

INSO
17441-7

1st.Edition
2017

Identical with
ISO 11040-7:2015

جمهوری اسلامی ایران
Islamic Republic of Iran
سازمان ملی استاندارد ایران

Iranian National Standardization Organization



استاندارد ملی ایران
۱۷۴۴۱-۷

چاپ اول
۱۳۹۵

سرنگ‌های از پیش پر شده—
قسمت ۷: سیستم‌های بسته‌بندی
سرنگ‌های نیمه مونتاژ سترون آماده پر کردن

Prefilled syringes-
Part 7: Packaging systems for sterilized
subassembled syringes ready for filling

ICS:11.040.25

سازمان ملی استاندارد ایران

تهران، خیابان ولیعصر، پلاک ۲۵۹۲

صندوق پستی: ۱۴۱۵۵-۶۱۳۹ تهران - ایران

تلفن: ۸۸۸۷۹۴۶۱-۵

دورنگار: ۸۸۸۸۷۱۰۳ و ۸۸۸۸۷۰۸۰

کرج ، شهر صنعتی، میدان استاندارد

صندوق پستی: ۳۱۵۸۵-۱۶۳ کرج - ایران

تلفن: ۰۲۶ (۳۲۸۰۶۰۳۱) - ۸

دورنگار: ۰۲۶ (۳۲۸۰۸۱۱۴)

ایمیل: standard@isiri.org.ir

وبگاه: <http://www.isiri.gov.ir>

Iranian National Standardization Organization (INSO)

No.1294 Valiasr Ave., South western corner of Vanak Sq., Tehran, Iran

P. O. Box: 14155-6139, Tehran, Iran

Tel: + 98 (21) 88879461-5

Fax: + 98 (21) 88887080, 88887103

Standard Square, Karaj, Iran

P.O. Box: 31585-163, Karaj, Iran

Tel: + 98 (26) 32806031-8

Fax: + 98 (26) 32808114

Email: standard@isiri.org.ir

Website: <http://www.isiri.gov.ir>

به نام خدا

آشنایی با سازمان ملی استاندارد ایران

سازمان ملی استاندارد ایران به موجب بندهیک ماده ۳ قانون اصلاح قوانین و مقررات مؤسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران، مصوب بهمن ماه ۱۳۷۱ تنهامرجع رسمی کشور است که وظیفه تعیین، تدوین و نشر استانداردهای ملی (رسمی) ایران را به عهده دارد.

تدوین استاندارد در حوزه های مختلف در کمیسیون های فنی مرکب از کارشناسان سازمان، صاحب نظران مراکز و مؤسسات علمی، پژوهشی، تولیدی و اقتصادی آگاه و مرتبط انجام می شود و کوششی همگام با مصالح ملی و با توجه به شرایط تولیدی، فناوری و تجاری است که از مشارکت آگاهانه و منصفانه صاحبان حق و نفع، شامل تولیدکنندگان، مصرف کنندگان، صادر کنندگان و وارد کنندگان، مراکز علمی و تخصصی، نهادها، سازمان های دولتی و غیردولتی حاصل می شود. پیش نویس استانداردهای ملی ایران برای نظرخواهی به مراجع ذی نفع و اعضای کمیسیون های مربوط ارسال می شود و پس از دریافت نظرها و پیشنهادها در کمیته ملی مرتبط با آن رشتہ طرح و در صورت تصویب، به عنوان استاندارد ملی (رسمی) ایران چاپ و منتشر می شود.

پیش نویس استانداردهایی که مؤسسات و سازمان های علاقه مند و ذی صلاح نیز با رعایت ضوابط تعیین شده تهیه می کنند در کمیته ملی طرح، بررسی و در صورت تصویب، به عنوان استاندارد ملی ایران چاپ و منتشر می شود. بدین ترتیب، استانداردهایی ملی تلقی می شود که بر اساس مقررات استاندارد ملی ایران شماره ۵ تدوین و در کمیته ملی استاندارد مربوط که در سازمان ملی استاندارد ایران تشکیل می شود به تصویب رسیده باشد.

سازمان ملی استاندارد ایران از اعضای اصلی سازمان بین المللی استاندارد (ISO)^۱، کمیسیون بین المللی الکترونیک (IEC)^۲ و سازمان بین المللی اندازه شناسی قانونی (OIML)^۳ است و به عنوان تنها رابط^۴ کمیسیون کدکس غذایی (CAC)^۵ در کشور فعالیت می کند. در تدوین استانداردهای ملی ایران ضمن توجه به شرایط کلی و نیازمندی های خاص کشور، از آخرین پیشرفت های علمی، فنی و صنعتی جهان و استانداردهای بین المللی بهره گیری می شود.

سازمان ملی استاندارد ایران می تواند با رعایت موازین پیش بینی شده در قانون، برای حمایت از مصرف کنندگان، حفظ سلامت و ایمنی فردی و عمومی، حصول اطمینان از کیفیت محصولات و ملاحظات زیست محیطی و اقتصادی، اجرای بعضی از استانداردهای ملی ایران را برای محصولات تولیدی داخل کشور و/ یا اقلام وارداتی، با تصویب شورای عالی استاندارد، اجباری کند. سازمان می تواند به منظور حفظ بازارهای بین المللی برای محصولات کشور، اجرای استاندارد کالاهای صادراتی و درجه بندی آن را اجباری کند. همچنین برای اطمینان بخشیدن به استفاده کنندگان از خدمات سازمان ها و مؤسسات فعال در زمینه مشاوره، آموزش، بازرسی، ممیزی و صدور گواهی سیستم های مدیریت کیفیت و مدیریت زیست محیطی، آزمایشگاه ها و مراکز واسنجی (کالیبراسیون) و سایل سنجش، سازمان ملی استاندارد این گونه سازمان ها و مؤسسات را بر اساس ضوابط نظام تأیید صلاحیت ایران ارزیابی می کند و در صورت احراز شرایط لازم، گواهینامه تأیید صلاحیت به آن ها اعطا و بر عملکرد آن ها نظارت می کند. ترویج دستگاه بین المللی یکاهای واسنجی و سایل سنجش، تعیین عیار فلزات گرانبها و انجام تحقیقات کاربردی برای ارتقای سطح استانداردهای ملی ایران از دیگر وظایف این سازمان است.

1- International Organization for Standardization

2- International Electrotechnical Commission

3- International Organization for Legal Metrology (Organisation Internationale de Metrologie Legale)

4- Contact point

5- Codex Alimentarius Commission

کمیسیون فنی تدوین استاندارد

«سرنگ‌های از پیش پر شده- قسمت ۷ : سیستم‌های بسته‌بندی سرنگ‌های نیمه مونتاژ سترون آماده پر کردن»

سمت و/یا نمایندگی

مدیر تضمین و کنترل کیفیت - شرکت ورمل

رئیس:

سبط نبی، سید محمود
(دکتری داروسازی)

دبیر:

کارشناس مسئول گروه پژوهشی مهندسی پزشکی -- پژوهشگاه
استاندارد

فرجی، رحیم

(کارشناسی ارشد شیمی)

اعضا: (اسامی به ترتیب حروف الفبا)

مدیر تحقیق و توسعه- شرکت دارو شیشه

آسیابانها، مرتضی

(کارشناسی مهندسی مکانیک)

مدیر بازرگانی - شرکت پارس آمپول

ابیانه، آرش

(کارشناسی ارشد صنایع)

عضو هیأت علمی - دانشگاه آزاد اسلامی یادگار امام خمینی(ره)

احمدی، رویا

(دکتری شیمی)

کارشناس ارشد- شرکت داروشیشه

باویلی سفلی، علیرضا

(کارشناسی مهندسی مکانیک)

گروه تحقیقاتی صنعتی رنگ امیرکبیر

بزرگی کیاسرایی، اردلان

(کارشناسی مهندسی شیمی)

هیأت علمی گروه پژوهشی مهندسی پزشکی - پژوهشگاه

توکلی گلپایگانی، علی

استاندارد

(دکتری مهندسی پزشکی)

کارشناس نظارت بر تولید- اداره کل تجهیزات پزشکی وزارت

جهانی کیا، مریم

بهداشت، درمان و آموزش پزشکی

(کارشناسی ارشد مهندسی پزشکی)

کارشناس گروه پژوهشی مهندسی پزشکی- پژوهشگاه استاندارد

جمشیدی، بابک

(کارشناسی شیمی)

سمت و/یا محل اشتغال:

اعضاء: (اسامی به ترتیب حروف الفبا)

گروه تحقیقاتی صنعتی رنگ امیرکبیر

حضرتقلی ثمری، نیما

(کارشناسی مهندسی برق)

کارشناس- شرکت دارو شیشه

حیدری خواه، مهندوش

(کارشناسی ارشد شیمی)

کارشناس تحقیق و توسعه - شرکت سها

درویش حیدری، سیما

(کارشناسی میکروبیولوژی)

مدیرعامل شرکت طب سنجش البرز

ضیاپور، الیاس

(کارشناسی مهندسی شیمی)

مسئول کنترل کیفیت- شرکت آوا پزشک

کربلایی علی گل، نیره

(کارشناسی ارشد میکروبیولوژی)

کارشناس - اداره کل نظارت بر اجرای استاندارد سازمان ملی

عرفانی فر، مرجان

استاندارد ایران

(کارشناسی فناوری اطلاعات)

شرکت تولید مواد اولیه دارو پخش

مجلسی، علی

(کارشناسی ارشد شیمی تجزیه)

کارشناس اداره نظارت بر اجرای استاندارد- اداره کل استاندارد

منندی مقدم ، حمیدرضا

البرز

(کارشناسی مهندسی صنایع)

شرکت آوا پزشک

مسلمی، مرتضی

(کارشناسی ارشد زبان)

هیأت علمی گروه پژوهشی مهندسی پزشکی - پژوهشگاه

میرزایی کجانی، مریم

استاندارد

(دکتری فیزیک)

سرپرست آزمایشگاه فیزیک - شرکت سها

نقابی، حسن

(کارشناسی فیزیک)

کارشناس مسئول گروه پژوهشی مهندسی پزشکی- پژوهشگاه

معینیان، شهاب

استاندارد

(کارشناسی ارشد شیمی)

ویراستار:

فهرست مندرجات

| صفحه | عنوان |
|------|---|
| ز | پیش‌گفتار |
| ح | مقدمه |
| ۱ | ۱ هدف و دامنه کاربرد |
| ۱ | ۲ مراجع الزامی |
| ۲ | ۳ اصطلاحات و تعاریف |
| ۴ | ۴ الزامات سیستم بسته‌بندی |
| ۴ | ۱-۴ کلیات |
| ۵ | ۲-۴ صفحه مشبك |
| ۶ | ۳-۴ محفظه |
| ۶ | ۴-۴ لایه پوششی |
| ۷ | ۵-۴ درپوش محافظ |
| ۷ | ۶-۴ کیسه محافظ |
| ۸ | ۵ اطلاعات تهیه‌شده توسط تولیدکننده |
| ۸ | ۶ نشانه‌گذاری محفظه |
| ۹ | ۷ بسته‌بندی محفظه در واحدهای بسته‌های تجاری |
| ۱۰ | پیوست الف (آگاهی دهنده) طراحی صفحه مشبك |
| ۱۸ | پیوست ب (آگاهی دهنده) تعیین خمش صفحه مشبك |
| ۲۱ | پیوست پ (آگاهی دهنده) طراحی محفظه‌ها |
| ۲۴ | پیوست ت (آگاهی دهنده) شمای کلی از مثال‌هایی برای جهت محفظه‌ها در داخل کیسه محافظ |
| ۲۶ | پیوست ث (آگاهی دهنده) طراحی و ابعاد کیسه محافظ |
| ۲۹ | پیوست ج (آگاهی دهنده) روش آزمون تعیین فاصله بین لبه کیسه محافظ در انتهای پشتی محفظه |
| ۳۳ | کتاب‌نامه |

پیش‌گفتار

استاندارد «سرنگ‌های از پیش پرشده»- قسمت ۷: سیستم‌های بسته‌بندی سرنگ‌های نیمه مونتاژ استرون آماده پرکردن» که پیش‌نویس آن در کمیسیون‌های مربوط بر مبنای پذیرش استانداردهای بین‌المللی/ منطقه‌ای به عنوان استاندارد ملی ایران به روش اشاره شده در مورد الف، بند ۷، استاندارد ملی ایران شماره ۵ تهیه و تدوین شده، در ششصد و چهل‌مین اجلاسیه کمیته ملی استاندارد مهندسی پزشکی ایران مورخ ۱۳۹۵/۱۲/۰۷ تصویب شد. اینک این استاندارد به استناد بند یک ماده ۳ قانون اصلاح قوانین و مقررات مؤسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران، مصوب بهمن‌ماه ۱۳۷۱، به عنوان استاندارد ملی ایران منتشر می‌شود.

استانداردهای ملی ایران بر اساس استاندارد ملی ایران شماره ۵ (استانداردهای ملی ایران- ساختار و شیوه نگارش) تدوین می‌شوند. برای حفظ همگامی و هماهنگی با تحولات و پیشرفت‌های ملی و جهانی در زمینه صنایع، علوم و خدمات، استانداردهای ملی ایران در صورت لزوم تجدیدنظر خواهد شد و هر پیشنهادی که برای اصلاح یا تکمیل این استانداردها ارائه شود، در هنگام تجدیدنظر در کمیسیون فنی مربوط، موردنویجه قرار خواهد گرفت. بنابراین، باید همواره از آخرین تجدیدنظر استانداردهای ملی ایران استفاده کرد.

این استاندارد ملی بر مبنای پذیرش استاندارد بین‌المللی/ منطقه‌ای زیر به روش «معادل یکسان» تهیه و تدوین شده و شامل ترجمه تخصصی کامل متن آن به زبان فارسی می‌باشد و معادل یکسان استاندارد بین‌المللی/ منطقه‌ای مزبور است:

ISO 11040-7:2015, Prefilled syringes -Part 7: Packaging systems for sterilized subassembled syringes ready for filling

مقدمه

ابتدا فرآوری سرنگ‌های از پیش پرشده با صنعت داروسازی بود، سرنگ‌های ساخته شده از لوله‌های شیشه‌ای به شکل غیر سترون «فله» به شرکت‌های دارویی تحویل داده می‌شد. مراحل بعدی فرآوری مثل شستشو، خشک کردن، روانکاری داخلی، آب‌بندی سرنگ با سیستم درپوش، سترونی به علاوه پرکردن و بستن در شرکت‌های دارویی انجام می‌شد. فرآوری فله‌ای امروزه نیز انجام می‌شود. سرنگ‌های نیمه مونتاژ سترون تا حدی جایگزین سیستم فله‌ای غیر سترون شده‌اند.

در مورد سرنگ‌های نیمه مونتاژ سترون آماده پرکردن، مسئولیت مراحل فوق‌الذکر مربوط به محصول تزریقی به عهده تولیدکننده مواد بسته بندی اولیه می‌باشد. بعد از قرار دادن حفاظ سوزن روی سرنگ با محافظ نوک برای نوع مخروط لوئر^۱، سرنگ‌های نیمه مونتاژ شده در جایگاهی قرار می‌گیرند که صفحه‌های مشبك نامیده می‌شود. صفحه‌های مشبك به نوبه خود در داخل یک محفظه پلاستیکی قرار می‌گیرند. سرنگ‌ها در داخل صفحه‌های مشبك به وسیله یک لایه پوششی محافظت می‌شوند و محفظه آن‌ها با یک درپوش آب بندی (که در حال حاضر و تاکنون، در درجه اول با مواد خلل و فرج دار (متخلخل) درست شده است) آب بندی می‌شود. بنابراین محفظه با درپوش آب‌بندی شده که نشان دهنده "سیستم محافظ سترونی" است به طور مناسب آب‌بندی می‌شود. محفظه آب‌بندی شده در داخل یک کیسه قابل آب‌بندی قرار می‌گیرد و سپس برای سترون کردن که در حال حاضر و تاکنون، در درجه اول با استفاده از اتیلن اکساید انجام می‌گیرد، آماده می‌شود.

بعد از مرحله فوق، سرنگ‌های نیمه مونتاژ سترون آماده پرکردن، در وضعیت سترون برای فرآوری در دستگاه‌های مناسب به شرکت‌های دارویی تحویل داده می‌شود.

طراحی بسته بندی و مواد، باید سترونی را تضمین نماید و بهتر است با فرآوری‌هایی که مشتری انجام می‌دهد، سازگار باشد. خصوصیات بسته بندی، مواد، ضخامت، شکل و مقاومت در برابر تغییر شکل به گونه‌ای است که تا نقطه مصرف، یکپارچگی محصول را حفظ می‌نماید و مانع صحه گذاری شده در برابر ذرات و آلودگی‌های باکتریایی می‌باشد. مواد بسته بندی باید مطابق با الزامات قانونی ملی مربوطه باشند.

این استاندارد یک قسمت از مجموعه استانداردهای ملی ایران شماره ۱۷۴۴۱، می‌باشد.

سرنگ‌های از پیش پر شده - قسمت ۷: سیستم‌های بسته‌بندی سرنگ‌های نیمه مونتاژ استرون آماده پر کردن

۱ هدف و دامنه کاربرد

هدف از تدوین این استاندارد، تعیین سیستم بسته‌بندی سرنگ‌های نیمه مونتاژ استرون آماده پر کردن که در صفحه‌های مشبك و محفظه پلاستیکی قرار گرفته‌اند، می‌باشد.

این استاندارد در مورد الزامات فرایندهای بعدی (فرایندهای بعد از پر کردن از قبیل حمل و نقل داخلی / خارجی، باز فرآوری) مورد استفاده در سیستم بسته‌بندی سرنگ‌های نیمه مونتاژ استرون آماده پر کردن کاربرد ندارد.

یادآوری ۱- بارل شیشه‌ای^۱، سرنگ‌های نیمه مونتاژ استرون آماده پر کردن، پلانجرها و بارل پلاستیکی برای فرآورده‌های تزریقی در قسمت‌های ۴ و ۵ و ۶ این استاندارد مشخص شده است.

یادآوری ۲- استاندارد ۲- ISO 11607 الزامات صحه‌گذاری و فرایندهای بسته‌بندی و آب‌بندی وسایل پزشکی را مشخص کرده است.

۲ مراجع الزامی

در مراجع زیر ضوابط وجود دارد که در متن این استاندارد به صورت الزامی به آن‌ها ارجاع داده شده است. بدین ترتیب، آن ضوابط جزئی از این استاندارد محسوب می‌شوند.

در صورتی که به مرجعی با ذکر تاریخ انتشار ارجاع داده شده باشد، اصلاحیه‌ها و تجدیدنظرهای بعدی آن برای این استاندارد الزام‌آور نیست. در مورد مراجعی که بدون ذکر تاریخ انتشار به آن‌ها ارجاع داده شده است، همواره آخرین تجدیدنظر و اصلاحیه‌های بعدی برای این استاندارد الزام‌آور است.

استفاده از مراجع زیر برای کاربرد این استاندارد الزامی است:

2-1 ISO 11607-1, Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 1: Requirements for materials, sterile barrier systems and packaging systems

یادآوری- استاندارد ملی ایران شماره ۱۳۸۹، سال ۱۳۷۰۵-۱: الزامات بسته‌بندی نهایی وسایل پزشکی استرون- قسمت ۱: الزامات مواد، سیستم‌های حافظ استرونی و سیستم‌های بسته‌بندی با استفاده از استاندارد ۲۰۰۶: ۱- ISO 11607-1، تدوین شده است.

۳ اصطلاحات و تعاریف

در این استاندارد، اصطلاحات و تعاریف زیر به کار می‌روند:

۱-۳

مشتری

customer

نهاد تجاری که بارل سرنگ یا سرنگ‌های نیمه مونتاژ سترون آماده پرکردن را به منظور فرآوری‌های بعدی یا پرکردن به طور مقتضی، خریداری می‌کند.

۲-۳

لایه پوششی

insert liner

فویلی که صفحه مشبک پرشده را پوشش می‌دهد.

۳-۳

تولیدکننده

manufacturer

نهاد تجاری که تولید را انجام داده یا به عبارت دیگر مسئولیت تولید بارل‌های سرنگ (به صورت تنها) یا سرنگ‌های نیمه مونتاژ سترون آماده پرکردن توسط مشتری را بر عهده دارد.

۴-۳

صفحه مشبک

nest

صفحه پلاستیکی دارای حفرات با یک الگوی مشبک مشخص شده برای آویزان نگه داشتن بدنه‌های سرنگ می‌باشد.

۵-۳

مواد بسته‌بندی اولیه

primary packaging material

مواد مورداستفاده در بسته بندی‌های دارویی شامل آب‌بند، یا برای کاربرد مقداری از یک فرآورده دارویی استفاده خواهد شد و در تماس مستقیم با فرآورده دارویی خواهد بود.

(منبع: تعریف زیربند 3.35.1 استاندارد ISO 15378:2011 می‌باشد.)

۶-۳

کیسه محافظ

protective bag

کیسه پلاستیکی یا آب‌بندی دور محفظه می‌باشد.

۷-۳

درپوش آب‌بندی

sealing lid

مواد محافظ سترونی برای آب‌بندی محفظه می‌باشد.

۸-۳

سیستم بسته‌بندی

packaging system

ترکیبی از سیستم محافظ سترونی و بسته‌بندی محافظ می‌باشد.

(منبع : تعریف زیربند 28.2 از استاندارد ISO /TS 11139 می‌باشد)

۹-۳

بسته‌بندی محافظ

protective packaging

پیکربندی مواد طراحی شده جهت جلوگیری از آسیب به سیستم محافظ سترونی و محتويات آن از زمان مونتاژ تا زمان مصرف می‌باشد.

[منبع : تعریف زیربند 2.37 از استاندارد ISO /TS 11139 می باشد که با اضافه کردن "از زمان مونتاژ آنها" تغییریافته است]

۱۰-۳

سیستم محافظ سترونی

sterile barrier system

حداقل بسته بندی که از نفوذ میکرووارگانیسم ها جلوگیری می کند و اجازه می دهد محصول تا زمان مصرف به صورت آسپتیک باقی بماند.

یادآوری - در سیستم های بسته بندی سرنگ های نیمه مونتاژ سترون آماده پر کردن، سیستم محافظ سترونی به وسیله محفظه و در پوش آب بندی ، تشکیل می شود.

[منبع : تعریف زیربند 2.44 از استاندارد ISO /TS 11139 می باشد که با اضافه کردن یادآوری ۱ تغییریافته است]

۱۱-۳

محفظه

tub

ظرف پلاستیکی که صفحه مشبك پرشده را در خود جای داده است.

۴ الزامات سیستم بسته بندی

۱-۴ کلیات

۱-۱-۴ وارد کردن سرنگ های نیمه مونتاژ سترون بسته بندی شده به داخل محیط پر کردن آسپتیک، فرآورده دارویی را در معرض ریسک آلودگی میکروبی و/یا آلودگی ذرات قرار می دهد. سیستم بسته بندی باید از نظر آلودگی ذرات یا میکروبی دارای سطح قابل قبول باشد تا قابل وارد شدن به محیط پر کردن آسپتیک باشد. این الزامات بهتر است مورد توافق تولید کننده و مشتری باشد.

۲-۱-۴ مواد، سیستم محافظ سترونی و سیستم بسته بندی که قادر به سترون شدن و حفظ سترونی تا نقطه پر کردن آسپتیک، است باید با الزامات استاندارد ISO 11607-1 مطابقت داشته باشد. سیستم محافظ سترونی باید سترونی محصول را در طول عمر مفید آن تضمین نماید (یعنی زمان سترونی با یکپارچگی سیستم محافظ سترونی در شرایط ذخیره توصیه شده تضمین شود). به طوری که حداقل کیسه محافظ محفظه را از آلاینده های خارجی مثل گرد و خاک یا کثیفی محافظت کند. در حالت ایده ال، همچنین سترونی محصول را در طول عمر مفید آن حفظ کند و اجازه دهد کنترل بار میکروبی در زمان استفاده، فراهم شود.

۳-۱-۴ محفظه، صفحه مشبك و کيسه‌های محافظه باید امکان فرآوری عمومی و عرضه آسپتیک سرنگ‌های نیمه مونتاژ سترون را در طول عمر مفید آن فراهم نمایند. مراحل فرآوری در نظر گرفته شده شامل موارد زیر می‌باشد ولی محدود به اينها نیست:

الف - در محفظه‌ها شامل درپوش آبندی و لایه پوششی :

- ۱- آبندی درپوش و باز کردن درپوش؛
- ۲- انتقال؛
- ۳- گذاشتن و برداشتن صفحه مشبك؛
- ۴- انبارش و تخلیه؛

۵- سترون‌سازی (به عنوان مثال اتيلن اکساید، گاما) و آلودگی‌زدایی (به عنوان مثال پرتو الکترونی)؛

ب- برای صفحه مشبك

- ۱- گذاشتن و برداشتن بارل؛
- ۲- پرکردن؛
- ۳- نصب مسدود‌کننده؛
- ۴- پرکردن و تخلیه؛

پ - کيسه محافظه:

- ۱- آبندی؛
- ۲- تاکردن؛
- ۳- آلودگی‌زدایی؛
- ۴- بریدن و باز کردن؛

یادآوری- مراحل فرآوری توصیف شده شامل اقدامات در محل تولید‌کننده و مشتری نیز می‌باشد.

۲-۴ صفحه مشبك

یادآوری- این زیر بند صفحه‌های مشبك مورد استفاده برای سرنگ‌های نیمه مونتاژ سترون آماده پرکردن را پوشش می‌دهد، ساختار مشبك می‌تواند برای پیستون‌ها / متوقف کننده‌های پلاتجر نیز مورد استفاده قرار گیرد.

۲-۱ برای صفحه مشبك اطلاعات زیر باید تهیه شود (اطلاعات در مورد ابعاد دارای رواداری می‌باشد):

- ابعاد خارجی؛
- خمس؛
- حفرات مخصوص سرنگ‌ها؛

- مراکز باز کردن^۱/ محل های برداشتن^۲؛

- فضای آزادی تعریف شده که ابزار بالابرنده می تواند در آن حرکت کند.

تولید کننده و مشتری بهتر است در مورد ابعاد رواداری های محصول تمام شده به طوری که تحویل داده می شود، موافقت کنند.

یادآوری - جهت اطلاعات بیشتر در مورد ابعاد به پیوست الف مراجعه شود. این پیوست قصد دارد محصولاتی را که در آینده به بازار می آیند هماهنگ کرده و جابجایی و فرآوری سرنگ های از پیش پرشده را تسهیل نماید.

۲-۲-۴ طراحی صفحه مشبك باید به گونه ای باشد که ورود و خروج سرنگ های نیمه مونتاژ سترون آماده پر کردن (به عنوان مثال سرنگ های با اتصالات قفل شونده) را با اجرای شیب یا سایر روش ها تسهیل نماید.

یادآوری - جهت اطلاعات بیشتر در مورد طراحی به پیوست الف مراجعه شود.

۲-۲-۴ حداقل خمس قابل قبول صفحه مشبك بهتر است مورد توافق تولید کننده و مشتری باشد. خمس صفحه مشبك می تواند با استفاده از روش توصیف شده در پیوست ب تعیین شود.

۴-۳ محفظه

۱-۳-۴ برای محفظه اطلاعات زیر باید فراهم شود (اطلاعات در مورد ابعاد شامل رواداری نیز می باشد):

- ابعاد خارجی شامل تقویت کننده ها / بسترهای شعاع ها و تورفتگی ها،

- ابعاد تقویت کننده ها / بسترهای آب بندی به علاوه شیب سطوح جانبی،

یادآوری - جهت اطلاعات بیشتر در مورد ابعاد به پیوست پ مراجعه شود. این پیوست قصد دارد محصولاتی را که در آینده به بازار می آیند هماهنگ کرده و جابجایی و فرآوری سرنگ های از پیش پرشده را تسهیل نماید.

۲-۳-۴ محفظه باید آب بندی از طریق درپوش را فراهم نماید.

فلنج محفظه باید عاری از لبه های تیز جهت حفظ یکپارچگی انواع لایه های مختلف بسته بندی باشد.

یادآوری - جهت اطلاعات بیشتر در مورد طراحی به پیوست پ مراجعه شود.

۳-۳-۴ اگر شناساگرهاي ستروني در محفظه ها به کار برده می شوند، باید با استانداردهای مربوطه مطابقت داشته باشند (به استانداردهای ISO 11138 و ISO 11140، مراجعه شود).

۴-۴ لایه پوششی

لایه پوششی که برای محافظت سرنگ ها از ذرات ایجاد شده حین باز کردن در نظر گرفته شده است، بهتر است حداقل ذرات را آزاد کند. لایه پوششی باید - جایی که کاربرد دارد - نسبت به عامل سترونی نفوذ پذیر باشد. (به عنوان مثال از مواد نباتی پلی اولفینی ساخته شود).

لایه پوششی می‌تواند شامل چندین لایه جهت تضمین حفاظت کافی از شیشه در برابر تشعشع پرتو الکترونی حین فرآیند آلودگی‌زدایی باشد. جهت برداشتن مناسب بهتر است لایه‌ها به هم‌دیگر متصل شوند (به عنوان مثال بهوسیله درزبندی نقاط).

لبه‌ها ممکن است گرد باشند. شکل و ابعاد لایه پوششی باید مطابق با محفظه باشد.

۴-۵ درپوش محافظ

درپوش محافظ (به عنوان مثال ساخته شده از مواد پلی اولفینی نبافت) باید در محفظه، قابل آب بندی باشد و قابلیت کنده شدن به طور کامل از محفظه را با کمترین ریسک آزاد سازی ذرات داشته باشد.

خصوصیات آب بندی (به عنوان مثال استحکام آب بندی، عرض آب بندی) و یکپارچگی آن باید مطابق با روش‌های آزمون صحه گذاری شده، آزمون شود.

یادآوری - جهت اطلاعات بیشتر در مورد روش‌های آزمون به استاندارد ISO 11607-1 مراجعه شود.

درپوش درزبندی بهتر است طوری طراحی شود که آوبیزان بودن لبه در طرف دیگر درزبندی به گونه‌ای باشد که خطر لایه‌لایه شدن را به حداقل رسانده و تضمین نماید.

درپوش محافظ باید نسبت به عوامل سترونی - در صورت کاربرد - نفوذپذیر باشد.

توصیه می‌شود در انتخاب مواد و آب بندی‌ها، راجع به فرآیندهای آلودگی‌زدایی قبل از انتقال بسته‌بندی به محل پرکردن آسپتیک توضیح داده شود (به عنوان مثال ضد عفونی با پرتو الکترونی)

۴-۶ کیسه محافظ

۴-۶-۱ کیسه محافظ باید به طور پایدار آب بندی شده و باید توانایی روش سترونی انتخاب شده را داشته باشد. آزمون خصوصیات درزبندی (به عنوان مثال استحکام درزبندی، عرض درزبندی) باید مطابق روش آزمون صحه گذاری شده انجام شود.

یادآوری - به عنوان مثال در مورد روش‌های آزمون به استاندارد ISO 11607-1، مراجعه شود.

در انتخاب مواد و آب بندی‌ها، راجع به فرآیندهای آلودگی‌زدایی (به عنوان مثال پرتو الکترونی و ضد عفونی آب اکسیژنه) قبل از انتقال بسته‌بندی به داخل ناحیه پرکردن آسپتیک توضیح داده شود.

۴-۶-۲ کیسه محافظ می‌تواند شامل یک یا دو تا کیسه باشد. حداقل اطلاعات زیر باید به مشتری (اطلاعات در مورد ابعاد شامل رواداری نیز می‌باشد) ارائه شود:

در کیسه‌های تکی:

- ابعاد کیسه (داخلی و بیرونی)؛
- عرض اتصالات آب بندی، به میلی‌متر و موقعیت آن‌ها و نوع درزبندی؛

- مواد (نوع و موقعیت، برای مثال چه موادی در چه موقعیتی استفاده می‌شود)؛
- جهت‌گیری محفظه درون کیسه (در مورد پیکربندی‌های ممکن به پیوست ت مراجعه شود)؛

در کیسه‌های دوتایی:

- ابعاد کیسه بیرونی؛
 - عرض اتصالات درزبندی به میلی‌متر و موقعیت آنها و نوع آببندی؛
 - جهت‌گیری محفظه با کیسه داخل در کیسه بیرونی (در مورد پیکربندی‌های ممکن به پیوست ت مراجعه شود)؛
 - تاشدگی^۱ کیسه داخلی.
- یادآوری - در مورد انواع کیسه‌های محافظ و ابعاد آنها به پیوست ث مراجعه شود.

۵ اطلاعات تهیه‌شده توسط تولیدکننده

تولیدکننده باید اطلاعات اضافی زیر را فراهم کند:

- اطلاعاتی در مورد محل پنجره‌های کیسه محافظ، در صورت کاربرد؛
- اطلاعاتی در مورد خصوصیات مواد خاص.

۶ نشانه‌گذاری محفظه

محفظه باید همان‌طور که مورد توافق بین مشتری و تولیدکننده سرنگ‌های نیمه مونتاژ سترون آماده پرکردن است نشانه‌گذاری شود و می‌تواند شامل اطلاعات زیر باشد:

- الف- نام تولیدکننده؛
 - ب- توضیح وسیله؛
 - پ- تعداد سرنگ‌های نیمه مونتاژ سترون آماده برای پرکردن؛
 - ت- هشدار "در صورت آسیب بسته‌بندی استفاده نکنید"؛
 - ث- تاریخ تولید؛
 - ج- شماره بهر تولید؛
 - چ- شماره سریال.
- یادآوری ۱- کدهای قابل خواندن به وسیله ماشین، فرآیندهای خودکار و ردیابی را پشتیبانی می‌کند.

یادآوری ۲- نمادهای مطابق با استانداردهای ISO 7000 یا ISO 15223-1 می‌تواند مورد استفاده قرار گیرد.

۷ بسته‌بندی محفظه در واحدهای / بسته‌های تجاری

سیستم بسته‌بندی باید محصول را (شامل سیستم محافظه سترونی) از خطرات جابجایی، توزیع و نگهداری محافظت کند.

یادآوری- برای راهنمایی در مورد الزامات آزمون عملکردی و مراجع شرایط آزمون مناسب به استاندارد ISO 11607-1 مراجعه شود.

برای بسته بندی محفظه پر شده، به منظور اجتناب از به خطر افتادن عملکرد محصول بهتر است توصیه هایی درمورد جهت گیری محصول درون بسته ارائه شود.

شرایط نگهداری شامل جهت گیری و طول عمر سیستم بسته بندی، باید به وسیله آزمون های کهنه‌گی و حمل و نقل مشخص شود.

پیوست الف

(آگاهی دهنده)

طراحی صفحه مشبك

هدف این پیوست تسهیل جابجایی و فرآوری صفحه‌های مشبك سرنگ‌های از پیش پرشده نیمه مونتاژ سترون آماده پر کردن می‌باشد. به این منظور جدول‌های الف-۱، الف-۲ و الف-۳، شامل موارد زیر می‌باشد:

- گستره ابعاد صفحه‌های مشبك که وضعیت بازار موجود را منعکس می‌کند و
- جهت یکسان‌سازی بیشتر، ابعاد اسمی مربوطه برای توسعه بسته‌بندی‌های بعدی پیشنهاد می‌شود.

شکل‌های مربوطه مثال‌هایی از طراحی صفحه‌های مشبك را ارائه می‌دهد. به این نکته توجه شود که طراحی فلنچ‌های سرنگ‌های پلاستیکی (ml ۲۰ و ۵۰) مطابق با استاندارد ۱۱۰۴۰-۶ ISO می‌باشد و با ابعاد نشان داده شده در این پیوست یکسان نمی‌باشد.

ابعاد و رواداری‌های محصول نهایی به هنگام تحويل، بهتر است مورد توافق بین مشتری و تولیدکننده باشد.

جدول الف-۱ - راهنمایی در مورد ابعاد صفحه مشبك ۱۶۰ حفره ای (به شکل الف-۱ مراجعه شود)

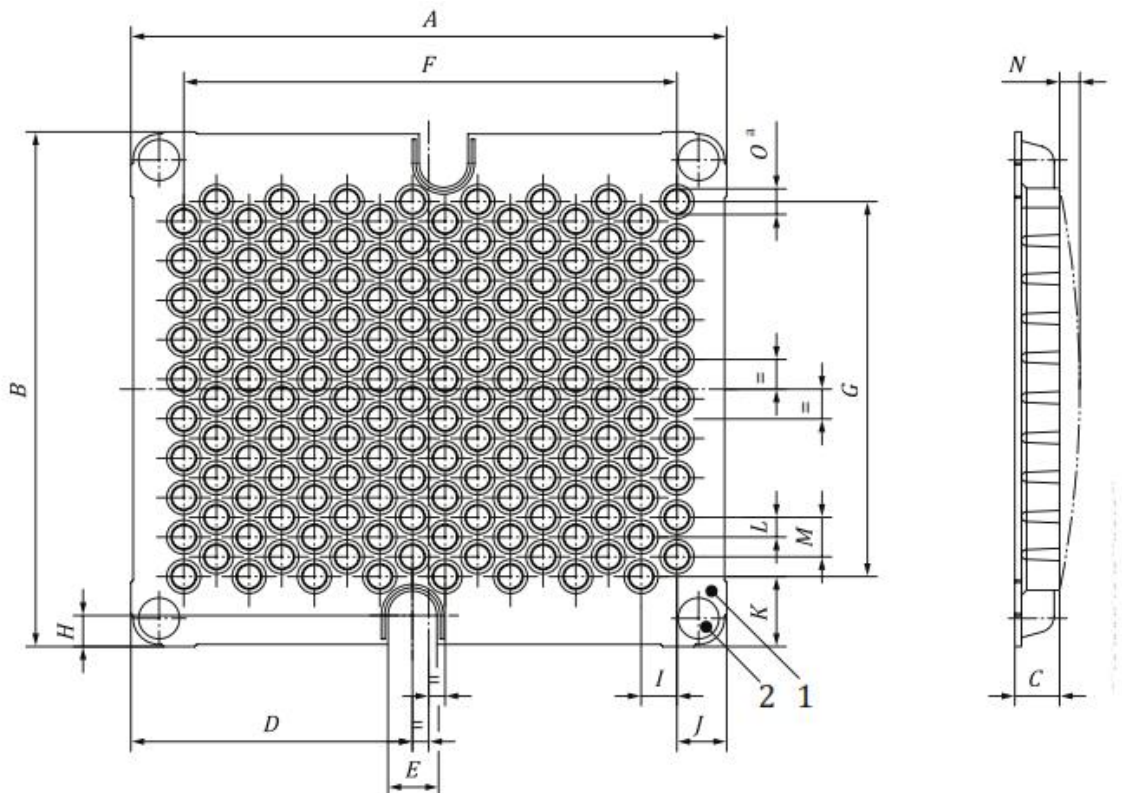
ابعاد بر حسب میلی متر

| موقعیت | گستره ابعاد ^a | ابعاد اسمی ^b |
|----------------|--------------------------|-------------------------|
| A | 229,2 to 230,8 | 230,2 |
| B | 197,5 to 199,1 | 198,5 |
| C | 17,3 to 17,7 | 17,5 |
| D | 108,7 | 108,8 |
| E | 18,5 to 19,5 | 19,05 |
| F | 189,9 to 191,1 | 190,5 |
| G | 143,8 to 145,0 | 144,4 |
| H | 11,45 | 11 |
| I | 12,5 to 12,9 | 12,7 |
| J | 19,80 | 19,85 |
| K | 27 | 27,05 |
| L | 7,6 | 7,6 |
| M | 15 to 15,4 | 15,2 |
| N | 2,5 max. | 1 max. |
| N ^c | 5 max. | — |
| O | 9,3 to 9,6 | 9,4 |

^a گستره ابعاد موجود در بازار را مشخص می کند.^b به ابعاد اسمی محصول نهایی تحویل داده شده به مشتری، اشاره می کند و برای توسعه بسته بندی در آینده ارائه شده اند.^c برای ویرایش خاصی است.

یادآوری ۱- رواداری های ابعاد منوط به توافق بین مشتری و تولید کننده می باشد.

یادآوری ۲- این ابعاد می تواند به عنوان یک الگوی قابل قبول قالب برای تولید کننده و یا یک الگوی قطعه قابل قبول برای مشتری مورد استفاده قرار گیرد.



راهنمای:

1 خطوط بر جسته سفارشی جهت تقویت دوام صفحه مشبک در برابر خمث

2 محل مخصوص حفرات مکش

N حداقل خمث

a 0×160 (به جدول ۱ مراجعه شود)

یادآوری - اندازه طول بارل مناسب (mm) ۰,۵ تا ۱.

شکل الف-۱ راهنمایی برای طراحی صفحه مشبک با ۱۶۰ حفره

جدول الف-۲- راهنمایی برای ابعاد صفحه مشبک با ۱۰۰ حفره (به شکل الف-۲ مراجعه شود)

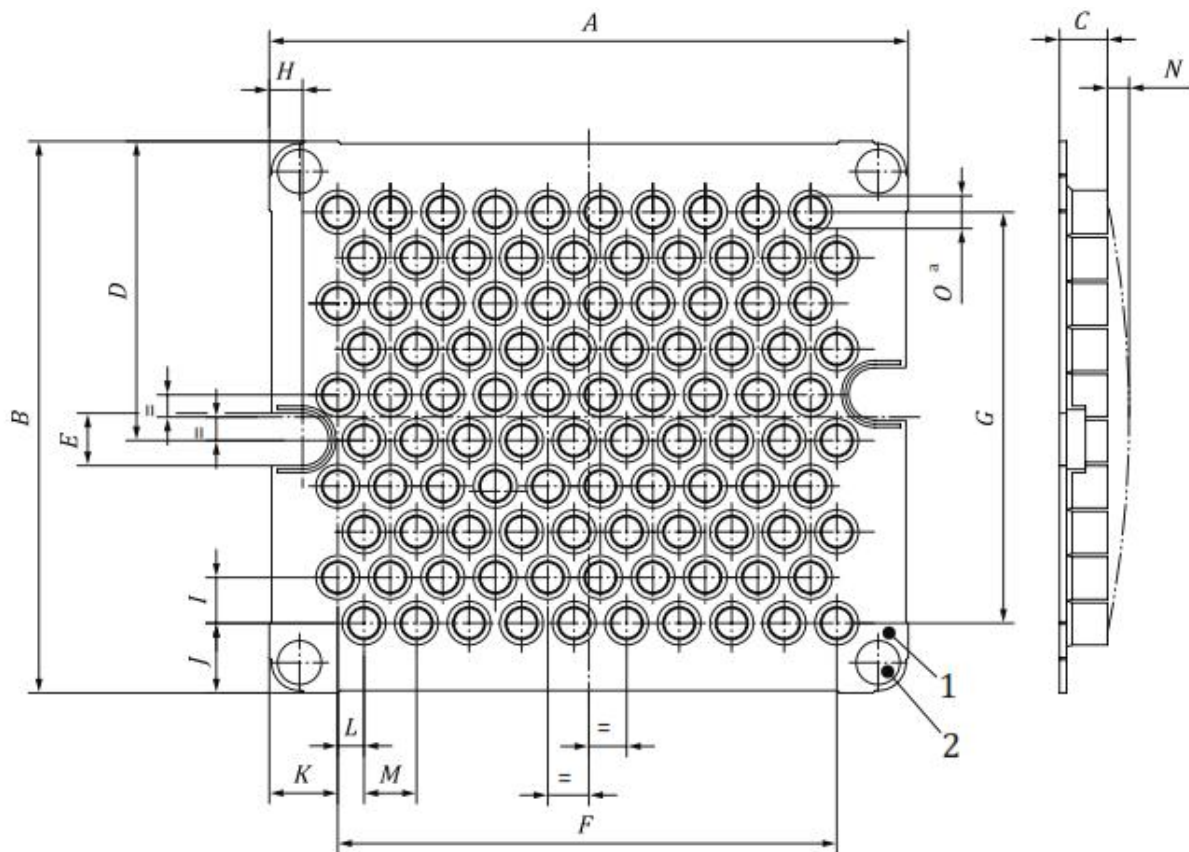
ابعاد بر حسب میلی‌متر

| موقعیت | گستره ابعاد ^a | ابعاد اسمی ^b |
|----------------|--------------------------|-------------------------|
| A | 229,1 to 230,9 | 230,2 |
| B | 197,4 to 199,2 | 198,5 |
| C | 17,23 to 17,73 | 17,5 |
| D | 107,40 | 107,5 |
| E | 18,47 to 19,57 | 19,05 |
| F | 180,09 to 181,59 | 181 |
| G | 147,70 to 149,20 | 148,6 |
| H | 9,98 to 10,68 | 10,35 |
| I | 16,49 | 16,51 |
| J | 24,93 | 24,95 |
| K | 24,60 | 24,60 |
| L | 9,32 to 9,72 | 9,53 |
| M | 19,03 | 19,05 |
| N | 2,5 max. | 1 max. |
| N ^c | 5 max. | — |
| O | 12,1 to 12,35 | 12,2 |
| O ^c | 10,3 to 10,5 | — |
| O ^c | 9,3 to 9,6 | 9,4 |

^a گستره ابعاد موجود در بازار را مشخص می‌کند. در این مرحله، ابعاد اسمی تنها برای ابعاد موقعیت‌های A و B ارائه شده است.

یادآوری ۱- رواداری های ابعاد داده شده منوط به توافق بین مشتری و تولیدکننده می‌باشد.

یادآوری ۲- این ابعاد می‌تواند به عنوان یک الگوی قابل قبول قالب برای تولیدکننده و یا یک الگوی قطعه قابل قبول برای مشتری مورد استفاده قرار گیرد.



راهنما:

1 خطوط برجسته سفارشی جهت تقویت دوام صفحه مشبک در برابر خمث

2 محل مخصوص حفرات مکش

N حداکثر خمث

$100 \times \phi 0$ a (به جدول ۲ مراجعه شود)

یادآوری - اندازه طول بارل مناسب (mm) (۱۳۰ تا ۱۳۱).

شکل الف-۲- راهنمایی برای طراحی صفحه مشبک با ۱۰۰ حفره

جدول الف-۳- راهنمایی برای ابعاد صفحه مشبک با ۶۴، ۴۲، ۳۰ و ۲۰ حفره (به شکل الف-۳ مراجعه شود)

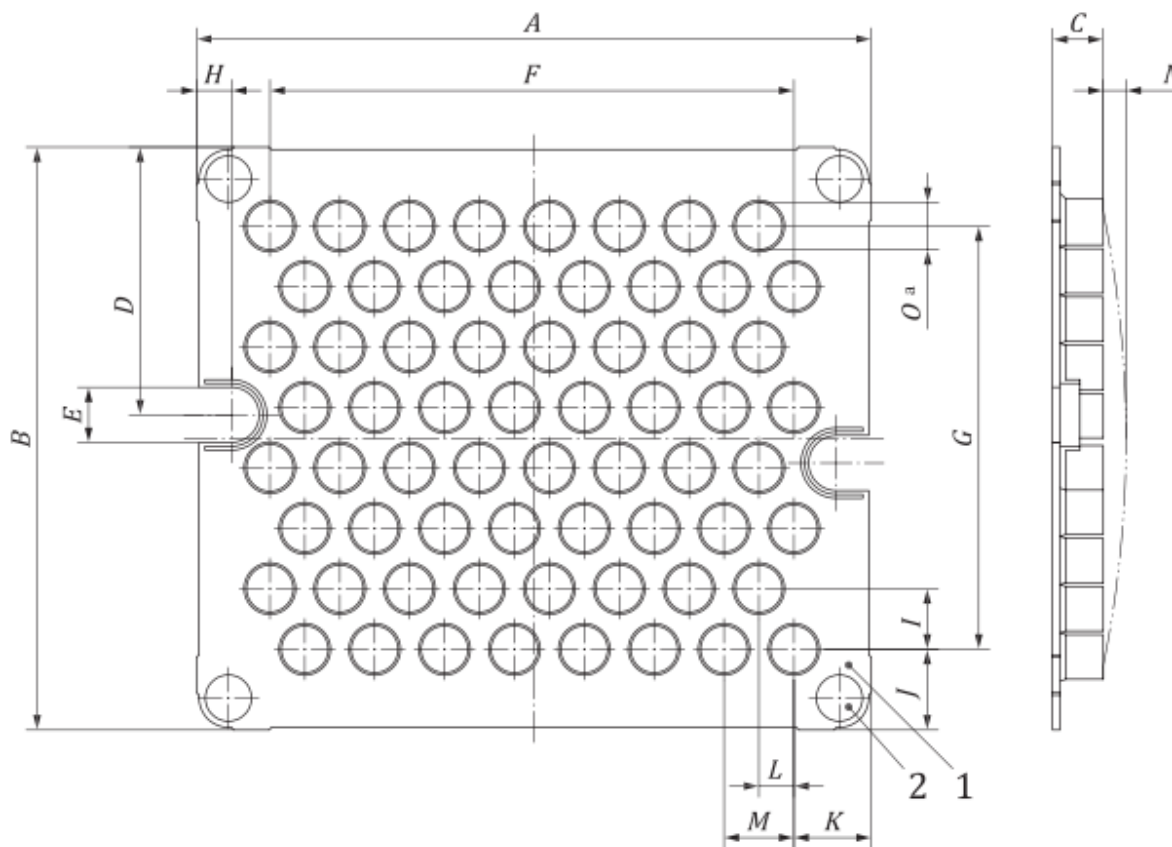
ابعاد بر حسب میلی متر

| موقعیت | گستره ابعاد ^a | | | | | | | |
|--------|--------------------------|-------------------------|-------------------------|-------------------------|------------------|---------------|------------------|---------------|
| | ۵ میلی لیتر بر ۶۴ حفره | ۱۰ میلی لیتر بر ۴۲ حفره | ۲۰ میلی لیتر بر ۳۰ حفره | ۵۰ میلی لیتر بر ۲۰ حفره | | | | |
| A | 228,8 to 231,2 | Nominal 230,2 | 228,8 to 231,2 | Nominal 230,2 | 228,8 to 231,2 | Nominal 230,2 | 228,8 to 231,2 | Nominal 230,2 |
| B | 197,1 to 199,5 | Nominal 198,5 | 197,1 to 199,5 | Nominal 198,5 | 197,1 to 199,5 | Nominal 198,5 | 197,1 to 199,5 | Nominal 198,5 |
| C | 17,23 to 17,73 | | 17,23 to 17,73 | | 33,37 to 33,87 | | 17,21 to 23,36 | |
| D | 88,22 | | 99,50 | | 82,25 | | 98,77 | |
| E | 18,47 to 19,57 | | 18,47 to 19,57 | | 18,50 to 19,6 | | 18,45 to 26,97 | |
| F | 180,32 to 181,62 | | 170,81 to 172,11 | | 166,35 to 167,65 | | 158,05 to 164,65 | |
| G | 144,8 to 146,1 | | 142,23 to 143,53 | | 132,95 to 134,25 | | 129,50 to 132,65 | |
| H | 9,93 | | 9,93 | | 8,72 | | 5,38 to 10,33 | |
| I | 20,02 to 21,52 | | 27,82 to 29,32 | | 32,65 to 34,15 | | 42,94 to 44,44 | |
| J | 26,45 | | 27,74 | | 31,55 | | 33,1 to 34,29 | |
| K | 24,60 | | 29,29 | | 30,81 | | 22 to 35,76 | |
| L | 12,06 | | 0 | | 0 | | 0 | |
| M | 23,53 to 24,73 | | 27,97 to 29,17 | | 32,8 to 34,0 | | 39,23 to 40,43 | |
| N | 5 max. | | 5 max. | | 5 max. | | 5 max. | |
| O | 15,36 to 16,36 | | 18,06 to 19,06 | | 22,56 to 23,56 | | 30,41 to 33,25 | |

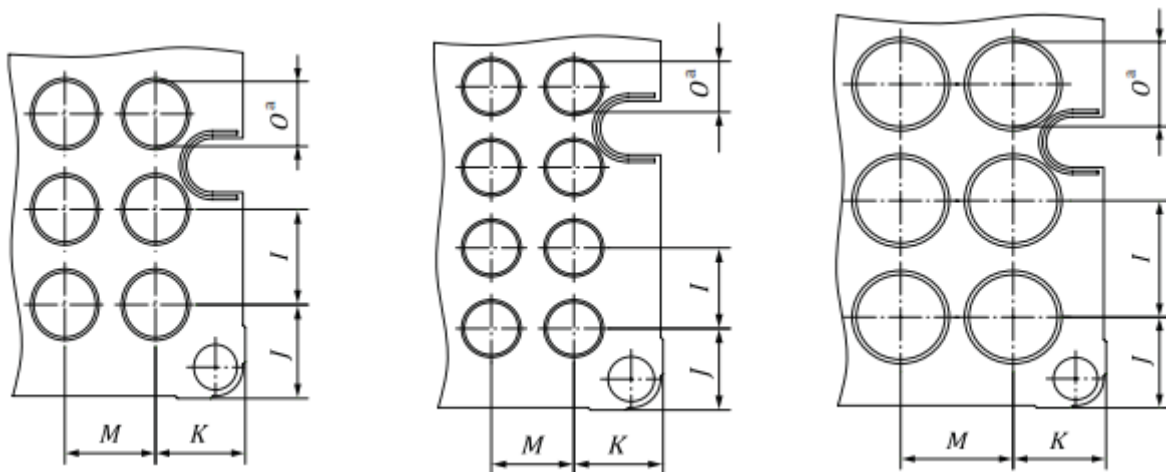
^a گستره ابعاد موجود در بازار را مشخص می کند.^b به ابعاد اسمی محصول نهایی تحویل داده شده به مشتری اشاره می کند و برای توسعه بسته بندی در آینده ارائه شده اند.^c برای ویرایش خاصی است.

یادآوری ۱- کمیته پاسخگو در این استاندارد در مورد هر یک از روابطی های ابعاد داده شده در این جدول تصمیم نگرفته و دریافت که این موضوع منوط به توافق بین مشتری و تولید کننده می باشد.

یادآوری ۲- این ابعاد می تواند به عنوان یک الگوی قابل قبول قالب برای تولید کننده و یا یک الگوی قطعه قابل قبول برای مشتری مورد استفاده قرار گیرد.



شکل الف - صفحه مشبك با ۶۴ حفره متناسب با اندازه‌های صفحه مشبك به طول ۵ ml



ت- صفحه مشبک با ۳۰ حفره
برای بارل‌ها با طول متناسب با سایز
۲۰ میلی‌لیتر

پ- صفحه مشبک با ۴۲ حفره
برای بارل‌ها با طول متناسب با سایز
۱۰ میلی‌لیتر

ب- صفحه مشبک با ۶۰ حفره
برای بارل‌ها با طول متناسب با سایز
۵۰ میلی‌لیتر

راهنما:

1 خطوط برجسته سفارشی جهت تقویت دوام صفحه مشبک در برابر خمث

2 محل مخصوص حفرات مکش

N حداکثر خمث

$64 \times \emptyset 0,20 \times \emptyset 0,42 \times \emptyset 0$ و $30 \times \emptyset 0$ a (به جدول ۳ مراجعه شود)

شكل الف-۳- راهنمایی برای طراحی صفحه مشبک با ۳۰، ۴۲، ۶۴ و ۲۰ حفره

پیوست ب

(آگاهی دهنده)

تعیین خمث صفحه مشبك

ب-۱ کليات

اين پيوست مثالى از روش‌های آزمون مورداستفاده در تعیین خمث صفحه مشبك را بيان می‌کند. ساير روش‌های آزمون موجود هستند و به طور يكسان قابل کاربرد می‌باشند. دو نگه‌دارنده صفحه مشبك توضيح داده شده در اين پيوست فقط به عنوان مثال آورده شده‌اند.

ب-۲ اصول

خمث صفحه مشبك با استفاده از عمق سنج اندازه‌گيری می‌شود. خمث صفحه مشبك با نگه‌داشتن صفحه مشبك از چهارگوشه آن یا با قرار دادن آن بر روی يك صفحه حفره‌دار با يك الگوی حفرات مشابه صفحه مشبك اندازه‌گيری می‌شود.

ب-۳ مواد و دستگاه

ب-۳-۱ صفحه مشبك که قرار است آزمون شود. خالي یا پرشده با سرنگ‌های نيمه مونتاژ سترون آماده پرکردن خالي

ب-۳-۲ نگه‌دارنده صفحه مشبك

يادآوري- شکل ب-۱ و ب-۲ دو نگه‌دارنده صفحه مشبك جايگزين مناسب برای اين آزمون را توصيف می‌کند.

ب-۳-۳ عمق سنج

ب-۴ روش کار

يک پايه قابل جداشدن را در مرکز چارچوب نگه‌دارنده صفحه مشبك قرار دهيد(به شکل ب-۱ مراجعه شود) و يك صفحه مشبك پر يا خالي را بر روی آن قرار دهيد(اگر پر هست، سرنگ‌های نيمه مونتاژ سترون آماده پرکردن در وسط صفحه مشبك را جهت آماده‌سازی محل موردنظر اندازه‌گيری برداريد). نگه‌دارنده صفحه مشبك را زير عمق سنج قرار دهيد و آن را تا تماس با نقطه مرکزی صفحه مشبك به سمت پايان حرکت دهيد و عدد آن را بر روی صفر تنظيم کنيد.

عمق سنج را به سمت بالا حرکت دهید و پایه قابل جدا شدن را جدا کنید و صفحه مشبك پرشده با سرنگ‌های نیمه مونتاژ سترون آماده پرکردن را به پشت برگردانید. عمق سنج را تا تماس آن با نقطه مرکزی صفحه مشبك به سمت پایین حرکت دهید و عمق را اندازه‌گیری کنید.

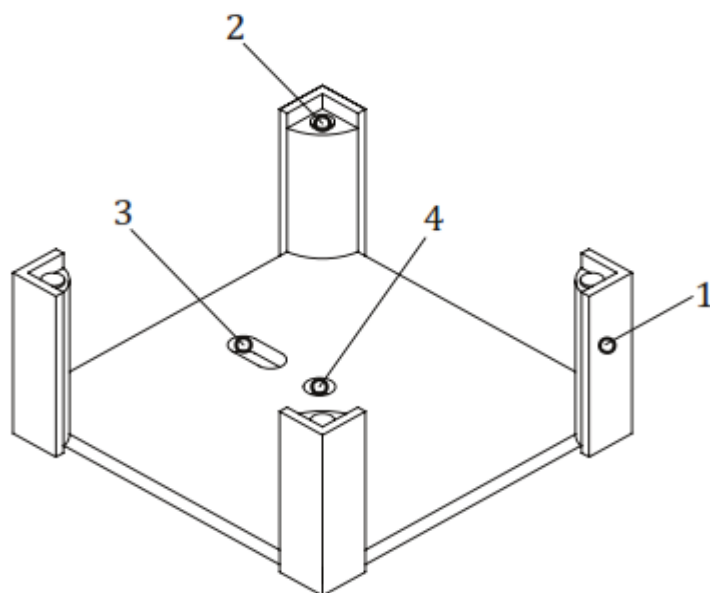
عمق اندازه‌گیری شده نشان‌دهنده خمش صفحه مشبك است موقعی که با سرنگ‌های نیمه مونتاژ سترون آماده پرکردن بارگذاری می‌شود.

ب-۵ گزارش آزمون

گزارش آزمون باید شامل اطلاعات زیر باشد:

الف- مقدار بر حسب میلی‌متر با دو رقم بعد از اعشار؛

ب- نوع تجهیزات مورد استفاده؛



راهنما:

1 چارچوب

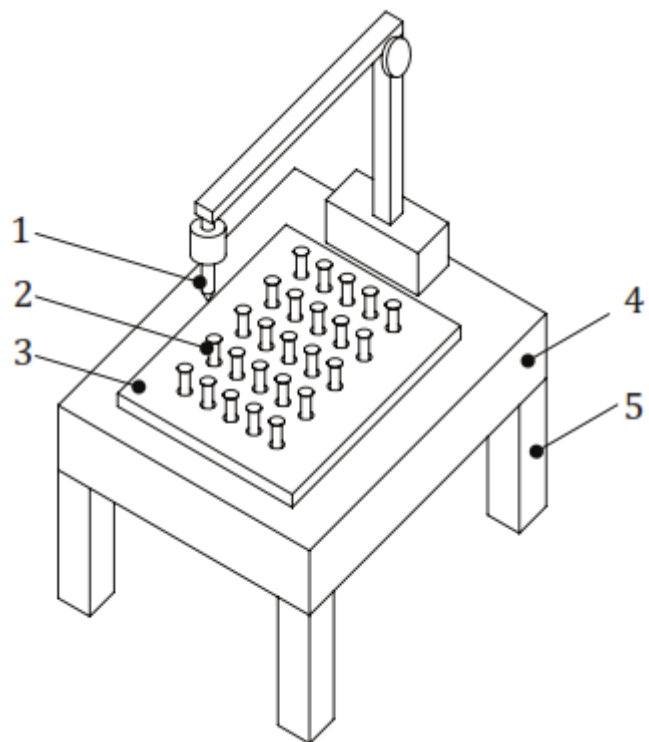
2 پایه

3 پایه های قابل جدا شدن

4 حفره

یادآوری - نگهدارنده صفحه مشبك شامل یک چارچوب با چهار ستون برای نگه داشتن صفحه مشبك با چهار گوشه آن می باشد. پایه قابل جداشتن در نگهدارنده صفحه مشبك به صورت صاف مورد استفاده قرار می گیرد. حفره تعییه شده در وسط، محل قرار گرفتن پایه قابل جداشتن وسطی می باشد.

شکل ب-۱ نمای شماتیک چارچوب مورد استفاده در نگهدارنده صفحه مشبك با گوشه‌های آن - مثال ۱



راهنمای:

۱ عمق سنج

۲ سرنگ

۳ صفحه مشبك

۴ صفحه حفره دار (بخش اندازه، قابل جایگزینی آسان)

۵ پایه

یادآوری - نیروی حسگر اندازه‌گیری بهتر است صفحه مشبك آزمون را تغییر شکل ندهد.

شکل ب-۲- طرح کلی نگهدارنده صفحه مشبك - مثال ۲

پیوست پ

(آگاهی دهنده)

طراحی محفظه‌ها

هدف این پیوست تسهیل جابجایی و فرآوری صفحه‌های مشبک سرنگ‌های از پیش پرشده نیمه مونتاژ سترون آماده پر کردن می‌باشد. به این منظور جدول پ-۱، شامل موارد زیر می‌باشد:

- گستره ابعاد نوعی محفظه‌ها که وضعیت بازار موجود را منعکس می‌کند و
- جهت یکسان‌سازی بیشتر، ابعاد اسمی مربوطه برای توسعه بسته‌بندی بعدی پیشنهاد می‌شود.

شکل مرتبط یک مثال از طراحی محفظه‌ها را نشان می‌دهد.

بهتر است مشتری‌ها و تولید کنندگان در مورد ابعاد و رواداری‌های محصول نهایی همان طور که تحويل داده می‌شود، توافق کنند.

جدول پ-۱ راهنمایی برای ابعاد محفظه‌ای که به طور عادی محفوظه ۳ اینچ نامیده می‌شوند (به شکل پ-۱ مراجعه شود)

ابعاد بر حسب میلی‌متر

| ملاحظات | موقعیت | ابعاد ^a | ابعاد اسمی ^b |
|------------------------|--------|--------------------|-------------------------|
| | A | 226,2 to 228,6 | 227 |
| | B | 259 to 261,2 | 260 |
| | C | 25,4 to 28 | 27 |
| | D | 96 to 98,5 | 97,5 |
| داخل | E | c | 201,3 |
| داخل | F | c | 24 |
| | G | 11,6 to 13,7 | 12,7 |
| داخل | H | c | 233,3 |
| زاویه نقطه اندازه‌گیری | I = K | 26,4 | - |
| زاویه نقطه اندازه‌گیری | L = J | 52,5 | - |
| زاویه نقطه اندازه‌گیری | M | 213,1 to 215,1 | - |
| زاویه نقطه اندازه‌گیری | N | 216 to 220 | 218 |
| زاویه نقطه اندازه‌گیری | O | 178,2 to 181,6 | 179,9 |
| زاویه نقطه اندازه‌گیری | P | 180,9 to 185,1 | 183 |

^a اگستره ابعاد موجود در بازار را مشخص می‌کند.

^b به ابعاد اسمی محصول نهایی تحویل داده شده به مشتری اشاره می‌کند و برای توسعه بسته‌بندی در آینده ارائه شده‌اند.

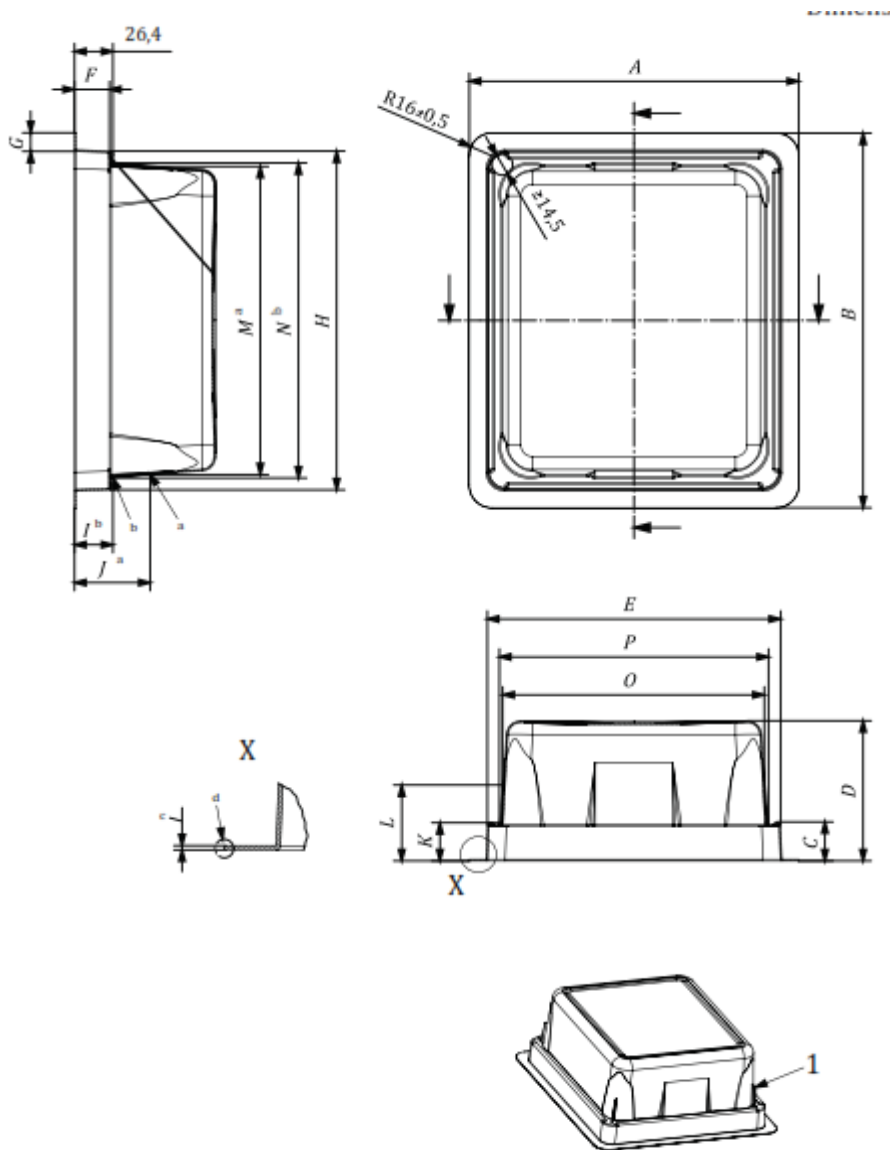
^c به صفحه مشبك با فضای باز مربوط است.

یادآوری ۱- رواداری های ابعاد داده شده منوط به توافق بین مشتری و تولیدکننده می‌باشد.

یادآوری ۲- سایر محفظه های رایج در بازار برای مثال محفظه های ۴ اینچ، ۶ اینچ و ۶۳/۴ اینچ می‌باشند. این محفظه ها در این مرحله تعریف نشده‌اند.

یادآوری ۳- این ابعاد می‌تواند به عنوان یک الگوی قابل قبول قالب برای تولیدکننده و یا یک الگوی قطعه قابل قبول برای مشتری مورد استفاده قرار گیرد.

ابعاد بر حسب میلی متر



راهنمای:

۱ میله قرار داده شده سفارشی

۲ a و M ج و J بر روی ناحیه تقویت شده انتخاب شده است.

۳ b و N I که بر روی ناحیه تقویت شده انتخاب شده است.

۴ c ضخامت فلنج که بر اساس توافق با مشتری می‌باشد.

۵ d لبه‌های گرد شده که بر روی هر دو طرف توصیه شده است.

یادآوری - ته محفظه که می‌تواند صاف یا چین خورد (یا دارای تقرع) باشد.

شکل پ-۱ راهنمایی برای طراحی محفظه ای که اصطلاحاً محفظه ۳ اینچ نامیده می‌شود.

پیوست ت

(آگاهی دهنده)

شمای کلی از مثال‌هایی برای جهت محفظه‌ها در داخل کیسه محافظ

شکل‌های زیر مثال‌هایی از جهت محفظه‌ها در کیسه‌های محافظ می‌باشد. ابعاد طول محفظه بهتر است با ابعاد طول کیسه محافظ هم‌جهت باشد.

در مورد ابعاد محفظه‌ها و کیسه‌های محافظ به پیوست‌های پ و ث مراجعه شود.



شکل ت-۱- مثال ۱ - مواد خلل و فرج دار بافت رویه



شکل ت-۲- مثال ۲- سرکیسه رو به بالا



یادآوری- این پیکربندی قابلیت نفوذ گازهای سترونی را در برابر پیکربندی شکل‌های ت-۱ و ت-۲ کاهش می‌دهد و می‌تواند بر روی چرخه‌های سترونی تأثیر گذار باشد.

شکل ت-۳- مثال ۳ سرکیسه‌های رو به پایین



یادآوری - سرکیسه یا پنجره کیسه بر روی همدیگر قرار گرفته تا گازهای سترونی و هوا نفوذ کافی را داشته باشند.

شكل ت-۴- مثال ۴- کیسه دولایه رو به بالا



یادآوری - سرکیسه یا قرقره پنجره کیسه (ماسوره کیسه جمع کن پنجره ها) بر روی همدیگر قرار گرفته تا گازهای سترونی و هوا نفوذ کافی را داشته باشند.

شكل ت-۵- مثال ۵- کیسه دولایه رو به پایین



شكل ت-۶- مثال ۶- کیسه دولایه

راهنما:

۱ محفظه

۲ کیسه محافظ

پیوست ث

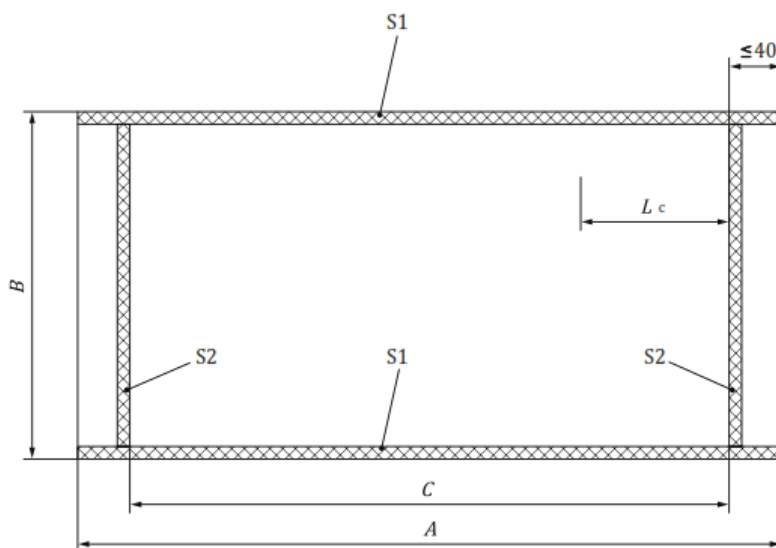
(آگاهی دهنده)

طراحی و ابعاد کیسه محافظ

ث-۱ طراحی

طراحی‌های زیادی در مورد کیسه‌های محافظ وجود دارند و شکل‌های زیر فقط مثال‌هایی از کیسه‌های محافظ رایج در این زمینه را ارائه می‌دهند. ابعاد تابع توافق بین تولیدکننده و مشتری می‌باشند.

ابعاد به میلی‌متر



راهنمای:

L_c طول ناحیه برش به میلی‌متر

A طول کلی

B عرض کلی

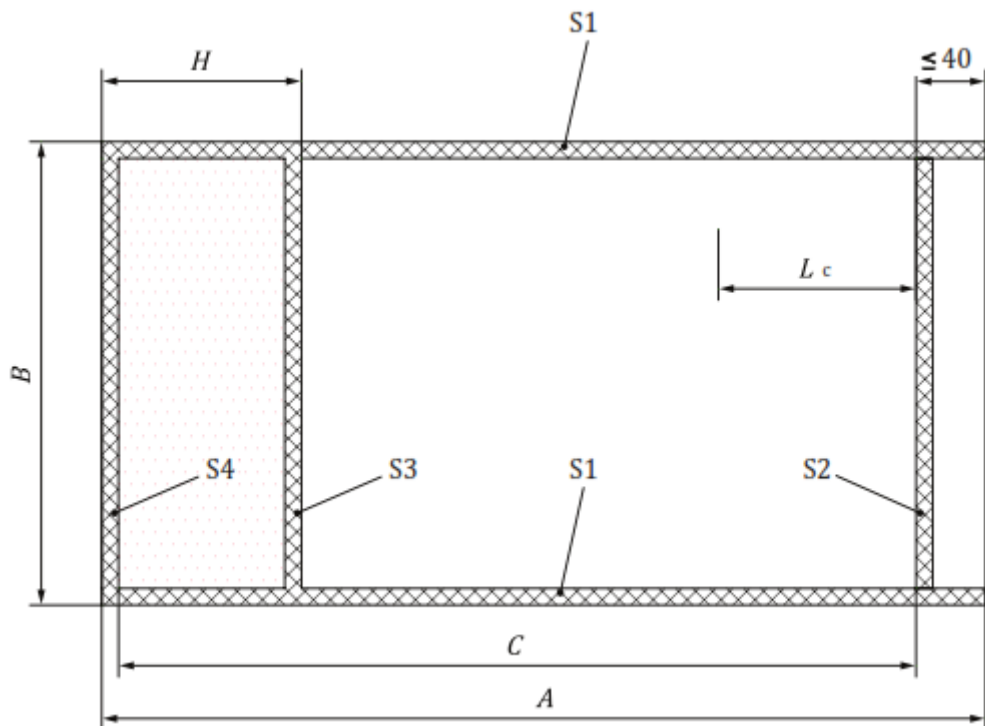
C فاصله بین آببندی‌ها

S1 و S2 درزبندها

یادآوری - آببند S2 نوعاً بعد از وارد کردن محفظه ایجاد می‌شود.

شکل ث-۱ طرح کلی مثالی از کیسه بدون درز یا پنجره

بعاد بر حسب میلی متر



راهنمای:

L_c طول ناحیه برش به میلی متر

A طول کلی

B عرض کلی

C فاصله بین انتهای درزبندی S4 و شروع درزبندی S2

S4، S3، S2، S1 درزبندی های

یادآوری - درزبند S2 معمولاً بعد از وارد کردن محفظه ایجاد می شود.

شکل ث-۲ - طرح کلی مثالی از کیسه رویی با درز یا پنجره

جدول ث-۱ راهنمایی بر روی ابعاد

ابعاد بر حسب میلی متر

| موقعیت | گستره ابعاد ^a | |
|--------|--------------------------|------------|
| A | 485 to 515 | 445 to 475 |
| B | 380 to 410 | 380 to 410 |
| S1 | 10-16 | 10-16 |
| S2 | n.a. ^b | 10-16 |
| S3 | n.a. ^b | 10-16 |
| S4 | n.a. ^b | 10-16 |

^a گستره ابعاد مربوط به محصول نهایی، همانطور که به مشتری ارائه می شود می باشد و وضعیت موجود در بازار را مشخص می کند.

^b کاربرد ندارد

ث-۲ تعیین طول کلی و ناحیه برش

طول ناحیه برش کیسه محافظت می تواند به صورت زیر محاسبه شود:

$$L_c = C - S4 - L_t$$

که در آن:

$$L_c \text{ طول ناحیه برش به میلی متر}$$

C فاصله بین دو آب بند S2 یا برای سرکیسه ها، فاصله بین انتهای آب بند S4 و شروع درز بند S2 به میلی متر؛

$$L_t \text{ طول محفظه به میلی متر؛}$$

C و S4 بعد از باز کردن کیسه درز بندی شده اندازه گیری می شود.

S4 برای قرقه کیسه ها (ماسوره کیسه یا کیسه جمع کن) صفر می باشد.

یادآوری - یک روش آزمون جهت تعیین فاصله از لبه کیسه محافظت پشت محفظه در پیوست ج داده شده است. این روش آزمون می تواند در ارزیابی باز شدن خودکار کیسه محافظت مورد استفاده قرار گیرد.

پیوست ج

(آگاهی دهنده)

روش آزمون تعیین فاصله بین لبه کیسه محافظه تا پشت محافظه

ج-۱ اصول

فاصله بین لبه کیسه محافظه و پشت محافظه با استفاده از دستگاه آزمون به طوری که در این پیوست توصیف شده اندازه گیری می شود. دستگاه آزمون داده شده فقط به عنوان یک مثال می باشد و ساختارهای مشابه می تواند به صورت جایگزین مورد استفاده قرار گیرد.

این روش آزمون می تواند در ارزیابی باز شدن خودکار کیسه محافظه مورد استفاده قرار گیرد.

ج-۲ دستگاه، مواد

ج-۲-۱ دستگاه آزمون، شامل صفحه لغزندۀ متحرک، اهرم دستی، گیره های اهرمی^۱ (یا گیره های سطح زانویی) و صفحه نمایشگر به طوری که در شکل ج-۱ توصیف شده یا وسیله مشابه

ج-۲-۲ کیسه های محافظه، که قرار است آزمون شود، به تعداد کافی

ج-۳ روش کار

دستگاه آزمون را به طور عمودی و در موقعیت ثابت قرار دهید.

با استفاده از اهرم دستی (۱)، صفحه لغزندۀ متحرک (۶) را تا رسیدن به انتهای توقف (وضعیت صفر) حرکت دهید. در این وضعیت یک خم شدگی (یا انحراف) در سطح صفر واقعی (۴) وجود دارد به عنوان مثال ۱۲۰ mm.

طمئن شوید که صفحه لغزندۀ متحرک (۶) در برابر نصب گیره های اهرمی (یا گیره های سطح زانویی) (۲)، قبل از انجام فرآیند قرار گرفته باشد.

صفحه نمایشگر (۷) را طوری تنظیم کنید که صفر را نشان دهد.

1- Knee level clamps

گیره های اهرمی (یا گیره های سطح زانویی) (۲) را در وضعیت باز قرار داده و کیسه محافظه درزدار را رو به گیره های اهرمی (یا گیره های سطح زانویی) و کلاهک محافظه را رو به پایه های نگهدارنده (۸) وارد کنید (به شکل ۲ نیز مراجعه شود).

اگر شکاف بیش از ۴۰ mm باشد (به شکل ج-۲ مراجعه شود) حین بازکردن خودکار ممکن است مشکل ایجاد شود.

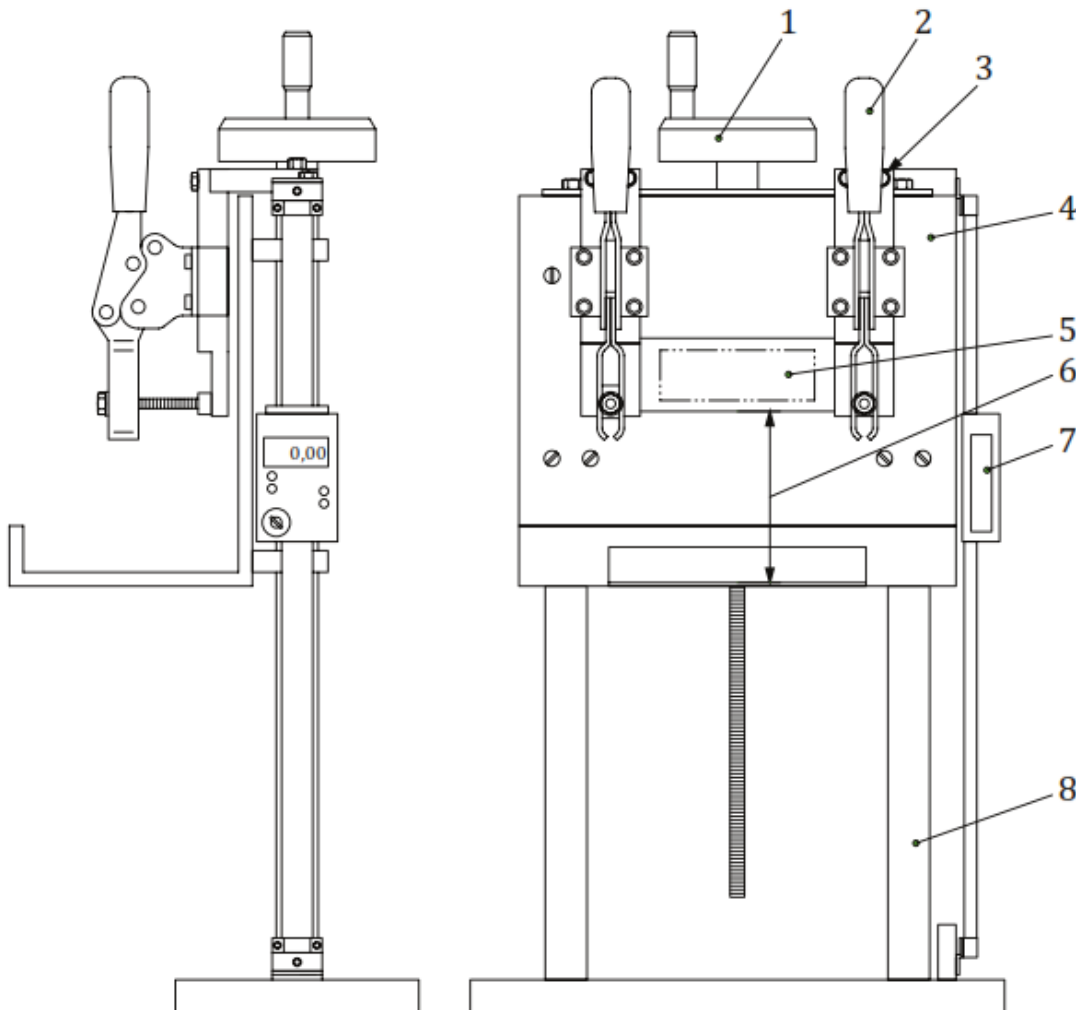
مطمئن شوید که کیسه محافظه به درستی وارد شده است و تا انتهای پیش رفته باشد.

با استفاده از اهرم دستی (۱) سطح لغزنده متحرک را در عمق مناسب تنظیم کنید (۶) مطمئن شوید که محافظه آزادانه در کیسه محافظ آویزان (یا معلق) باشد و اینکه فاصله کمی بین کف محافظه و صفحه لغزنده متحرک وجود داشته باشد.

با استفاده از اهرم دستی (۱) به دقت سطح لغزنده متحرک (۶) را تا رسیدن به لبه پایین محافظه و تا قرار گرفتن بر روی صفحه لغزنده متحرک (۶)، بالا بیاورید.

اندازه را از روی صفحه نمایش یادداشت کنید و این مقدار را به مقدار انحراف (به عنوان مثال ۱۲۰ mm) جهت بدست آوردن طول بین لبه کیسه محافظه و پشت محافظه اضافه کنید.

ج-۴ طول اندازه گیری شده را به میلی متر (فاصله بین لبه کیسه محافظه و پشت محافظه) گزارش کنید. نوع تجهیز مورد استفاده را گزارش کنید.



راهنمای:

۱ اهرم دستی

۲ گیره های اهرمی (یا گیره های زانویی)

۳ بست ها (براکت ها) گیره های اهرمی (یا گیره های سطح زانویی) قابل تنظیم برای ارتفاع محفظه متفاوت

۴ انحراف یا جابه جایی (به عنوان مثال ۱۲۰ میلی متر)

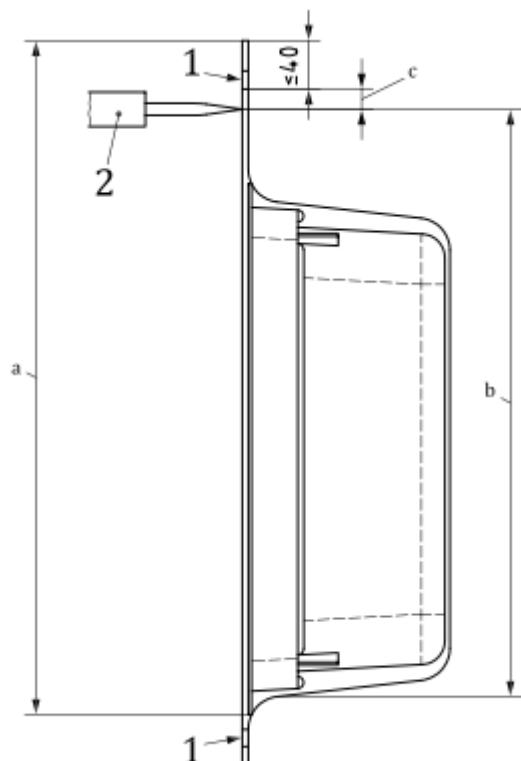
۵ ناحیه درز یا شکاف

۶ صفحه لغزنده متحرک

۷ صفحه نمایشگر

۸ پایه نگهدارنده

شكل چ-۱ مثالی از دستگاه آزمون



راهنمای:

1 دوخت کیسه

2 وسیله برش

a فاصله اینم جهت تضمین این که برش داخل یا خارج از ناحیه دوخت نیست

b پارامتر دستگاه

c فاصله اینم

یادآوری - اگر اندازه مشخص شده بیش از ۴۰ mm باشد، حین باز کردن خودکار ممکن است مشکلاتی ایجاد شود.

شکل ج-۲- طرح کلی موقعیت محفظه در دستگاه آزمون

کتاب نامه

[1] ISO 7000, Graphical symbols for use on equipment - Registered symbols

یادآوری - استاندارد ملی ایران شماره ۴۹۵۷: سال ۱۳۷۸، نمادهای ترسیمی مورد استفاده بر روی تجهیزات با استفاده از استاندارد ISO 7000:1989. تدوین شده است.

[2] ISO 11135-1, Sterilization of health care products - Ethylene oxide - Part 1:

Requirements for development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices

[3] ISO 11137 (all parts), Sterilization of health care products - Radiation

یادآوری - مجموعه استاندارد های ملی ایران شماره ۶۹۴۶، سترونی محصولات پزشکی با استفاده از برخی قسمت های مجموعه استاندارد ISO 11137. تدوین شده است.

[4] ISO 11138 (all parts), Sterilization of health care products - Biological indicators

یادآوری - مجموعه استاندارد های ملی ایران شماره ۵۶۱۰، سترونی محصولات پزشکی - شناساگرها زنده با استفاده از برخی قسمت های مجموعه استاندارد ISO 11138. تدوین شده است.

[5] ISO/TS 11139, Sterilization of health care products - Vocabulary

[6] ISO 11140 (all parts), Sterilization of health care products - Chemical indicators

یادآوری - مجموعه استاندارد های ملی ایران شماره ۸۴۳۶، سترونی محصولات پزشکی - شناساگرها شیمیابی با استفاده از برخی قسمت های مجموعه استاندارد ISO 11140. تدوین شده است.

[7] ISO 11607-2, Packaging for terminally sterilized medical devices - Part 2: Validation requirements for forming, sealing and assembly processes

یادآوری - استاندارد ملی ایران شماره ۱۳۷۰۵-۲: سال ۱۳۹۳، بسته بندی جهت سترونی نهایی وسایل پزشکی - قسمت ۲ الزامات اعتبار سنجی برای فرایندهای شکل دهی، درزبندی و سرهم بندی با استفاده از استاندارد ISO 11607-2:2006. تدوین شده است.

[8] ISO 14937, Sterilization of health care products - General requirements for characterization of a sterilizing agent and the development, validation and routine control of a sterilization process for medical devices

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

[10] ISO 15378, Primary packaging materials for medicinal products - Particular requirements for the application of ISO 9001:2008, with reference to Good Manufacturing Practice (GMP)

یادآوری - استاندارد ملی ایران شماره ۱۵۳۷۸: سال ۱۳۷۸، مواد اولیه بسته بندی برای محصولات دارویی - الزامات ویژه برای کاربرد استاندارد ایران- ایزو ۹۰۰۱ سال ۱۳۸۸ با توجه به روش خوب تولید(GMP) با استفاده از استاندارد ISO 15378: 2011 تدوین شده است.

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