tightness of cord inlets	337
Table H.1 – Not used	349
Table I.1 – Some examples of ME SYSTEMS for illustration	353
Table L.1– Mandrel diameter	364
Table L.2 – Oven temperature	364
Table M.1 – Reduction of the pollution degree of internal environment through the use of additional protection	366

- 10 -

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV © IEC 2012

INTERNATIONAL ELECTROTECHNICAL COMMISSION

MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT -

Part 1: General requirements for basic safety and essential performance

FORFWORD

- 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.

This consolidated version of the official IEC Standard and its amendment has been prepared for user convenience.

IEC 60601-1 edition 3.1 contains the third edition (2005-12) [documents 62A/505A/FDIS and 62A/512/RVD] and its amendment 1 (2012-07) [documents 62A/805/FDIS and 62A/820/RVD].

This Consolidated version includes the contents of the corrigenda 1 (2006-12) and 2 (2007-12). The corrigendum 3 (2022-12) only applies to the French version. It also includes the corrigendum to Amendment 1 (2014-07), as well as the Interpretation sheets 1 (2008-04), 2 (2009-01), 3 (2013-05) and the Interpretation Sheet 1 to Amendment 1 (2021-03).

This Final version does not show where the technical content is modified by amendment 1. A separate Redline version with all changes highlighted is available in this publication.

This is a preview - click here to buy the full publication

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 11 - © IEC 2012

International Standard IEC 60601-1 has been prepared by subcommittee 62A: Common aspects of electrical equipment used in medical practice, of IEC technical committee 62: Electrical equipment in medical practice.

This third edition cancels and replaces the second edition published in 1988, its Amendment 1 (1991) and Amendment 2 (1995), the second edition of IEC 60601-1-1 published in 2000 and the first edition of IEC 60601-1-4 published in 1996 and its Amendment 1 (1999). This edition constitutes a technical revision. This edition has been significantly restructured. Requirements in the electrical section have been further aligned with those for information technology equipment covered by IEC 60950-1 and a requirement for including a RISK MANAGEMENT PROCESS has been added. For an expanded description of this revision, see Annex A.3.

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: in roman type.
- Test specifications: in 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 USED THROUGHOUT THIS STANDARD THAT HAVE BEEN DEFINED IN CLAUSE 3 AND ALSO GIVEN IN THE INDEX: IN 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 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 G 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 A.

- 12 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV © IEC 2012

The committee has decided that the contents of the base publication and its amendment will remain unchanged until the stability 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.

NOTE The attention of National Committees is drawn to the fact that equipment manufacturers and testing organizations may need a transitional period following publication of a new, amended or revised IEC or ISO publication in which to make products in accordance with the new requirements and to equip themselves for conducting new or revised tests. It is the recommendation of the committee that the content of this publication be adopted for mandatory implementation nationally not earlier than 3 years from the date of publication.

IMPORTANT – The "colour inside" logo on the cover page of this publication indicates that it contains colours which are considered to be useful for the correct understanding of its contents. Users should therefore print this publication using a colour printer.

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 13 - © IEC 2012

INTRODUCTION

In 1976, IEC subcommittee 62A published the first edition of IEC/TR 60513, *Basic aspects of the safety philosophy for electrical equipment used in medical practice*. The first edition of IEC/TR 60513 provided the basis for developing:

- the first edition of IEC 60601-1 (the parent safety standard for MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT);
- the IEC 60601-1-xx series of collateral standards for MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT;
- the IEC 60601-2-xx series of particular standards for particular types of MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT; and
- the IEC 60601-3-xx series of performance standards for particular types of MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT.

Aware of the need and the urgency for a standard covering electrical equipment used in medical practice, the majority of National Committees voted in 1977 in favour of the first edition of IEC 60601-1, based on a draft that at the time represented a first approach to the problem. The extent of the scope, the complexity of the equipment concerned, and the specific nature of some of the protective measures and the corresponding tests for verifying them, required years of effort in order to prepare this first standard, which can now be said to have served as a universal reference since its publication.

However, the frequent application of the first edition revealed room for improvement. These improvements were all the more desirable in view of the considerable success that this standard has enjoyed since its publication.

The careful work of revision subsequently undertaken and continued over a number of years resulted in the publication of the second edition in 1988. This edition incorporated all the improvements that could be reasonably expected up to that time. Further developments remained under constant study. The second edition was amended in 1991 and then again in 1995.

The original IEC approach was to prepare separate BASIC SAFETY and performance standards for MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT. This was a natural extension of the historical approach taken at the national and international level with other electrical equipment standards (e.g. those for domestic equipment), where BASIC SAFETY is regulated through mandatory standards but other performance specifications are regulated by market pressure. In this context, it has been said that, "The ability of an electric kettle to boil water is not critical to its safe use!"

It is now recognized that this is not the situation with many items of MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT, and RESPONSIBLE ORGANIZATIONS have to depend on standards to ensure ESSENTIAL PERFORMANCE as well as BASIC SAFETY. Such areas include the accuracy with which the equipment controls the delivery of energy or therapeutic substances to the PATIENT, or processes and displays physiological data that will affect PATIENT management.

This recognition means that separating BASIC SAFETY and performance is somewhat inappropriate in addressing the HAZARDS that result from inadequate design of MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT. Many particular standards in the IEC 60601-2-xx series address a range of ESSENTIAL PERFORMANCE requirements that cannot be directly evaluated by the RESPONSIBLE ORGANIZATION without applying such standards. (However, the current IEC 60601 series includes fewer requirements for ESSENTIAL PERFORMANCE than for BASIC SAFETY).

- 14 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV © IEC 2012

In anticipation of a third edition of IEC 60601-1, IEC subcommittee 62A prepared a second edition of IEC/TR 60513 [12]¹⁾ in 1994. It was intended that the second edition of IEC/TR 60513 would provide guidance for developing this edition of IEC 60601-1, and for the further development of the IEC 60601-1-xx and IEC 60601-2-xx series.

In order to achieve consistency in international standards, address present expectations in the health care community and align with developments in IEC 60601-2-xx, the second edition of IEC/TR 60513 includes two major new principles:

- the first change is that the concept of "SAFETY" has been broadened from the BASIC SAFETY considerations in the first and second editions of IEC 60601-1 to include ESSENTIAL PERFORMANCE matters, (e.g. the accuracy of physiological monitoring equipment). Application of this principle leads to the change of the title of this publication from "Medical electrical equipment, Part 1: General requirements for safety" in the second edition, to "Medical electrical equipment, Part 1: General requirements for basic safety and essential performance";
- the second change is that, in specifying minimum safety requirements, provision is made for assessing the adequacy of the design PROCESS when this is the only practical method of assessing the safety of certain technologies such as programmable electronic systems. Application of this principle is one of the factors leading to introduction of a general requirement to carry out a RISK MANAGEMENT PROCESS. In parallel with the development of the third edition of IEC 60601-1, a joint project with ISO/TC 210 resulted in the publication of a general standard for RISK MANAGEMENT of medical devices. Compliance with this edition of IEC 60601-1 requires that the MANUFACTURER have in place a RISK MANAGEMENT PROCESS complying with parts of ISO 14971 (see 4.2).

This standard contains requirements concerning BASIC SAFETY and ESSENTIAL PERFORMANCE that are generally applicable to MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT. For certain types of MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT, these requirements are either supplemented or modified by the special requirements of a collateral or particular standard. Where particular standards exist, this standard should not be used alone.

Amendment 1 to this standard is intended to address:

- issues identified by National Committees and other interested parties since the publication of IEC 60601-1:2005;
- the way in which RISK MANAGEMENT has been introduced into IEC 60601-1:2005; and
- the way the concept of ESSENTIAL PERFORMANCE is used in IEC 60601-1:2005.

¹⁾ Figures in square brackets refer to the Bibliography.

This is a preview - click here to buy the full publication

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 15 - © IEC 2012

INTRODUCTION TO THE AMENDMENT

The third edition of IEC 60601-1 was published in 2005. At the time of publication, there were 94 National Committee comments on the 2nd CDV and the FDIS that were deferred to a future amendment/revision. Each of their deferred comments was captured in an Issue Sheet by the SC 62A secretariat. By the time of the Auckland meeting in April 2008, the Subcommittees had developed two Interpretation Sheets and the SC 62A secretariat has received an additional 15 issues from National Committees and other interested parties.

At the Auckland meeting, IEC/TC 62 approved a project to develop the 1st amendment to IEC 60601-1:2005 based on the issues outstanding at the time. The TC approved developing the 1st amendment with a view to addressing outstanding issues, including but not limited to:

- those listed in 62A/593/DC and 62A/602/INF;
- the way in which risk management has been introduced into IEC 60601-1:2005; and
- the way the concept of essential performance is used in IEC 60601-1:2005.

Since the Auckland meeting, the secretariat has received 73 additional issues from National Committees or other interested parties for a total of 182 Issues Sheets. This amendment is intended to address those issues.

- 16 -

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV

© IEC 2012

MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT -

Part 1: General requirements for basic safety and essential performance

1 Scope, object and related standards

1.1 * Scope

This International Standard applies to the BASIC SAFETY and ESSENTIAL PERFORMANCE of MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT and MEDICAL ELECTRICAL SYSTEMS, hereafter referred to as ME EQUIPMENT and ME SYSTEMS.

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.

NOTE 1 See also 4.2.

The IEC 60601 series does not apply to:

- in vitro diagnostic equipment that does not fall within the definition of ME EQUIPMENT, which
 is covered by the IEC 61010 series [61];
- implantable parts of active implantable medical devices covered by the ISO 14708 series [69]; or
- medical gas pipeline systems covered by ISO 7396-1 [68].

NOTE 2 ISO 7396-1 applies the requirement of IEC 60601-1-8 to certain monitoring and ALARM SIGNALS.

1.2 Object

The object of this standard is to specify general requirements and to serve as the basis for particular standards.

1.3 * Collateral standards

In the IEC 60601 series, collateral standards specify general requirements for BASIC SAFETY and ESSENTIAL PERFORMANCE applicable to:

- a subgroup of ME EQUIPMENT (e.g. radiological equipment);
- a specific characteristic of all ME EQUIPMENT not fully addressed in this standard.

Applicable collateral standards become normative at the date of their publication and shall apply together with this standard.

NOTE 1 When evaluating compliance with IEC 60601-1, it is permissible to independently assess compliance with the collateral standards.

NOTE 2 When declaring compliance with IEC 60601-1, the declarer should specifically list the collateral standards that have been applied. This allows the reader of the declaration to understand which collateral standards were part of the evaluation.

NOTE 3 Collateral standards in the IEC 60601 family are numbered IEC 60601-1-xx. The IEC maintains a catalogue of valid International Standards. Users of this standard should consult this catalogue at "http://webstore.iec.ch" to determine which collateral standards have been published.

If a collateral standard applies to ME EQUIPMENT for which a particular standard exists, then the particular standard takes priority over the collateral standard.

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 17 - © IEC 2012

1.4 * Particular standards

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

NOTE Particular standards in the IEC 60601 family that are developed by IEC committees are numbered IEC 60601-2-xx. In addition, particular standards developed by joint projects between ISO and IEC can be numbered either IEC 80601-2-xx or ISO 80601-2-xx depending on which committee administered the project. IEC and ISO maintain catalogues of valid International Standards. Users of this standard should consult these catalogues at "http://webstore.iec.ch" and "http://www.iso.org/iso/store.htm" to determine which particular standards have been published.

A requirement of a particular standard takes priority over this standard.

2 * Normative references

The following referenced documents are indispensable for the application of this document. For dated references, only the edition cited applies. For undated references, the latest edition of the referenced document (including any amendments) applies.

ATTENTION: Additional collateral standards of the IEC 60601 series, which are issued subsequent to publication of this standard, become normative at the date of their publication and shall be considered as being included among the normative references below. See 1.3.

NOTE Informative references are listed in the Bibliography on page 396.

IEC 60065:2001, Audio, video and similar electronic apparatus – Safety requirements ²⁾ Amendment 1:2005 Amendment 2:2010

IEC 60068-2-2:2007, Environmental testing - Part 2-2: Tests - Test B: Dry heat

IEC 60079-0, Electrical apparatus for explosive gas atmospheres – Part 0: General requirements

IEC 60079-2, Electrical apparatus for explosive gas atmospheres – Part 2: Pressurized enclosures "p"

IEC 60079-5, Electrical apparatus for explosive gas atmospheres – Part 5: Powder filling "q"

IEC 60079-6, Electrical apparatus for explosive gas atmospheres – Part 6: Oil-immersion "o"

IEC 60083, Plugs and socket-outlets for domestic and similar general use standardized in member countries of IEC

IEC 60085, Electrical insulation - Thermal classification

IEC 60086-4, Primary batteries - Part 4: Safety of lithium batteries

IEC 60112, Method for the determination of the proof and the comparative tracking indices of solid insulating materials

IEC 60127-1, Miniature fuses – Part 1: Definitions for miniature fuses and general requirements for miniature fuse-links

IEC 60227-1:2007, Polyvinyl chloride insulated cables of rated voltages up to and including 450/750 V – Part 1: General requirements

There exists a consolidated edition 7.2 including IEC 60065:2001 and its Amendment 1 (2005) and Amendment 2 (2010).

IEC 60245-1:2003, Rubber insulated cables – Rated voltages up to and including 450/750 V – Part 1: General requirements3 Amendment 1:2007

IEC 60252-1, AC motor capacitors - Part 1: General - Performance, testing and rating -Safety requirements – Guide for installation and operation

IEC 60320-1, Appliance couplers for household and similar general purposes - Part 1: General requirements

IEC 60335-1:2010, Household and similar electrical appliances - Safety - Part 1: General requirements

IEC 60364-4-41, Electrical installations of buildings - Part 4-41: Protection for safety -Protection against electric shock

IEC 60384-14:2005. Fixed capacitors for use in electronic equipment - Part 14: Sectional specification: Fixed capacitors for electromagnetic interference suppression and connection to the supply mains

IEC 60417, Graphical symbols for use on equipment. Available from: http://www.graphical-robot. symbols.info/equipment>

IEC 60445, Basic and safety principles for man-machine interface, marking and identification - Identification of equipment terminals and of terminations of certain designated conductors, including general rules for an alphanumeric system

IEC 60447, Basic and safety principles for man-machine interface, marking and identification - Actuating principles

IEC 60529:1989, Degrees of protection provided by enclosures (IP Code) 4) Amendment 1 (1999)

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

IEC 60601-1-3, Medical electrical equipment – Part 1-3: General requirements for basic safety and essential performance. Collateral standard: Radiation protection in diagnostic X-ray equipment

IEC 60601-1-6, Medical electrical equipment - Part 1-6: General requirements for safety -Collateral standard: Usability

IEC 60601-1-8, Medical electrical equipment - Part 1-8: General requirements for safety --Collateral standard: General requirements, tests and guidance for alarm systems in medical electrical equipment and medical electrical systems

³⁾ There exists a consolidated edition 4.1 including IEC 60245-1:2003 and its Amendment 1 (2007).

⁴⁾ There exists a consolidated version 2.1, including IEC 60529:1989 and its Amendment 1 (1999).

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 19 - © IEC 2012

IEC 60664-1:2007, Insulation coordination for equipment within low-voltage systems – Part 1: Principles, requirements and tests

IEC 60695-11-10, Fire hazard testing – Part 11-10: Test flames – 50 W horizontal and vertical flame test methods

IEC 60730-1:2010, Automatic electrical controls for household and similar use – Part 1: General requirements

IEC 60825-1:2007, Safety of laser products – Part 1: Equipment classification and requirements

IEC 60851-3: 2009, Winding wires - Test methods - Part 3: Mechanical properties

IEC 60851-5: 2008, Winding wires – Test methods – Part 5: Electrical properties

IEC 60851-6:1996, Winding wires – Test methods – Part 6: Thermal properties Amendment 1 (1997)

IEC 60884-1, Plugs and socket-outlets for household and similar purposes - Part 1: General requirements

IEC 60950-1:2001, Information technology equipment – Safety – Part 1: General requirements

IEC 61058-1:2000, Switches for appliances – Part 1: General requirements 5)

Amendment 1:2001

Amendment 2:2007

IEC 61558-2-1, Safety transformers, power supply units and similar – Part 2: Particular requirements for separating transformers for general use

IEC 61672-1, Electroacoustics – Sound level meters – Part 1: Specifications

IEC 61672-2, Electroacoustics - Sound level meters - Part 2: Pattern evaluation tests

IEC 61965, Mechanical safety of cathode ray tubes

IEC 62133, Secondary cells and batteries containing alkaline or other non-acid electrolytes – Safety requirements for portable sealed secondary cells, and for batteries made from them, for use in portable applications

IEC 62304:2006, Medical device software – Software lifecycle processes

ISO 780, Packaging – Pictorial marking for handling of goods

ISO 1853, Conducting and dissipative rubbers, vulcanized or thermoplastic – Measurement of resistivity

ISO 2878, Rubber, vulcanized – Antistatic and conductive products – Determination of electrical resistance

ISO 2882 ⁶⁾, Rubber, vulcanized – Antistatic and conductive products for hospital use – Electrical resistance limits

ISO 3746, Acoustics – Determination of sound power levels of noise sources using sound pressure – Survey method using an enveloping measurement surface over a reflecting plane

⁵⁾ There exists a consolidated edition 3.2, including IEC 61058-1:2000 and its Amendment 1 (2001) and Amendment 2 (2007)

⁶⁾ ISO 2882 was withdrawn on 1 February 2005 and no replacement standard has been identified.

- 20 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV

© IEC 2012

ISO 3864-1:2002, Graphical symbols – Safety colours and safety signs – Part 1: Design principles for safety signs in workplaces and public areas

ISO 5349-1, Mechanical vibration – Measurement and evaluation of human exposure to hand-transmitted vibration – Part 1: General requirements

ISO 7000-DB:2004 7), Graphical symbols for use on equipment – Collection of symbols

ISO 7010:2011, Graphical symbols – Safety colours and safety signs – Registered safety signs

ISO 9614-1, Acoustics – Determination of sound power levels of noise sources using sound intensity – Measurement at discrete points

ISO 10993 (all parts), Biological evaluation of medical devices

ISO 11135-1:2007, Sterilization of health care products – Ethylene oxide – Part 1: Requirements for development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices

ISO 11137-1:2006, Sterilization of health care products – Radiation – Part 1: Requirements for development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices

ISO 13857:2008, Safety of machinery – Safety distances to prevent hazard zones being reached by the upper and lower limbs

ISO 14971:2007. Medical devices – Application of risk management to medical devices

ISO 15223-1:2012, Medical devices – Symbols to be used with medical device labels, labelling and information to be supplied – Part 1: General requirements

ISO 17665-1:2006, Sterilization of health care products – Moist heat – Part 1: Requirements for the development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices

ISO 23529, Rubber – General procedures for preparing and conditioning test pieces for physical test methods

ISO 80000-1:2009, Quantities and units - Part 1: General

Publication IEC 60601-1 (Troisième édition – 2005) I-SH 01

APPAREILS ÉLECTROMÉDICAUX – Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles

FEUILLE D'INTERPRÉTATION 1

La présente feuille d'interprétation a été établie par le SC 62A: Aspects généraux des équipements électriques utilisés en pratique médicale.

Le texte de la présente feuille d'interprétation est issu des documents suivants:

ISH	Rapport de vote
62A/599/ISH	62A/613/RVD

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

Paragraphe 1.1

Ce paragraphe est clarifié par ce qui suit:

L'IEC 60601-1 ne s'applique pas aux systèmes de distribution de gaz médicaux couverts par l'ISO 7396-1, Systèmes de distribution de gaz médicaux – Partie 1: Systèmes de distribution de gaz médicaux comprimés et de vide.

NOTE Le paragraphe 6.3 de l'ISO 7396-1 applique l'exigence de l'IEC 60601-1-8 à certains signaux de surveillance et d'alarme.

Cette clarification reste valable jusqu'à la publication d'une nouvelle version de l'IEC 60601-1.

- 3 -

Publication IEC 60601-1 (Troisième édition – 2005) I-SH 02

APPAREILS ÉLECTROMÉDICAUX -

Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles

FEUILLE D'INTERPRÉTATION 2

La présente feuille d'interprétation a été établie par le sous-comité 62A: Aspects généraux des équipements électriques utilisés en pratique médicale, du comité d'études 62 de l'IEC: Equipements électriques dans la pratique médicale.

Le texte de la présente feuille d'interprétation est issu des documents suivants:

ISH	Rapport de vote
62A/634/ISH	62A/640/RVD

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

Paragraphe 11.3

Ce paragraphe est clarifié par ce qui suit:

Tel qu'il est énoncé dans les justifications pour ce paragraphe, les ENVELOPPES pare-feu sont destinées à être utilisées uniquement lorsqu'il existe une probabilité importante de feu à cause de la présence d'une source d'inflammation (comme décrit dans le paragraphe) et une source importante de combustible. La plupart des matériaux utilisés pour la fabrication des APPAREILS EM ne sont pas considérés comme étant une source de combustible, sauf s'ils se trouvent en présence d'un ENVIRONNEMENT RICHE EN OXYGENE. Il convient que les fabricants déterminent, par des analyses documentées dans le DOSSIER DE GESTION DES RISQUES, si l'APPAREIL EM comprend des matériaux combustibles (carburant) dans des quantités suffisantes pour alimenter la combustion conjointement avec des sources d'inflammation (capables de dissiper plus de 900 J).

Paragraphe 13.1.2

Ce paragraphe est clarifié par ce qui suit:

Tel qu'il est énoncé au paragraphe 4.7, c'est l'ANALYSE DE RISQUE du FABRICANT qui détermine quels sont les composants susceptibles aux défaillances à l'essai, basé sur les RISQUE associés. Lorsque le RISQUE associé de feu dépasse les critères du fabricant pour l'acceptabilité du RISQUE, il convient d'accepter l'analyse de la simulation du fabricant (telle que l'analyse de modes de défaillance et de leurs effets – *FMEA*, en anglais) à la place de l'essai physique. Tel qu'il est également énoncé en 4.7, il est nécessaire de prendre en compte la fiabilité et les caractéristiques du composant dans les analyses de simulation de défaillance. Il convient que les composants électroniques usuels, dont l'historique d'utilisation ne les mentionne pas comme avoir été la cause d'incendies dans les appareils, ne soient pas considérés comme une source probable d'inflammation.

Janvier 2009 ICS 11.040

Lorsque le paragraphe identifie "l'émission de flammes, de métal fondu, de substance toxique ou inflammable, en quantités dangereuses" comme une situation dangereuse, il est fait référence aux émissions de l'*ENVELOPPE*, et non pas des composants eux même. Lorsque le paragraphe identifie le "dépassement de 1,5 fois les valeurs autorisées pour 'autres composants et matières' identifiés au Tableau 22, moins 12,5 °C", cela s'applique uniquement au cas où cette situation aurait comme résultat un RISQUE inacceptable (tel qu'identifié dans l'ANALYSE DE RISQUE du FABRICANT selon 4.7). Typiquement, il s'agit des cas où les PERFORMANCES ESSENTIELLES ne seraient pas maintenues ou lorsque des énergies supérieures à 900 J seraient dissipées en présence de matériaux inflammables qui pourraient alimenter la combustion.

La première exemption à l'analyse de défaut ou à l'essai identifiée en 13.1.2 ("La construction ou le circuit d'alimentation limite la puissance dissipée en CONDITION DE PREMIER DÉFAUT à moins de 15 W ou l'énergie dissipée à moins de 900 J") est prévue pour être appliquée lorsque la conception même du composant ("La construction") ou l'utilisation de fusibles (ou d'autres dispositifs limiteurs de courant) dans le circuit d'alimentation ("ou le circuit d'alimentation") assurent le fait que l'énergie dissipée pendant les défaillances ne dépassera pas les limites. Pour la plupart des composants habituels des circuits, prévus pour fonctionner à une puissance inférieure à 5 Watt, l'énergie dissipée lorsque l'on court-circuite les sorties ne dépassera pas la limite de 900 J.

Cette clarification restera valable jusqu'à la publication d'une nouvelle version de l'IEC 60601-1.

Janvier 2009 ICS 11.040

SC 62A/Publication IEC 60601-1:2005, y inclus l'Amendement 1:2012, Troisième édition/I-SH 03

APPAREILS ÉLECTROMÉDICAUX – Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles

FEUILLE D'INTERPRÉTATION 3

Cette feuille d'interprétation a été établie par le sous-comité 62A: Aspects généraux des équipements électriques utilisés en pratique médicale, du comité d'études 62 de l'IEC: Equipements électriques dans la pratique médicale.

Le texte de cette feuille d'interprétation est issue des documents suivants:

ISH	Rapport de vote
62A/858/ISH	62A/875/RVD

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

Paragraphe 13.1.2 quatrième tiret (Emissions, déformation d'ENVELOPPE ou dépassement de température maximale)

Ce paragraphe stipule ce qui suit:

Les SITUATIONS DANGEREUSES suivantes ne doivent pas apparaître:

-
- températures de parties d'APPAREILS EM qui ne sont pas des PARTIES APPLIQUEES mais qui sont susceptibles d'être touchées et qui dépassent les valeurs autorisées du Tableau 23 lorsqu'elles sont mesurées et réglées comme indiqué en 11.1.3;

Ce point est clarifié comme suit:

L'exigence ci-dessus est considérée comme satisfaite conformément au Paragraphe 4.5 pour les températures à la surface de l'enveloppe, si les conditions suivantes sont remplies:

- la température maximale autorisée sur les surfaces accessibles à l'OPERATEUR en CONDITION DE PREMIER DEFAUT est de 105 °C; et
- les instructions d'utilisation contiennent un avertissement indiquant que, dans certaines CONDITIONS DE PREMIER DEFAUT, la température de: (indiquer la surface concernée) peut devenir très élevée créant un RISQUE potentiel de brûlure en cas de contact, et
- si l'ANALYSE DE RISQUE démontre qu'un symbole d'avertissement est nécessaire sur l'ENVELOPPE, le signe de sécurité ISO 7010-W018 () doit être utilisé sur où près de l'emplacement chaud sur l'ENVELOPPE; et
- l'APPRECIATION DU RISQUE démontre que la température atteinte en CONDITION DE PREMIER DEFAUT est acceptable, et
- l'APPRECIATION DU RISQUE démontre que l'application des mesures alternatives de GESTION DES RISQUES dans la présente feuille d'interprétation engendre un RISQUE RESIDUEL qui est comparable au RISQUE RESIDUEL qui résulte de l'application de l'exigence de la norme.

NOTE 1 La présente feuille d'interprétation est destinée à être utilisée à la fois avec l'Edition 3.0 et avec l'Edition 3.1 de l'IEC 60601-1.

This is a preview - click here to buy the full publication

NOTE 2 Un exemple d'une analyse qui démontre une probabilité jugée suffisamment faible d'apparition de DOMMAGE est donné ci-dessous.

Exemple d'APPRECIATION DU RISQUE:

Le taux de défaillance cumulé pour les parties qui pourraient augmenter la température de surface des parties de l'enveloppe de l'appareil XYZ touchables uniquement par l'OPERATEUR à des valeurs supérieures à celles du Tableau 23 obtenu par calcul est de 60 FIT (1 FIT = 1E-9/h) selon la norme américaine MIL-HDBK-217F où FIT est l'abréviation de "failure in time" (en français "fréquence de défaillance"). Dans le cas de telles défaillances, l'appareil émettrait une odeur et ne fonctionnerait plus correctement. On estime que dans un cas sur trois seulement l'appareil ne serait pas mis hors tension immédiatement et la surface chaude entraînerait une brûlure.

La probabilité globale qui résulterait d'un tel DOMMAGE lorsqu'un signe approprié est indiqué dans les instructions d'utilisation avec le signe de sécurité ISO 7010 W018 serait: probabilité = 1/3 * 60 FIT = 2 E-8/h =approx. 0,0002 par an.

Dans cet exemple, le critère d'acceptation du RISQUE WXW pour la société exige qu'un DOMMAGE de cette sévérité ait une probabilité inférieure à 0,0003 par an pour que le RISQUE associé soit considéré acceptable. Sur la base de ce critère d'acceptation du RISQUE, le RISQUE associé à la température excessive de l'ENVELOPPE causé par des défauts isolés dans les circuits est acceptable.

Mai 2013 ICS 11.040

SOMMAIRE

AVA	ANT-P	PROPOS	. 397
INTRODUCTION			. 400
INTRODUCTION À L'AMENDEMENT			. 402
1	Doma	aine d'application, objet et normes connexes	. 403
	1.1	* Domaine d'application	. 403
	1.2	Objet	
	1.3	* Normes collatérales	. 403
	1.4	* Normes particulières	. 404
2	* Réf	érences normatives	. 404
3	* Ter	minologie et définitions	. 408
4	Exige	ences générales	. 429
	4.1	* Conditions d'application aux APPAREILS EM ou aux SYSTEMES EM	. 429
	4.2	* Processus de Gestion des risques pour les appareils em ou systemes em	. 430
	4.3	* PERFORMANCE ESSENTIELLE	. 432
	4.4	* Duree de vie prevue	. 433
	4.5	* Mesures de MAITRISE DU RISQUE ou méthodes d'essai alternatives pour les APPAREILS EM ou les SYSTEMES EM	. 433
	4.6	* Parties D'APPAREIL EM ou de SYSTEME EM en contact avec le PATIENT	. 433
	4.7	* CONDITION DE PREMIER DEFAUT POUR APPAREILS EM	
	4.8	* Composants des APPAREILS EM	. 434
	4.9	* Utilisation de COMPOSANTS AUX CARACTERISTIQUES A HAUTE FIABILITE dans les APPAREILS EM	. 435
	4.10	* Alimentation	. 436
	4.11	Puissance absorbée	. 437
5	* Exi	gences générales relatives aux essais des APPAREILS EM	. 438
	5.1	* ESSAIS DE TYPE	. 438
	5.2	* Nombre de spécimens	. 438
	5.3	Température ambiante, humidité, pression atmosphérique	
	5.4	Autres conditions	
	5.5	Tensions d'alimentation, type de courant, nature de l'alimentation, fréquence	
	5.6	Réparations et modifications	
	5.7	* Pré-conditionnement humide	
	5.8	Ordre des essais	
6	5.9 * Class	* Détermination des PARTIES APPLIQUEES ET DES PARTIES ACCESSIBLESssification des APPAREILS EM ET DES SYSTEMES EM	
O			
	6.1 6.2	Généralités * Protection contre les chocs électriques	
	6.3	* Protection contre les effets nuisibles de la pénétration d'eau ou de corps	. 443
	0.5	solides	. 444
	6.4	Méthode(s) de stérilisation	.444
	6.5	Adaptation à l'utilisation dans un ENVIRONNEMENT RICHE EN OXYGENE	. 444
	6.6	* Mode de fonctionnement	. 444
7	Ident	ification, marquage et documentation des APPAREILS EM	. 444
	7.1	Généralités	. 444
	7.2	Marquage sur l'extérieur des APPAREILS EM ou parties d'APPAREILS EM (voir aussi Tableau C.1)	. 445

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 389 - © IEC 2012

	7.3	Marquage à l'intérieur des APPAREILS EM ou parties d'APPAREILS EM (voir aussi Tableau C.2)	450
	7.4	Marquage des organes de commande et des instruments (voir aussi Tableau C.3)	452
	7.5	Signes de sécurité	
	7.6	Symboles	
	7.7	Couleurs de l'isolation des conducteurs	
	7.8	* Voyants lumineux et organes de commande	
	7.9	DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT	
8		tection contre les DANGERS d'origine électrique provenant des APPAREILS EM	
	8.1	Règle fondamentale de protection contre les chocs électriques	
	8.2	Exigences liées aux sources d'énergie électrique	
	8.3	Classification des PARTIES APPLIQUEES	
	8.4	Limitation de la tension, du courant ou de l'énergie	
	8.5	Séparation des parties	
	8.6	* Mise à la terre de protection, mise à la terre fonctionnelle et égalisation	407
	0.0	des potentiels des APPAREILS EM	476
	8.7	COURANTS DE FUITE et COURANTS AUXILIAIRES PATIENT	
	8.8	Isolation	496
	8.9	* LIGNES DE FUITE ET DISTANCES DANS L'AIR	503
	8.10	Composants et câblage	
		PARTIES RELIEES AU RESEAU, composants et montage	
9		tection contre les DANGERS MECANIQUES des APPAREILS EM et SYSTEMES EM	
	9.1	DANGERS MECANIQUES des APPAREILS EM	
	9.2	* DANGERS MECANIQUES associés aux parties en mouvement	
	9.3	* DANGER MECANIQUE associé aux surfaces, angles et arêtes	
	9.4	* DANGERS d'instabilité	
	9.5	* DANGER de projections de pièces	
	9.6	Energie acoustique (y compris infra- et ultrasons) et vibrations	
	9.7	* Réservoirs et parties sous pression pneumatique et hydraulique	
	9.8	* DANGERS MECANIQUES associés aux systèmes de support	
10		tection contre les DANGERS dus aux rayonnements involontaires ou excessifs	
		Rayonnements X	
		Rayonnements alpha, bêta, gamma, neutroniques et d'autres particules	
		Rayonnements à micro-ondes	
		* Lasers	
		Autres rayonnements électromagnétiques visibles	
		Rayonnements infrarouges	
		Rayonnements ultraviolets	
11		tection contres les températures excessives et les autres DANGERS	
11		*	
		* Températures excessives à l'intérieur des APPAREILS EM	
		* Prévention du feu	554
	11.3	* Exigences de construction pour les ENVELOPPES contre le feu des APPAREILS EM	559
	11.4	* APPAREILS EM et SYSTEMES EM destinés à être utilisés avec des produits	555
	• • •	anesthésiques inflammables	562
	11.5	* APPAREILS EM et SYSTEMES EM destinés à être utilisés avec des produits	
		inflammables	562

	nettoyage, désinfection, stérilisation et compatibilité avec des substances	
	utilisées avec des APPAREILS EM	
	11.7 Biocompatibilité des APPAREILS EM et des SYSTEMES EM	564
	11.8 * Coupure de l'alimentation / du RESEAU D'ALIMENTATION vers L'APPAREIL EM	564
12	* Précision des commandes, des instruments et protection contre les caractéristiques de sortie présentant des risques	564
	12.1 Précision des commandes et des instruments	
	12.2 APTITUDE A L'UTILISATION de l'APPAREIL EM	
	12.3 SYSTEMES D'ALARME	
	12.4 Protection contre les caractéristiques de sortie présentant des risques	
13	* SITUATIONS DANGEREUSES et conditions de défaut pour les APPAREILS EM	
	13.1 SITUATIONS DANGEREUSES particulières	
	13.2 CONDITIONS DE PREMIER DEFAUT	
14	* SYSTEMES ELECTROMEDICAUX PROGRAMMABLES (SEMP)	
17	14.1 * Généralités	
	14.2 * Documentation	
	14.3 * Plan de GESTION DES RISQUES	
	14.4 * CYCLE DE DEVELOPPEMENT DE SEMP	
	14.5 * Résolution des problèmes	
	14.6 PROCESSUS de GESTION DES RISQUES	
	14.7 * Spécification des exigences	
	14.8 * Architecture	
	14.9 * Conception et réalisation	
	14.10 * VERIFICATION	
	14.11 * VALIDATION SEMP	
	14.12 * Modification	577
	14.13 * SEMP destiné à être incorporé dans un RESEAU INFORMATIQUE	577
15	Construction de L'APPAREIL EM	578
	15.1 * Groupements des commandes et indicateurs des APPAREILS EM	578
	15.2 * Aptitude à l'entretien	578
	15.3 Résistance mécanique	578
	15.4 Composants et assemblage général des APPAREILS EM	582
	15.5 * Transformateurs d'alimentation des appareils em et transformateurs	
	assurant la séparation conformément à 8.5	
16	* Systemes em	
	16.1 * Exigences générales pour les SYSTEMES EM	
	16.2 * DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT d'un SYSTEME EM	
	16.3 * Alimentation	
	16.4 ENVELOPPES	
	16.5 * DISPOSITIFS DE SEPARATION	
	16.6 * COURANTS DE FUITE	
	16.7 * Protection contre les DANGERS MECANIQUES	
	16.8 Interruption de l'alimentation électrique de parties d'un SYSTEME EM	
	16.9 Connexions et câblage de SYSTEME EM	
	* Compatibilité électromagnétique des APPAREILS ET DES SYSTEMES EM	
	exe A (informative) Lignes directrices générales et justifications	
Anr	exe B (informative) Ordre des essais	714

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 391 - © IEC 2012

Annexe C (informative) Guide pour le marquage et exigences d'étiquetage pour les APPAREILS EM et les SYSTEMES EM	718
Annexe D (informative) Symboles des marquages (voir Article 7)	722
Annexe E (informative) Exemples de connexion du dispositif de mesure (DM) pour la mesure du COURANT DE FUITE PATIENT et du COURANT AUXILIAIRE PATIENT (voir 8.7)	731
Annexe F (informative) Circuits d'alimentation de mesure adaptés	733
Annexe G (normative) Protection contre les DANGERS d'inflammation des mélanges anesthésiques inflammables	736
Annexe H (informative) Structure de SEMP, CYCLE DE DEVELOPPEMENT SEMP et documentation	752
Annexe I (informative) Aspects des SYSTEMES EM	761
Annexe J (informative) Etude des chemins d'isolation	767
Annexe K (informative) Schémas simplifiés de COURANT DE FUITE PATIENT	
Annexe L (normative) Fils de bobinage isolés pour utilisation sans isolation intercalée	773
Annexe M (normative) Réduction des degrés de pollution	776
Bibliographie	
INDEX	781
INDEX DES ABREVIATIONS ET ACRONYMES	801
Figure 1 – Raccordement au réseau non fixé à demeure (voir définitions)	410
Figure 2 – Exemple de bornes et conducteurs définis (voir définitions)	411
Figure 3 – Exemple d'APPAREIL EM DE CLASSE I	412
Figure 4 – Exemple d' APPAREIL EM DE CLASSE II sous enveloppe métallique	412
Figure 5 – Schéma fonctionnel pour la qualification des composants	436
Figure 6 – Doigt d'essai normalisé	442
Figure 7 - Crochet d'essai	443
Figure 8 – Broche d'essai	466
Figure 9 – Application de la tension d'essai à des CONNEXIONS PATIENT reliées entre elles pour les PARTIES APPLIQUEES PROTEGEES CONTRE LES CHOCS DE DEFIBRILLATION	473
Figure 10 – Application de la tension d'essai à des CONNEXIONS PATIENT individuelles pour les PARTIES APPLIQUEES PROTEGEES CONTRE LES CHOCS DE DEFIBRILLATION	474
Figure 11 – Application de la tension d'essai pour tester l'énergie de défibrillation délivrée	476
Figure 12 – Exemple de dispositif de mesure et de ses caractéristiques de fréquence	481
Figure 13 – Circuit de mesure pour le COURANT DE FUITE A LA TERRE des APPAREILS EM de la CLASSE I, avec ou sans PARTIE APPLIQUEE	484
Figure 14 – Circuit de mesure pour le COURANT DE CONTACT	485
Figure 15 – Circuit de mesure pour le COURANT DE FUITE PATIENT provenant de la CONNEXION PATIENT à la terre	486
Figure 16 – Circuit de mesure pour le COURANT DE FUITE PATIENT via la (les) CONNEXION(S) PATIENT d'une PARTIE APPLIQUEE DE TYPE F à la terre, provoqué par une tension externe sur la (les) CONNEXION(S) PATIENT	487
Figure 17 – Circuit de mesure pour le COURANT DE FUITE PATIENT de la ou des CONNEXION(S) PATIENT à la terre, provoqué par une tension externe sur	
une ENTREE/SORTIE DE SIGNAL	488

Figure 18 – Circuit de mesure pour le COURANT DE FUITE PATIENT de la ou des CONNEXION(S) PATIENT à la terre, provoqué par une tension externe sur une PARTIE ACCESSIBLE métallique qui n'est pas PROTEGEE PAR MISE A LA TERRE)	489
Figure 19 – Circuit de mesure pour le COURANT AUXILIAIRE PATIENT	490
Figure 20 – Circuit de mesure pour le COURANT DE FUITE PATIENT total avec toutes les CONNEXIONS PATIENT de toutes les PARTIES APPLIQUEES du même type (PARTIES APPLIQUEES DE TYPE B, BF ou TYPE CF) connectées ensemble	491
Figure 21 – Appareillage pour l'essai à la bille	
Figure 22 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 1	
Figure 23 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 2	
Figure 24 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 3	
Figure 25 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 4	
Figure 26 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 5	
Figure 27 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 6	
Figure 28 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 7	
Figure 29 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 8	
Figure 30 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 9	
Figure 31 – LIGNE DE FUITE et DISTANCE DANS L'AIR – Exemple 10	
Figure 32 – Rapport entre la PRESSION d'essai HYDRAULIQUE et la PRESSION MAXIMALE ADMISSIBLE DE FONCTIONNEMENT	
Figure 33 – Module de chariot supérieur représentant le corps	546
Figure 34 – Appareillage d'essai d'inflammation par étincelles	556
Figure 35 – Courant maximal admissible <i>I</i> en fonction de la tension maximale admissible <i>U</i> mesuré dans un circuit purement résistif dans un ENVIRONNEMENT RICHE EN OXYGENE	556
Figure 36 – Tension maximale admissible <i>U</i> en fonction de la capacité <i>C</i> mesurée dans un circuit capacitif utilisé dans un ENVIRONNEMENT RICHE EN OXYGENE	557
Figure 37 – Courant maximal admissible <i>I</i> en fonction de l'inductance <i>L</i> mesurée dans un circuit inductif dans un ENVIRONNEMENT RICHE EN OXYGENE	557
Figure 38 – Déflecteur	561
Figure 39 – Zone du fond d'une ENVELOPPE comme spécifié en 11.3 b) 1)	561
Figure A.1 – Identification de l'APPAREIL EM, des PARTIES APPLIQUEES et des CONNEXIONS PATIENT dans un moniteur d'électrocardiogramme	605
Figure A.2 – Exemple d'isolation d'une PARTIE APPLIQUEE DE TYPE F avec isolation incorporée dans l'APPAREIL EM	606
Figure A.3 – Identification de l'APPAREIL EM, DES PARTIES APPLIQUEES et des CONNEXIONS PATIENT dans un moniteur PATIENT avec dispositifs de surveillance endovasculaire de la pression	606
Figure A.4 – Identification de l'APPAREIL EM, DES PARTIES APPLIQUEES et des CONNEXIONS PATIENT dans un moniteur PATIENT multifonctions avec dispositifs de surveillance endovasculaire de la pression	607
Figure A.5 – Identification des PARTIES APPLIQUEES et des CONNEXIONS PATIENT dans un SYSTEME EM A RAYONS X	608
Figure A.6 – Identification de l'APPAREIL EM, des PARTIES APPLIQUEES et des CONNEXIONS PATIENT dans un neurostimulateur électrique transcutané (TENS) destiné à être porté sur la ceinture du PATIENT et connecté à des électrodes sur le haut du bras du PATIENT	609

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 393 - © IEC 2012

Figure A.7 – Identification de l'Appareil em ou du SYSTEME EM, des PARTIES APPLIQUEES et des CONNEXIONS PATIENT dans un micro-ordinateur avec un module	
d'électrocardiogrammed'électrocardiogramme	610
Figure A.8 – Représentation graphique de la relation du DANGER, de la séquence d'évènements, de SITUATION DANGEREUSE et de DOMMAGE	613
Figure A.9 – Exemple d'Environnement du patient	618
Figure A.10 – Circuit flottant	638
Figure A.11 – Interruption d'un conducteur d'alimentation entre des parties de l'APPAREIL EM dans des ENVELOPPES séparées	640
Figure A.12 – Identification des MOYENS DE PROTECTION DU PATIENT et des MOYENS DE PROTECTION DE L'OPERATEUR	643
Figure A.13 – Impédance de terre de protection admissible avec courant de défaut limité	651
Figure A.14 – Probabilité de fibrillation ventriculaire	657
Figure A.15 – Exemple d'un circuit de mesure pour le COURANT DE FUITE PATIENT entre une CONNEXION PATIENT et la terre pour un APPAREIL EM AVEC CONNEXIONS PATIENT	660
multiplesFigure A.16 – Conditions de l'essai d'instabilité	
	674
Figure A.17 – Exemple de détermination du FACTEUR DE TRACTION DE SECURITE au moyen du Tableau 21	681
Figure A.18 – Exemple de détermination des charges de calcul et d'essai	682
Figure A.19 – Exemple de distribution de masse du corps humain	682
Figure A.20 – Relations entre les termes utilisés pour décrire les appareils, les ACCESSOIRES ou les parties d'appareils	615
Figure A.21 – Exemple d'APPAREIL EM disposant de deux fonctions différentes sur un circuit commun de PARTIE APPLIQUEE	648
Figure A.22 – Température autorisée maximale pour les surfaces et les PARTIES APPLIQUEES à des altitudes plus élevées	687
Figure A.23 – Exemple de MOYEN DE PROTECTION DE L'OPERATEUR nécessaire entre les bornes d'une ALIMENTATION ELECTRIQUE INTERNE et un dispositif de protection	706
complémentaire	
•	
Figure E.2 – Partie appliquee de type bf	
Figure E.4 – Courant auxiliaire patient	
Figure E.5 – Charge des CONNEXIONS PATIENT si elles sont spécifiées par le FABRICANT	
Figure F.1 – Circuit d'alimentation de mesure avec un côté du RESEAU D'ALIMENTATION	132
approximativement au potentiel de terre	733
Figure F.2 – Circuit d'alimentation de mesure avec RESEAU D'ALIMENTATION approximativement symétrique au potentiel de terre	733
Figure F.3 – Circuit d'alimentation de mesure pour les APPAREILS EM polyphasés spécifiés pour connexion à un RESEAU D'ALIMENTATION polyphasé	734
Figure F.4 – Circuit d'alimentation de mesure pour les APPAREILS EM monophasés spécifiés pour connexion à un RESEAU D'ALIMENTATION polyphasé	734
Figure F.5 – Circuit d'alimentation de mesure pour les APPAREILS EM ayant une unité d'alimentation séparée ou destiné à recevoir sa puissance d'un autre appareil du SYSTEME EM	735
Figure G.1 – Courant maximal admissible I_{ZR} en fonction de la tension maximale admissible U_{ZR} mesuré dans un circuit purement résistif avec le mélange le plus	
facilement inflammable de vapeur d'éther et d'air	742

Figure G.2 – Tension maximale admissible $U_{\rm ZC}$ en fonction de la capacité $C_{\rm max}$ mesurée dans un circuit capacitif avec le mélange le plus facilement inflammable de vapeur d'éther et d' air	743
Figure G.3 – Courant maximal admissible I_{ZL} en fonction de l'inductance L_{max} mesurée dans un circuit inductif avec le mélange le plus facilement inflammable de vapeur d'éther et d'air	743
Figure G.4 – Courant maximal admissible I_{ZR} en fonction de la tension maximale admissible U_{ZR} mesuré dans un circuit purement résistif avec le mélange le plus facilement inflammable de vapeur d'éther et d'oxygène	748
Figure G.5 – Tension maximale admissible U_{ZC} en fonction de la capacité C_{max} mesurée dans un circuit capacitif avec le mélange le plus facilement inflammable de vapeur d'éther et d'oxygène	749
Figure G.6 – Courant maximal admissible I_{ZL} en fonction de l'inductance L_{max} mesurée dans un circuit inductif avec le mélange le plus facilement inflammable de vapeur d'éther et d'oxygène	749
Figure G.7 – Appareillage d'essai	751
Figure H.1 – Exemples de structures SEMP/ SSEP	753
Figure H.2 – Modèle de CYCLE DE DEVELOPPEMENT DE SEMP	754
Figure H.3 – Non utilisée	755
Figure H.4 – Exemple de paramètres potentiels dont la spécification peut être exigée pour un RESEAU INFORMATIQUE	760
Figure I.1 – Exemple de construction de SOCLE DE PRISES MULTIPLES (SPM) (accessible uniquement à l'aide d'un outil)	
Figure I.2 – Exemples d'application de SOCLES DE PRISES MULTIPLES (SPM)	766
Figure J.1 – Isolation, exemple 1	767
Figure J.2 – Isolation, exemple 2	767
Figure J.3 – Isolation, exemple 3	767
Figure J.4 – Isolation, exemple 4	768
Figure J.5 – Isolation, exemple 5	768
Figure J.6 – Isolation, exemple 6	768
Figure J.7 – Isolation, exemple 7	769
Figure K.1 – APPAREIL EM avec ENVELOPPE en matière isolante	770
Figure K.2 – APPAREIL EM avec PARTIE APPLIQUEE DE TYPE F	770
Figure K.3 – APPAREIL EM avec une PARTIE APPLIQUEE et une PARTIE E/S DE SIGNAL	771
Figure K.4 – Appareil em avec une connexion patient d'une partie appliquee de type B qui n'est pas protegee par mise a la terre	771
Figure K.5 – Appareil em avec une connexion patient d'une partie appliquee de type be qui n'est pas protegee par mise a la terre	772
Tableau 1 – Unités n'appartenant pas au système SI qui peuvent être utilisées sur les	453
Tableau 2 – Couleurs des voyants lumineux et leur signification pour les APPAREILS EM	456
Tableau 3 - * Valeurs admissibles des COURANTS DE FUITE PATIENT et des COURANTS AUXILIAIRES PATIENT EN CONDITION NORMALE ET EN CONDITION DE PREMIER DEFAUT	482
Tableau 4 – * Valeurs admissibles des COURANTS DE FUITE PATIENT dans les conditions d'essais particulières identifiées en 8.7.4.7	483
Tableau 5 – Légendes des symboles pour les Figures 9 à 11 et 13 à 20, Figure A.15, Annexes E et F	492

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 395 -

© IEC 2012	
Tableau 6 – Tensions d'essai pour l'isolation solide formant un MOYEN DE PROTECTION	500
Tableau 7 – Tensions d'essai pour les MOYENS DE PROTECTION DE L'OPERATEUR	501
Tableau 8 – Facteurs de multiplication pour les distances dans l'air pour des altitudes jusqu'à 5 000 m	504
Tableau 9 – Classification des groupes de matériaux	505
Tableau 10 – Tension transitoire reseau	506
Tableau 11 – Non utilisé	507
Tableau 12 – LIGNES DE FUITE et DISTANCES DANS L'AIR minimales assurant des MOYENS DE PROTECTION DU PATIENT	508
Tableau 13 – DISTANCES DANS L'AIR minimales assurant un MOYEN DE PROTECTION à L'OPERATEUR vis à vis de la PARTIE RELIEE AU RESEAU	509
Tableau 14 – DISTANCES DANS L'AIR complémentaires pour l'isolation dans les PARTIES RELIEES AU RESEAU avec des TENSIONS DE SERVICE CRETE dépassant la valeur de crête de la TENSION RESEAU NOMINALE ^a	510
Tableau 15 – DISTANCES DANS L'AIR minimales pour MOYENS DE PROTECTION DE L'OPERATEUR dans des CIRCUITS SECONDAIRES	
Tableau 16 – Lignes de fuite minimales assurant un moyen de protection de L'OPERATEUR ^a	512
Tableau 17 – Section NOMINALE des conducteurs d'un CABLE D'ALIMENTATION	522
Tableau 18 – Essais des dispositifs d'arrêt de traction	523
Tableau 19 – DANGERS MECANIQUES couverts par le présent article	526
Tableau 20 – Espaces acceptables ^a	528
Tableau 21 – Détermination du FACTEUR DE SECURITE EN TRACTION	542
Tableau 22 – Températures maximales admissibles des parties	550
Tableau 23 – Températures maximales admissibles pour les parties des APPAREILS EM qui sont susceptibles d'être touchées	550
Tableau 24 – Températures maximales admissibles pour le contact de la peau avec des PARTIES APPLIQUEES des APPAREILS EM	551
Tableau 25 – Perforation acceptable du fond d'une ENVELOPPE	560
Tableau 26 – * Limites de température des enroulements de moteurs	570
Tableau 27 – Température maximale stabilisée d'un enroulement moteur	572
Tableau 28 – Matrice d'essai de résistance mécanique	579
Tableau 29 – Hauteur de chute	580
Tableau 30 – Couples d'essai pour les commandes par rotation	586
Tableau 31 – Températures maximales admissibles des enroulements des transformateurs dans des conditions de surcharge et de court-circuit à une température ambiante de 25 °C (\pm 5 °C)	588
Tableau 32 – Courant d'essai pour les transformateurs	589
Tableau 33 – Conditions d'essai pour l'essai des butées d'extrémité pour dépassement de course	531
Tableau A.1 – Valeurs de la DISTANCE DANS L'AIR et de la LIGNE DE FUITE tirées du Tableau 7 de l'IEC 61010-1:2001 et du Tableau 12	665
Tableau A.2 – LIGNES DE FUITE pour éviter les défaillances dues au cheminement de l'IEC 60664-1	666
Tableau A.3 – Conditions de l'essai d'instabilité	674
Tableau A.4 – Durée d'exposition admissible pour le niveau d'accélération	677

- 396 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV ⊚ IEC 2012

Tableau A.5 – Conseils sur les températures de surface pour les APPAREILS EM qui génèrent des températures basses (fraîches) pour des besoins thérapeutiques ou dans le cadre de leur fonctionnement	686
Tableau C.1 – Marquage à l'extérieur des APPAREILS EM, des SYSTEMES EM ou de leurs parties	718
Tableau C.2 – Marquage à l'intérieur des APPAREILS EM, des SYSTEMES EM ou de leurs parties	719
Tableau C.3 – Marquage des commandes et des instruments	719
Tableau C.4 – DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT, généralités	720
Tableau C.5 - DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT, instructions d'utilisation	720
Tableau D.1 – Symboles généraux	723
Tableau D.2 – Signes de sécurité	728
Tableau D.3 – Codes généraux	730
Tableau G.1 – Etanchéité aux gaz des entrées de câbles	745
Tableau H.1 – Non utilisé	758
Tableau I.1 – Exemples de SYSTEMES EM pour illustration	763
Tableau L.1 – Diamètre du mandrin	774
Tableau L.2 – Température du four	774
Tableau M.1 – Réduction du degré de pollution de l'environnement interne grâce à	776

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 397 - © IEC 2012

COMMISSION ÉLECTROTECHNIQUE INTERNATIONALE

APPAREILS ÉLECTROMÉDICAUX -

Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles

AVANT-PROPOS

- 1) La Commission Electrotechnique Internationale (IEC) est une organisation mondiale de normalisation composée de l'ensemble des comités électrotechniques nationaux (Comités nationaux de l'IEC). L'IEC 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, l'IEC 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 l'IEC"). 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 l'IEC, participent également aux travaux. L'IEC 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 l'IEC concernant les questions techniques représentent, dans la mesure du possible, un accord international sur les sujets étudiés, étant donné que les Comités nationaux de l'IEC intéressés sont représentés dans chaque comité d'études.
- 3) Les Publications de l'IEC se présentent sous la forme de recommandations internationales et sont agréées comme telles par les Comités nationaux de l'IEC. Tous les efforts raisonnables sont entrepris afin que l'IEC s'assure de l'exactitude du contenu technique de ses publications ; l'IEC 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 l'IEC s'engagent, dans toute la mesure possible, à appliquer de façon transparente les Publications de l'IEC dans leurs publications nationales et régionales. Toutes divergences entre toutes Publications de l'IEC et toutes publications nationales ou régionales correspondantes doivent être indiquées en termes clairs dans ces dernières.
- 5) L'IEC 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 l'IEC, 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 l'IEC, 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 l'IEC ou de toute autre Publication de l'IEC, 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 l'IEC peuvent faire l'objet de droits de propriété intellectuelle ou de droits analogues. L'IEC ne saurait être tenue pour responsable de ne pas avoir identifié de tels droits de propriété et de ne pas avoir signalé leur existence.

Cette version consolidée de la Norme IEC officielle et de son amendement a été préparée pour la commodité de l'utilisateur.

L'IEC 60601-1 édition 3.1 contient la troisième édition (2005-12) [documents 62A/505A/FDIS et 62A/512/RVD] et son amendement 1 (2012-07) [documents 62A/805/FDIS et 62A/820/RVD].

Cette version consolidée inclut le contenu des corrigenda 1 (2006-12), 2 (2007-12) et 3 (2022-12). Elle inclut également le corrigendum à l'Amendement 1 (2014-07), les Feuilles d'interprétation 1 (2008-04), 2 (2009-01) et 3 (2013-05) ainsi que la Feuille d'interprétation à l'Amendement 1 (2021-03) (en anglais uniquement).

Cette version Finale ne montre pas les modifications apportées au contenu technique par l'amendement 1. Une version Redline montrant toutes les modifications est disponible dans cette publication.

- 398 - IEC

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV

© IEC 2012

La Norme internationale IEC 60601-1 a été établie par le sous-comité 62A: Aspects généraux des équipements électriques utilisés en pratique médicale, du comité d'études 62 de l'IEC: Equipements électriques dans la pratique médicale.

Cette troisième édition annule et remplace la deuxième édition publiée en 1988, son Amendement 1 (1991) et son Amendement 2 (1995), la deuxième édition de l'IEC 60601-1-1 publiée en 2000 et la première édition de l'IEC 60601-1-4 publiée en 1996 ainsi que son Amendement 1 (1999). Cette édition constitue une révision technique. Des modifications importantes de structure ont été apportées à la présente édition. L'alignement des exigences électriques sur celles applicables aux matériels de traitement de l'information couverts par l'IEC 60950-1 a été poursuivi et il a été ajouté l'exigence d'inclure un PROCESSUS de GESTION DES RISQUES. Se reporter à l'Annexe A.3 pour une description développée de cette révision.

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

Dans la présente norme, les caractères suivants sont employés:

- Exigences et définitions: caractères romains
- Modalités d'essais : caractères italiques
- Les 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 UTILISES DANS LA PRESENTE NORME QUI SONT DEFINIS A L'ARTICLE 3 ET EGALEMENT INDIQUES DANS L'INDEX: 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, 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 G des Directives ISO/IEC, 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, 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 A.

This is a preview - click here to buy the full publication

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 399 - © IEC 2012

Le comité a décidé que le contenu de la publication de base et de son amendement ne sera pas modifié avant la date de stabilité indiquée sur le site web de l'IEC 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.

NOTE L'attention des Comités Nationaux est attirée sur le fait que les fabricants d'appareils et les organismes d'essai peuvent avoir besoin d'une période transitoire après la publication d'une nouvelle publication IEC ou ISO, ou d'une publication amendée ou révisée, pour fabriquer des produits conformes aux nouvelles exigences et pour adapter leurs équipements aux nouveaux essais ou aux essais révisés. Le comité recommande que le contenu de cette publication soit entériné au niveau national au plus tôt 3 ans après la date de publication.

IMPORTANT – Le logo "colour inside" qui se trouve sur la page de couverture de cette publication indique qu'elle contient des couleurs qui sont considérées comme utiles à une bonne compréhension de son contenu. Les utilisateurs devraient, par conséquent, imprimer cette publication en utilisant une imprimante couleur.

- 400 -

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV

© IEC 2012

INTRODUCTION

En 1976, le sous-comité 62A a publié la première édition de l'IEC/TR 60513, Aspects fondamentaux des normes de sécurité pour les appareils électromédicaux. La première édition de l'IEC/TR 60513 a servi de base à l'établissement:

- de la première édition de l'IEC 60601-1 (la norme de SECURITE CHAPEAU pour les APPAREILS ELECTROMEDICAUX);
- de la série IEC 60601-1-xx des normes collatérales pour les APPAREILS ELECTROMEDICAUX ;
- de la série IEC 60601-2-xx des normes particulières pour les différents types D'APPAREILS ELECTROMEDICAUX, et
- de la série IEC 60601-3-xx des normes de performances pour les différents types D'APPAREILS ELECTROMEDICAUX.

Consciente qu'il était nécessaire et urgent d'avoir une norme traitant des appareils utilisés dans la pratique médicale, la majorité des comités nationaux a émis, en 1977, un vote favorable pour la première édition de l'IEC 60601-1, issue d'un projet qui, à l'époque, représentait une première approche de ce problème. L'étendue du domaine d'application, la complexité des appareils concernés, la spécificité de certaines mesures de protection et des essais de vérification correspondants avaient exigé des années d'effort pour aboutir à cette première norme dont on peut à présent affirmer qu'elle a servi de référence universelle depuis sa publication.

L'application fréquente de la première édition a cependant montré que des améliorations étaient possibles. Ces améliorations étaient d'autant plus souhaitables que cette norme a connu un large succès depuis sa publication.

Le travail de révision qui a été entrepris et poursuivi avec soin pendant des années a donné lieu à la deuxième édition en 1988. Cette édition comporte toutes les améliorations qu'il était raisonnable d'envisager à l'époque. D'autres développements ont fait l'objet d'études de manière suivie. La deuxième édition a été modifiée en 1991 puis une nouvelle fois en 1995.

A l'origine, l'approche de l'IEC consistait à établir séparément des normes de "SECURITE DE BASE" et des normes de "PERFORMANCES ESSENTIELLES" pour les APPAREILS ELECTROMEDICAUX. Cela s'inscrivait naturellement dans l'approche historique qui prévalait au niveau national et international pour d'autres normes sur les appareils électriques (par exemple celles pour les appareils électrodomestiques), à savoir que la SECURITE DE BASE obéissait à des normes obligatoires mais que les autres spécifications de "performances" obéissaient aux demandes du marché. Dans ce contexte, il a été dit que "L'aptitude d'une bouilloire électrique à faire bouillir de l'eau est sans importance pour son utilisation en toute sécurité!"

Il est maintenant reconnu que cela ne correspond pas à la situation de nombreux éléments constituant les APPAREILS ELECTROMEDICAUX, et les ORGANISMES RESPONSABLES doivent se référer à des normes pour assurer à la fois les PERFORMANCES ESSENTIELLES et la SECURITE DE BASE. Parmi ces domaines, il y a la précision avec laquelle l'appareil contrôle la délivrance d'énergie ou de substances thérapeutiques à un PATIENT ou traite et affiche les données physiologiques qui influeront sur le suivi du patient.

Reconnaître cela signifie qu'il est d'une certaine façon inapproprié de séparer la "SECURITE DE BASE" et les "performances" lorsqu'on s'intéresse aux DANGERS qui résultent d'une conception inadéquate des APPAREILS ELECTROMEDICAUX. De nombreuses normes particulières de la série IEC 60601-2-xx traitent d'un ensemble d'exigences de PERFORMANCES ESSENTIELLES qui ne peuvent pas être directement évaluées par L'ORGANISME RESPONSABLE si celui-ci n'applique pas de telles normes. (Cependant, la série actuelle IEC 60601 comprend moins d'exigences de PERFORMANCES ESSENTIELLES que de SECURITE DE BASE).

Dans la perspective d'une troisième édition de l'IEC 60601-1, le sous-comité 62A de l'IEC avait établi, en 1994, une deuxième édition de l'IEC/TR 60513 [12] 1). Il était prévu que la deuxième édition de l'IEC/TR 60513 de l'IEC donnerait des lignes directrices pour

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

This is a preview - click here to buy the full publication

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 401 - © IEC 2012

l'établissement de la présente édition de l'IEC 60601-1 et pour l'évolution ultérieure des séries IEC 60601-1-xx et IEC 60601-2-xx.

Pour assurer la cohérence entre les normes internationales, pour répondre aux attentes actuelles des milieux médicaux et pour s'aligner sur les évolutions dans la série IEC 60601-2-xx, la deuxième édition de l'IEC/TR 60513 inclut deux principes majeurs nouveaux:

- la première modification concerne le concept de "SECURITE" qui a été étendu à partir des aspects de SECURITE DE BASE dans la première et dans la deuxième édition de l'IEC 60601-1 pour inclure les aspects de PERFORMANCES ESSENTIELLES (par exemple la précision des appareils de surveillance physiologique). L'application de ce principe conduit à la modification du titre de "Appareils électromédicaux Partie 1: Règles générales de sécurité" dans la deuxième édition en "Appareils électromédicaux Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles",
- la deuxième modification concerne la spécification d'exigences minimales de sécurité, prévoyant l'évaluation de l'adéquation du PROCESSUS de conception lorsque celle-ci constitue la seule méthode pratique d'évaluation de la sécurité de certaines technologies comme les systèmes électroniques programmables. L'application de ce principe est un des facteurs qui conduit à l'introduction d'une exigence générale d'application d'un PROCESSUS de GESTION DES RISQUES. Parallèlement à la préparation de cette troisième édition de l'IEC 60601-1, un projet conjoint avec le TC 210 de l'ISO a donné lieu à la publication d'une norme générale pour la GESTION DES RISQUES des appareils médicaux. La conformité avec la présente édition de l'IEC 60601-1 nécessite que le FABRICANT mette en place un PROCESSUS de GESTION DES RISQUES qui soit conforme aux parties de l'ISO 14971 (voir 4.2).

La présente norme contient les exigences concernant la SECURITE DE BASE et les PERFORMANCES ESSENTIELLES qui sont généralement applicables aux APPAREILS ELECTROMEDICAUX. Pour certains types D'APPAREIL ELECTROMEDICAUX, ces exigences sont soit complétées soit modifiées par des exigences spécifiques données dans une norme collatérale ou une norme particulière. Lorsqu'il existe une norme particulière, il est recommandé de ne pas utiliser la présente norme générale seule.

L'Amendement 1 à la présente norme est destiné à traiter:

- les sujets identifiés par les Comités Nationaux et d'autres parties prenantes depuis la publication de l'IEC 60601-1:2005;
- la manière dont la GESTION DES RISQUES a été introduite dans l'IEC 60601-1:2005; et
- la manière dont le concept de PERFORMANCE ESSENTIELLE est utilisé dans la IEC 60601-1:2005.

- 402 -

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV

© IEC 2012

INTRODUCTION À L'AMENDEMENT

La troisième édition de l'IEC 60601-1 a été publiée en 2005. À la date de la publication, l'on trouvait 94 commentaires des Comités nationaux sur le 2ème CDV et le FDIS qui furent différés à un amendement ou une révision futur(e). Chacun de leurs commentaires différés a été saisi dans une fiche spéciale par le secrétariat du SC 62A. Au moment de la réunion d'Auckland en avril 2008, les Sous-comités avaient développé deux fiches d'interprétation et le secrétariat du SC 62A avait reçu 15 commentaires supplémentaires des Comités nationaux et d'autres parties prenantes.

À la réunion d'Auckland, l'IEC/CE 62 a approuvé un projet de développement du 1^{er} amendement à l'IEC 60601-1:2005 basé sur les sujets en cours à ce moment. Le CE a approuvé le développement du 1^{er} amendement en vue de traiter les problèmes en cours, comprenant sans limitation:

- ceux qui sont énumérés dans le 62A/593/DC et le 62A/602/INF;
- la manière dont la gestion des risques a été introduite dans l'IEC 60601-1:2005; et
- la manière dont le concept de performances essentielles est utilisé dans l'IEC 60601-1:2005.

Depuis la réunion d'Auckland, le secrétariat a reçu 73 commentaires supplémentaires des Comités nationaux ou d'autres parties prenantes, pour un total de 182 fiches. Le présent amendement est destiné à traiter ces sujets.

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 403 - © IEC 2012

APPAREILS ÉLECTROMÉDICAUX -

Partie 1: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles

1 Domaine d'application, objet et normes connexes

1.1 * Domaine d'application

La présente Norme internationale s'applique à la SECURITE DE BASE et aux PERFORMANCES ESSENTIELLES des APPAREILS ELECTROMEDICAUX et des SYSTEMES ELECTROMEDICAUX, désignés ci-après sous le terme APPAREILS EM et SYSTEMES EM.

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

Les DANGERS inhérents à la fonction physiologique prévue de L'APPAREIL EM ou des SYSTEMES 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 8.4.1.

NOTE 1 Voir aussi 4.2.

La série de normes IEC 60601 ne s'applique pas aux:

- appareils de diagnostic in vitro qui n'entrent pas dans la définition des APPAREILS EM, qui sont couverts par la série IEC 61010 [61];
- pièces implantables de dispositifs médicaux implantables actifs couverts par la série ISO 14708 [69]; ou
- systèmes de distribution de gaz médicaux couverts par l'ISO 7396-1 [68].

NOTE 2 L'ISO 7396-1 applique l'exigence de l'IEC 60601-1-8 à certains signaux de surveillance et d'alarme.

1.2 Objet

La présente Norme est destinée à spécifier des exigences générales et à servir de base pour les normes particulières.

1.3 * Normes collatérales

Dans la série IEC 60601, les normes collatérales spécifient des exigences générales pour la SECURITE DE BASE et pour les PERFORMANCES ESSENTIELLES applicables à:

- un sous-groupe d'APPAREILS EM (par exemple appareils de radiologie);
- une caractéristique spécifique à tous les APPAREILS EM qui n'est pas complètement traitée dans la présente norme.

Les normes collatérales applicables prennent une valeur normative à la date de leur publication et elles doivent s'appliquer avec la présente norme.

NOTE 1 Lors de l'évaluation de la conformité à l'IEC 60601-1, il est admissible d'évaluer de manière indépendante la conformité aux normes collatérales.

NOTE 2 Lorsqu'il déclare qu'un appareil est conforme à l'IEC 60601-1, il convient que le déclarant donne spécifiquement la liste des normes collatérales qui ont été appliquées. Cela permet à toute personne lisant la déclaration de connaître quelles normes collatérales ont fait partie de l'évaluation.

NOTE 3 Les normes collatérales de la famille IEC 60601 sont numérotées IEC 60601-1-xx. L'IEC tient à jour un fichier des Normes Internationales en vigueur. Il convient que les utilisateurs de la présente norme consultent ce fichier sur le site "http://webstore.iec.ch" pour déterminer quelles normes collatérales ont été publiées.

- 404 **-**

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV

© IEC 2012

Si une norme collatérale s'applique à des APPAREILS EM pour lesquels il existe une norme particulière, cette norme particulière prévaut sur la norme collatérale.

1.4 * Normes particulières

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

NOTE Les normes particulières de la famille IEC 60601, développées par les comités IEC, sont numérotées IEC 60601-2-xx. De plus, les normes particulières développées par des projets conjoints entre l'ISO et l'IEC peuvent être numérotées, soit IEC 80601-2-xx, soit ISO 80601-2-xx, selon le comité qui a géré le projet. L'IEC et l'ISO tiennent à jour des fichiers des Normes Internationales en vigueur. Il convient que les utilisateurs de la présente norme consultent ces fichiers sur les sites "http://webstore.iec.ch" et "http://www.iso.org/iso/store.htm" pour déterminer quelles normes particulières ont été publiées.

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

2 * Références normatives

Les documents de référence suivants sont indispensables pour l'application du présent document. Pour les références datées, seule l'édition citée s'applique. Pour les références non datées, la dernière édition du document de référence s'applique (y compris les éventuels amendements).

ATTENTION: Les normes collatérales complémentaires de la série des IEC 60601, qui sont émises après la publication de la présente norme, deviennent normatives à la date de leur publication et doivent être considérées comme incluses dans les références normatives indiquées ci- après. Voir 1.3.

NOTE Une liste de références informatives est donnée dans la Bibliographie.

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 405 - © IEC 2012

IEC 60065:2001, Appareils audio, vidéo et appareils électroniques analogues – Exigences de sécurité ²⁾

Amendement 1:2005 Amendement 2:2010

IEC 60068-2-2:2007, Essais d'environnement – Partie 2-2: Essais – Essais B : Chaleur sèche

IEC 60079-0, Matériel électrique pour atmosphères explosives gazeuses – Partie 0: Règles générales

IEC 60079-2, Matériel électrique pour atmosphères explosives gazeuses – Partie 2: Enveloppes à surpression interne "p"

IEC 60079-5, Matériel électrique pour atmosphères explosives gazeuses – Partie 5: Remplissage pulvérulent "q"

IEC 60079-6, Matériel électrique pour atmosphères explosives gazeuses – Partie 6: Immersion dans l'huile "o"

IEC 60083, Prises de courant pour usages domestiques et analogues normalisées par les pays membres de l'IEC

IEC 60085, Isolation électrique - Classification thermique

IEC 60086-4, Piles électriques – Partie 4: Sécurité des piles au lithium

IEC 60112, Méthode de détermination des indices de résistance et de tenue au cheminement des matériaux isolants solides

IEC 60127-1, Coupe-circuit miniatures – Première partie: Définitions pour coupe-circuit miniatures et prescriptions générales pour éléments de remplacement miniatures

IEC 60227-1:2007, Conducteurs et câbles isolés au polychlorure de vinyle, de tension nominale au plus égale à 450/750 V – Partie 1: Exigences générales

IEC 60245-1:2003, Conducteurs et câbles isolés au caoutchouc – Tension assignée au plus égale à 450/750 V – Partie 1: Exigences générales ³ Amendement 1:2007

IEC 60252-1, Condensateurs des moteurs à courant alternatif – Partie 1: Généralités – Caractéristiques fonctionnelles, essais et valeurs assignées – Règles de sécurité – Guide d'installation et d'utilisation

IEC 60320-1, Connecteurs pour usages domestiques et usages généraux analogues – Partie 1: Prescriptions générales

IEC 60335-1:2010, Appareils électrodomestiques et analogues – Sécurité – Partie 1: Exigences générales

IEC 60364-4-41, Installations électriques des bâtiments – Partie 4-41: Protection pour assurer la sécurité – Protection contre les chocs électriques

Il existe une édition consolidée 7.2 comprenant l'IEC 60065:2001 et son Amendement 1 (2005) et son Amendement 2 (2010).

³ Il existe une édition consolidée 4.1 comprenant l'IEC 60245-1:2003 et son Amendement 1 (2007).

- 406 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV © IEC 2012

IEC 60384-14:2005, Fixed capacitors for use in electronic equipment – Part 14: Sectional specification: Fixed capacitors for electromagnetic interference suppression and connection to the supply mains

IEC 60417, Symboles graphiques utilisables sur le matériel Disponible à http://www.graphical-symbols.info/equipment

IEC 60445, Principes fondamentaux et de sécurité pour les interfaces homme-machines, le marquage et l'identification – Identification des bornes de matériels et des extrémités de certains conducteurs désignés et règles générales pour un système alphanumérique

IEC 60447, Principes fondamentaux et de sécurité pour l'interface homme-machine, le marquage et l'identification – Principes de manœuvre

IEC 60529:1989, Degrés de protection procurés par les enveloppes (code IP)4) Amendement 1 (1999)

IEC 60601-1-2, Appareils électromédicaux – Partie 1-2: Règles générales de sécurité – Norme Collatérale: Compatibilité électromagnétique – Prescriptions et essais

IEC 60601-1-3, Appareils électromédicaux – Partie 1-3: Exigences générales pour la sécurité de base et les performances essentielles: Norme collatérale: Radioprotection dans les appareils à rayonnement X de diagnostic

IEC 60601-1-6, Appareils électromédicaux – Partie 1-6: Règles générales de sécurité – Norme collatérale: Aptitude à l'utilisation

IEC 60601-1-8, Appareils électromédicaux – Partie 1-8: Règles générales de sécurité – Norme collatérale: Règles générales, essais et guides pour les systèmes d'alarme dans l'équipement électromédical et les systèmes électromédicaux

IEC 60664-1:2007, Coordination de l'isolement des matériels dans les systèmes (réseaux) à basse tension - Partie 1: Principes, prescriptions et essais

IEC 60695-11-10, Essais relatifs aux risques du feu – Partie 11-10: Flammes d'essai – Méthodes d'essai horizontale et verticale à la flamme de 50 W

IEC 60730-1:2010, Dispositifs de commande électrique automatiques à usage domestique et analogue – Partie 1: Exigences générales

IEC 60825-1:2007, Sécurité des appareils à laser – Partie 1: Classification des matériels et exigences

IEC 60851-3:2009, Fils de bobinage – Méthodes d'essai – Partie 3: Propriétés mécaniques

IEC 60851-5:2008, Fils de bobinage – Méthodes d'essai – Partie 5: Propriétés électriques

IEC 60851-6:1996, Fils de bobinage – Méthodes d'essai – Partie 6: Propriétés thermiques Amendement 1 (1997)

IEC 60884-1, Prises de courant pour usages domestiques et analogues – Partie 1: Règles générales

⁴⁾ Il existe une édition consolidée 2.1 comprenant l'IEC 60529:1989 et son Amendement 1 (1999).

IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV - 407 - © IEC 2012

IEC 60950-1:2001, Matériels de traitement de l'information – Sécurité – Partie 1: Prescriptions générales

IEC 61058-1:2000, Interrupteurs pour appareils – Partie 1: Règles générales ⁵⁾ Amendement 1:2001 Amendement 2:2007

IEC 61558-2-1, Sécurité des transformateurs, blocs d'alimentation et analogues – Partie 2: Règles particulières pour les transformateurs d'isolement à enroulement séparés pour usage général

IEC 61672-1, Electroacoustique - Sonomètres - Partie 1: Spécifications

IEC 61672-2, Electroacoustique - Sonomètres - Partie 2: Essais d'évaluation d'un modèle

IEC 61965, Sécurité mécanique des tubes cathodiques

IEC 62133, Accumulateurs alcalins et autres accumulateurs à électrolyte non acide – Exigences de sécurité pour les accumulateurs portables étanches, et pour les batteries qui en sont constituées, destinés à l'utilisation dans les applications portables

IEC 62304:2006, Logiciels de dispositifs médicaux – Processus du cycle de vie du logiciel

ISO 780, Emballages – Marquages graphiques relatifs à la manutention des marchandises

ISO 1853, Caoutchoucs vulcanisés ou thermoplastiques conducteurs et dissipants – Mesurage de la résistivité

ISO 2878, Caoutchouc vulcanisé – Produits antistatiques et conducteurs – Détermination de la résistance électrique

ISO 2882 ⁶⁾, Caoutchouc vulcanisé – Produits antiélectrostatiques et conducteurs à usage médico-hospitalier – Limites pour la résistance électrique

ISO 3746, Acoustique – Détermination des niveaux de puissance acoustique émis par les sources de bruit à partir de la pression acoustique – Méthode de contrôle employant une surface de mesure enveloppante au-dessus d'un plan réfléchissant

ISO 3864-1:2002, Symboles graphiques – Couleurs de sécurité et signaux de sécurité – Partie 1: Principes de conception pour les signaux de sécurité sur les lieux de travail et dans les lieux publics

ISO 5349-1, Vibrations mécaniques – Mesurage et évaluation de l'exposition des individus aux vibrations transmises par la main – Partie 1: Exigences générales

ISO 7000-DB:2004 ⁷⁾, Symboles graphiques utilisables sur le matériel – Index et tableau synoptique

ISO 7010:2011, Symboles graphiques – Couleurs de sécurité et signaux de sécurité – Signaux de sécurité enregistrés

⁵⁾ Il existe une édition consolidée 3.2 comprenant l'IEC 61058-1:2000, son Amendement 1 (2001) et son Amendement 2 (2007).

⁶⁾ L'ISO 2882 a été annulée le 1er février 2005 et aucune norme de remplacement n'a été identifiée.

^{7) &}quot;DB" se réfère à la base de données en ligne conjointe de l'IEC et de l'ISO.

- 408 - IEC 60601-1:2005+AMD1:2012 CSV

© IEC 2012

ISO 9614-1, Acoustique – Détermination par intensimétrie des niveaux de puissance acoustique émis par les sources de bruit – Partie 1: Mesurages par points

ISO 10993 (toutes les parties), Evaluation biologique des dispositifs médicaux

ISO 11135-1:2007, Stérilisation des produits de santé – Oxyde d'éthylène – Partie 1: Exigences de développement, de validation et de contrôle de routine d'un processus de stérilisation pour des dispositifs médicaux

ISO 11137-1:2006, Stérilisation des produits de santé – Irradiation – Partie 1: Exigences relatives à la mise au point, à la validation et au contrôle de routine d'un procédé de stérilisation pour les dispositifs médicaux

ISO 13857:2008, Sécurité des machines – Distances de sécurité empêchant les membres supérieurs et inférieurs d'atteindre les zones dangereuses

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

ISO 15223-1:2012, Dispositifs médicaux – Symboles à utiliser avec les étiquettes, l'étiquetage et les informations à fournir relatifs aux dispositifs médicaux – Partie 1: Exigences générales

ISO 17665-1:2006, Stérilisation des produits de santé – Chaleur humide – Partie 1: Exigences pour le développement, la validation et le contrôle de routine d'un processus de stérilisation des dispositifs médicaux

ISO 23529, Caoutchouc – Procédures générales pour la préparation et le conditionnement des éprouvettes pour les méthodes d'essais physiques (disponible en anglais seulement)

ISO 80000-1:2009, Grandeurs et unités - Partie 1: Généralités