JJF

中华人民共和国国家计量技术规范

JJF xxxx-202x

体外起搏器校准规范

Calibration Specification of

Extracorporal Pacemaker

(征求意见稿)

XXXX-XX-XX 发布

XXXX-XX-XX 实施

体外起搏器校准规范

Calibration Specification of

Extracorporal Pacemaker

JJF xxxx-xxxx

归口单位:全国医学计量技术委员会

主要起草单位:中国计量科学研究院

参加起草单位:福禄克测试仪器(上海)有限公司

本规范委托全国医学计量技术委员会负责解释

本规范主要起草人:

周 凤(中国计量科学研究院)

马雪然 (中国计量科学研究院)

陈 燕 (中国计量科学研究院)

崔笑颜(福禄克测试仪器(上海)有限公司)

目 录

引	言	.III
1	范围	4
2	引用文件	4
3	术语和计量单位	4
3. 1	术语	4
3. 2	计量单位	6
4	概述	6
5	计量特性	6
5. 1	脉冲幅度	6
5. 2	脉冲宽度	7
5. 3	脉冲频率	7
5. 4	经静脉起搏器的灵敏度(若适用)	7
5. 5	经静脉起搏器的 AV 间期(若适用)	7
5. 6	经静脉起搏器的心室后心房不应期(PVARP)(若适用)	8
6	校准条件	8
6. 1	环境条件	8
6. 2	测量标准及其他设备	8
7	校准项目与校准方法	9
7. 1	外观及功能性检查	9
7. 2	脉冲幅度	10
7. 3	脉冲宽度	11
7. 4	脉冲频率	13
7. 5	灵敏度	14
7. 6	AV 间期(若适用)	15
	PVARP (若适用)	
	校准结果表达	

JJF xxxx-xxxx

8.1 校准记录	16
8.2 校准结果的处理	16
9 复校时间间隔	17
附录 A (体外起搏器主要起搏模式代码)	18
附录 B(体外起搏器校准原始记录(推荐)格式样式)	19
附录 C(校准证书内页(推荐)格式样式)	22
附录 D (体外起搏器脉冲幅度校准结果的不确定度评定示例)	26
附录 E(体外起搏器脉冲频率校准结果的不确定度评定示例)	30
附录 F(体外起搏器 AV间期校准结果的不确定度评定示例)	33

引言

JJF 1001-2011《通用计量术语及定义》、JJF 1059.1-2012《测量不确定度评定与表示》、JJF 1071-2010《国家计量校准规范编写规则》共同构成支撑本规范制定工作的基础性系列规范。

本规范的制定参考了 JJF 1149-2014 《心脏除颤器校准规范》、YY 0945.2—2015《医用电气设备 第 2 部分:带内部电源的体外心脏起搏器安全专用要求》、GB 16174.2-2015 《手术植入物 有源植入式医疗器械 第 2 部分 心脏起搏器》。

本规范为首次制定。

体外起搏器校准规范

1 范围

本规范适用于体外起搏器与起搏、感知功能直接相关的计量特性的校准,不适用于植入式起搏器、感应式起搏器、起搏电极或其他用于心电模拟的设备。

对于可提供起搏系统分析功能的体外起搏器或集成有体外起搏功能的心脏除颤器, 其起搏、感知功能可参照本规范进行校准。

2 引用文件

本规范引用了下列文件:

JJF 1149-2014 心脏除颤器校准规范

GB 16174.2-2015 《手术植入物 有源植入式医疗器械 第2部分 心脏起搏器》。

YY 0945.2—2015 医用电气设备 第2部分:带内部电源的体外心脏起搏器安全专用要求

凡是注日期的引用文件,仅注日期的版本适用于本规范;凡是不注日期的引用文件, 其最新版本(包括所有的修改单)适用于本规范。

3 术语和计量单位

GB 16174.2-2015、YY 0945.2—2015 界定的及以下术语和定义适用于本规范。

- 3.1 术语
- 3.1.1. 体外起搏器 external pacemaker[YY 0945.2—2015, 2.1.101] 带有非植入式脉冲发生器和患者电缆(若使用)的起搏器。
- 3.1.2. 非植入式脉冲发生器 non-implantable pulse generator [YY 0945.2—2015,

2.1.103]

预期供体外使用、产生周期性的电脉冲,并通过电极(或电极和患者电缆的连接)来刺激心脏的医用电气设备。

3.1.3. 患者电缆 patient cable[YY 0945.2—2015, 2.1.104]

连到非植入式脉冲发生器端子的装置,用于延伸非植入式脉冲发生器与起搏电极之间的距离。

- 3.1.4. 经静脉 transvenous [GB 16174.2-2015, 3.21.2] 通过静脉系统到达心脏。
- 3.1.5. 单腔 single chamber [YY 0945.2—2015, 2.1.106] (形容词)关于心房或心室的。
- 3.1.6. 双腔 dual chamber[GB 16174.2-2015, 3.21.3](形容词)关于心房和心室的。
- 3.1.7. 脉冲 pulse [GB 16174.2-2015, 3.3.6] 非植入式脉冲发生器用于刺激心肌的电输出。
- 3.1.8. 脉冲幅度 pulse amplitude [GB 16174.2-2015, 3.3.7] 电流或电压对时间的积分除以脉冲宽度。
- 3.1.9. 脉冲宽度 pulse duration [GB 16174.2-2015, 3.3.8] 脉冲的宽度,应 1/3 脉冲幅度峰值的两个参考点间进行测量,见 7.3。
- 3.1.10. 脉冲间期 pulse interval [GB 16174.2-2015, 3.3.9] 两个连续脉冲的对应点间的时间间隔。
- 3.1.11. 脉冲频率 pulse rate[GB 16174.2-2015, 3.3.15] 非植入式脉冲发生器每分钟发放的脉冲数目。
- 3.1.12. 基本频率 basic rate [GB 16174.2-2015, 3.3.16] 非植入式脉冲发生器未受到感知心脏或其他电信号影响时的心房或心室的脉冲频率。
- 3.1.13. 灵敏度(感知阈值) sensitivity (sensing threshold) [GB 16174.2-2015, 3.3.22] 持续控制非植入式脉冲发生器(起搏脉冲输出)功能所需的最小信号。
- 3.1.14. 心博 beat [GB 16174.2-2015, 3.21.1] 心脏自发的搏动。
- 3.1.15. AV 间期(房室间期)AV interval(atrioventricular interval) [GB 16174.2-2015, 3.3.13]

从一个心房脉冲或感测到一个心房去极化到随后的心室脉冲或感测到心室去极化 之间的延迟时间。

3.1.16. 心室后心房不应期 post-ventricular atrial refractory period; PVARP [YY 0945.2—2015, 2.1.105]

心室事件(起搏或感知)后心房的一个间期,在此期间,不管有任何心房事件,同步心室起搏均被关闭。

3.2 计量单位

体外起搏器主要参数的计量单位如表 1 所示。

序号 主要计量特性名称 计量单位 符号 (电流)脉冲幅度 毫安 mA 1. 伏特 V 2. (电压)脉冲幅度 3. 脉冲宽度 毫秒 ms 4. 脉冲频率 次/分 ppm 5. 灵敏度 毫伏 mV不应期 毫秒 6. ms 7. AV 间期 毫秒 ms

表 1 计量单位

注: 脉冲频率的单位为次/分,参照起搏器的实际使用情况,使用符号 ppm (pulses per minute)。

4 概述

体外起搏器通常由非植入式脉冲发生器和患者电缆(若使用)组成,其中非植入式脉冲发生器主要由电源和电子线路构成。

体外起搏器通过非植入式脉冲发生器按一定频率和强度发放起搏脉冲,经由电极 (或电极和患者电缆的连接)传导到心脏,刺激心脏激动和收缩,以带动心脏搏动、 维持泵血功能。此外,大部分体外起搏器通常还具有感知功能,可将心脏自身的心电 活动回传至非植入式脉冲发生器。体外起搏器以预防、诊断和治疗为目的,为心动过 缓或心脏骤停患者提供短期或紧急的体外临时起博或感知。

临床常用的体外起搏器主要有经静脉体外起搏器(以下简称经静脉起搏器)和经皮(胸壁)体外无创性起搏器(以下简称经皮起搏器),临床常用的有单腔起搏器、双腔起搏器两种类型。

体外起搏器起搏模式的代码见附录 A。

5 计量特性

5.1 脉冲幅度

5.1.1 经静脉起搏器的脉冲幅度

- a) 脉冲输出为电流时,其幅度范围应不小于(2~20)mA,最大允许误差:设定值的±5%或±0.3mA(二者取大者):
- b) 脉冲输出为电压时,其幅度范围应不小于(1~10)V,最大允许误差:设定值的±5%或±0.15V(二者取大者)。

5.1.2 经皮起搏器的脉冲幅度

- a) 经皮起搏器的脉冲电流幅度输出范围为(0~150) mA;
- b) 在(30~150) mA 范围内,最大允许误差:设定值的±10%。

5.2 脉冲宽度

5.2.1 经静脉起搏器脉冲宽度

最大允许误差:固定值或(可调时)设定值的±5%或0.1ms(二者取大者)。

5.2.2 经皮起搏器脉冲宽度

脉冲宽度范围: (20~50) ms, 最大允许误差: ±10%。

注: 若体外起搏器脉冲宽度为一个固定值, 其标称值可查阅产品技术说明获得。

5.3 脉冲频率

5.3.1 经静脉起搏器脉冲频率

- a) 基本频率的范围: 不少于(40~160) ppm, 最大允许误差: 设定值的±0.5%。
- b) 心房"超速"起搏模式或"紧急"起搏模式下,脉冲频率的最大允许误差:设定值的±2%。

5.3.2 经皮起搏器脉冲频率

基本频率范围: (40~200) ppm, 基本频率及心房"超速"起搏模式下脉冲频率的最大允许误差: 设定值的±10%。

5.4 经静脉起搏器的灵敏度(若适用)

仅适用于具有感知功能的经静脉起搏器,其灵敏度应符合产品技术说明要求或以下要求:灵敏度范围不小于(1~10) mV,最大允许误差:设定值的±10%或±0.3mV(二者取大者)。

5.5 经静脉起搏器的 AV 间期(若适用)

仅适用于可显示 AV 间期的双腔经静脉起搏器, AV 间期的范围: 不小于(100~200) ms, 最大允许误差: 示值的±5%。

5.6 经静脉起搏器的心室后心房不应期(PVARP)(若适用)

仅适用于可显示 PVARP 的双腔经静脉起搏器, PVARP 的最大允许误差:应满足产品技术要求或示值的±10%。

注:

- 1 若经静脉起搏器具有双腔功能,心房和心室的特性(5.1~5.4)都应校准:
- 2 以上指标不适用于合格性判别,仅供参考。

6 校准条件

- 6.1 环境条件
- 6.1.1 环境温度: (20±10)℃; 相对湿度: ≤85%;
- 6.1.2 供电电源: (220±22) V, (50±1) Hz;
- 6.1.3 周围无明显影响系统正常工作的电磁干扰和机械振动:
- 6.2 测量标准及其他设备
- 6.2.1 用于校准经静脉起搏器的起搏器分析仪
- 6.2.1.1 脉冲幅度:
- a) 脉冲电流幅度测量范围不小于(0.1~25) mA; 最大允许误差: 测量值的±2% 或±0.1mA(二者取大者);
- b) 脉冲电压幅度测量范围不小于(0.1~20) V; 最大允许误差: 测量值的±2%或±0.05V(二者取大者)。
- 6.2.1.2 脉冲宽度: 测量范围不小于 (0.6~50) ms; 最大允许误差: 测量值的±1%或 ±0.03mS (二者取大者)。
- 6.2.1.3 脉冲频率:测量范围不小于(30~800) ppm;最大允许误差:测量值的±0.2%。6.2.1.4 灵敏度:
- a) 灵敏度测量范围不小于(0.5~20)mV,最大允许误差:测量值的±3%或±0.1mV(二者取大者):
- b) 可模拟输出非对称三角波(见图 1)信号,脉宽 $T=(15\pm1)$ mS,其前沿 $t=(2\pm0.2)$ mS。

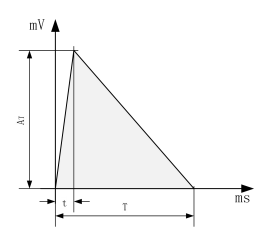


图 1 灵敏度测试时信号波形

6.2.1.5 AV 间期:测试范围不小于($10\sim600$)mS;最大允许误差:测量值的 $\pm1\%$ 。

6.2.1.6 PVARP:

不应期测试范围:不小于(50~500)mS;最大允许误差:测量值的±3%。

- 6.2.2 用于校准经皮起搏器的起搏器分析仪
- 6.2.2.1 脉冲电流幅度:测量范围不小于 $(2\sim200)$ mA;最大允许误差:测量值的±2%或±2mA(二者取大者)。
- 6.2.2.2 脉冲宽度:测量范围不小于($10\sim80$)ms;最大允许误差:测量值的 $\pm2\%$ 或 ±0.5 mS (二者取大者)。
- 6.2.2.3 脉冲频率:测量范围不小于(30~300) ppm; 最大允许误差:测量值的±1%或±1ppm(二者取大者)。

7 校准项目与校准方法

7.1 外观及功能性检查

7.1.1 外观

目视检查被校设备的外观及附件。被校设备应满足以下要求:

- a) 被校设备应具有仪器名称、生产厂家、型号、出厂编号等标识,且标识清晰。
- b) 被校设备按键应安装可靠,通断状态明显,控制按钮标识清晰,有触摸屏的, 应检查触摸屏使用是否正常。
- c) 被校设备应结构完整,配件齐全,无影响正常工作和妨碍读数的缺陷以及机械性损伤。

d) 应带有产品合格技术说明书。

7.1.2 一般功能正常性检查

手动及目视检查被校设备的开关、各种功能按键(或旋钮)、预置控制器和指示, 均应满足其技术说明要求,可正常工作。

7.2 脉冲幅度

- 7.2.1 经静脉起搏器的脉冲幅度
- 7.2.1.1 如图 2 所示,正确连接被校设备至起搏器分析仪。

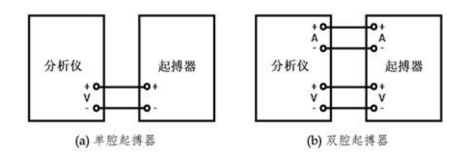


图 2 经静脉起搏校准系统连接示意图

- 7.2.1.2 若被校设备为单腔起搏器,则置于 VOO(AOO/SOO)模式;若被校设备为具有 DOO 模式的双腔起搏器,可仅在该模式下校准,心房、心室的参数均按 7.2.1.4 设置。7.2.1.3 若起搏器分析仪负载电阻可选,则设置为 500 Ω,选择可测试经静脉起搏脉冲幅度的档位。
- 7.2.1.4 被校设备推荐设定脉冲频率为 70ppm,在被校设备的脉冲幅度范围内,尽可能均匀地选择至少 5 个点进行校准。并在待校点中任选 2 个校准点做短时稳定性观察,每 2min 读取一次起搏器分析仪测量值。要求每个校准点分别记录 3 次起搏器分析仪测量值,取平均值作为该点测量值。
- 7.2.1.5 校准点可选 1V、3V、5V、7V、10V(2mA、6mA、10mA、14mA、20mA), 短时稳定性观察校准点可选 3V、5V(6mA、10mA)。
- 7.2.2 经皮起搏器的脉冲电流幅度
- 7.2.2.1 如图 3 所示,正确连接被校起搏器与起搏器分析仪。

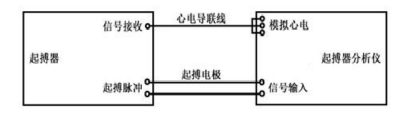


图 3 经皮起搏器校准系统连接示意图

- 7.2.2.2 根据被校设备可设置输出电流范围,在脉冲幅度范围内尽可能均匀地选择至少 5 个点进行校准,要求每个校准点分别记录 3 次测量值。
- 7.2.2.3 若起搏器分析仪负载电阻可选,则设置为 50 Ω,置于经皮起搏器脉冲幅度测试档位。
- 7.2.2.4 启动被校设备的固定起搏模式,将被校设备的起搏脉率设置为(55~90) ppm 范围内任一值,改变其起搏电流幅度至各校准点,读取起搏器分析仪所测得的脉冲电流幅度。在待校点中任选 2 个校准点做短时稳定性观察,每 2min 读取一次测量值。
- 7.2.3 对脉冲幅度的校准,采用多点测量法。按公式(1)或(2)计算设定值误差或设定值相对误差:

$$\delta_{\rm A} = A_0 - \overline{A}_{\rm m} \tag{1}$$

$$\delta_{Ar} = \frac{A_0 - \overline{A}_m}{\overline{A}_m} \times 100\% \tag{2}$$

式中:

 $δ_A$ ——起搏脉冲幅度设定值误差,V/mA;

 δ_{Ar} ——起搏脉冲幅度设定值相对误差,%;

 A_0 ——被校设备起搏脉冲幅度设定值, V/mA;

 \overline{A}_{m} ——起搏器分析仪 3 次测量值的平均值(经静脉起搏器)或偏离设定值最大的测量值(经皮起搏器),V/mA。

7.3 脉冲宽度

7.3.1 脉冲宽度测量要求

脉冲宽度(W)应在 1/3 脉冲幅度峰值(Amax)的两个参考点间进行测量,见图 4 所示。

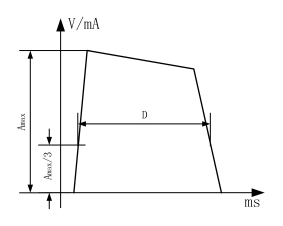


图 4 脉冲宽度

- 7.3.2 经静脉起搏器的脉冲宽度
- 7.3.2.1 如图 2 所示,正确连接被校设备至与起搏器分析仪。
- 7.3.2.2 若被校设备为单腔起搏器,则置于 VOO(AOO/SOO)模式;若被校设备为具有 DOO 模式的双腔起搏器,仅在该模式下校准,心房、心室的参数均按 7.3.2.4 设置。
- 7.3.2.3 若起搏器分析仪负载电阻可选,则设置为 $500\,\Omega$,选择可测试经静脉起搏脉冲宽度的档位。
- 7.3.2.4 被校设备设置脉冲幅度为 5V (10mA), 若起搏器的脉冲宽度可调,则设置为 1ms; 被校设备的脉冲频率设置为 70ppm。
- 7.3.2.5 读取起搏器分析仪所测得的脉冲宽度数值,要求记录 3 次测量值。
- 7.3.3 经皮起搏器的脉冲宽度
- 7.3.3.1 如图 3 所示,正确连接被校设备至与起搏器分析仪。
- 7.3.3.2 启动被校设备的固定起搏模式,被校设备的脉冲幅度设置为(20~30)mA 范围内任一值,起搏频率设置为(55~90)ppm 范围内任一值。
- 7.3.3.3 起搏器分析仪置于"经皮起搏器",若负载电阻可选,则设置为 $50\,\Omega$,读取起搏器分析仪所测得的脉冲宽度数值,每 $2\min$ 读取一次测量值。要求每个校准点分别记录 3 次测量值,。
- 7.3.3.4 若被校设备有"超速"模式,要求在该模式下按 7.3.3.1~7.3.3.3 的要求设置被校设备及起搏器分析仪,读取并记录起搏器分析仪的脉冲宽度测量值 1 次。
- 7.3.4 脉冲宽度设定值误差或设定值相对误差按公式(3)或(4)计算。

$$\delta_{\rm W} = W_0 - \overline{W}_{\rm m} \tag{3}$$

$$\delta_{wr} = \frac{W_0 - \overline{W}_m}{\overline{W}_m} \times 100\% \tag{4}$$

式中:

 δ_{w} ——起搏脉冲宽度设定值误差,ms;

 δ_{wr} ——起搏脉冲宽度设定值相对误差,%;

 W_o ——被校设备的起搏脉冲宽度设定值(可调时)或固定值,ms;

 \overline{W}_m —起搏器分析仪 3 次脉冲宽度测量的平均值(经静脉起搏器)或偏离 W_o 最大的测量值(经皮起搏器),ms。

注:被校设备"超速"起搏模式下的脉冲宽度按公式(3)计算。

- 7.4 脉冲频率
- 7.4.1 经静脉起搏器的脉冲频率
- 7.4.1.1 如图 2 所示,正确连接被校设备至与起搏器分析仪。
- 7.4.1.2 若被校设备为单腔起搏器,则置于 VOO(AOO/SOO)模式;若被校设备为具有 DOO 模式的双腔起搏器,仅在该模式下进行校准,心房、心室的参数均按 7.4.1.4 的要求设置;若起搏器分析仪负载电阻可选,则设置为 500 Ω,置于可测试经静脉起搏器脉冲宽度的档位。
- 7.4.1.3 在被校设备的脉冲频率范围内至少选择 5 个点进行校准, 60ppm、120ppm 两校准点为必须校准点,并在这两点做短时稳定性观察,每 2min 读取一次起搏器分析仪的测量值。要求每个校准点分别记录 3 次测量值。推荐校准点为 40ppm,60ppm、70ppm,120ppm,160ppm。
- 7.4.1.4 若被校设备具有心房"超速"起搏功能,设置被校设备为 AAI/SSI 模式,开启"超速"功能,读取并记录 1 次起搏器分析仪的脉搏频率测量值。若被校设备在该模式下的参数需手动设置,可设定脉冲幅度设置为 5V(10mA),"超速"起搏的脉冲频率为 400ppm。
- 7.4.1.5 若被校设备有多档心房"超速"起搏功能(如 2 倍"x2"、4 倍"x4"),可按 7.4.1.4 要求仅对其最高档位进行校准。
- 7.4.1.6 若被校设备具有"紧急"起搏功能,开启该功能后,读取并记录 1 次起搏器分析仪的脉冲频率测量值。若被校设备在该模式下的参数需手动设置,可设定脉冲幅度设置为 10V(20mA)、"紧急"起搏脉冲频率为 70ppm。

注: 若被校设备在"紧急"起搏时可选择起搏模式,可选择 VVI 模式,只校准该模式下的脉

冲频率。

- 7.4.2 经皮起搏器的脉冲频率
- 7.4.2.1 如图 3 所示,正确连接被校设备至与起搏器分析仪。
- 7.4.2.2 启动被校设备的固定起搏模式,被校设备在脉冲频率范围内尽可能均匀地选择 至少 5 个点进行校准,要求每个校准点分别记录 3 次测量值。
- 7.4.2.3 被校设备起搏脉冲幅度设置为(20~30) mA 范围内的任一值。
- 7.4.2.4 起搏器分析仪置于"经皮起搏器",若负载电阻可选,则设置为 50 Ω,读取起搏脉冲频率测量值。在待校点中应任选 2 个校准点做短时稳定性观察,每 2min 读取一次观测值。
- 7.4.2.5 若被校设备具有心房"超速"起搏模式,开启该工作模式后,将起搏脉冲频率设置为(55~90)ppm的任一值,记录起搏器分析仪的读数 1 次。
- 7.4.3 脉冲频率设定值相对误差按公式(5)计算。

$$\delta_{\text{Pr}} = \frac{P_0 - \overline{P}_m}{\overline{P}_m} \times 100\% \tag{5}$$

式中:

 δ_{Pr} ——脉冲频率的设定值相对误差,%;

 P_o —被校设备的脉冲频率设定值,ppm;

 P_m ——脉冲频率 3 次测量值的平均值(经静脉起搏器)或偏离 P_o 最大的测量值(经皮起搏器),"超速"或"紧急"起搏时的脉冲频率单次测量值,ppm。

7.5 灵敏度

- 7.5.1 如图 2 所示,正确连接被校设备至起搏器分析仪;
- 7.5.2 被校设备置于 VVI(AAI/SSI)模式,设定脉冲幅度为 5V(10mA)、脉冲频率为 70ppm,被校设备灵敏度的校准点为: 1mV、2mV、5mV、10mV。
- 7.5.3 若起搏器分析仪负载电阻可选,则设置为 500 Ω,置于经静脉起搏器灵敏度测试档位,可按照产品说明书要求选择模拟信号波形,若无要求,应选择 6.2.1.4 要求的非对称三角波信号,可仅测试正向灵敏度。
- 7.5.4 当起搏器分析仪显示测试完成后,记录下各校准点处起搏分析仪的读数,每个校准点应记录 3 次测量值。
 - 注: 若起搏器分析仪可同时测双腔灵敏度,且被测设备为具有 DDI 模式(或 DDD 等其他可显示 双腔灵敏度的模式)的双腔起搏器,可在该模式下同时校准心房、心室的灵敏度。

7.5.5 对灵敏度的校准,采用多点测量法,并按公式(6)或(7)计算设定值误差或设定值相对误差:

$$\delta_{\rm S} = S_0 - \bar{S}_m \tag{6}$$

$$\delta_{\rm Sr} = \frac{S_0 - \bar{S}_m}{\bar{S}_m} \times 100\% \tag{7}$$

式中:

 δ_{S} ——灵敏度的设定值误差,mV;

 δ_{Sr} ——灵敏度的设定值相对误差,%;

 S_0 ——被校设备的灵敏度设定值,mV;

 \bar{S}_m ——起搏器分析仪 3 次灵敏度测量值的平均值,mV。

7.6 AV 间期(若适用)

- 7.6.1 如图 2 所示,正确连接被校设备至起搏器分析仪。
- 7.6.2 将被校设备设置为 DOO 模式(或其他可显示 AV 间期的模式),若被校设备的 AV 间期可自动设置,按照表 2 分别设置其脉冲频率参数;若被校设备的 AV 间期需手动设置,可参考表 2 设置相应的 AV 间期。心房、心室的其他参数均可设置为:脉冲幅度为 5V (10mA)、灵敏度(若具有感知功能)为 2mV。

起搏频率/ppm 60 70 120 A-V 间期/ms 200 185 105

表 2 AV 间期的校准点

- 7.6.3 若起搏器分析仪负载电阻可选,则设置为 $500\,\Omega$,置于经静脉起搏器 AV 间期测试档位。
- 7.6.4 逐点进行校准,每个校准点分别记录 3 次起搏器分析仪校准读数,若被校设备的 AV 间期为自动设置的,还应同时记录其 AV 间期显示值。
 - 注:若被校设备的 AV 间期具有手动设置、自动设置两种工作方式,可仅针对其自动设置方式进行校准。
- 7.6.5 被校设备 A-V 间期相对误差按公式(8) 计算:

$$\delta_{Dr} = \frac{D_0 - \overline{D}_m}{\overline{D}_m} \times 100\% \tag{8}$$

式中:

 δ_{Dr} ——A-V 间期的相对误差,%;

 D_o ——被校设备的 A-V 间期(自动设定)显示值或(手动设定时)设定值,ms; \overline{D}_m ——起搏器分析仪 3 次 A-V 间期测量值的平均值,ms。

注: 若被校设备本身不显示 AV 间期参数,则该项不适用。

7.7 PVARP(若适用)

- 7.7.1 如图 2 所示,正确连接被校设备至起搏器分析仪。
- 7.7.2 将被校设备置于 DDD 模式(或其他可显示 PVARP 的模式)下,设定其脉冲幅值为 5V(10mA)、起搏脉率设置为 70ppm、(若具有感知功能)灵敏度为 2.0mV。若被校设备的 PVARP 需手动设置,则设定为 200ms。
- 7.7.3 若起搏器分析仪负载电阻可选,则设置为 $500\,\Omega$,置于经静脉起搏器 PVARP 测试档位。
- 7.7.4 起搏器分析仪显示测试完成后,记录起搏器分析仪的测试值,需记录 3 次,若被校设备的 PVARP 为自动设置的,还应记录其 PVARP 显示值。
 - 注: 若被校设备的 PVARP 值具有手动设置、自动设置两种工作方式,可仅针对其自动设置方式进行校准。
- 7.7.5 PVARP 的相对误差按公式(10)计算:

$$\delta_{\rm Rr} = \frac{R_0 - \overline{R}_m}{\overline{R}_m} \times 100\% \tag{10}$$

式中:

δ_{Rr}——PVARP 相对误差,%:

 R_0 ——被校设备的 PVARP(自动设定)显示值或(手动设定时)设定值,ms

 \overline{R}_m ——起搏器分析仪 3 次 PVARP 测量值的平均值, ms; 。

注: 若被校设备本身不显示 PVARP 参数,则该项不适用。

8 校准结果表达

8.1 校准记录

校准记录格式参见附录B。

8.2 校准结果的处理

校准证书内页格式参见附录 C,校准证书应至少包括以下内容:

- a) 标题,如"校准证书";
- b) 实验室名称和地址;

- c) 进行校准的地点(如果不在实验室内校准);
- d) 证书或报告的唯一性标识(如证书编号),每页及总页数的标识;
- e) 客户的名称和地址;
- f) 被校准体外除颤仪的描述和明确标识(如型号、产品编号等);
- g) 进行校准的日期或校准证书的生效日期;
- h) 校准所依据的技术规范的标识,包括名称和代号:
- i) 校准所用测量标准的溯源性及有效性说明;
- j) 校准环境的描述;
- k) 校准结果及测量不确定度的说明;
- 1) 校准员及核验员的签名;
- m) 校准证书批准人的签名;
- n) 校准结果仅对被校对象有效的声明;
- o) 未经试验室书面批准,不得部分复制证书或报告的声明。

9 复校时间间隔

建议复校时间间隔不超过12个月。

由于复校时间间隔的长短是由仪器的使用情况、使用者、仪器本身质量等诸因素所决定的,因此送校单位可根据实际使用情况自主决定复校时间间隔。

附录 A

体外起搏器主要起搏模式代码

A1 体外起搏器主要起搏模式由3位字母组成,其含义如表A.1所示。

1. 第一位字母 2. 第二位字母 第三位字母代表感知 代表感知心腔 响应方式 代表起搏心腔 0=无起搏功能 0=无感知功能 0=无感知响应 A=心房 A=心房 T=触发 V=心室 V=心室 I=抑制 D=双腔 (A+I) D=双腔 (A+I) D=触发和抑制 (T+I) S=单腔 S=单腔

表A. 1 主要起搏模式的代码

注:

- 1 第三位字母T代表触发(同步)式响应,即该模式下,非植入式脉冲发生器的输出受感知信号触发;I代表抑制式响应,即该模式下,非植入式脉冲发生器的输出受感知信号抑制; D代表具有抑制和触发两种模式。
- 2 字母S代表心房或心室单腔。

A2 体外起搏器主要支持的起搏模式如表 A. 2 所示,详见 GB16174. 2-2015:《手术植入物 有源植入式医疗器械 第 2 部分 心脏起搏器》附录 BB。

起搏模式代码	代码说明
AAI	心房抑制
AAT	心房触发
A00	心房非同步(固定)起搏
DDD	心房—心室顺序起搏、心房/心室双重感知、触发和抑
	制双重响应
D00	心房一心室顺序非同步(固定)起搏
DVI	心室抑制房室顺序起搏
DVT	心室同步触发房室顺序起搏
DDI	心房—心室顺序起搏、心房/心室双重感知、抑制响应
DDT	心房—心室顺序起搏、心房/心室双重感知、触发响应
ODO	不起搏,仅心房/心室双重感知
DAI	心房一心室顺序起搏、心房感知、抑制响应
VAT	与心房感知同步心室起搏
VDD	心房感知同步起搏+心室抑制
V00	心室非同步(固定)化起搏
VVI	心室抑制
VVT	心室触发
SSI	单腔抑制
SST	单腔触发
S00	单腔非同步(固定)起搏

表A. 2 主要起搏模式说明

附录 B

体外起搏器校准原始记录(推荐)格式样式

送校单位	单位地址		证书编号		记录编号					
校准设备名称	生产厂家		校准设备	-型号	校准设备编号					
校准地点	校准依据		温度/℃		相对湿度/%RH					
校准使用基标准信息										
基标准名称	测量范围	准确度/不确定度	Ē.	证书编号	证书期限					
校准结果										
1. 外观:										
2. 功能正常性检查:										

3.	脉冲幅度	(脉冲频率_	ppm)

		房 Atrial				心室 Ventrical									
3几户(古 K I	起揮	身器分	折仪测	量值/V	设定值	相对	<i>无</i> 独宁 亩	不确定度 设定值/V —	起搏器分析仪测量值/V				设定值	相对	<i>无热户</i> 薛
设定值/V	1	2	3	平均值	误差/V	误差/%	小砽正皮 		1	2	3	平均值	误差/V	误差/%	不确定度
1						/		1						/	
3					/			3					/		
5					/			5					/		
7					/			7					/		
10					/			10					/		

第1页 共3页

4. 脉冲宽度	4. 脉冲宽度 (脉冲频率ppm、脉冲幅度V)															
			心	房 Atrial							心	室 Ventrica	ıl			
上五·古	起搏	募器分 标	斤仪测:	量值/ms	设定值	误差/ms	<i>无热户</i> 薛	仁 45/古 /	起搏	身器分 机	斤仪测	量值/ms	设定值i	误差/ms 或	<i>无热户</i> 薛	
标称值/ms	1	2	3	平均值	或相对	误差/%	不确定度	标称值/ms	1	2	3	平均值	相对	误差/%	不确定度	
5. 脉冲频率																
			心	房 Atrial				心室 Ventrical								
设定值	起	搏器分	析仪》	则量值/pp	m	相对误差		设定值 起搏器分析仪测量值/pp			om	相对误差	不 挽户亩			
/ppm	1	2		3	平均值	/%	不确定度	/ppm	1	2		3	平均值	/%	不确定度	
40								40								
60								60								
70								80								
120								120								
160								160								
超速:	迢速:															

第2页 共3页

6. 灵敏度(脉冲幅	度	V、脉	:冲频率	opm)	(若适)	用)										
				心房 Atı	rial								心室 Ventr	rical			
设定值/	起搏	身器分析 おいかい かいかい かいかい かいかい かいかい かいかい かいかい かいか	沂仪测	量值/mV	设定值		相对	不确	设定值/	起搏	諸器分析	斤仪测量	t值/mV	设定值	相对计	误差	不确
mV	1	2	3	平均值	误	误差/mV	误差/%	定度	mV	1	2	3	平均值	误差/mV	/%		定度
1							/		1						/		
2							/		2						/		
5					/				5					/			
10					/				10					/			
7. AV 间期((若适用	1)	•	<u> </u>	•		<u> </u>	<u>'</u>			•					·	
脉冲频率的	设定值		起搏器分析仪					则量值/ms			平长	1佶/me	值/ms 相对误差		/% 不确定度		
/ppm		-	AV 间期设定值/ms				1	2	2			」 「阿田/IIIS		/[[/] 灰左//0		71	州足汉
60																	
70																	
120																	
8. PVARP	若适用)							·								
脉搏频率设	设定值		PVAR	P 设定值/m	s		起排	專器分析仪 》	则量值/ms			77 TA	1 /古 /	相对误差。	(%)	不	确定度
/ppm	Į.						1	2	3			十以	J值/ms	7日/15 庆左(70)		'	17117072
70																	
注: 以上是	注:以上是以脉冲幅度为电压参数的起搏器作为示例,若起搏器的脉冲幅度为电流参数的,其脉冲幅度的单位应为 mA。																
其他:																	

第3页 共3页

核验员:

校准员:

接收日期

年 月日

附录 C

校准证书内页(推荐)格式样式

校准证书第2页

证书编号: XXXX-XXXX										
校准机构授权	以说明									
校准所依据/参照的技术文件(代号、名称)										
校准环境条件	及其地点:									
温度: ℃	相对湿	度: %								
地点:										
其它:										
测量标准及其	、他设备									
名称	测量范围	不确定度/准确度等	证书编号	有效期至						
		级/最大允许误差								
		第 x 页 共 x 页								

校准证书第3页

证书编号: XXXX-XXXX

校准结果

- 1. 外观:
- 2. 功能正常性检查:
- 3. 脉冲幅度

		心房		
设定值/V	起搏器分析仪 测量平均值/V	设定值误差/V	相对误差/%	不确定度
1			/	
3		/		
5		/		
7		/		
10		/		
		心室		
设定值/V	起搏器分析仪 测量平均值/V	设定值误差/V	相对误差/%	不确定度
1			/	
3		/		
5		/		
7		/		
10		/		

4. 脉冲宽度

标称值 (心房)/ms	起搏器分析仪 测量平均值	设定值误差/ms 或 相对误差/%	不确定度
标称值 (心室)/ms	起搏器分析仪测量平均值	设定值误差/ms 相对误差/%	不确定度

接下页

第 x 页 共 x 页

校准证书第4页

证书编号: XXXX-XXXX

校准结果

5. 脉冲频率

心房								
设定值/ppm	起搏器分析仪 平均值/ppm	相对误差/%	不确定度					
40								
60								
70								
120								
160								
超速:								
	心室							
设定值/ppm	起搏器分析仪 测量平均值/ppm	相对误差/%	不确定度					
40								
60								
70								
120								
160								
紧急:								

6. 灵敏度

设定值(心房) /mV	起搏器分析仪 测量平均值/mV	设定值 误差/mV	相对误差	不确定度
1			/	
2			/	
5		/		
10		/		
设定值(心室) /mV	起搏器分析仪 测量平均值/mV	设定值 误差/mV	相对误差	不确定度
1			/	
2			/	
5		/		
10		/		

接下页

第 x 页 共 x 页

校准证书第5页

证书编号: XXXX-XXXX

校准结果

7. AV 间期

脉冲频率 设定值/ppm	AV 间期 设定值/ms	起搏器分析仪 测量平均值/ms	相对误差/%	不确定度
60				
70				
120				

8. PVARP

脉冲频率 设定值/ppm	PVARP 设定值/ms	起搏器分析仪 测量平均值/ms	相对误差/%	不确定度
70				

第 x 页 共 x 页

附录 D

体外起搏器脉冲幅度校准结果的不确定度评定示例

依据 JJF 1059. 1-2012《测量不确定度评定与表示》的要求,以一台脉冲幅度分度值为 1V 的经静脉体外起搏器为例,给出脉冲幅度校准结果的测量不确定度评定示例。其中包括各标准不确定度分量的评定与分析、合成标准不确定度以及扩展不确定度的计算。

脉冲宽度、灵敏度参数校准结果的不确定可参照本示例进行评定。

D. 1 测量模型

该被校设备的脉冲幅度输出范围为(0.1~10)V,本规范要求最大允许误差为:设定值的±5%或±0.15V(二者取大者)。其测量不确定度分成两段进行评定:(0.1~3]V,3V以上。

D. 1.1 脉冲幅度在(0.1~3)V 范围内,测量模型为:

$$\delta = A_0 - \overline{A}_m \tag{D.1}$$

式中: δ ——脉冲幅度设定值误差, V;

 A_0 ——脉冲幅度设定值,V;

 \bar{A}_{m} —起搏器分析仪脉冲幅度 3 次测量值的平均值,V。

因为脉冲幅度设定值 A_0 是固定数值, $u(A_0)=0$,所以只考虑影响量 \overline{A}_m 的灵敏系数:

$$c(\overline{A}_m) = \frac{\partial(\delta)}{\partial \overline{A}_m} = -1$$

因此合成标准不确定度 $u_c(A)$ 的计算见公式(D.2):

$$u_{c}(A) = u(\overline{A}_{m}) \tag{D.2}$$

D. 1.2 脉冲幅度在 3V 以上范围内,测量模型为:

$$\delta_r = \frac{A_0 - \overline{A}_m}{\overline{A}_m} \times 100\% \tag{D.3}$$

式中: δ_r ——脉冲幅度的相对误差, %;

 A_0 ——脉冲幅度设定值,V;

 \overline{A}_{m} —起搏器分析仪脉冲幅度 3 次测量值的平均值,V。

因为脉冲幅度设定值 A_0 是固定数值, $u(A_0)=0$,所以只考虑影响量 \overline{A}_m 的灵敏系数:

$$c(\overline{A}_{m}) = \frac{\partial(\delta_{r})}{\partial \overline{A}_{m}} = -\frac{A_{0}}{\overline{A}_{m}}$$

因此合成标准不确定度 u_s(A)满足:

$$u_c^2(A) = \left[\left| c(\overline{A}_{\scriptscriptstyle m}) \right| u(\overline{A}_{\scriptscriptstyle m}) \right]^2 = \frac{A_0^2}{\overline{A}_{\scriptscriptstyle m}^4} u^2(\overline{A}_{\scriptscriptstyle m})$$

$$u_c(A) == \frac{A_0}{\overline{A}_{\scriptscriptstyle m}^2} u(\overline{A}_{\scriptscriptstyle m})$$
(D.4)

D2 标准不确定度分量分析

被校设备及起搏器分析仪均为数字显示仪器,脉冲幅度由起搏器分析仪直接测量,故人员读数对测量不确定度的影响可忽略不计;被校设备及起搏器分析仪处于同一环境条件下,测试环境条件满足本规范要求,可忽略环境条件对测量结果的影响。因此,被校设备脉冲幅度测试结果的不确定度主要来自于两个方面:一是由脉冲幅度测量分散性引入的不确定度分量;二是由起搏器分析仪测量不准引入的不确定度分量。

- D2.1 由脉冲幅度测量分散性引入的不确定度分量 $u_{\mathfrak{s}}(\overline{A_{\mathfrak{s}}})$
- D2.1.1 测量重复性引入的标准不确定度 $u_{A1}(\bar{A}_{m})$
- a) 脉冲幅度在(0.1~3]V范围内:

被校设备设置脉冲幅度为 1V 时,用脉冲幅度分度值为 0.01V 的起搏器分析 仪进行 10 次独立重复测量,测量值为 A_{\min} (i=1,2,……10),用贝塞尔公式计算出标准偏差 $s(\bar{A}_{m})$ 。具体数据见表 D.1:

表 D. 1 脉冲幅度测量数据

单位: ٧

标准		测量数据										
值	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	值	偏差
1	1. 03	1. 05	1. 04	1. 05	1. 05	1. 05	1. 05	1.06	1. 05	1.01	1. 044	0. 014

由于在实际校准中,对每个脉冲幅度校准点分别进行3次测量后取平均值,

故由测量重复性引入的标准不确定度分量为:

$$u_{A1}(\overline{A}_{m}) = \frac{s(\overline{A}_{m})}{\sqrt{3}} = \frac{0.014V}{\sqrt{3}} = 0.008(V)$$
 (D. 5)

b) 脉冲幅度在 3V 以上时:

被校设备设置脉冲幅度为 5V 时,用起搏器分析仪进行 10 次独立重复测量,测量值为 A_{mi} (i=1,2,……10),用贝塞尔公式计算出标准偏差 $s(A_{\text{m}})$ 。具体数据见表 D.2:

标准		测量数据										
值	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	值	偏差
5	5. 08	5. 05	5. 06	5. 05	5. 09	5. 10	5. 08	5. 06	5. 05	5. 08	5. 07	0. 018

表 D. 2 脉冲幅度测量数据

单位: ٧

本规范要求在脉冲幅度的校准中,对每个脉冲幅度校准点分别进行3次测量,故由测量重复性引入的标准不确定度分量为:

$$u_{A1}(\bar{A}_{m}) = \frac{s(\bar{A}_{m})}{\sqrt{3}} = \frac{0.018V}{\sqrt{3}} = 0.010(V)$$
 (D. 6)

D2.1.2 由起搏器分析仪脉冲幅度分辨力引入的标准不确定度 $u_{A2}(\overline{A}_{m})$

起搏器分析仪的脉冲幅度分辨力为 0.01V,则不确定度区间半宽为 0.005V,按 均 匀 分 布 , 则 由 此 引 起 的 标 准 不 确 定 度 分 量 为 $u_{A2}(\bar{A}_{\text{II}}) = 0.005$ V / $\sqrt{3} = 0.003$ (V)。

D2.1.3 不确定度分量 $u_{A}(\overline{A}_{m})$ 取值

取 $u_{A1}(\bar{A}_{m})$ 、 $u_{A2}(\bar{A}_{m})$ 中较大者,从上述计算结果可以看出只需考虑测量重复性引入的标准不确定度 $u_{A1}(\bar{A}_{m})$,即:

- a) 1V 校准点脉冲幅度的不确定度分量 $u_{A}(\overline{A}_{\pi})$ =0.008V;
- b) 5V 校准点脉冲幅度的不确定度分量 $u_{A}(\overline{A}_{m})=0.010$ V。
- D2.2 由起搏器分析仪测量不准引入的不确定度分量 $u_{\scriptscriptstyle R}(\bar{A}_{\scriptscriptstyle M})$

本规范规定起搏器分析仪的脉冲幅度最大允许误差为测量值的±2%或±0.05V(二者取大者),故:

- a) 1V 校准点脉冲幅度最大允许误差为±0.05V,考虑均匀分布,则 $u_{p}(\bar{A}_{m})=0.05V$ / $\sqrt{3}=0.03V$ 。
- b) 5V 校准点脉冲幅度最大允许误差为±0.1V,考虑均匀分布,则 $u_{B}(\bar{A}_{m})=0.1V$ / $\sqrt{3}=0.06V$ 。

D3 合成标准不确定度

不确定度 $u(\bar{A}_{m}) = \sqrt{u_{A}^{2}(\bar{A}_{m}) + u_{B}^{2}(\bar{A}_{m})}$, 则:

- a) 根据公式(D.2)计算可得,1V 校准点合成标准不确定度 $u_c(A)=u(\overline{A}_{\text{m}})=\sqrt{0.008^2+0.03^2}$ V =0.03 V。
 - b) 根据公式(D.4)计算可得,5V校准点合成标准不确定度

$$u_c(A) = \frac{A_0}{A_m^2} u(\overline{A}_m) = \frac{5V}{(5.05V)^2} \times \sqrt{0.010^2 + 0.06^2} V = 1.2\%$$

注: 5V 校准点(A_0 =5V)合成标准不确定度计算时, A_m 为三次测量值 5.04V、5.05V、5.06V 的平均值, A_m =5.05V。

D4 扩展不确定度

取包含因子k=2,则:

a) 脉冲幅度在(0.1~3]V 范围内的扩展不确定度为

$$U = ku_c(A) = 2 \times 0.03V = 0.06V(k = 2)$$

b) 脉冲幅度在 3V 以上时的扩展不确定度为

$$U = ku_c(A) = 2 \times 1.2\% = 2.4\%(k = 2)$$

附录 E

体外起搏器脉冲频率校准结果的不确定度评定示例

依据 JJF 1059. 1-2012《测量不确定度评定与表示》的要求,以一台脉冲频率的分度值为 1ppm 的体外起搏器为例,给出脉冲频率校准结果的测量不确定度评定示例。其中包括各标准不确定度分量的评定与分析、合成标准不确定度以及扩展不确定度的计算。

被校设备及起搏器分析仪均为数字显示仪器,脉冲频率为直接测量,故人员 读数对测量不确定度的影响可忽略不计;被校设备及起搏器分析仪处于同一环境 条件下,测试环境条件满足本规范要求,可忽略环境条件对测量结果的影响。因 此,被校设备脉冲频率测试结果的不确定度主要来自于两个方面:一是由脉冲频 率测量分散性引入的不确定度分量;二是由起搏器分析仪测量不准引入的不确定 度分量。

E. 1 测量模型

测量模型为:

$$\delta_r = \frac{P_0 - \overline{P}_m}{\overline{P}_m} \times 100\% \tag{E.1}$$

式中: δ_r ——脉冲频率的相对误差, %;

 P_0 ——脉冲频率设定值,ppm;

 P_m —起搏器分析仪脉冲频率 3 次测量值的平均值,ppm。

因为脉冲频率设定值 P_0 是固定数值, $u(P_0)=0$,所以只考虑影响量 P_m 的灵敏系数:

$$c(\overline{P}_{m}) = \frac{\partial(\delta_{r})}{\partial \overline{P}_{m}} = -\frac{P_{0}}{\overline{P}_{r}^{2}}$$

因此合成标准不确定度:

$$u_c^2(P) = \left[c(\overline{P}_{\scriptscriptstyle m}) \middle| u(\overline{P}_{\scriptscriptstyle m}) \right]^2$$

$$u_c(P) == \frac{P_0}{\overline{P}_{\scriptscriptstyle m}^2} u(\overline{P}_{\scriptscriptstyle m})$$
(E.2)

E2 标准不确定度分量分析

E2.1 由脉冲频率测量分散性引入的不确定度分量 $u_4(P_m)$

a) 测量重复性引入的标准不确定度 $u_{41}(\overline{P}_{m})$

被校设备设置脉冲频率为 60ppm,用脉冲频率分度值为 0.1ppm 起搏器分析 仪进行 10 次独立重复测量,测量值为 P_{mi} (i=1,2,……10), $s(P_m)$ 可用贝塞 尔公式计算出。具体数据见表 E.1:

标准		测量数据										
值	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	值	偏差
60	60.0	60.0	60.0	60.0	60.0	60.0	60.0	60.0	60.0	60. 1	60. 01	0. 03

表 E. 1 脉冲频率测量数据

单位: ppm

本规范要求在脉冲频率的校准中,对每个脉冲频率校准点分别进行3次测量,故由重复性引入的标准不确定度分量为:

$$u_{AI}(\overline{P}_{m}) = \frac{s(\overline{P}_{m})}{\sqrt{3}} = \frac{0.03 \text{ppm}}{\sqrt{3}} = 0.017 \text{(ppm)}$$
 (E. 3)

b) 由起搏器分析仪分辨力引入的标准不确定度 $u_{42}(P_{\perp})$

起搏器分析仪脉冲频率的分辨力为 0.1ppm,则不确定度区间半宽为 0.05ppm,按均匀分布,则由此引起的标准不确定度分量为:

$$u_2(P_0) = (0.05 \text{ppm}) / \sqrt{3} = 0.03 (\text{ppm})$$
.

c) 不确定度分量 $u_A(P_m)$ 取值

取 $u_{A1}(\overline{P}_m)$ 、 $u_{A2}(\overline{P}_m)$ 中较大者,只需考虑装置分辨力引入的标准不确定度 $u_{A2}(\overline{P}_m)$,即 $u_A(\overline{P}_m)$ =0.03ppm。

E2.2 由起搏器分析仪测量不准引入的不确定度分量 $u_{\scriptscriptstyle B}(\overline{P}_{\scriptscriptstyle \rm I\hspace{-1pt}I})$

本规范规定起搏器分析仪的脉冲频率最大允许误差为测量值的±0.2%,则 60ppm 校准点脉冲频率最大允许误差为±0.12ppm,考虑均匀分布,则 $u_{R}(\overline{P}_{m})=0.12ppm/\sqrt{3}=0.07(ppm)$ 。

E3 合成标准不确定度

不确定度 $u(\overline{P}_m) = \sqrt{u_A^2(\overline{P}_m) + u_B^2(\overline{P}_m)}$,则根据公式(E.2)合成标准不确定度:

$$u_c(P) = \frac{P_0}{\overline{P}_m^2} u(\overline{P}_m) = \frac{60 \text{ppm}}{(60.0 \text{ppm})^2} \times \sqrt{0.03^2 + 0.07^2} \text{ppm}$$

= 0.13%

注: 60ppm 校准点(P_0 =60ppm)合成标准不确定度计算时, P_m 为三次测量值 60.0ppm、60.0ppm、60.0ppm 的平均值, P_m =60.00ppm。

E4 扩展不确定度

取包含因子k=2,则扩展不确定度U为:

$$U = ku_c(P) = 2 \times 0.13\% = 0.26\%(k = 2)$$

附录 F

体外起搏器 AV 间期校准结果的不确定度评定示例

依据 JJF 1059. 1-2012《测量不确定度评定与表示》的要求,以一台 AV间期根据脉冲频率设定值自动设定、分度值为 1ms 的体外起搏器为例,给出 AV间期校准结果的测量不确定度评定示例。其中包括各标准不确定度分量的评定与分析、合成标准不确定度以及扩展不确定度的计算。

被校设备及起搏器分析仪均为数字显示仪器,人员读数对测量不确定度的影响可忽略不计;被校设备及起搏器分析仪处于同一环境条件下,测试环境条件满足本规范要求,可忽略环境条件对测量结果的影响。测试结果的不确定度主要来自于两个方面:一是由 AV 间期测量分散性引入的不确定度分量;二是由起搏器分析仪测量不准引入的不确定度分量。

PVARP 参数校准结果的不确定可参照本示例进行评定。

F. 1 测量模型

建立计算测量模型为:

$$\delta_r = \frac{D_0 - \overline{D}_m}{\overline{D}_m} \times 100\% \tag{F.1}$$

式中:

 δ_r ——AV间期的相对误差,%:

 D_o ——被校设备的 AV 间期示值, ms;

 \bar{D}_m —起搏器分析仪 3 次 AV 间期测量值的平均值,ms。

因为被校设备的 AV 间期示值 D_0 是固定数值, $u(D_0)=0$,所以只考虑影响量 $\overline{D}_{\mathrm{m}}$ 的灵敏系数:

$$c(\overline{D}_{m}) = \frac{\partial(\delta_{r})}{\partial \overline{D}_{m}} = -\frac{D_{0}}{\overline{D}_{m}^{2}}$$

因此合成标准不确定度:

$$u_c^2(D) = \left[c(\overline{D}_{\scriptscriptstyle M}) \middle| u(\overline{D}_{\scriptscriptstyle M}) \right]^2$$

$$u_c(D) == \frac{D_0}{\overline{D}_m^2} u(\overline{D}_m)$$
 (F.2)

F2 标准不确定度分量分析

- F2.1 由测量分散性引入的不确定度分量 $u_4(D_n)$
- a) 测量重复性引入的标准不确定度 $u_{A1}(D_m)$

被校设备在 DOO 模式下设置脉冲频率为 60ppm,AV间期自动设置,显示值为 200ms,用 AV间期分度值为 1ms 的起搏器分析仪进行 10 次独立重复测量,测量值为 D_{\min} (i=1,2,……10), $s(\overline{D}_{\pi})$ 可用贝塞尔公式计算出。具体数据见表 F.1:

表 F. 1 AV 间期测量数据

单位: ms

标准	标 准		测量数据										
	值	1	2	3	4	5	6	7	8	9	10	值	偏差
	200	199	199	198	199	199	198	199	199	199	199	198.8	0. 42

本规范要求在 AV 间期的校准中,对每个校准点分别进行 3 次测量,故由重复性引入的标准不确定度分量为:

$$u_{A1}(\overline{D}_{m}) = \frac{s(\overline{D}_{m})}{\sqrt{3}} = \frac{0.42\text{ms}}{\sqrt{3}} = 0.24 \text{ (ms)}$$
 (F. 3)

b) 由起搏器分析仪分辨力引入的标准不确定度 $u_{42}(\overline{D}_{m})$

起搏器分析仪 *AV* 间期的分辨力为 1ms,则不确定度区间半宽为 0.5ms,按均匀分布,则由此引起的标准不确定度分量为:

$$u_{42}(\overline{D}_{\rm m}) = (0.5 \, {\rm ms}) / \sqrt{3} = 0.3 ({\rm ms})$$

c) 不确定度分量 $u_A(\overline{D}_m)$ 取值

取 $u_{A1}(\overline{D}_m)$ 、 $u_{A2}(\overline{D}_m)$ 中较大者,只需考虑装置分辨力引入的标准不确定度 $u_{A2}(\overline{D}_m)$,即 $u_A(\overline{D}_m)$ =0.3ms。

F2.2 由起搏器分析仪测量不准确引入的不确定度分量 $u_{\scriptscriptstyle B}(\overline{D}_{\scriptscriptstyle \rm II})$

本规范规定起搏器分析仪的 AV间期最大允许误差为测量值的±1%,60ppm 校准点处 AV间期为 200ms,最大允许误差为±2ms,考虑均匀分布,则 $u_{R}(\overline{D}_{\pi})=2\text{ms}/\sqrt{3}=1.2(\text{ms})$ 。

F3 合成标准不确定度

不确定度 $u(\overline{D}_m) = \sqrt{u_A^2(\overline{D}_m) + u_B^2(\overline{D}_m)}$,则根据公式 (F.2) 合成标准不确定度满足:

$$u_c(D) == \frac{D_0}{\overline{D}_m^2} u(\overline{D}_m) = \frac{200 \text{ms}}{(198.7 \text{ms})^2} \sqrt{0.3^2 + 1.2^2} \text{ms} = 0.6\%$$

注: 60ppm 校准点处 AV 间期显示值为 200ms(D_0 =200ms),合成标准不确定度计算 D_m 为三次测量值 199ms、199ms、198ms 的平均值, D_m =198.7ms。

F4 扩展不确定度

取包含因子k=2,则扩展不确定度U为:

$$U = ku_c(D) = 2 \times 0.6\% = 1.2\%(k = 2)$$