



INSO

19035-2

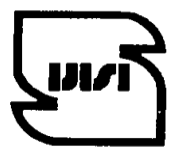
1st.Edition

2015

جمهوری اسلامی ایران
Islamic Republic of Iran

سازمان ملی استاندارد ایران

Iranian National Standardization Organization



استاندارد ملی ایران

۱۹۰۳۵-۲

چاپ اول

۱۳۹۳

- پدهای نبافته برای مصارف پزشکی -

قسمت ۲:

پدهای پزشکی آماده مصرف - روش‌های آزمون

Nonwoven compresses for medical use-

Part 2:

Finished compresses- Test Methods

ICS:11.120.20

به نام خدا

آشنایی با سازمان ملی استاندارد ایران

مؤسسهٔ استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران به موجب بند یک مادهٔ ۳ قانون اصلاح قوانین و مقررات مؤسسهٔ استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران، مصوب بهمن ماه ۱۳۷۱ تنها مرجع رسمی کشور است که وظیفه تعیین، تدوین و نشر استانداردهای ملی (رسمی) ایران را به عهده دارد.

نام موسسهٔ استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران به موجب یکصد و پنجاه و دومین جلسه شورای عالی اداری مورخ ۹۰/۶/۲۹ به سازمان ملی استاندارد ایران تغییر و طی نامه شماره ۲۰۶/۳۵۸۳۸ مورخ ۹۰/۷/۲۴ جهت اجرا ابلاغ شده است.

تدوین استاندارد در حوزه‌های مختلف در کمیسیون‌های فنی مرکب از کارشناسان سازمان، صاحب نظران مراکز و مؤسسات علمی، پژوهشی، تولیدی و اقتصادی آگاه و مرتبط انجام می‌شود و کوششی همگام با مصالح ملی و با توجه به شرایط تولیدی، فناوری و تجاری است که از مشارکت آگاهانه و منصفانهٔ صاحبان حق و نفع، شامل تولیدکنندگان، مصرفکنندگان، صادرکنندگان و واردکنندگان، مراکز علمی و تخصصی، نهادها، سازمان‌های دولتی و غیر دولتی حاصل می‌شود. پیش‌نویس استانداردهای ملی ایران برای نظرخواهی به مراجع ذی نفع و اعضای کمیسیون‌های فنی مربوط ارسال می‌شود و پس از دریافت نظرها و پیشنهادها در کمیتهٔ ملی مرتبط با آن رشته طرح و در صورت تصویب به عنوان استاندارد ملی (رسمی) ایران چاپ و منتشر می‌شود.

پیش‌نویس استانداردهایی که مؤسسات و سازمان‌های علاقه‌مند و ذی صلاح نیز با رعایت ضوابط تعیین شده تهیه می‌کنند در کمیتهٔ ملی طرح و بررسی و در صورت تصویب، به عنوان استاندارد ملی ایران چاپ و منتشر می‌شود. بدین ترتیب، استانداردهایی ملی تلقی می‌شوند که بر اساس مفاد نوشته شده در استاندارد ملی ایران شمارهٔ ۵ تدوین و در کمیتهٔ ملی استاندارد مربوط که سازمان ملی استاندارد ایران تشکیل می‌دهد به تصویب رسیده باشد.

سازمان ملی استاندارد ایران از اعضای اصلی سازمان بین‌المللی استاندارد (ISO)^۱، کمیسیون بین‌المللی الکترونیک (IEC)^۲ و سازمان بین‌المللی اندازه‌شناسی قانونی (OIML)^۳ است و به عنوان تنها رابط^۴ کمیسیون کدکس غذایی (CAC)^۵ در کشور فعالیت می‌کند. در تدوین استانداردهای ملی ایران ضمن توجه به شرایط کلی و نیازمندی‌های خاص کشور، از آخرین پیشرفت‌های علمی، فنی و صنعتی جهان و استانداردهای بین‌المللی بهره‌گیری می‌شود.

سازمان ملی استاندارد ایران می‌تواند با رعایت موازین پیش‌بینی 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 نماید. سازمان می‌تواند به منظور حفظ بازارهای بین‌المللی برای محصولات کشور، اجرای استاندارد کالاهای صادراتی و درجه‌بندي آن را اجباری نماید. همچنین برای اطمینان بخشیدن به استفاده کنندگان از خدمات سازمان‌ها و مؤسسات فعال در زمینه مشاوره، آموزش، بازرگانی، ممیزی و صدور گواهی سیستم‌های مدیریت کیفیت و مدیریت زیست محیطی، آزمایشگاه‌ها و مراکز کالیبراسیون (واسنجی) وسائل سنجش، سازمان ملی استاندارد ایران این‌گونه سازمان‌ها و مؤسسات را بر اساس ضوابط نظام تأیید صلاحیت ایران ارزیابی می‌کند و در صورت احراز شرایط لازم، گواهینامه تأیید صلاحیت به آن‌ها اعطا و بر عملکرد آن‌ها نظارت می‌کند. ترویج دستگاه بین‌المللی یکاهای کالیبراسیون (واسنجی) وسائل سنجش، تعیین عیار فلزات گرانبهای 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 of Legal Metrology (Organisation Internationale de Metrologie Legale)

4 - Contact point

5 - Codex Alimentarius Commission

کمیسیون فنی تدوین استاندارد

«پدهای نبافته برای مصارف پزشکی- قسمت ۲: پدهای پزشکی آماده مصرف - روش‌های آزمون»

سمت و / یا نمایندگی

دانشگاه اصفهان، دانشکده فنی - گروه
مهندسی پزشکی

رئیس :

ربانی، محسن
(دکترای مهندسی پزشکی)

اداره کل استاندارد استان اصفهان

دبیر :

سیاوشی، مریم
(کارشناسی ارشد مهندسی نساجی)

اعضاء : (اسامی به ترتیب حروف الفبا)

اداره کل استاندارد استان اصفهان.

اسماعیلیان، مریم

(کارشناسی ارشد مهندسی نساجی)

کارشناس استاندارد

اطلسی، شهرلا

(کارشناس فیزیک)

سازمان ملی استاندارد-اداره کل نظارت بر
اجرای استاندارد

پیغامی، فریبا

(کارشناس فیزیک)

اداره کل استاندارد استان اصفهان

حسینی، شاهین

(کارشناس شیمی کاربردی)

شرکت سپاهان بهبود

ستارزاده، نرجس

(کارشناس میکروبیولوژی)

شرکت صفاتب اصفهان

شریفی، لیلا

(کارشناسی ارشد شیمی تجزیه)

شرکت صفاتب اصفهان

عالیپور، ابراهیم

(فوق دیپلم برق)

عباسی، سارا
(کارشناسی ارشد مهندسی پزشکی)

شرکت داناطب سپاهان

عمرانی، امید
(کارشناس مهندسی نساجی)

شرکت پلی اکریل ایران

فرجی، رحیم
(کارشناسی ارشد شیمی)

گروه پژوهشی مهندسی پزشکی، پژوهشگاه
استاندارد

متقیان پور، علی
(کارشناس مدیریت)

اداره کل استاندارد استان اصفهان

مهرورزان، رسول
(کارشناسی ارشد مهندسی نساجی)

شرکت سپاهان بهبود

فهرست مندرجات

صفحه	عنوان
ب	آشنایی با سازمان ملی استاندارد
ج	کمیسیون فنی تدوین استاندارد
و	پیش گفتار
ز	مقدمه
۱	هدف و دامنه کاربرد ۱
۱	مراجع الزامی ۲
۱	اصطلاحات و تعاریف ۳
۲	شرایط محیطی ۴
۲	خصوصیات فیزیکی ۵
۳	خصوصیات شیمیایی ۶
۴	پیوست الف (الزامی) روش تعیین ظرفیت جذب
۶	پیوست ب (الزامی) روش تعیین زمان جذب
۷	پیوست پ (الزامی) روش تعیین استحکام ساختاری
۸	پیوست ت (الزامی) روش تعیین مقاومت در برابر ترکیدگی (خشک و تر)
۱۰	پیوست ث (الزامی) روش آزمون پرز دهی در حالت خیس

پیش گفتار

استاندارد " پدهای نبافته برای مصارف پزشکی - قسمت ۲: پدهای پزشکی آماده مصرف - روش‌های آزمون " که پیش نویس آن در کمیسیون های مربوط توسط سازمان استاندارد ایران تهیه و تدوین شده است و در چهارصد و هشتاد و پنجمین اجلاس کمیته ملی استاندارد مهندسی پزشکی مورخ ۱۳۹۳/۱۱/۲۷ مورد تصویب قرار گرفته است، اینک به استناد بند یک ماده ۳ قانون اصلاح قوانین و مقررات موسسه استاندارد و تحقیقات صنعتی ایران، مصوب بهمن ماه ۱۳۷۱، به عنوان استاندارد ملی ایران منتشر می شود.

برای حفظ همگامی و هماهنگی با تحولات و پیشرفت های ملی و جهانی در زمینه صنایع، علوم و خدمات، استانداردهای ملی ایران در موقع تجدید نظر خواهد شد و هر پیشنهادی که برای اصلاح و تکمیل این استانداردها ارائه شود، هنگام تجدید نظر در کمیسیون فنی مربوط مورد توجه قرار خواهد گرفت. بنابراین، باید همواره از آخرین تجدید نظر استانداردهای ملی استفاده کرد.

منبع و مأخذی که برای تهیه این استاندارد مورد استفاده قرار گرفته به شرح زیر است:

BS EN 1644-2:2000, Test methods for nonwoven compresses for medical use- Part 2: Finished compresses

مقدمه

کالای پد پزشکی نباید سلامت افراد را به مخاطره اندازد و باید موادی در آن استفاده شود (قبل و بعد از استریل کردن) که به هنگام مصرف خطری را ایجاد نکند.

این پدها باید در برابر موادی که بطور معمول در زخم بندی استفاده می‌شوند از جمله مواد ضد عفونی کننده و محلول‌های پاک کننده، پایدار باشند.

بطور معمول در صورت تحقق الزامات آزمون میکروبی، فقط انجام آزمون‌های فیزیکی و شیمیایی جهت کنترل کیفیت روزانه ضروری می‌باشد. اگر تغییراتی در تولید پد ایجاد شود، ممکن است انجام آزمون میکروبی مجدد ضروری باشد.

یادآوری ۱- جنبه‌های سازگاری زیستی وسایل پزشکی در سری استانداردهای ISO 10993 بررسی می‌شود.

یادآوری ۲- آزمون‌های ویژه منسوجات نباتی برای مصارف پزشکی، در استاندارد ملی ایران شماره ۱۹۰۳۵-۱، (قسمت اول این استاندارد) شرح داده می‌شود.

پدهای نبافته برای مصارف پزشکی - قسمت ۲: پدهای پزشکی آماده مصرف - روش‌های آزمون

۱ هدف و دامنه کاربرد

هدف از تدوین این استاندارد، تعیین روش‌های آزمون فیزیکی و شیمیایی برای ارزیابی پدهای نبافته آماده برای مصارف پزشکی می‌باشد.

۲ مراجع الزامی

مدارک الزامی زیر حاوی مقرراتی است که در متن این استاندارد ملی ایران به آن‌ها ارجاع داده شده است.
بدین ترتیب آن مقررات جزئی از این استاندارد ملی ایران محسوب می‌شود.

در صورتی که به مدرکی با ذکر تاریخ انتشار ارجاع داده شده باشد، اصلاحیه‌ها و تجدید نظرهای بعدی آن مورد نظر این استاندارد ملی ایران نیست. در مورد مدرکی که بدون ذکر تاریخ انتشار به آن‌ها ارجاع داده شده است، همواره آخرین تجدید نظر و اصلاحیه‌های بعدی آن‌ها مورد نظر است.

استفاده از مراجع زیر برای این استاندارد الزامی است:

۱-۲ استاندارد ملی ایران شماره ۹۴۸، شرایط محیطی استاندارد برای آماده‌سازی و انجام آزمون

۲-۲ استاندارد ملی ایران شماره ۱۷۲۸، آب - آب مورد مصرف در آزمایشگاه تجزیه- ویژگی‌ها و روش‌های آزمون

۳-۲ استاندارد ملی ایران شماره ۴۸۰۲، نساجی - اندازه‌گیری مقاومت و انبساط تا حد ترکیدگی منسوجات تحت فشار هوا

۴-۲ استاندارد ملی ایران شماره ۴۸۲۴، روش تعیین طول خمش در منسوجات نبافته

۵-۲ استاندارد ملی ایران شماره ۵۱۵۴، منسوجات نبافته - اندازه‌گیری مقاومت و ازدیاد طول کششی

۶-۲ استاندارد ملی ایران شماره ۷۸۸۱ کاغذ و مقوا - تعیین ضرایب اصطکاک استاتیک و جنبشی روش آزمون صفحه افقی

۷-۲ استاندارد ملی ایران شماره ۹۶۰۵ ، منسوجات نبافته - اندازه‌گیری تولید پرز و سایر ذرات در حالت خشک

۸-۲ استاندارد ملی ایران شماره ۱۹۰۳۵-۱ ، پدهای نبافته برای مصارف پزشکی- قسمت ۱: منسوجات نبافته مورد مصرف در پدهای پزشکی - روش‌های آزمون

۳ اصطلاحات و تعاریف

در این استاندارد اصطلاح و تعریف زیر به کار می‌رود:

۱-۳ پد پزشکی

قطعه یا قطعاتی از منسوج نبافته در هر نوع، شکل یا ندازه که برای یک یا چند هدف زیرمورد استفاده قرار می‌گیرد:

- تمیز کردن پوست یا زخم

- جذب ترشحات بدن در حین عمل جراحی

- برای استفاده به همراه مواد متداول مورد مصرف در زخم‌بندی

- محافظت از اندام‌ها و بافت‌های بدن وغیره در حین عمل جراحی.

۴ شرایط محیطی

قبل از انجام آزمون، نمونه‌ها را حداقل به مدت ۲۴ ساعت در شرایط استاندارد با رطوبت نسبی ($65 \pm 2\%$) در صد

و دمای ($20 \pm 2^\circ\text{C}$) درجه سلسیوس (طبق استاندارد ملی ایران ۹۴۸) آماده‌سازی نمایید.

۵ خصوصیات فیزیکی

برای بررسی خصوصیات فیزیکی، روش‌های آزمون زیر به کار می‌رود:

۱-۵ روش آزمون ظرفیت جذب مایع، طبق پیوست الف

۲-۵ روش آزمون زمان جذب، طبق پیوست ب

۳-۵ روش آزمون استحکام ساختاری، طبق پیوست پ

۴-۵ روش آزمون اندازه‌گیری مقاومت و انبساط تا حد ترکیدگی منسوج پد مسطح و صاف تحت فشار هوا (در حالت خشک و تر) طبق پیوست ت

۵-۵ روش آزمون تعیین طول خمش، طول آویزان و استحکام پیچشی برای پدهای صاف، طبق استاندارد ملی ایران شماره ۴۸۲۴

۶-۵ روش آزمون پرز دهی در حالت تر طبق پیوست ث

۷-۵ روش آزمون پرز دهی در حالت خشک طبق استاندارد ملی ایران شماره ۹۶۰۵

یادآوری - در میان خواص فیزیکی، قابلیت پاک کنندگی زخم، یکی از ویژگی‌های مهم پد می‌باشد. با توجه به تنوع این محصول از نظر شکل و نوع و کاربردهای متفاوت آن، ضریب اصطکاک جنبشی را نمی‌توان با اطمینان تعیین کرد. این ضریب در مرحله نهایی تولید برای سطح محصول تعیین می‌شود و در صورت وجود، می‌تواند عالمی را مشخص کند. برای این وضعیت خاص، سازگاری با آزمون تعیین ضریب اصطکاک جنبشی (مورد استفاده در صنعت کاغذ طبق استاندارد ملی ایران شماره ۷۸۸۱) پیش‌بینی می‌شود.

۸-۵ روش آزمون اندازه‌گیری مقاومت کششی طبق استاندارد ملی ایران شماره ۵۱۵۴

یادآوری - استحکام کششی پد پزشکی تکمیل شده با اندازه‌گیری مقاومت کششی (طبق استاندارد ملی ایران شماره ۵۱۵۴) و مقاومت ساختاری محصول (مطابق پیوست پ) تعیین می‌شود.

۶ خصوصیات شیمیایی

خصوصیات شیمیایی ارائه شده به شرح زیر در استاندارد ملی ایران شماره قسمت اول این استاندارد توضیح داده شده است:

۱-۶ روش آزمون مواد محلول در آب؛

۲-۶ روش آزمون بررسی مواد سفیدکننده نوری؛

۳-۶ روش آزمون بررسی مقدار pH محلول مستخرجه؛

۴-۶ روش آزمون مواد محلول در حللهای غیر قطبی؛

۵-۶ روش آزمون مواد فعال در سطح.

این خصوصیات را می‌توان توسط نتایج انجام شده بر روی منسوج نباته و سایر مواد به کار رفته در پدها و یا با استفاده از روش‌های مندرج در قسمت اول این استاندارد بر روی پد آماده مصرف (در صورتیکه حجم یا جرم تعیین شده در این استاندارد رعایت شود) تعیین کرد.

یادآوری - چنانچه در فرآیند تولید، تغییری در خصوصیات شیمیایی بوجود آید، برای تعیین خصوصیات شیمیایی باید آزمون روی محصول تکمیل شده یا پد انجام شود.

پیوست الف
(الزامی)
روش تعیین ظرفیت جذب

الف-۱ اصول آزمون

این آزمون، یکی از جنبه‌های رفتاری پدهای نبافته در حضور مایعات، مثل ظرفیت جذب یا ظرفیت نگهداری آب را ارزیابی می‌کند. در این روش، ظرفیت جذب بر اساس میزان نگهداری آب توسط پد توسط اندازه‌گیری اختلاف جرم نمونه قبل و بعد از غوطه‌وری در آب(پس از خروج آب اضافی)، تعیین می‌گردد.

الف-۲ وسایل

الف-۲-۱ مخزن فولادی زنگ نزن

الف-۲-۲ سینی فولادی زنگ نزن، دارای صفحه فلزی مشبك که بتوان آن را در مخزن (طبق بند الف-۱) آویزان کرد، تا پس از قرار دادن پد خیس بر روی سطح آن، آب اضافی از طریق سوراخ‌های آن خارج شود. سوراخ‌های این صفحه باید به شکل دایره و به قطر ۳mm بوده و به طور یکنواخت در سطح پخش شده باشند. مرکز هر دایره از دایره مجاور ۵ mm فاصله داشته باشد.

الف-۲-۳ وزنه فلزی، از جنس ماده مقاوم در برابر خوردگی که فشار 20 gf/cm^2 (2kN/m^2) را اعمال کند.

الف-۲-۴ پنس یا انبرک

الف-۲-۵ زمان‌سنج یا کرونومتر

الف-۳ روش انجام آزمون

الف-۳-۱ پد کامل را وزن کنید و سطحی از آن را که قرار است با زخم در تماس باشد، روی سطح سینی مشبك قرار دهید.

الف-۳-۲ سینی و آزمونه را در آب غیریونیزه درجه ۳ (طبق استاندارد ملی ایران شماره ۱۷۲۸)، در دمای 18°C تا 25°C به مدت ۱۰s (الف-۲-۵) غوطه‌ور سازید.

الف-۳-۳ سینی و آزمونه را به مخزن فولادی زنگ نزن(طبق بند الف-۲-۱) منتقل کرده و اجازه دهید که آب اضافی آزمونه به مدت ۱۰s خارج شود.

الف-۴-۳ وزنه فلزی را بر روی سطح آزمونه به گونه‌ای قرار دهید تا فشار 2 kN/m^2 بطور یکنواخت به سطح آزمونه اعمال شود. پس از ۳۰s، وزنه را به آرامی بردارید.

الف-۳-۵ آزمونه را بلافاصله توسط انبرک به ظرفی که جرم آن قبل از تعیین شده است، منتقل نمایید. دقت کنید که در حین این عمل هیچ آبی از آزمونه خارج نشود. پس از توزین آزمونه، ظرفیت نگهداری آب را از طریق اختلاف جرم اولیه و نهایی آزمونه محاسبه کنید.

یادآوری- بنا به دلایل کاربردی، مانند شکل یا اندازه پد، می‌توان بیش از یک پد را در این آزمون مورد استفاده قرار داد.

الف-۳-۶ مراحل الف-۱ تا الف-۳-۵ را دو بار، هر بار بر روی یک آزمونه جدید تکرار کنید.

الف-۴ گزارش آزمون

نتایج بدست آمده از آزمون‌ها را برحسب g برای مقدار مایع جذب شده برای هر آزمونه ثبت و مقدار میانگین را به عنوان ظرفیت نگهداری آب گزارش کنید.

هر گونه انحراف از این روش، باید در گزارش آزمون ثبت شود.

پیوست ب
(الزامی)
روش تعیین زمان جذب

ب-۱ اصول آزمون

این روش برای اندازه‌گیری زمان جذب مایع توسط پدها بکار می‌رود. آزمونهای از پد به آرامی بر روی سطح آب قرار می‌گیرد. مدت زمانی که آزمونه در آب غوطه‌ور و یا کاملا خیس شود به عنوان زمان جذب مایع پد در نظر گرفته می‌شود.

ب-۲ وسایل

- ب-۱-۱ یک ظرف، با ارتفاع حداقل ۱۵cm و قطری به اندازه کافی بزرگ تا آزمونه بتواند بدون برخورد به لبه‌های ظرف، بر روی سطح آب قرار گیرد.
- ب-۱-۲ پنس یا انبرک
- ب-۱-۳ زمان‌سنج یا کرونومتر

ب-۳ روش انجام آزمون

- ب-۳-۱ ظرف را با آب غیر یونیزه درجه ۳ (طبق استاندارد ملی ایران شماره ۱۷۲۸)، در دمای 18°C تا 22°C به عمق حدود ۱۰ cm پر کنید.
- ب-۳-۲ با استفاده از پنس، آزمونه را بر روی سطح آب قرار دهید و دقت کنید که آب به اطراف نپاشد و یا آزمونه در آب فرو نرود.
- ب-۳-۳ توسط زمان‌سنج، مدت زمانی برحسب s که طول می‌کشد تا سطح بالایی پد کاملا خیس و یا کاملا در آب غوطه‌ور شود را ثبت کنید.
- ب-۳-۴ مراحل ب-۱ تا ب-۳-۳ را دوبار بر روی آزمونهای جدید تکرار کنید.

ب-۴ گزارش آزمون

زمان غوطه‌وری را بر حسب s گزارش و میانگین سه نتیجه آزمون را محاسبه کنید. هرگونه انحراف از روش باید در گزارش آزمون ثبت شود.

پیوست پ
(الزامی)
روش تعیین استحکام ساختاری

پ-۱ اصول آزمون

این آزمون برای اطمینان از ساختار پد استفاده می‌شود و انجام آن، تنها زمانی مورد نیاز است که پد از بخش‌های متفاوتی تشکیل شده باشد و در حالت خیس و یا خشک به هنگام استفاده، بصورت تصادفی و یا عمدی از هم جدا شوند.

آزمون بر اساس تعیین نیروی مورد نیاز برای پارگی یا جدا شدگی قسمت‌های مختلف پد در شرایط خشک یا خیس انجام می‌شود.

یادآوری - اگر یک جزء قابل تشخیص با اشعه ایکس وجود داشته باشد، به عنوان یک بخش متفاوت درنظر گرفته می‌شود.

پ-۲ وسایل

پ-۲-۱ وسایل، مورد استفاده در اندازه‌گیری سرعت جذب در پیوست ب.

پ-۲-۲ دستگاه مقاومت‌سنج، مطابق با استاندارد ملی ایران شماره ۵۱۵۴.

پ-۳ روش انجام آزمون

پ-۳-۱ بخش‌های مختلف پد را به صورت ... C, B, A نامگذاری کنید (یادآوری بند پ-۱).

پ-۳-۲ سرعت دستگاه مقاومت‌سنج را روی ۱۰۰ mm/min تنظیم کنید و نیروی لازم برای پاره کردن و یا جدا کردن بخش‌های مختلف پد را اندازه‌گیری نمایید.

پ-۳-۳ آزمون را حداقل ۳ بار برای هر یک از بخش‌های مختلف پد (برای مثال A و B، A و C و D، A و C و D) در دو حالت خشک و تر انجام دهید. (خیس کردن آزمونهای برای این آزمون طبق روش توضیح داده شده در پیوست ب برای اندازه‌گیری سرعت جذب انجام می‌شود).

پ-۴ گزارش آزمون

قسمت‌های مختلف پد را مشخص و کد مربوط به هر یک را یادداشت کنید. برای هر قسمت، میانگین نتایج را محاسبه کنید.

نتایج آزمون را در حالت خشک و تر به صورت جداگانه ثبت کنید.

هر گونه انحراف از این روش باید در گزارش آزمون ثبت شود.

پیوست ت

(الزامی)

روش تعیین مقاومت در برابر ترکیدگی (خشک و تر)

ت-۱ اصول آزمون

این آزمون، مقاومت ترکیدگی نمونه را در دو حالت خشک و تر، مورد ارزیابی قرار می‌دهد. مقاومت ترکیدگی، حداقل فشار مورد نیاز برای پارگی سطح آزمونه دایره‌ای شکل است، وقتی که تحت فشار کنترل شده با نرخ افزایشی قرار می‌گیرد.

این آزمون برای پدهای چند لایه مسطح کاربرد دارد.

ت-۲ وسایل

ت-۲-۱ دستگاه ترکیدگی^۱ با دیافراگم دایره‌ای شکل، با سطح دهانه cm^2 ، $10 cm^2$ ، $7/3 cm^2$ ، $50 cm^2$ یا $100 cm^2$ و سرعت پمپاژ $ml/min (100 \pm 10)$ ، (مثال در استاندارد ملی ایران شماره ۴۸۰۲ آورده شده است).
یادآوری- سطح دهانه دستگاه بر روی نتایج تاثیرگذار می‌باشد.

ت-۲-۲ گیره نگهدارنده، با اعمال فشاری مناسب به طوری که بتواند نمونه را در حین انجام آزمون محکم نگه دارد.

ت-۲-۳ فشار سنج، که بر حسب kPa مدرج شده است.

ت-۳ روش انجام آزمون

ت-۳-۱ برای نمونه‌های خیس، فرآیند خیس شدن طبق پیوست ب انجام شود.

ت-۳-۲ پیستون را منقبض کنید (در صورتی که انقباض به صورت خودکار انجام نشود).

ت-۳-۳ گیره نگهدارنده دستگاه را باز کنید.

ت-۳-۴ یک پد را از طرفی که مورد استفاده قرار می‌گیرد، بصورت صاف، بدون تغییر شکل و اعمال کشش، بر روی لاستیک دیافراگم قرار دهید.

ت-۳-۵ پد را توسط گیره نگهدارنده بندید.

ت-۳-۶ عقربه حداکثر فشار را در وضعیت صفر قرار دهید.

ت-۳-۷ فشار $ml/min 100$ را اعمال کنید. دقیقاً تا آزمونه سر نخورد.

ت-۳-۸ پیستون را تا زمانیکه دیافراگم زیر صفحه پایین گیره قرار می‌گیرد، منقبض کنید.

ت-۳-۹ فشار را از روی عقربه "فشار حداکثر" بخوانید (بر حسب kPa).

- ت-۳-۱۰ ارتفاع دیافراگم را در زمان ترکیدگی آزمونه بر حسب mm بخوانید.
- ت-۳-۱۱ گیره نگهدارنده را باز کنید.
- ت-۳-۱۲ مراحل ت-۳-۱ تا ت-۳-۱۱ را برای بقیه آزمونه‌ها تکرار کنید.
- ت-۳-۱۳ میانگین ارتفاع دیافرگم را در زمان ترکیدگی محاسبه کنید.
- ت-۳-۱۴ دیافراگم را بدون آزمونه، به اندازه ارتفاع ترکیدگی آزمونه منبسط کنید و فشار دیافراگم را در این حالت یادداشت نمایید.

ت-۴ محاسبه و بیان نتایج

موارد زیر را محاسبه کنید:

ت-۴-۱ میانگین فشار گسیختگی اندازه‌گیری شده (P1) به kPa :

ت-۴-۲ میانگین ارتفاع گسیختگی (H) به mm :

ت-۴-۳ فشار دیافراگم مطابق با ارتفاع ترکیدگی میانگین (P2) به mm :

ت-۴-۴ میانگین فشار ترکیدگی (P1-P2) به kPa .

ت-۵ گزارش آزمون

نتایج و میانگین سه اندازه‌گیری را در هر دو حالت خشک و تر، به همراه قطر دهانه دستگاه به cm، گزارش دهید.

هرگونه انحراف از این روش باید در گزارش آزمون ثبت شود .

پیوست ث

(الزامی)

روش آزمون پرز دهی در حالت خیس

ث-۱ اصول آزمون

این روش، تعداد ذرات یا الیاف جدا شده از پد را تعیین می کند. نمونه پس از فرو بردن در آب، در مدت زمان معین چند بار تکان داده می شود تا الیاف آزاد از سطح آن خارج شوند. سپس آب فیلتر می شود. تعداد ذره هایی که از آب بازیابی می شود، میزان پرز دهی پد خیس را مشخص می کند.

ث-۲ وسایل

ث-۲-۱ ظرف در بسته، با حجم کافی برای حرکت آزادانه آزمونه

ث-۲-۲ همزن آزمایشگاهی

ث-۲-۳ فیلتر مسطح، فیلتر مسطح رنگی با اندازه منافذ ۱ میکرون

ث-۲-۴ میکروسکوپ، یا ذره بین با بزرگنمایی بالا

ث-۲-۵ پنس یا انبرک

ث-۳ روش انجام آزمون

ث-۳-۱ یک آزمونه را در ظرف (طبق بند ث-۲-۱) قرار دهید، و آن را با آب غیریونیزه درجه ۳ (طبق استاندارد ملی ایران شماره ۱۷۲۸) با دمای $^{22}-^{18}^{\circ}\text{C}$ تا ارتفاعی که سطح آزمونه را به طور کامل بپوشاند، پر کنید.

ث-۳-۲ ظرف را توسط همزن آزمایشگاهی با فرکانس Hz (۳۵۰-۳۰۰) به مدت ۱۰ min تکان دهید.

ث-۳-۳ با استفاده از پنس، پد را از ظرف خارج کنید و اجازه دهید آب آن به حالت عمودی، بدون فشار دادن خارج شود.

ث-۳-۴ کل آب خارج شده را از فیلتر (طبق بند ث-۲-۳)، عبور دهید.

ث-۳-۵ ظرف را دو بار توسط آب شستشو دهید. این آب را از فیلتر (طبق بند ث-۲-۳) عبور داده و فیلتر را خشک کنید.

ث-۳-۶ با استفاده از میکروسکوپ یا ذره بین، تعداد ذرات بازیابی شده را تعیین کنید.

ث-۳-۷ مراحل ث-۳-۱ تا ث-۳-۶ را حداقل برای ۳ آزمونه تکرار کنید.

یادآوری ۱- نیازی به شمارش ذرات در کل سطح فیلتر نمی باشد. بلکه می توان شمارش ذرات را در سطح تقریبی ۲۵٪ سطح کل انجام داده و سپس مقدار را برای تمام سطح، از طریق تناسب بدست آورد.

یادآوری ۲- برای تعداد ذرات زیاد، بهتر است که آزمون با فیلتری که داری سطح بزرگتری است، انجام شود.

یادآوری ۳- استفاده از سایر روش‌ها برای شمارش ذرات (با فیلتر یا بدون فیلتر) ، مجاز می‌باشد.

ث- ۴- گزارش آزمون

نتایج و میانگین آزمون‌ها را با بیان " تعداد ذرات بازیابی شده از هر پد" محاسبه و گزارش کنید. همچنین روش شمارش را نیز مشخص نمایید.
هر گونه انحراف از این روش باید در گزارش آزمون ثبت شود.