

**Elektrilised meditsiiniseadmed. Osa 2
Eriõuded terapeutilise röntgeniseadmestiku
ohutusele, mis töötab vahemikus 10 kV kuni 1
MV**

Medical electrical equipment - Part 2: Particular requirements for the safety of therapeutic X-ray equipment operating in the range 10 kV to 1 MV

EESTI STANDARDI EESSÖNA**NATIONAL FOREWORD**

Käesolev Eesti standard EVS-EN 60601-2-8:2002 sisaldb Euroopa standardi EN 60601-2-8:1997 + A1:1997 ingliskeelset teksti.	This Estonian standard EVS-EN 60601-2-8:2002 consists of the English text of the European standard EN 60601-2-8:1997 + A1:1997.
Standard on kinnitatud Eesti Standardikeskuse 18.12.2002 käskkirjaga ja jõustub sellekohase teate avaldamisel EVS Teatajas.	This standard is ratified with the order of Estonian Centre for Standardisation dated 18.12.2002 and is endorsed with the notification published in the official bulletin of the Estonian national standardisation organisation.
Standard on kätesaadav Eesti standardiorganisatsioonist.	The standard is available from Estonian standardisation organisation.

ICS 11.040.50

Standardite reproduktseerimis- ja levitamisõigus kuulub Eesti Standardikeskusele

Andmete paljundamine, taastekitamine, kopeerimine, salvestamine elektroonilisse süsteemi või edastamine ükskõik millises vormis või millisel teel on keelatud ilma Eesti Standardikeskuse poolt antud kirjaliku loata.

Kui Teil on küsimusi standardite autorikaitse kohta, palun võtke ühendust Eesti Standardikeskusega:
Aru 10 Tallinn 10317 Eesti; www.evs.ee; Telefon: 605 5050; E-post: info@evs.ee

Right to reproduce and distribute Estonian Standards belongs to the Estonian Centre for Standardisation

No part of this publication may be reproduced or utilized in any form or by any means, electronic or mechanical, including photocopying, without permission in writing from Estonian Centre for Standardisation.

If you have any questions about standards copyright, please contact Estonian Centre for Standardisation:
Aru str 10 Tallinn 10317 Estonia; www.evs.ee; Phone: +372 605 5050; E-mail: info@evs.ee

EUROPEAN STANDARD
NORME EUROPÉENNE
EUROPÄISCHE NORM

EN 60601-2-8

September 1997

ICS 11.040.50

Supersedes HD 395.2.8 S1:1988

Descriptors: Medical electrical equipment, X-ray equipment, therapeutic X-ray generators, safety requirements, protection against electric shock, protection against mechanical hazard, radiation protection, fire protection, environmental conditions

English version

Medical electrical equipment

Part 2: Particular requirements for the safety of therapeutic X-ray equipment operating in the range 10 kV to 1 MV

(IEC 60601-2-8:1987)

Appareils électromédicaux

Partie 2: Règles particulières de sécurité pour les équipements à rayonnement X de thérapie fonctionnant dans la gamme de 10 kV à 1 MV
(CEI 60601-2-8:1987)

Medizinische elektrische Geräte

Teil 2: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Therapie-Röntgogeneinrichtungen im Betriebsbereich von 10 kV bis 1 MV
(IEC 60601-2-8:1987)

This European Standard was approved by CENELEC on 1997-07-01. CENELEC members are bound to comply with the CEN/CENELEC Internal Regulations which stipulate the conditions for giving this European Standard the status of a national standard without any alteration.

Up-to-date lists and bibliographical references concerning such national standards may be obtained on application to the Central Secretariat or to any CENELEC member.

This European Standard exists in three official versions (English, French, German). A version in any other language made by translation under the responsibility of a CENELEC member into its own language and notified to the Central Secretariat has the same status as the official versions.

CENELEC members are the national electrotechnical committees of Austria, Belgium, Denmark, Finland, France, Germany, Greece, Iceland, Ireland, Italy, Luxembourg, Netherlands, Norway, Portugal, Spain, Sweden, Switzerland and United Kingdom.

CENELEC

European Committee for Electrotechnical Standardization
Comité Européen de Normalisation Electrotechnique
Europäisches Komitee für Elektrotechnische Normung

Central Secretariat: rue de Stassart 35, B - 1050 Brussels

Foreword

The text of the International Standard IEC 60601-2-8:1987, prepared by SC 62B, Diagnostic imaging equipment, of IEC TC 62, Electrical equipment in medical practice, was approved by CENELEC as HD 395.2.8 S1:1988 on 1988-06-28.

This Harmonization Document was submitted to the formal vote for conversion into a European Standard and was approved by CENELEC as EN 60601-2-8 on 1997-07-01.

The following date was fixed:

- latest date by which the EN has to be implemented at national level by publication of an identical national standard or by endorsement

(dop) 1998-06-01

Subclauses, tables and figures which are additional to those in part 1 are numbered starting from 101.

Annexes which are additional to those in part 1 are lettered AA, BB, etc. and additional items aa), bb), etc.

Endorsement notice

The text of the International Standard IEC 60601-2-8:1987 was approved by CENELEC as a European Standard without any modification.

**EUROPEAN STANDARD
NORME EUROPÉENNE
EUROPÄISCHE NORM**

EN 60601-2-8/A1

September 1997

ICS 11.040.50

Descriptors: Medical electrical equipment, X-ray equipment, therapeutic X-ray generators, safety requirements, protection against electric shock, protection against mechanical hazard, radiation protection, fire protection, environmental conditions

English version

Medical electrical equipment

**Part 2: Particular requirements for the safety of therapeutic X-ray equipment operating in the range 10 kV to 1 MV
(IEC 60601-2-8:1987/A1:1997)**

Appareils électromédicaux

Partie 2: Règles particulières de sécurité pour les équipements à rayonnement X de thérapie fonctionnant dans la gamme de 10 kV à 1 MV
(CEI 60601-2-8:1987/A1:1997)

Medizinische elektrische Geräte

Teil 2: Besondere Festlegungen für die Sicherheit von Therapie-Röntgogeneinrichtungen im Betriebsbereich von 10 kV bis 1 MV
(IEC 60601-2-8:1987/A1:1997)

This amendment A1 modifies the European Standard EN 60601-2-8:1997; it was approved by CENELEC on 1997-07-01. CENELEC members are bound to comply with the CEN/CENELEC Internal Regulations which stipulate the conditions for giving this amendment the status of a national standard without any alteration.

Up-to-date lists and bibliographical references concerning such national standards may be obtained on application to the Central Secretariat or to any CENELEC member.

This amendment exists in three official versions (English, French, German). A version in any other language made by translation under the responsibility of a CENELEC member into its own language and notified to the Central Secretariat has the same status as the official versions.

CENELEC members are the national electrotechnical committees of Austria, Belgium, Denmark, Finland, France, Germany, Greece, Iceland, Ireland, Italy, Luxembourg, Netherlands, Norway, Portugal, Spain, Sweden, Switzerland and United Kingdom.

CENELEC

European Committee for Electrotechnical Standardization
Comité Européen de Normalisation Electrotechnique
Europäisches Komitee für Elektrotechnische Normung

Central Secretariat: rue de Stassart 35, B - 1050 Brussels

Foreword

The text of document 82C/186/FDIS, future amendment 1 to IEC 60601-2-8:1987, prepared by SC 62C, Equipment for radiotherapy, nuclear medicine and radiation dosimetry, of IEC TC 62, Electrical equipment in medical practice, was submitted to the IEC-CENELEC parallel vote and was approved by CENELEC as amendment A1 to EN 60601-2-8:1987 on 1997-07-01.

The following dates were fixed:

- latest date by which the amendment has to be implemented at national level by publication of an identical national standard or by endorsement (dop) 1998-06-01
- latest date by which the national standards conflicting with the amendment have to be withdrawn (dow) 1998-06-01

Annexes designated "normative" are part of the body of the standard.

Annexes designated "informative" are given for information only.

In this standard, annexes BB and ZA are normative and annexes AA and ZB are informative. Annexes ZA and ZB have been added by CENELEC.

Endorsement notice

The text of amendment 1:1997 to the International Standard IEC 60601-2-8:1987 was approved by CENELEC as an amendment to the European Standard without any modification.

Annex ZA (normative)

**Normative references to international publications
with their corresponding European publications**

This European Standard incorporates by dated or undated reference, provisions from other publications. These normative references are cited at the appropriate places in the text and the publications are listed hereafter. For dated references, subsequent amendments to or revisions of any of these publications apply to this European Standard only when incorporated in it by amendment or revision. For undated references the latest edition of the publication referred to applies (including amendments).

NOTE: When an international publication has been modified by common modifications, indicated by (mod), the relevant EN/HD applies.

<u>Publication</u>	<u>Year</u>	<u>Title</u>	<u>EN/HD</u>	<u>Year</u>
IEC 60529	1989	Degrees of protection provided by enclosures (IP Code)	EN 60529 + corr. May	1991 1993
IEC 60601-1	1988	Medical electrical equipment Part 1: General requirements for safety	EN 60601-1 + corr. July	1990 1994
A1	1991		A1	1993
A2	1995		+ corr. July A2 ¹⁾ A13	1994 1995 1996
IEC 60601-1-2	1993	Part 1: General requirements for safety 2. Collateral standard: Electromagnetic compatibility - Requirements and tests	EN 60601-1-2	1993
IEC 60601-1-4	1996	Part 1: General requirements for safety 4. Collateral standard: Programmable electrical medical systems	EN 60601-1-4	1996
IEC 60788	1984	Medical radiology - Terminology	HD 501 S1	1988
IEC 61217	1996	Radiotherapy equipment - Coordinates, movements and scales	EN 61217	1996

1) A2 includes corrigendum June 1995 to IEC 60601-1:1988/A2.

Annex ZB (informative)

**Other references to international publications
with their corresponding European publications**

<u>Publication</u>	<u>Year</u>	<u>Title</u>	<u>EN/HD</u>	<u>Year</u>
IEC 60601-1-1	1992	Medical electrical equipment Part 1: General requirements for safety 1. Collateral standard: Safety requirements for medical electrical systems	EN 60601-1-1	1993
A1	1995		A1	1996
IEC 60601-1-3	1994	Part 1: General requirements for safety 9. Collateral standard: General requirements for radiation protection in diagnostic X-ray equipment	EN 60601-1-3	1994

This document is a preview generated by EVS

**NORME
INTERNATIONALE
INTERNATIONAL
STANDARD**

**CEI
IEC**

601-2-8

Première édition
First edition
1987

Appareils électromédicaux

Deuxième partie:

Règles particulières de sécurité pour
groupes radiogènes de radiothérapie

Medical electrical equipment

Part 2:

Particular requirements for the safety of
therapeutic X-ray generators



Numéro de référence
Reference number
CEI/IEC 601-2-8: 1987

Validité de la présente publication

Le contenu technique des publications de la CEI est constamment revu par la CEI afin qu'il reflète l'état actuel de la technique.

Des renseignements relatifs à la date de reconfirmation de la publication sont disponibles auprès du Bureau Central de la CEI.

Les renseignements relatifs à ces révisions, à l'établissement des éditions révisées et aux amendements peuvent être obtenus auprès des Comités nationaux de la CEI et dans les documents ci-dessous:

- **Bulletin de la CEI**
- **Annuaire de la CEI**
Publié annuellement
- **Catalogue des publications de la CEI**
Publié annuellement et mis à jour régulièrement

Terminologie

En ce qui concerne la terminologie générale, le lecteur se reportera à la CEI 50: *Vocabulaire Electrotechnique International* (VEI), qui se présente sous forme de chapitres séparés traitant chacun d'un sujet défini. Des détails complets sur le VEI peuvent être obtenus sur demande. Voir également le dictionnaire multilingue de la CEI.

Les termes et définitions figurant dans la présente publication ont été soit tirés du VEI, soit spécifiquement approuvés aux fins de cette publication.

Symboles graphiques et littéraux

Pour les symboles graphiques, les symboles littéraux et les signes d'usage général approuvés par la CEI, le lecteur consultera:

- la CEI 27: *Symboles littéraux à utiliser en électrotechnique*;
- la CEI 417: *Symboles graphiques utilisables sur le matériel. Index, relevé et compilation des feuilles individuelles*;
- la CEI 617: *Symboles graphiques pour schémas*;

et pour les appareils électromédicaux,

- la CEI 878: *Symboles graphiques pour équipements électriques en pratique médicale*.

Les symboles et signes contenus dans la présente publication ont été soit tirés de la CEI 27, de la CEI 417, de la CEI 617 et/ou de la CEI 878, soit spécifiquement approuvés aux fins de cette publication.

Publications de la CEI établies par le même comité d'études

L'attention du lecteur est attirée sur les listes figurant à la fin de cette publication, qui énumèrent les publications de la CEI préparées par le comité d'études qui a établi la présente publication.

Validity of this publication

The technical content of IEC publications is kept under constant review by the IEC, thus ensuring that the content reflects current technology.

Information relating to the date of the reconfirmation of the publication is available from the IEC Central Office.

Information on the revision work, the issue of revised editions and amendments may be obtained from IEC National Committees and from the following IEC sources:

- **IEC Bulletin**
- **IEC Yearbook**
Published yearly
- **Catalogue of IEC publications**
Published yearly with regular updates

Terminology

For general terminology, readers are referred to IEC 50: *International Electrotechnical Vocabulary (IEV)*, which is issued in the form of separate chapters each dealing with a specific field. Full details of the IEV will be supplied on request. See also the IEC Multilingual Dictionary.

The terms and definitions contained in the present publication have either been taken from the IEV or have been specifically approved for the purpose of this publication.

Graphical and letter symbols

For graphical symbols, and letter symbols and signs approved by the IEC for general use, readers are referred to publications:

- IEC 27: *Letter symbols to be used in electrical technology*;
- IEC 417: *Graphical symbols for use on equipment. Index, survey and compilation of the single sheets*;
- IEC 617: *Graphical symbols for diagrams*;

and for medical electrical equipment,

- IEC 878: *Graphical symbols for electromedical equipment in medical practice*.

The symbols and signs contained in the present publication have either been taken from IEC 27, IEC 417, IEC 617 and/or IEC 878, or have been specifically approved for the purpose of this publication.

IEC publications prepared by the same technical committee

The attention of readers is drawn to the end pages of this publication which list the IEC publications issued by the technical committee which has prepared the present publication.

NORME INTERNATIONALE INTERNATIONAL STANDARD

CEI
IEC
601-2-8

Première édition
First edition
1987

Appareils électromédicaux

Deuxième partie:

Règles particulières de sécurité pour
groupes radiogènes de radiothérapie

Medical electrical equipment

Part 2:

Particular requirements for the safety of
therapeutic X-ray generators

© CEI 1987 Droits de reproduction réservés — Copyright - all rights reserved

Aucune partie de cette publication ne peut être reproduite ni
utilisée sous quelque forme que ce soit et par aucun procédé,
électronique ou mécanique, y compris la photocopie et les
microfilms, sans l'accord écrit de l'éditeur.

No part of this publication may be reproduced or utilized
in any form or by any means, electronic or mechanical,
including photocopying and microfilm, without permission
in writing from the publisher

Bureau central de la Commission Electrotechnique Internationale 3, rue de Varembé Genève Suisse



Commission Electrotechnique Internationale
International Electrotechnical Commission
Международная Электротехническая Комиссия

CODE PRIX
PRICE CODE

W

● Pour prix, voir catalogue en vigueur
For price, see current catalogue

SOMMAIRE

	Pages
PRÉAMBULE	8
PRÉFACE	8

SECTION UN — GÉNÉRALITÉS

Articles		Pages
1. Domaine d'application et objet		10
1.1 Domaine d'application		10
1.2 Objet		10
1.3 Normes Particulières		10
1.3.101 Relation avec la Norme Générale		10
1.3.102 Norme de la CEI remplacée		12
1.4 Conditions d'environnement		12
2. Terminologie et définitions		12
3. Prescriptions générales		14
3.101 Signification conventionnelle des grandeurs électriques		14
4. Prescriptions générales relatives aux essais		14
4.1 Essais de type et essais de série		14
4.7 Tensions d'alimentation et d'essai, type de courant, nature de l'alimentation, fréquence		14
4.10 Préconditionnement humide		14
5. Classification		14
6. Identification, marquage et documents		16
6.1 Marquage sur l'extérieur d'un appareil ou de parties d'un appareil		16
6.2 Marquage à l'intérieur d'un appareil ou de parties d'un appareil		18
6.7 Voyants lumineux et boutons-poussoirs		18
6.8 DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT		20
7. Puissance absorbée		24

SECTION DEUX — RÈGLES DE SÉCURITÉ

8. Catégories fondamentales de sécurité	24
9. Moyens de protection amovibles	24
10. Conditions spéciales d'environnement	24
11. Mesures spéciales en rapport avec la sécurité	24
12. CONDITION DE PREMIER DÉFAUT	24

SECTION TROIS — PROTECTION CONTRE LES RISQUES DE CHOCS ÉLECTRIQUES

13. Généralités	24
14. Prescriptions relatives à la classification	24
15. Limitation des tensions et courants	24
16. Enveloppes et COUVERCLES DE PROTECTION	26
17. Isolation et IMPÉDANCES DE PROTECTION	26
18. Mise à la terre et égalisation des potentiels	26
19. COURANTS DE FUITE permanents et COURANT AUXILIAIRE PATIENT	26
19.3 Valeurs admissibles	28
20. Tension de tenue	28
20.3 Valeurs de la tension d'essai	28
20.4 Essais	30

SECTION QUATRE — PROTECTION CONTRE LES RISQUES MÉCANIQUES

21. Résistance mécanique	30
22. Parties en mouvement	30
23. Surfaces, angles et arêtes	30
24. Stabilité et aptitude au transport	30

CONTENTS

	Page
FOREWORD	9
PREFACE	9

SECTION ONE — GENERAL

Clause			Page
1.	Scope and object		11
1.1	Scope		11
1.2	Object		11
1.3	Particular Standards		11
1.3.101	Relation to the General Standard		11
1.3.102	Superseded IEC Standard		13
1.4	Environmental conditions		13
2.	Terminology and definitions		13
3.	General requirements		15
3.101	Conventional meaning of electrical quantities		15
4.	General requirements for tests		15
4.1	Type tests and routine tests		15
4.7	Supply and test voltages, type of current, nature of supply, frequency		15
4.10	Moisture pre-conditioning treatment		15
5.	Classification		15
6.	Identification, marking and documents		17
6.1	Marking on the outside of equipment and equipment parts		17
6.2	Marking on the inside of equipment and equipment parts		19
6.7	Indicator lights and push-buttons		19
6.8	ACCOMPANYING DOCUMENTS		21
7.	Power input		25

SECTION TWO — SAFETY REQUIREMENTS

8.	Basic safety categories		25
9.	Removable protective means		25
10.	Special environmental conditions		25
11.	Special measures with respect to safety		25
12.	SINGLE FAULT CONDITION		25

SECTION THREE — PROTECTION AGAINST ELECTRIC SHOCK HAZARDS

13.	General		25
14.	Requirements related to classification		25
15.	Limitation of voltage and/or current		25
16.	Enclosures and PROTECTIVE COVERS		27
17.	Insulation and PROTECTIVE IMPEDANCES		27
18.	Earthing and potential equalization		27
19.	Continuous LEAKAGE CURRENTS and PATIENT AUXILIARY CURRENTS		27
19.3	Allowable values		29
20.	Dielectric strength		29
20.3	Values of test voltages		29
20.4	Tests		31

SECTION FOUR — PROTECTION AGAINST MECHANICAL HAZARDS

21.	Mechanical strength		31
22.	Moving parts		31
23.	Surfaces, corners and edges		31
24.	Stability and transportability		31

25. Projections d'objets	32
26. Vibrations et bruit	32
27. Puissance pneumatique et hydraulique	32
28. Masses suspendues	32

SECTION CINQ — PROTECTION CONTRE LES RISQUES DUS AUX RAYONNEMENTS NON DÉSIRÉS OU EXCESSIFS

29. Rayonnements X	32
29.1 Rayonnements X émis par les GROUPES RADIOGÈNES DE RADIOTHÉRAPIE	32
29.101 CONDITION NORMALE	42
29.102 CONDITION DE PREMIER DÉFAUT	42
30. Rayonnements alpha, bêta, gamma, neutroniques et d'autres particules	48
31. Rayonnements à micro-ondes	48
32. Rayonnement lumineux (y compris les rayonnements visibles et les rayonnements laser)	48
33. Rayonnements infrarouges	48
34. Rayonnements ultraviolets	48
35. Energie acoustique (y compris les ultrasons)	48
36. Compatibilité électromagnétique	48

SECTION SIX — PROTECTION CONTRE LES RISQUES D'EXPLOSIONS DANS LES LOCAUX À USAGE MÉDICAL

37. Généralités	50
38. Classification, marquages et DOCUMENTS D'ACCOMPAGNEMENT des APPAREILS PROTÉGÉS CONTRE LES ANESTHÉSIQUES	50
39. Prescriptions communes aux appareils «AP» et «APG»	50
40. Prescriptions et essais pour les appareils, parties d'appareil ou composants, PROTÉGÉS CONTRE LES ANESTHÉSIQUES (AP)	50

SECTION SEPT — PROTECTION CONTRE LES TEMPÉRATURES EXCESSIVES, LE FEU ET LES AUTRES RISQUES
TELS QUE LES ERREURS HUMAINES

42. Températures excessives	50
42.4 Essais de conformité	50
43. Prévention contre le feu	50
44. Débordements, renversements, fuites, humidité, pénétration de liquides, nettoyage, stérilisation et désinfection	50
45. Réservoirs et parties sous pression	50
46. Erreurs humaines	50
47. Charges électrostatiques	50
48. Matériaux des PARTIES APPLIQUÉES en contact avec le corps du PATIENT	52
49. Coupe de l'alimentation	52

SECTION HUIT — PRÉCISION DES CARACTÉRISTIQUES DE FONCTIONNEMENT ET PROTECTION
CONTRE LES PUISSANCES DÉLIVRÉES INCORRECTES

50. Précision des caractéristiques de fonctionnement	52
50.1 Indication des caractéristiques de sortie du RAYONNEMENT	52
50.2 Concordance entre les valeurs indiquées et les valeurs réelles	58
50.101 à 50.104 — PRESCRIPTIONS DES ESSAIS	58
50.101 Conditions générales d'essai	58
50.102 Réglages pour les mesurages	60
50.103 Nombre de mesurages	62
50.104 Mesurages et évaluation	62
51. Protection contre les caractéristiques de sorties incorrectes	64

SECTION NEUF — CONDITIONS DE DÉFAUT, CAUSES DE SURÉCHAUFFEMENT ET/OU DE DÉTÉRIORATION MÉCANIQUE;
ESSAIS D'ENVIRONNEMENT

52. Conditions de défaut, causes de suréchauffement et/ou de détérioration mécanique	64
53. Essais d'environnement	64

25. Expelled parts	33
26. Vibration and noise	33
27. Pneumatic and hydraulic power	33
28. Suspended masses	33

SECTION FIVE — PROTECTION AGAINST HAZARDS FROM UNWANTED OR EXCESSIVE RADIATION

29. X-radiation	33
29.1 X-RADIATION generated by therapeutic X-RAY GENERATORS	33
29.101 NORMAL CONDITION	43
29.102 SINGLE FAULT CONDITION	43
30. Alpha, beta, gamma, neutron radiation and other particle radiation	49
31. Microwave radiation	49
32. Light radiation (including visual radiation and lasers)	49
33. Infra-red radiation	49
34. Ultra-violet radiation	49
35. Acoustical energy (including ultrasonics)	49
36. Electromagnetic compatibility	49

SECTION SIX — PROTECTION AGAINST HAZARDS OF EXPLOSIONS IN MEDICALLY USED ROOMS

37. General	51
38. Classification, marking and ACCOMPANYING DOCUMENTS OF ANAESTHETIC-PROOF EQUIPMENT	51
39. Common requirements for "AP" and "APC" equipment	51
40. Requirements and tests for ANAESTHETIC-PROOF EQUIPMENT, equipment parts or components (AP)	51

SECTION SEVEN — PROTECTION AGAINST EXCESSIVE TEMPERATURES, FIRE AND OTHER HAZARDS, SUCH AS HUMAN ERRORS

42. Excessive temperatures	51
42.4 Compliance tests	51
43. Fire prevention	51
44. Overflow, spillage, leakage, humidity, ingress of liquids, cleaning, sterilization and disinfection	51
45. Pressure vessels and parts subject to pressure	51
46. Human errors	51
47. Electrostatic charges	51
48. Materials in APPLIED PARTS in contact with the body of the PATIENT	53
49. Interruption of the power supply	53

SECTION EIGHT — ACCURACY OF OPERATING DATA AND PROTECTION AGAINST INCORRECT OUTPUT

50. Accuracy of operating data	53
50.1 Indication of radiation output	53
50.2 Agreement between indicated values and effective values	59
50.101 to 50.104 — REQUIREMENTS ON TESTS	59
50.101 General test conditions	59
50.102 Settings for measurements	61
50.103 Number of measurements	63
50.104 Measurements and evaluation	63
51. Protection against incorrect output	65

SECTION NINE — FAULT CONDITIONS CAUSING OVERHEATING AND/OR MECHANICAL DAMAGE; ENVIRONMENTAL TESTS

52. Fault conditions causing overheating and/or mechanical damage	65
53. Environmental tests	65

SECTION DIX — RÈGLES DE CONSTRUCTION

54. Généralités	66
55. Enveloppes et couvercles	66
56. Composants et ensembles	66
57. PARTIES RELIÉES AU RÉSEAU, composants et montage	66
58. BORNES DE TERRE DE PROTECTION	66
59. Construction et montage	66
59.4 Réservoirs d'huile	66
TABLEAU 101 — RAYONNEMENT DE FUITE admissible	34
TABLEAU 102 — RAYONNEMENT DE FUITE admissible des ENSEMBLES RADIOGÈNES à RAYONNEMENT X à DISPOSITIF DE LIMITATION DU FAISCEAU ou à APPLICATEUR DE FAISCEAU thérapeutique	38
TABLEAU 103 — Diagramme des mesurages	62
ANNEXE AA — Terminologie — Index des termes	68

This document is a preview generated by EVS

SECTION TEN — CONSTRUCTIONAL REQUIREMENTS	
54. General	67
55. Enclosures and covers	67
56. Components and general assembly	67
57. MAINS PARTS, components and layout	67
58. PROTECTIVE EARTH TERMINALS	67
59. Construction and layout	67
59.4 Oil containers	67
TABLE 101 — Permissible LEAKAGE RADIATION	35
TABLE 102 — Permissible LEAKAGE RADIATION from X-RAY SOURCE ASSEMBLIES with BEAM LIMITING DEVICES or therapeutic BEAM APPLICATORS	39
TABLE 103 — Diagram of measurements	63
APPENDIX AA — Terminology — Indices of terms	68

This document is a preview generated by EVS

COMMISSION ÉLECTROTECHNIQUE INTERNATIONALE

APPAREILS ÉLECTROMÉDICAUX

Deuxième partie: Règles particulières de sécurité pour groupes radiogènes de radiothérapie

PRÉAMBULE

- 1) Les décisions ou accords officiels de la CEI en ce qui concerne les questions techniques, préparés par des Comités d'Etudes où sont représentés tous les Comités nationaux s'intéressant à ces questions, expriment dans la plus grande mesure possible un accord international sur les sujets examinés.
- 2) Ces décisions constituent des recommandations internationales et sont agréées comme telles par les Comités nationaux.
- 3) Dans le but d'encourager l'unification internationale, la CEI exprime le voeu que tous les Comités nationaux adoptent dans leurs règles nationales le texte de la recommandation de la CEI, dans la mesure où les conditions nationales le permettent. Toute divergence entre la recommandation de la CEI et la règle nationale correspondante doit, dans la mesure du possible, être indiquée en termes clairs dans cette dernière.
- 4) La CEI n'a fixé aucune procédure concernant le marquage comme indication d'approbation et sa responsabilité n'est pas engagée quand il est déclaré qu'un matériel est conforme à l'une de ses recommandations.

PRÉFACE

La présente Norme Particulière a été établie par le sous-Comité n° 62B: Equipements à rayonnement X fonctionnant jusqu'à 400 kV et dispositifs accessoires, du Comité d'Etudes N° 62 de la CEI: Equipements électriques dans la pratique médicale.

Le texte de cette norme est issu des documents suivants:

Règle des Six Mois	Rapport de vote
62B(BC)49	62B(BC)64

Pour de plus amples renseignements, consulter le rapport de vote mentionné dans le tableau ci-dessus.

La présente Norme Particulière modifie et complète la Publication 601-1 de la CEI (première édition 1977): Sécurité des appareils électromédicaux. Première partie: Règles générales, appelée Norme Générale dans le présent document. Les prescriptions de la présente Norme Particulière ont priorité sur celles de la Norme Générale. Le titre de la Norme Générale de la prochaine édition sera: Appareils électromédicaux, Première partie: Règles générales de sécurité. Le titre de la présente norme a été adapté en conséquence, par anticipation.

La numérotation des sections, articles et paragraphes de la présente Norme Particulière se réfère aux sections, articles et paragraphes correspondants de la Norme Générale.

Les paragraphes ou les figures complémentaires à ceux de la Norme Générale sont numérotés à partir de 101; les annexes complémentaires sont désignées par les lettres AA, BB, etc., et les points complémentaires par (aa), (bb), etc.

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

- prescriptions dont la conformité peut être établie et définitions: caractères romains;
- explications, conseils, introductions, énoncés de portée générale, exceptions et références: petits caractères romains;
- *spécifications d'essai: caractères italiques;*
- TERMES DÉFINIS À L'ARTICLE 2 DE LA NORME GÉNÉRALE, DANS LA PUBLICATION 788 DE LA CEI OU DANS LA PRÉSENTE NORME PARTICULIÈRE: PETITES CAPITALES.

INTERNATIONAL ELECTROTECHNICAL COMMISSION

MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT**Part 2: Particular requirements for the safety of therapeutic
X-ray generators**

FOREWORD

- 1) The formal decisions or agreements of the IEC on technical matters, prepared by Technical Committees on which all the National Committees having a special interest therein are represented, express, as nearly as possible, an international consensus of opinion on the subjects dealt with.
- 2) They have the form of recommendations for international use and they are accepted by the National Committees in that sense.
- 3) In order to promote international unification, the IEC expresses the wish that all National Committees should adopt the text of the IEC recommendation for their national rules in so far as national conditions will permit. Any divergence between the IEC recommendation and the corresponding national rules should, as far as possible, be clearly indicated in the latter.
- 4) The IEC has not laid down any procedure concerning marking as an indication of approval and has no responsibility when an item of equipment is declared to comply with one of its recommendations.

PREFACE

This Particular Standard has been prepared by Sub-Committee 62B: X-ray Equipment Operating up to 400 kV and Accessories, of IEC Technical Committee No. 62: Electrical Equipment in Medical Practice.

The text of this standard is based upon the following documents:

Six Months' Rule	Report on Voting
62B(CO)49	62B(CO)64

Further information can be found in the Report on Voting indicated in the table above.

This Particular Standard amends and supplements IEC Publication 601-1 (first edition 1977): Safety of Medical Electrical Equipment. Part 1: General Requirements, hereinafter referred to as the General Standard. The requirements of this Particular Standard take priority over those of the General Standard. The title of the General Standard will be changed in the next editions to read: Medical Electrical Equipment, Part 1: General Requirements for Safety. This change is anticipated in the title of this Particular Standard.

The numbering of sections, clauses and sub-clauses of this Particular Standard corresponds with that of the General Standard.

Sub-clauses or figures which are additional to those of the General Standard are numbered starting from 101; additional appendices are lettered AA, BB, etc. and additional items *aa*, *bb*, etc.

In this standard, the following print types are used:

- requirements, compliance with which can be tested and definitions: in roman type;
- explanations, advice, introductions, general statements, exceptions and references: in smaller type;
- *test specifications*: in italic type;
- TERMS DEFINED IN CLAUSE 2 OF THE GENERAL STANDARD, IN IEC PUBLICATION 788 OR IN THIS PARTICULAR STANDARD: SMALL CAPITALS.

APPAREILS ÉLECTROMÉDICAUX

Deuxième partie: Règles particulières de sécurité pour groupes radiogènes de radiothérapie

SECTION UN — GÉNÉRALITÉS

1. Domaine d'application et objet

L'article correspondant de la Norme Générale s'applique avec les exceptions suivantes:

1.1 *Domaine d'application*

Complément:

La présente Norme Particulière s'applique aux GROUPES RADIOGÈNES de RADIOTHÉRAPIE fonctionnant à des HAUTES TENSIONS NOMINALES comprises entre 10 kV et 400 kV inclus, quand ils sont reliés à un RÉSEAU D'ALIMENTATION fournissant du courant alternatif.

1.2 *Objet*

Remplacement:

La présente Norme Particulière a pour objet d'établir les règles particulières de sécurité y compris celles relatives à la précision et à la reproductibilité des caractéristiques dans la mesure où celles-ci sont en relation avec la QUALITÉ DE RAYONNEMENT et les grandeurs liées au RAYONNEMENT IONISANT émis et où elles doivent par suite être considérées comme des aspects de la sécurité.

Un des objets de la présente Norme Particulière est de présenter des prescriptions générales fonctionnelles intéressant la sécurité plutôt que des moyens technologiques particuliers pour y parvenir.

1.3 *Normes Particulières*

Paragraphes complémentaires:

1.3.101 *Relation avec la Norme Générale*

La présente Norme Particulière se rapporte à et doit être lue conjointement avec la Publication 601-1 de la C E I (1977): Sécurité des appareils électromédicaux, Première Partie: Règles générales et sa modification n° 1 (1984).

Pour plus de concision, la première partie se trouve désignée dans la présente Norme Particulière soit comme «Norme Générale» soit comme «Règle(s) Générale(s)».

L'expression «la présente Norme» est utilisée pour faire référence à l'ensemble constitué par la Norme Générale et la présente Norme Particulière.

Une prescription de la présente Norme Particulière venant remplacer ou modifier des prescriptions de la Norme Générale a priorité sur la (les) Règle(s) Générale(s).

Un article ou un paragraphe de la Norme Générale s'applique sans modification, s'il n'existe pas d'article ou de paragraphe correspondant dans la présente Norme Particulière.

MEDICAL ELECTRICAL EQUIPMENT

Part 2: Particular requirements for the safety of therapeutic X-ray generators

SECTION ONE — GENERAL

1. Scope and object

This clause of the General Standard applies except as follows:

1.1 Scope

Addition:

This Particular Standard applies to therapeutic X-RAY GENERATORS that operate with NOMINAL X-RAY TUBE VOLTAGES from 10 kV to 400 kV inclusive when connected to alternating current SUPPLY MAINS.

1.2 Object

Replacement:

The object of this Particular Standard is to establish the particular requirements for safety including the requirements for accuracy and reproducibility of performance to the extent that these are related to RADIATION QUALITY and the quantity of IONIZING RADIATION produced and thus must be considered as aspects of safety.

An object of this Particular Standard is to present the general functional requirements of the demand for safety, rather than any particular technological means of implementation.

1.3 Particular Standards

Additional sub-clauses:

1.3.101 Relation to the General Standard

This Particular Standard refers to, and is to be read in conjunction with IEC Publication 601-1 (1977): Safety of Medical Electrical Equipment, Part 1: General Requirements and its Amendment No. 1 (1984).

For brevity Part 1 is referred to in this Particular Standard either as the "General Standard" or as the "General Requirement(s)".

The term "this Standard" is used to make reference to the General Standard and this Particular Standard taken together.

A requirement of this Particular Standard replacing or modifying requirements of the General Standard takes precedence over the corresponding General Requirement(s).

Where there is no corresponding clause or sub-clause in this Particular Standard, the clause or sub-clause of the General Standard applies without modification.