

11.2.5 带风机的层流罩直接安装在吊顶上时，其箱体与吊顶板接触部位应有隔振垫等防振措施，缝隙应用密封胶密封。

11.2.6 凡有风机的设备，安装完毕后风机应进行试运行，试运行时叶轮旋转方向应正确，试运行时间按设备的技术文件要求确定，当无规定时，不应少于 1h。

11.3 设备层中的空调及冷热源设备安装

11.3.1 安装空调设备时应按设计要求，核对型号、规格、方向和功能段（或模块）。

11.3.2 安装空调设备时应对设备内部进行清洗、擦拭、除去尘土、杂物和油污。

11.3.3 有检查门设备的门框应平整，密封垫应符合本规范第 5.3.2 条和第 5.3.3 条的规定。

11.3.4 应对现场（包括技术夹层和机房）组装后的组合式空调机组本体的各连接缝作密封处理，然后按现行国家标准《组合式空调机组》GB/T 1429 的方法检漏。

11.3.5 净化风机盘管的进出水管均应绝热，排水软管不得折弯、压扁，凝水盘的排水口应处于最低位置。

11.3.6 安装空调设备四周的设备层地面应作防水处理，并应平整、无麻面、不起尘。该处地面应设挡水线，不应设排水沟。挡水线范围之内设地漏，地漏水封高度应符合设备技术文件要求。当无明确要求时，不应小于 70mm。冷凝水出水管应有阀门，无冷凝水排出季节阀门应关闭，并应有提示标志。

11.3.7 当空调设备内表冷器设在负压段时，地面应设不小于冷凝水出水水封段高度的水泥底座，底座高度不宜低于 200mm。

11.3.8 空调设备内加湿器的安装应设独立支吊架，不得在空调机组壁板上开设固定支架用的安装孔。加湿器喷管与机组壁板间应做好绝热、密封处理。

11.3.9 吊顶内空调设备应留有一定的检修、维护空间，应在洁净室外就近吊顶处设便于人员进出的检修口，并应有照明设施。

- 11.3.10** 安有空调设备的吊顶不应直接与室外相通。
- 11.3.11** 吊顶内的空调设备宜设置防止水直接漏至吊顶上的导流措施。
- 11.3.12** 吊顶内空调设备水管主要接口处正下方不应设置电线接线盒、电气元件等。
- 11.3.13** 吊顶内安装的空调设备应有减振措施。
- 11.3.14** 冷冻水、冷凝水、冷却水、蒸汽（热水）等各种阀门应选用铜或不锈钢等材质的优质阀门，并应安装在方便操作和维修的位置。
- 11.3.15** 系统中的电加热器安装必须与不耐燃部件保持安装距离，电加热器与其他构件接触处应垫以不燃材料的绝热层；与风管的连接法兰，应采用耐热不燃材料。电加热器的外壳应有良好接地，外露接线应有安全防护罩。

11.4 生物安全柜安装

- 11.4.1** 生物安全柜内如有气管和水管，应同时安装完毕。
- 11.4.2** 当多台生物安全柜的排风支管与竖井内封闭的排风立管相连接时，支管应采用防回流装置，并应从立管入口后向上伸入最少 0.6m。
- 11.4.3** 生物安全柜安装就位之后，连接排风管道之前，应对高效过滤器安装边框及整个滤芯面扫描检漏。当为零泄漏排风装置时，应对滤芯面检漏。
- 11.4.4** 在采用压力相关的手动调节阀定风量系统中，当多台安全柜排风并联时，整个系统在安全柜安装后应重新平衡，采用压力无关的风量平衡阀时可不做此项平衡。
- 11.4.5** 生物安全柜安装并检漏之后，应进行下列现场检验。

1 II 级安全柜安装后，应作操作区气流速度检验，应确认结果符合现行国家标准《生物安全实验室建筑技术规范》GB 50346 的要求。

2 I、II 级安全柜安装后，应作工作窗口气流方向检验，

应确认通过整个操作口的气流流向均指向柜内。

3 I、II级安全柜安装后，应作工作窗口气流速度检验，应确认结果符合现行国家标准《生物安全实验室建筑技术规范》GB 50346 的要求。

4 接地装置的接地线路电阻检验，应确认接地的分支线路在接线及插座处的电阻不超过设计规定值。

11.5 工艺设备安装

11.5.1 工艺设备的安装不应影响洁净室参数和服务功能。

11.5.2 工艺设备安装时，现场的净化空调系统应已连续运行24h以上；现场除正常照明外，应配备三相380V、单相220V和低压行灯电源。

11.5.3 任何用于大设备的提升、牵引或定位的专用设备在进入洁净室安装现场前，应彻底清洁，并应检查有无脱屑、剥落的表面或不宜进入洁净环境的材料。

11.5.4 设备安装时应妥善保护墙壁与地面，设备的软胶轮应予以包裹，避免在地面拖磨。开洞作业不应划伤或污染所在表面。设备安装位置穿越不同洁净级别区域时，穿越处缝隙应用柔性材料填充、密封，并应装饰处理。

11.5.5 设备安装时宜在设备周围设临时隔离墙，设备周围应留出足够的安装空间。隔离区内应阻断正压送风。进入隔离区的人员应按进入洁净区要求。

11.5.6 除设计有明确要求外，设备的安装宜不作永久性固定，不采用地脚螺栓方式。宜安装成可移动性的半固定式。

11.5.7 无脚轮的设备安装就位时，应有承重部位地面的保护措施。

11.5.8 设备离墙距离应能满足维修和清扫要求。当靠墙安装时，与墙间的缝隙应密封。

11.5.9 设备底面应抬离地面80mm~150mm，不能抬高这一距离时，应落地安装，与地面间的缝隙应密封。

11.5.10 水池、水槽等用水设备与围护结构接触的边沿部位的缝隙应密封。

11.5.11 设备配管配线所用各种管线原料和垫料、填料等辅料应对产品 and 环境无不良影响。应避免在洁净环境中进行材料加工，当不可避免时，应采取防止粉尘扩散措施。

11.5.12 当设备较高无法擦拭到顶部时，应采取可以清扫的措施。

11.5.13 应在设备找正、调平后进行设备二次配管、配线。

11.6 分 项 验 收

11.6.1 设备安装分项验收应符合下列规定：

1 应核对设备的所有文件和记录。设备安装应符合设计和工艺要求。

2 对工艺设备的分项验收，必须有工艺人员参加。

11.6.2 设备安装的分项验收应包括以下主控项目：

1 设备安装基础应水平，每 1m 长度内允许误差应为 0.5mm。

检验方法：用 0.5m 以上水平尺找平，用 2m 直尺和塞尺测量。

检验数量：所有有转动机构的设备。

2 减振垫和垫铁的放置应整齐、平衡、接触良好，垫铁组外露和伸入设备的长度应符合要求。

检验方法：观察检查。

检验数量：抽查 30%。

3 设备上所有活动和需拆卸部件处均应有足够的活动空间。

检验方法：观察检查。

检验数量：抽查 30% 台件，不应少于 2 台。

4 风机的转动方向应无误。

检验方法：手盘或瞬间给电后观察。

检验数量：全部。

5 转动设备的主动和被动皮带轮之间的皮带应拉直，应无可见弯曲，松紧程度应合适。

检查方法：用直规检查平直，用手指在皮带中部按压检查松紧，能按下深度应在 12.5mm~25mm 之间。

检验数量：全部。

6 所有有转动机构的设备的隔振措施应符合设计要求，有绝热、隔热要求的部位应采取绝热、隔热措施。

检验方法：观察检查。

检验数量：抽查 30%。

7 在保持 1500Pa 静压条件下，组合式空调机组箱体漏风率应符合下列规定：

用于 1~5 级净化空调系统的机组不应大于 1%，用于 6~9 级净化空调系统的机组不应大于 2%。

检验方法：应按现行国家标准《组合式空调机组》GB/T 1429 的方法执行。

检验数量：1~5 级的为全部，6~9 级的抽查 30%，但不应少于 1 台。

8 安装后的生物安全柜部分性能，应符合本规范第 11.4.8 条的规定。

检验方法：核查文字记录。

检验数量：全部。

9 设备与围护结构间缝隙应有密封，外观良好。

检验方法：观察检查。

检验数量：抽查 30%。

12 消防系统

12.1 一般规定

12.1.1 消防系统施工使用的设备、组件和原材料应符合设计要求，并采用符合法定机构检测确认合格的产品。

12.1.2 消防系统工程施工中采用的工程技术文件、承包合同文件对施工及质量验收的要求不得低于本规范的规定。

12.1.3 自动喷水灭火系统、气体灭火系统和火灾自动报警系统的工程施工及验收应符合相应的国家现行有关标准的规定。

12.2 防排烟系统

12.2.1 排烟管道的安装试验应符合本规范第 5 章的有关规定。

12.2.2 排烟管道的隔热层应采用厚度不小于 40mm 的不燃绝热材料。

12.2.3 砖、混凝土风道的制作应保证管道的气密性，灰缝应饱满，内表面水泥砂浆面层应平整。

12.2.4 送风口、排烟口的固定应可靠，表面应平整、无变形、调节灵活。排烟口距可燃物或可燃构件的距离不应小于 1.5m。排烟口安装时不应影响防倒灌设施正常发挥作用。排烟口应安装板式排烟口，不应漏风。

12.2.5 排烟风机的安装应符合下列规定：

1 当独立排烟风机设在混凝土或钢架基础上时可不设减振装置；若需设置减振装置，则不应使用橡胶减振装置。

2 排烟风机宜安装在该系统最高排烟口之上，并宜安在机房内，机房与相邻部位隔墙应符合防火要求。

12.3 防火卷帘、防火门和防火窗

12.3.1 防火卷帘安装应符合下列规定：

1 防火卷帘洞口上端至顶棚之间应采用防火墙、不燃或难燃材料封堵。当采用不燃或难燃材料封堵时，其耐火极限应不低于防火卷帘的耐火极限。如防火卷帘采用水幕保护，其封堵材料亦应采用水幕保护。

2 钢质卷帘的帘板应平直，装配成卷帘后，不应存在孔洞或缝隙。

3 防火防烟卷帘的导轨内设置的防烟装置的材料应为不燃或难燃材料。防烟装置与帘面应均匀紧密贴合，其贴合面长度不应小于导轨长度的 80%。

4 用于疏散通道上的防火卷帘，其两侧应安装由感烟、感温火灾探测器组成的火灾探测器组合。

12.3.2 防火门和防火窗的安装应符合下列规定：

1 安装在防火门和防火窗上的合页、插销等五金配件应是经相关检测机构检验合格的产品。

2 防火门的开启角度不应小于 90° ，并应具有在发生火灾时能迅速关闭的功能。

3 门框和钢质防火窗窗框内应设有密封槽，密封槽内应嵌装由不燃材料制成的密封条。

4 活动式钢质防火窗上应设有自动关闭装置。

12.4 应急照明及疏散指示标志

12.4.1 消防应急疏散指示标志灯（以下简称标志灯）的安装应符合下列规定：

1 带有疏散方向指示箭头的标志灯在安装时，应保证箭头指向与疏散方向相同。

2 洁净区内的标志灯宜为嵌入式，周边应密闭。

3 标志灯安装在疏散走道出口、楼梯出口、安全出口处时，

应安装在出口里侧的顶部，不得安装在可移动的门上。顶棚高度低于 2.2m 时，宜安装在门的两侧，但不应被门遮挡。

4 标志灯安装在疏散走道及其转角处时，应安装在距地面（楼面）1m 以下的墙上；直型疏散走道内安装标志灯时，两个标志灯间距离不应大于 10m。

5 标志灯安装后不应対人员正常通行产生影响。标志灯周围应保证无其他遮挡物或其他标志灯、牌。

12.4.2 消防应急照明灯（以下简称照明灯）的安装应符合下列规定：

1 当照明灯安装在墙上时，照明灯光线不应正面迎向人员疏散方向。

2 照明灯不得安装在地面上，或 1m~2.2m 之间的侧面墙上。照明灯宜采用嵌入式安装并与安装面平齐，四周应密封。

3 疏散走道上安装的照明灯应均匀布置，并保证其地面平均照度不低于 5 lx。

12.4.3 蓄光型疏散指示标志牌（以下简称标志牌）的安装应符合下列规定：

1 标志牌安装在疏散走道和主要疏散路线的地面或靠近地面的墙上时，其箭头应指向最近的疏散出口或安全出口。

2 标志牌安装在墙上时，其下边缘距地面距离不应大于 1m；安装在地面上时，应采用粘贴、镶嵌式工艺安装，其安装后应平整、牢固。

12.5 分 项 验 收

12.5.1 消防系统分项验收应符合下列规定：

1 消防系统工程验收应由建设单位组织消防主管部门、监理、设计、施工等单位共同进行。

2 消防系统工程验收时，应提供下列文件资料：

1) 验收申请报告；

2) 经法定机构审批认可的施工图、设计说明书及其设计变

更通知单等设计文件；

3) 系统及其主要组件的使用、维护说明书；

4) 系统组件的产品出厂合格证和市场准入制度要求的法定机构出具的有效证明文件；管道及管道连接件的出厂检验报告与合格证；

5) 竣工图。

12.5.2 消防系统的分项验收应包括：防、排烟系统设备观感质量综合验收，防、排烟系统设备功能验收，防火卷帘、防火门、防火窗验收，应急照明及疏散指示标志验收。

12.5.3 防、排烟系统设备观感质量综合验收应包括下列项目：

1 风管表面应平整、无损坏；接管合理，风管的连接以及风管与风机的连接，应无缺陷。

2 风口表面应平整，颜色一致，安装位置正确，风口可调节部件应能正常动作。

3 各类调节装置的制作和安装，应正确牢固、调节灵活、操作方便。

4 风管、部件及管道的支、吊架形式、位置及间距应符合要求。

5 风机的安装应正确牢固。

检查方法：观察并动作检查。

检查数量：抽查 30%，不少于 1 个支系统。

12.5.4 防、排烟系统设备功能验收应包括下列项目：

1 送风机、排烟风机应能正常手动开启和关闭。

2 应对送风口、排烟口、自动排烟窗进行手动开启和复位功能检查。

3 活动挡烟垂壁应作手动开启、复位功能检查。

4 火灾报警后，根据设计模式，相应系统的送风机开启、排烟风机开启、排烟口开启、自动排烟窗开启、活动挡烟垂壁下垂。

检查方法：观察并动作检查。

检查数量：抽查 30%，不少于 1 个支系统。

12.5.5 防火卷帘、防火门、防火窗验收应包括下列项目：

1 本规范第 12.1.3 条要求的技术文件。

2 防火卷帘、防火门、防火窗及相关设备的安装位置、施工质量等。

3 防火卷帘、防火门、防火窗及相关设备的基本功能、系统控制功能。

12.5.6 应急照明及疏散指示标志验收应包括下列项目：

1 应急灯具类别、型号、适用场所、安装高度、间距等。

2 消防应急照明和疏散标志系统的主电源、备用电源、自动切换装置等安装位置及施工质量。

检查方法：观察并动作检查，转换试进行 3 次，每次均应正常。

检查数量：全部。

13 屏蔽设施

13.1 一般规定

13.1.1 屏蔽设施的施工安装应制定屏蔽体施工方案，严格审查图纸。

13.1.2 屏蔽材料选择、屏蔽体（墙体则包括观察窗）厚度、屏蔽体结构应严格符合设计要求。

13.2 屏蔽体

13.2.1 当电磁屏蔽采用混凝土时，其密度不得低于设计要求，并不小于 2.35t/m^3 ，骨料宜用重晶石（硫酸钡），厚度不得小于设计要求。

13.2.2 应制定选配混凝土并保证其达到密度大于等于 2.35t/m^3 的措施、混凝土养护过程中产生的温度与外界温度之差不超过 20°C 的措施和浇捣、养护施工缝处理措施，并应制定墙体和屋顶模板支护方案。

13.2.3 当所用混凝土不具备 2.35t/m^3 的密度而具有实际密度值 γ_0 ，应增加屏蔽层原设计厚度 δ_0 ，实际所需混凝土厚度 δ 按下式校正：

$$\delta = \frac{2.35\delta_0}{\gamma_0} \quad (13.2.3)$$

13.2.4 现浇混凝土模版应平整光滑，并应以实心圆钢用对翘螺栓固定，控制厚度。

13.2.5 混凝土应一次性连续浇注，根据气象信息，选择适合大体积混凝土施工的周期。混凝土应分层捣实，每层控制在 $300\text{mm} \sim 500\text{mm}$ ，浇注振捣必须均匀密实。

13.2.6 应制作屏蔽体试块进行密度、强度等检测，检测结果应

符合设计要求。

13.2.7 在辐射源与防护门之间加设的屏蔽体（防护内墙）所形成的防护通路，其宽度与高度应满足可以过人过物为原则，不宜超过 0.9m，不应超过 1.4m。

13.3 屏蔽室

13.3.1 可拆卸式电磁屏蔽室的壁板、顶板和底板宜选用 1.5mm 厚钢板，或 0.3mm~0.5mm 厚铜板、铝板或不锈钢板。屏蔽模块板相互连接处应安装连续的导电衬垫。施工直接安在围护结构地面上的底板时，底板与地面之间应铺 2mm~3mm 厚的电绝缘和能隔水汽的垫层。安装过程中不得在底板上洒水。

13.3.2 焊接式电磁屏蔽室的壁板和顶板宜选用 2mm 厚钢板，底板宜选用 2.5mm~3mm 厚钢板。选用铜板、铝板或不锈钢板时，均宜选用 0.3mm~0.5mm 厚的薄板。焊接时严禁烧穿屏蔽壁板，不得使壁板变形。当在屏蔽壁板表面粘贴铁氧体等吸波材料时，必须把表面焊缝打磨平整。

13.3.3 磁共振电磁屏蔽室使用的金属材料宜为铜、铝或不锈钢等非导磁材料，不得使用磁性材料。模块板间连接处的衬垫，应有良好的导电性能，宜选用经镀铜处理的不锈钢丝网加工成型。底板安装应符合本规范第 13.3.1 条的要求，应用锡焊将铜网或不锈钢网焊接在主体结构上。

13.4 管线、门洞和其他要求

13.4.1 进入控制室或辅助房屋的电缆管线宜沿房屋四周的地沟内铺设，并应以“U”或“Z”字迷路形式穿越屏蔽体。

13.4.2 工程预留管线、孔洞，在浇注混凝土前应确认无遗漏。

13.4.3 应在离辐射源和工作人员位置尽可能远的部位的屏蔽体上开洞和穿线管。屏蔽体内的空管道必须拐弯进行。

13.4.4 安装设备时不应削弱、破坏接头、螺栓、管道或线管的屏蔽性能。如果屏蔽性能受到削弱，应增加屏蔽补偿。

13.4.5 变频系统设备与线路应屏蔽，不得穿越不允许采用变频技术的空间。

13.4.6 一切门洞上的防护门应设有辐射源控制系统与防护门的连锁装置，确保锁上门才能开机，开机后门不能从外开启。

13.4.7 所有屏蔽房间的吊顶和所有金属物体必须采用非磁性材料。地板中的铁磁性物质含量不得超过 25kg/m^3 ，并应均匀分布。

13.4.8 屏蔽室内不得安装和使用荧光灯及其他电子照明设备。

13.5 分 项 验 收

13.5.1 屏蔽设施分项验收应符合下列规定：

1 应在施工前即制定分项验收方案。

2 应在设施运行的实际条件下作出屏蔽防护效果评价，再作出验收结论。

13.5.2 屏蔽设施的分项验收应包括以下主控项目：

1 检查屏蔽体试块的重度、强度及坍落度等检测数据，结果应符合设计要求。

检验方法：检查试块与检测记录、报告。

检验数量：全部。

2 屏蔽体施工过程中，屏蔽体上的电子测温点布置与测量结果应符合要求。

检验方法：核查记录。

检验数量：全部。

3 屏蔽体不得有裂缝和疏松等缺陷，不得有垂直施工缝，施工缝应设“凸”形接口。

检验方法：观察检查。

检验数量：全部。

4 管线、设备安装应对屏蔽体性能无影响。

检验方法：观察检查，核查有无屏蔽补偿措施。

检验数量：全部。

5 安装后的屏蔽室屏蔽效能应符合现行行业标准《电磁屏蔽室工程施工及验收规范》SJ/T 31470 和设计的要求。

检验方法：应按现行国家标准《高性能屏蔽室屏蔽效能的测试方法》GB 12190 执行。

检验数量：全部。

14 防静电设施

14.1 一般规定

14.1.1 洁净室防静电设施的施工，应能抑制或减少静电的产生，或易于泄漏已产生的静电。

14.1.2 本章主要适用于防静电地面和管道系统部分防静电设施的施工和验收。防静电地面施工除应符合本章规定外，还应符合本规范第4章的有关规定，以及现行行业标准《防静电地面施工及验收规范》SJ 31469的要求。

14.2 防静电地面

14.2.1 防静电地面面层应选择耐磨、耐腐蚀、耐老化、不产尘、防火并具有稳定持久的防静电性能的材料制作。

14.2.2 在有220V及其以上电压的场所，其防静电地面宜使用静电耗散型材料，其表层的表面电阻应为 $1 \times 10^5 \Omega \sim 1 \times 10^{10} \Omega$ ，或体积电阻 $1 \times 10^4 \Omega \sim 1 \times 10^9 \Omega$ 。

14.2.3 具有不燃性能要求的地面宜选用防静电水磨石和防静电瓷质地板。

14.3 防静电水磨石地面

14.3.1 防静电水磨石所用砂、石、水泥嵌条等材料，应符合本规范第4.2.2条的有关规定。

14.3.2 在导电地网上施工找平层，宜使用1:3干性水泥砂浆（按水泥重量的配比）掺入复合导电粉，复合导电粉由1份水泥砂浆与0.2%份导电粉组成，并搅拌均匀，覆盖于导电地网上，然后镶嵌分格条。

14.3.3 金属嵌条截面宜为工字形，表面应作绝缘处理，敷设时

不得交叉和连接，相邻处有 3mm 间距，分格条与导电网之间距离不应小于 10mm。

14.3.4 水磨石施工前应清理基层地面并涂以绝缘漆，对于露出表面的金属应涂两遍，然后敷设钢筋导电地网，钢筋直径为 4mm~6mm，地网与接地端子应焊接牢固。

14.3.5 最后施工水磨石面层，应符合本规范第 4.2.2 条的相关规定。

14.3.6 地面使用前应在水磨石面层上打防静电地板蜡。

14.4 防静电聚氯乙烯 (PVC) 地板

14.4.1 防静电 PVC 地板的施工除应符合本规范 4 章的有关规定外，还应采用非水溶性导电胶粘贴，非水溶性导电胶中炭黑与胶水的配合比为 1 : 100，胶的电阻值应小于贴面板的电阻值。

14.4.2 地面面层应坚硬不起砂，水泥砂浆强度应不低于 M7.5。

14.4.3 铺设地面面积大于 140m² 时，在正式施工前应做小面积示范性铺设。

14.4.4 面积在 100m² 以上时，接地端子不应少于 2 个，每增加 100m²，应增设接地端子 2 个。

14.4.5 应按铜箔网布置的设计图铺设导电铜箔网，铜箔厚度不应小于 0.05mm，宽度宜为 25mm。铜箔条应平直，不得卷曲和间断。铜箔条应留有足够长度，与接地端子连接。应采用万用表检测铜网确认全部形成通路，并做好隐蔽工程验收记录。

14.4.6 待涂有导电胶的地面和铜箔晾干至不粘手时，应立即铺贴 PVC 板，板之间应留有 1mm~2mm 的间隙。铺贴到端子处时，应先将连接端子的铜箔条引出，和端子牢固连接，再继续贴板。

14.4.7 板间隙应用塑料焊条焊接。

14.4.8 地面贴好并清洁后，应涂防静电蜡保护。

14.5 防静电瓷质地板

14.5.1 用于防静电瓷质地板与地面结合层的水泥砂浆为体积比 1:3 的干硬性水泥砂浆，水泥强度等级不应小于 32.5MPa，含泥量不应大于 0.3%，厚度宜不低于 30mm。

14.5.2 水泥砂浆中应按重量比加入复合导电粉。

14.5.3 在水泥砂浆结合层上铺设导电铜箔网，纵向间距宜为 600mm，横向间距在 3000mm~5000mm 之间。其他指标应符合本规范第 14.4.5 条的要求。

14.5.4 地板和墙相接处应紧密贴合，不得用砂浆充填。

14.5.5 瓷质地板铺贴应平整、密实、无空隙、无裂缝、无缺损，缝线应平直，线缝宽度不宜大于 3mm。

14.5.6 瓷质地板铺贴后应在表面覆盖保湿，盖护应在 7d 以上，然后使用草酸溶液清洁表面。

14.5.7 应在瓷砖地板表面完全干燥后进行接地连接，采用螺栓牢固压紧方式连接接地端子。

14.6 面层和涂层

14.6.1 有防静电要求时，围护结构、设备等面层和涂层不得使用高分子绝缘材料。

14.6.2 除地面以外的围护结构面层（面板）应选用表面电阻在 $1 \times 10^5 \Omega \sim 1 \times 10^{10} \Omega$ 的静电耗散型材料制作。

14.6.3 当面层为非静电耗散型材料时，其表面必须涂覆静电耗散型材料的涂层。

14.6.4 金属门窗除对其表面有防静电要求外，还应接地。

14.7 系统部件

14.7.1 风系统的风口和风管应采用导电材料制作，并应接地。

14.7.2 各种系统中使用绝缘材料部件时，应在该部件表面安装

跨线导线或在该部位安装接地金属网。

14.8 分 项 验 收

14.8.1 防静电设施分项验收应符合下列规定：

1 接地铜箔网或钢筋导电地网应作为隐蔽工程先行验收。自身导电性能应良好，且与建筑物其他导体不得有短路现象。

检验方法：观察检查、尺量和万用表检测。

检验数量：全部。

2 防静电瓷质地板应在铺设 7d~10d 后进行检测验收。

14.8.2 防静电设施的分项验收应包括下列主控项目：

1 地面尺寸允许偏差应符合本规范第 4 章的有关规定。

检验方法：用 2m 靠尺和塞尺量。

检验数量：抽查 30%。

2 表面电阻或体积电阻符合设计要求。

检验方法：按附录 E 的方法测定。

检验数量：抽查 30% 房间，且不少于 1 间。

3 室外接地电阻和系统接地电阻应符合设计要求。

检验方法：用接地电阻测量仪检测。

检验数量：抽查 30% 房间，且不少于 1 间。

15 施工组织与管理

15.1 一般规定

15.1.1 承担洁净室施工的单位应按本规范的相关规定，建立质量管理体系。

15.1.2 洁净室的各级施工人员应有必要的洁净室施工经历，明确的分工和职责。

15.1.3 特殊工种作业人员应持证上岗。

15.1.4 施工单位应编制施工组织设计，制定具体工程的施工程序，并按程序对施工全过程实行质量控制。

15.1.5 施工过程中，不得违反设计文件擅自改动系统、参数、设备选型、配套设施和主要使用功能。当修改设计时，应经原设计单位确认、签字，并得到建设单位的同意，在通知监理方之后执行。

15.1.6 施工安装的全过程、竣工设施的详细情况、所有操作和维护程序，都应采用文件形式确认。为施工安装的运作提供文字依据，为责任和奖惩提供明确依据，为质量改进提供原始依据。

15.1.7 应加强施工现场的防火工作，严格执行防火安全规定，施工队伍进入现场应建立防火组织，责任到人。

15.1.8 应做好安全技术工作的书面交底，并认真做好记录，加强防范意识。

15.2 人员和文件

15.2.1 施工生产管理和质量管理的质量管理责任人不得互相兼任。必须配备质量检查人员。

15.2.2 各级施工负责人和质量检验人员应定期经过洁净室施工验收规范的专业技术培训。

15.2.3 工程施工应有开工报告、分项验收单、竣工验收检测调整记录和竣工验收单、竣工报告，按附录 B、C 记录。

15.2.4 施工安装工程中应有设备开箱检查记录、土建隐蔽工程记录、管线隐蔽工程系统封闭记录、管道压力试验记录、管道系统清洗（脱脂）记录、风管清洗记录、风管漏风检查记录、设备单机试运转记录、系统联合试运转记录等，按附录 B 记录。

15.2.5 工程竣工后，施工方应提供关于工程详细情况的工程施工说明书。施工说明书应包含以下内容：工程及其功能作用，性能，最后验收的竣工图，设备清单及库存备件。

各类设施或系统应配存一套明确的使用说明书，包括：设施启动前应完成的检查和检验计划，设施在正常和故障方式下应启动和停运程序，报警时应采用的程序。

各类设施或系统应有维护说明书。

15.3 施 工 措 施

15.3.1 施工过程的施工组织设计：

1 严格按施工图及相关规范施工。不得违反设计文件擅自改动图纸；不得未经设计确认和有关部门批准擅自拆改水、暖、电、燃气、通信等配套设施。

2 实行施工人员挂牌制度，应严格自律。

3 对于进场材料应按规定进行抽查、测试，确认合格后使用。

15.3.2 对关键技术、关键工序、特殊难点应编制作业指导书。

15.3.3 应及时填写附录 B 的施工检查记录和附录 C 的施工验收记录以及其他应予填报的记录，做到文件与工程同步。

15.3.4 对于特殊制作工序，应制定特殊工序规定，施工人员应熟练掌握特殊工序的规定。

15.3.5 施工过程中应采取以下成品保护措施：

1 统一全场成品保护和警示标志。

2 设备材料应有防雨雪、防晒的措施。

3 对于空气过滤器等重要器材与设备，应设置专门区域保管。

15.3.6 特殊气象条件下应采取以下施工措施：

环境温度在零度以下时，不应进行水压试验。其他时间水压试验时，应做到随时试压、随时放空。

沙尘暴期间应关闭、封闭施工区域通向外界的所有孔口，覆盖所有露天存放的设备与材料，停止系统的运行、调试。

15.4 安全措施

15.4.1 平面复杂的洁净室的施工，应在施工现场入口明示紧急疏散线路图。

15.4.2 搬运大型设备的洞口，平时应采用不燃材料封闭。

15.4.3 上下交叉作业有危险的出入口应有标志和隔离设施。

15.4.4 在施工过程中和施工完成后，洁净区的所有安全门都不得上锁。

15.5 环境保护与节能

15.5.1 施工材料在运输、储存和施工过程中，应采取包裹、覆盖、密闭、围挡等措施，防止污染环境。

15.5.2 施工过程中应做到当天施工当天清理现场，并有专人负责的制度。在完成了高效过滤器安装、地面墙面的装饰工作之后，洁净室内不应再进行产尘、扬尘作业。

15.5.3 应根据环保噪声标准昼夜要求的不同，合理协调安排施工分项的施工时间。

15.5.4 施工完成后根据需要可进行环保测评。

15.5.5 施工组织设计应包括施工节能内容，编制施工节能方案，并经监理（建设）单位审查批准，对从事施工节能作业的专业人员应进行技术交底和必要的实际操作培训。

15.5.6 采取节约用电、用水措施，施工用电、用水应安装计量装置。

16 工程检验

16.1 一般规定

16.1.1 本章的工程检验程序和项目适用于洁净室工程调试、工程验收、使用验收时的检验和委托方（用户）要求的单项性能测定，以及日常例行检验和监测。

16.1.2 检验时洁净室的占用状态区分如下：工程调整测试应为空态，工程验收的检验和日常例行检验应为空态或静态，使用验收的检验和监测应为动态。当有需要时也可经建设方（用户）和检验方协商确定检验状态。

16.1.3 工艺设备运行而无人的静态检验，适用于自动操作、自动生产和不需要人或不能有人在场的稳定环境。

工艺设备不运行且无人的静态检验，适用于现场为手动操作、管理的环境。

16.1.4 测洁净度级别时检验人员应保持最低数量，必须穿洁净工作服，测微生物浓度时必须穿无菌服、戴口罩。测定人员应位于下风向，尽量少走动。

16.1.5 检验报告包括委托检验报告和鉴定检验报告，报告中应包括被检验对象的基本情况即建设方（用户）、施工方、施工时间、竣工时间和占用状态，还应包括检验机构名称、检验人员、检验仪器名称、检验仪器编号和标定情况、检验依据和检验起止时间，根据需要提出的意见和解释，给出符合或不符合规范或要求的结论。如检验方法对标准方法有偏差或增删，检验报告应对偏差、增删以及特殊条件作出说明。

16.2 检验项目及方法

16.2.1 洁净室在高效过滤器现场检漏后的必测项目，应符合表

16.2.1 的要求，也可由该表选择选测项目。

表 16.2.1 洁净室的检验项目

序号	项目	单向流		非单向流	执行内容
		1~4 级	5 级	6~9 级	
1	风口送风量（必要时系统总送风量）	不测		必测	附录 E. 1
2	房间或系统新风量	必测			附录 E. 1
3	房间排风量	负压洁净室必测			附录 E. 1
4	室内工作区（或规定高度）截面风速	必测		不测	附录 E. 1
5	工作区（或规定高度）截面风速不均匀度	必测	必要时测	必要时测	附录 E. 3
6	送风口或特定边界的风速	不测		必要时测	附录 E. 1
7	静压差	必测			附录 E. 2
8	开门后门内 0.6m 处洁净度	必测		不测	附录 E. 2
9	洞口风速	必要时测			附录 E. 2
10	房间甲醛浓度	必测			附录 E. 13
11	房间氨浓度	必要时测			附录 E. 14
12	房间臭氧浓度	必要时测			附录 E. 14
13	房间二氧化碳浓度	必要时测			附录 E. 16
14	送风高效过滤器扫描检漏	必测			附录 D. 2、E3
15	排风高效过滤器扫描检漏	生物洁净室必测			附录 D. 2、E3
16	空气洁净度级别	必测			附录 E. 4
17	表面洁净度级别	必要时测		不测	由委托方和检验方协商选定标准
18	温度	必测			附录 E. 5

续表 16.2.1

序号	项目	单向流		非单向流	执行内容
		1~4 级	5 级	6~9 级	
19	相对湿度	必测			附录 E. 5
20	温湿度波动范围	必要时测			附录 E. 5. 2
21	区域温度差与区域湿度差	必要时测			附录 E. 5. 2
22	噪声	必测			附录 E. 6
23	照度	必测			附录 E. 7
24	围护结构严密性	必要时测			附录 G. 2~G. 4
25	微振	必要时测			附录 E. 10
26	表面导静电	必要时测			附录 E. 9
27	气流流型	不测		必要时测	附录 E. 12. 1
28	定向流	不测		必要时测	附录 E. 12. 2
29	流线平行性	必要时测		不测	附录 E. 12. 3
30	自净时间	必要时测			附录 E. 11
31	分子态污染物	必要时测		必要时测	附录 H. 2
32	浮游菌或沉降菌	有微生物浓度参数要求的洁净室必测			附录 E. 8. 2、E. 8. 3
33	表面染菌密度	必要时测			附录 E. 8. 4
34	生物学评价	必要时测			附录 F. 1~ F. 3

注：“必测项目”是指不论何种洁净室及相关受控环境在静态条件下验收、鉴定检验时必须测定的项目，不得少测。“必要时测项目”是指有检查该项性能要求时选测的项目。动态监测时可在以上两项中选择测定项目。

16.2.2 检验之前，应对所测环境作彻底清洁，但不得使用一般吸尘机吸尘。擦拭人员应穿洁净工作服，清洗剂可根据场合选用纯化水、有机溶剂、中性洗涤剂或自来水。

16.2.3 检验项目首先宜测风速、风量、静压，然后检漏，再测洁净度。在其他必测项目测完并完成表面消毒后测定细菌浓度，

测定细菌浓度前不得进行空气消毒。最后测定选测项目。

16.2.4 表 16.2.1 中的检验项目应按所列附录的方法进行检验。当有明显理由不便执行本规范的检验方法时，可经委托方（用户）和检验方双方协商用其他方法，并载入协议。

16.3 检 验 周 期

16.3.1 在工程验收后为确认洁净室的必测项目符合要求的日常检验周期，可按表 16.3.1 确定。

表 16.3.1 必测项目检验时间的要求

检验项目	适用级别	检验时间最长间隔
送风量	6~9 级	12 个月
送风高效过滤器扫描检漏	所有级别	24 个月
回或排风高效过滤器扫描检漏	所有级别	12 个月
工作区（或规定高度）截面风速	1~5 级	12 个月
新风量	所有级别	12 个月
排风量	所有级别	12 个月
静压差	所有级别	12 个月
门内 0.6m 处洁净度	1~5 级	12 个月
空气洁净度	1~5 级	6 个月
	12 个月	6~9 级
甲醛浓度	所有级别	24 个月
温湿度	所有级别	12 个月
噪声	所有级别	12 个月
照度	所有级别	12 个月
浮游菌或沉降菌	所有级别	6 个月

16.3.2 在工程验收后为确认洁净室的选测项目符合要求的日常

检验（不含临时抽测）周期可按表 16.3.2 确定。

表 16.3.2 选测项目检验时间的要求

检验项目	适用级别	检验时间最长间隔
工作区（或规定高度）截面风速不均匀度	1~4 级	12 个月
送风口或特定边界的风速	6~9 级	12 个月
洞口风速	所有级别	12 个月
温湿度波动范围及区域差别	所有级别	12 个月或动态监测
微振	所有级别	24 个月
表面导静电	所有级别	24 个月
气流流型	6~9 级	不限
定向流	6~9 级	12 个月
流线平行性	1~5 级	不限
自净时间	5~9 级	24 个月
围护结构严密性	有要求的	不限
表面染菌密度	所有级别	6 个月
生物学评价	所有级别	不限
分子态污染物	1~4 级	12 个月
表面洁净度	1~5 级	12 个月
氨浓度	所有级别	24 个月
臭氧浓度	所有级别	不限
二氧化碳浓度	所有级别	3 个月

注：动态监测的时间间隔由用户自定。

16.3.3 有下列原因之一者，应重新进行静态性能验收检验：

- 1 对系统采取措施进行改动的。
- 2 严重背离现行性能条件的。
- 3 风系统重大故障，影响运行的。
- 4 严重影响设施运行的特殊维修之后。

16.4 性能检验

16.4.1 风量和风速应按附录 E 检验，应符合下列规定：

1 非单向流洁净室应按附录 E 检验, 结果应符合以下规定:

系统的各项实测风量及换气次数应大于各自的设计风量或换气次数, 但不应超过 20%;

室内各风口的风量与各风口设计风量之差均不应超过设计风量的 $\pm 15\%$ 。

2 单向流洁净室应按附录 E 检验, 结果应符合以下规定:

实测室内平均风速应大于设计风速, 但不应超过 15%;

实测室内新风量应大于设计新风量, 但不应超过 10%。

16.4.2 当需对室内单向流品质作细致确认时, 可测工作区(或规定高度)截面风速不均匀度。风速不均匀度应按附录 E 检验, 并按下式计算, 结果不应大于 0.25。

$$\beta_v = \frac{\sqrt{\frac{\sum (v_i - \bar{v})^2}{n-1}}}{\bar{v}} \quad (16.4.2)$$

式中: β_v ——风速不均匀度;

v_i ——任一点实测风速;

$\bar{v}$ ——平均风速;

n ——测点数。

16.4.3 静压差应按附录 E 检验, 并应符合下列规定:

1 压差值应符合被测对象压差控制标准的要求。

2 洁净度为 5 级或更高的单向流洁净室, 开门状态下的出入口的室内侧 0.6m 处不应测出超过室内级别上限的浓度。

3 有不可关闭开口两边的洁净室, 以开口风速代替两室压差, 开口处从高级别向低级别的风速或按设计、工艺要求从一室流向另一室的风速应符合设计要求。当设计无明确要求时, 不应小于 0.25m/s。该室与其他相邻环境的压差仍应符合相关规定。

4 当被测对象没有压差控制标准时, 其结果应符合下列规定:

洁净室与非洁净室之间的静压差应大于 10Pa; 相邻不同洁

净度级别洁净室之间的静压差应大于 5Pa；洁净室与室外静压差应大于 12Pa。

5 当有排风时，测定值应为最大排风时的数值。

16.4.4 扫描检漏应按附录 D 检验，并应符合下列规定：

当用 2.83L/min 或 28.3L/min 粒子计数器扫描发现有非零的漏泄特征数字时，应立即定点检漏 1min，如出现等于或大于 3 粒/min 的读数，即判定为漏。必要时可定点测 2 次。

16.4.5 空气洁净度级别应按附录 E 检验微粒计数浓度，然后按以下程序计算出空气洁净度级别并评价。

1 按下列公式计算室平均含尘浓度 $\bar{N}$ 和各测点平均含尘浓度的标准误差 $\sigma_{\bar{N}}$ 。

$$\bar{N} = \frac{\bar{C}_1 + \bar{C}_2 + \cdots + \bar{C}_n}{n} \tag{16.4.5-1}$$

$$\sigma_{\bar{N}} = \sqrt{\frac{\sum_{i=1}^n (\bar{C}_i - \bar{N})^2}{n(n-1)}} \tag{16.4.5-2}$$

2 洁净度评定标准应符合表 16.4.5-1 和表 16.4.5-2 的规定。

表 16.4.5-1 洁净度评定标准

采样点数目	合格标准	结 论
1	$\bar{C}_i \leq$ 级别浓度上限	达到该级别
2~9	$\bar{C}_{\max} \leq$ 级别浓度上限， $\bar{N} + t\sigma_{\bar{N}} \leq$ 级别浓度上限	达到该级别
≥ 10	$\bar{N} \leq$ 级别浓度上限	达到该级别

注：n 测点数；

$\bar{C}_i$ —每个采样点上连续 3 次或 3 次以上稳定读数的平均值；

$\bar{C}_{\max}$ —各点平均值中的最大值；

t—置信度上限为 95% 时，2 点~9 点采样时单侧 t 分布的系数，其值见表 16.4.5-3。

表 16.4.5-2 级别浓度上限 (粒/m³)

级 别 \ 粒径(μm)	0.1	0.2	0.3	0.5	1	5
1	10	2				
2	100	24	10	4		
3	100	237	102	35	8	
4	10000	2370	1020	352	83	
5	100000	23700	10200	3520	832	29
6	1000000	237000	102000	35200	8320	293
7				352000	83200	2930
8				3520000	832000	29300
9				35200000	8320000	293000

表 16.4.5-3 系 数 t

点数	2	3	4	5	6	7	8	9
t	6.31	2.92	2.35	2.13	2.02	1.94	1.90	1.86

3 判断洁净度级别时,应计算到小数后 1 位,按 0.1 级递增。

16.4.6 室内甲醛浓度分上午、下午共测 2 次,应按附录 E 检验,每次结果应符合设计要求。当设计无明确要求时,应符合现行国家标准《室内空气质量标准》GB/T 18883 不大于 0.10mg/m³ 的规定。

16.4.7 室内空气温度、相对湿度应按附录 E 检验,结果应符合下列规定:

1 无恒温恒湿要求的场所:温度和相对湿度应符合设计或相关标准的要求。

2 有恒温恒湿要求的场所:90%以上测点都达到的、各测点各次温度偏离控制点的最大值,为该室室温波动范围,不应超过设计要求;90%以上测点都达到的、各测点平均温度与各测点中最低或最高一次温度的偏差值,为该室区域温差,不应超过设

计要求。

3 相对湿度波动范围可按室温波动范围的原则确定。

4 测量值应通过调试尽量达到测定时气象条件下静态能力的极值，如建设方有要求，可在动态下复核。

5 用于最终评价的温度和相对湿度测定值应为气象条件最不利的冬季和夏季的测定值。

16.4.8 室内噪声应按附录 E 检验，室平均噪声值或混合流洁净室时的单向流区与非单向流区的各自平均噪声值，应符合被测对象的噪声控制标准的要求。没有控制标准时，应符合现行国家标准《洁净厂房设计规范》GB 50073 的规定。

16.4.9 室内照度和照度均匀度应按附录 E 检验，工作面上最低照度值和照度均匀度应符合被测对象的照度控制标准的要求。没有控制标准时，应符合现行国家标准《洁净厂房设计规范》GB 50073 的规定。

16.4.10 室内浮游菌浓度和沉降菌浓度应按附录 E 检验，各点平均值或一点最大值应符合设计或相关标准的要求。

16.4.11 当对室内单向流品质作细致确认时，可测流线平行性。流线平行性应按附录 E 检验，在工作区内气流流向偏离规定方向的角度不大于 15° 。

16.4.12 当对室内振动影响作细致确认时，可测室内微振。室内微振应按附录 E 检验，纵、横和垂直三个方向的振幅均应符合设计或相关标准的要求。

16.4.13 当对室内表面导静电性能作细致确认时，可测表面导静电性能。表面导静电性能应按附录 E 检验，表面电阻值和漏泄电阻值应符合被测对象的静电控制标准的要求。没有控制标准时，表面电阻值应为 $1.0 \times 10^5 \Omega \sim 1.0 \times 10^{10} \Omega$ ，其中一级标准应为 $1.0 \times 10^5 \Omega \sim 1.0 \times 10^7 \Omega$ ，漏泄电阻值应为 $1.0 \times 10^5 \Omega \sim 1.0 \times 10^8 \Omega$ 。

16.4.14 当对室内气流流型作细致确认时，可测气流流型。室内气流流型应按附录 E 检验，应绘出流型图并给出分析意见。

- 16.4.15** 当对排除室内污染的能力作细致确认时，可测自净时间。自净时间应按附录 E 检验，实测自净时间不应大于由图 E.11.3 查出的理论自净时间的 1.2 倍。
- 16.4.16** 当对导致交叉污染的因素作细致确认时，可测气流的定向性。定向流应按附录 E 检验，应绘出流动方向并给出分析意见。
- 16.4.17** 当对洁净室的严密性有特殊要求时，可测其围护结构严密性。围护结构严密性按附录 G 检验。检验结果应符合设计要求。当设计无明确要求时，可在以下两表的任何一种评定方法中任选一种方法，两表中最大测试压力设定为 500Pa。

表 16.4.17-1 按压力半衰期区分气密性程度

气密性程度	压力半衰期 T (测试压力衰减到其一半的时间)(min)
1	≥ 30
2	≥ 20
3	≥ 10
4	≥ 5

表 16.4.17-2 按漏泄率区分气密性程度

气密性程度	前 5min 内每小时漏泄率 α (h ⁻¹)
1	$\leq 2.5 \times 10^{-3}$
2	$\leq 10^{-2}$
3	$\leq 5 \times 10^{-2}$
4	$\leq 10^{-1}$

表 16.4.17-2 中，

$$\alpha = \frac{Q}{V}$$

(16.4.17-1)

式中： V ——被检洁净室净容积(一般情况下该容积可以用室体积代替)(m³)；

Q ——检验压力下前 5min 内仪表读出的每小时漏泄量(m³/h)。

当用压缩空气补偿时，设检验时温度不变，流量计检测的 Q 应考虑压力修正，成为 Q_1 ：

$$Q_1 = Q \sqrt{\frac{P}{P_1}} \tag{16.4.17-2}$$

式中： Q_1 ——修正后用于计算 α 的漏泄流量；

P ——室内大气压力；

P_1 ——压缩空气实际压力，为表压与大气压之和。

16.4.18 当对室内微生物表面污染状况作细致确认时，可测表面染菌密度。表面染菌密度按附录 E 检验，结果应符合设计或相关标准的要求。

16.4.19 当需要对洁净室进行生物学评价时，应按附录 F 检验回、排风高效过滤风口微生物透过率、对微生物气溶胶局部泄漏扩散的抑制能力、生物安全柜的隔离系数的全部或一部分性能。

16.4.20 当对室内微粒表面污染情况作细致确认时，可测表面洁净度。表面洁净度测定方法可经委托方与检验方协商，从国际标准、有影响的国外标准、企业标准或文献推荐的方法中选用，结果应符合设计按表 16.4.19 给出的要求。

**表 16.4.19 表面洁净度级别所对应的最大
允许表面浓度(个/m²)**

表面 洁净 度级 别	控制粒径(μm)								
	≥0.05	≥0.1	≥0.5	≥1	≥5	≥10	≥50	≥100	≥500
1	(200)	100	20	(10)	—	—	—	—	—
2	(2000)	1000	200	100	(20)	(10)	—	—	—
3	(20000)	10000	2000	1000	(200)	(100)	—	—	—
4	(200000)	100000	20000	10000	2000	1000	(200)	(100)	—
5	—	1000000	200000	100000	20000	10000	2000	1000	(200)
6	—	(10000000)	2000000	1000000	200000	100000	20000	10000	2000
7	—	—	—	10000000	2000000	1000000	200000	100000	20000
8	—	—	—	—	—	10000000	2000000	1000000	200000

16.4.21 当对室内空气品质作细致确认时，除装置本身产生的氨浓度应符合现行的相关产品标准规定外，可选测室内氨浓度。室内氨浓度分上午、下午共测 2 次，应按附录 E 检验，每次结果应符合设计要求。当设计无明确要求时，应符合现行国家标准《室内空气质量标准》GB/T 18883 不大于 $0.20\text{mg}/\text{m}^3$ 的规定。

16.4.22 臭氧浓度的检验应符合下列规定：

在风系统内或室内安有可产生臭氧的装置时，除装置本身产生的臭氧应符合现行的相关产品标准规定外，还应在系统和该装置正常运转条件下，检测室内臭氧浓度。应按附录 E 检验，结果应符合设计要求。当设计无明确要求时，应符合现行国家标准《室内空气质量标准》GB/T 18883 不大于 $0.16\text{mg}/\text{m}^3$ 的规定。

16.4.23 二氧化碳浓度的检测应符合下列规定：

当对新风效果作细致确认时，可在风系统正常运行、室内处于动态条件下，于每一班次结束之前检测室内二氧化碳浓度，按附录 E 检验，结果应符合设计要求。当设计无明确要求时，应符合现行国家标准《室内空气质量标准》GB/T 18883 不大于 0.10% 的规定。

16.4.24 当需要测定分子态污染物浓度时，可按附录 H 的方法或按建设方与检验方商定的方法检测，结果应符合设计要求或双方商定的标准。

17 验 收

17.1 一 般 规 定

17.1.1 洁净室验收应按工程验收和使用验收两方面进行。

17.1.2 洁净室的工程验收应按分项验收、竣工验收和性能验收三个阶段进行。

17.1.3 洁净室工程在施工方自行质量检查评定的基础上，应由建设方主导负责，参与建设活动的有关单位共同对主控项目和商定的其他项目的检验批、分项、分部和单位工程的质量进行验收。

17.2 分项验收阶段

17.2.1 在施工过程中，对分部、分项工程和隐蔽工程实行施工方负责的自行质量检查评定的分项验收。监理方和建设方应参加。

17.2.2 本规范规定分项验收的主控项目均为必须检查验收的项目。其他项目为一般项目，可随时选择检验，记录在案。

17.2.3 分项验收完成后应由施工方整理分项验收文件归档。

17.2.4 分项验收未通过时，不得开展新的分项、分部工程施工。

17.3 竣工验收阶段

17.3.1 竣工验收阶段应包括设计符合性确认、安装确认和运行确认。参加人员应符合本规范第 15 章的有关规定。

17.3.2 竣工验收应首先对工程的设计符合性进行确认，对本规范第 15 章中规定的相关设计施工文件是否完备进行检查。然后对工程外观进行检查，着重检查平面布局和建筑装饰应符合设计

要求，装饰材料应符合相关标准的节能、环保要求，装饰手法应满足不积尘、不积菌、容易清洁的要求，各技术系统应符合设计和工艺要求。

17.3.3 设计符合性确认合格后，应进行空态条件下的安装确认。对安装质量的确认应首先对安装的系统和设备进行下列各项外观检查：

1 各项系统施工安装项目应无目测可见的缺陷、遗漏和非规范做法。

2 各种管道、设备等安装的正确性、牢固性。

3 各种调节装置的严密性、灵活性和操作方便。

4 各种穿越洁净室墙壁和贴墙安装的管道、装置与墙体表面的密封性。

17.3.4 在系统和设备的外观检查后应进行单机试运转检查，并应确认运转正常。其中风机的试运行时间不少于 2h，不得反转，其滑动轴承最高温度不得超过 70℃。

17.3.5 安装确认后应进行空态或静态条件下的运行确认，应进行带冷(热)源的系统正常联合试运转，并不应少于 8h。系统中各项设备部件和自动控制环节联动运转应协调，动作正确，无异常现象。

联合试运转的记录应有施工方负责人签名，运行确认应由建设方或监理方对联合试运转结果进行确认。

17.3.6 运行确认还应对有施工方专人签名的调整测试报告是否合格进行确认，至少应调整测试以下项目：

1 通风机的转数、风量及出口静压的检测。

2 系统和各室风量的测定和平衡。

3 相通室(区域)间静压差的检测调整。

4 自动调节系统联动运转、精密设定和调整。

5 温、湿度的设定和调整。

6 全部高效过滤器安装边框及滤芯本体的扫描检漏。

7 设计中规定的不同运行工况切换检验。

8 室内洁净度级别。

17.3.7 运行确认时可对调整测试报告中的项目抽检复核。

17.3.8 施工验收全部完成后，应由施工方填写竣工验收单，向建设方提交工程施工验收报告。

17.4 性能验收阶段

17.4.1 应通过对洁净室综合性能全面评定进行性能检验和性能确认，并应在性能确认合格后实现性能验收。

17.4.2 综合性能全面评定检验进行之前，应对被测环境和风系统再次全面彻底清洁，系统应已连续运行 12h 以上。

17.4.3 综合性能检验应由建设方委托有工程质检资质的第三方承担，检验表 16.2.1 中的必测项目和选择的非必测项目。检验仪表必须经过计量检定合格并在有效期内，按本规范的规定进行检验，最后提交的检验报告应符合本规范第 16.1.5 条的规定。建设方、设计方、施工方均应在场配合、协调。

17.4.4 性能确认应审核综合性能检验单位的资质、检验报告和检验结论。

17.4.5 综合性能全面评定的必测项目中有 1 项不符合规范要求，或规范无要求时不符合设计要求，或不符合工艺特殊要求，而所有这些要求都是经过建设方和检验方协商同意并记入检验文件的，经过调整后重测符合要求时，应判为性能验收通过；重测仍不符合要求时，则该项性能验收应判为不通过。

17.4.6 选测项目不符合要求，而必测项目符合要求时，应不影响判断性能验收通过，但必须在性能验收文件中对不符合要求的选测项目予以说明。

17.5 工程验收

17.5.1 工程验收应由建设方负责组织，由建设、施工(含分包单位)、设计、监理各方(项目)负责人参加，组成工程验收组负责执行和确认。

17.5.2 工程验收在完成施工验收和性能验收后，应由工程验收组出具工程验收报告。

17.5.3 工程验收结论应分为不合格、合格两类。对于有不达标项又不具备整改条件，或即使整改也难以符合要求的，宜判定为不合格；对于验收项目均达标，或虽存在问题但经过整改后能予克服的，宜判定为合格。

17.6 使用验收

17.6.1 当建设方要求进行洁净室使用验收时，应由建设方、施工方协商制定使用验收方案，在“工艺全面运行，操作人员在场”的动态条件下由建设方组织进行。

17.6.2 使用验收应由建设方组织检测，重复综合性能全面评定检验的全部或一部分项目，判断是否满足使用要求，对不满足的部分应查明原因，分清责任。

17.6.3 各性能参数的动态验收标准、测点布置应由建设方、施工方和检验方共同商定，并载入协议。

附录 A 风管分段漏风检测方法

A.1 检测装置

A.1.1 风管漏风量检测装置可按图 A.1.1 所示。

有压气源：额定压力：大于 2000Pa；

额定流量：大于被测系统最大允许漏风量。

压力表：量程 0~2000Pa；精度等于或高于 0.4% (满量程)。

流量计：浮子流量计，精度等于或高于 5% (满量程)。

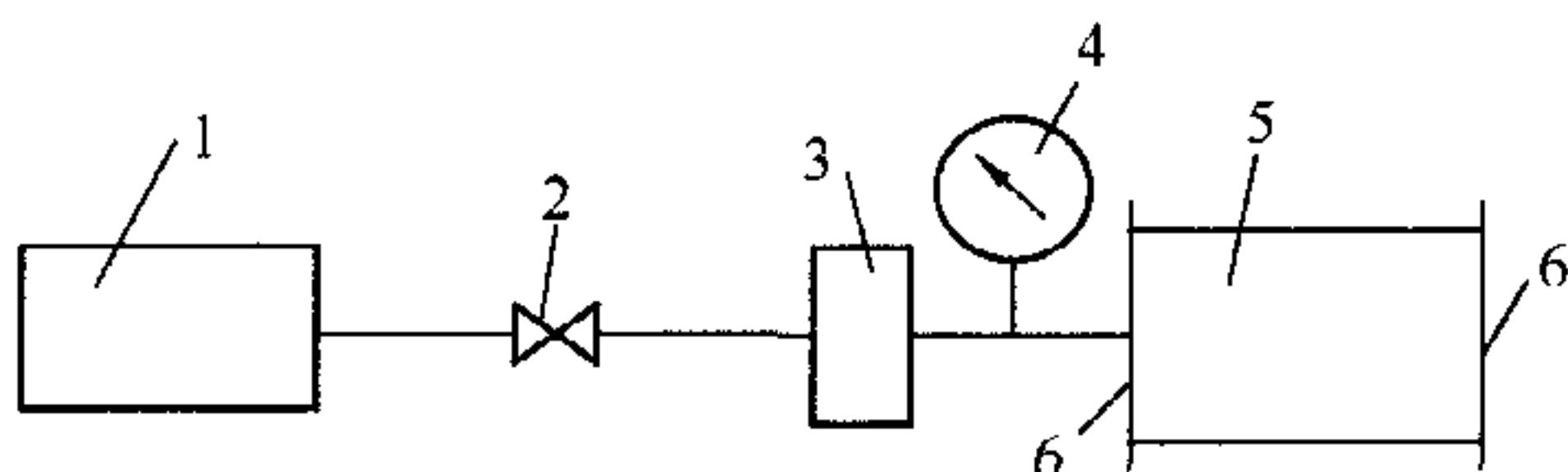


图 A.1.1 实验装置原理图

1—有压气源(或现成的漏风检测装置)；2—调节阀；3—流量计；

4—压力表；5—风管段(组)；6—盲板

A.2 检测方法

A.2.1 漏风检测时应使风管保持以下检测压力：总管(与机组的连接管)取 1500Pa；干管(总管与支管的连接管)取 1000Pa；支管取 700Pa(与送风装置的连接管)。或采用工作压力。

A.2.2 检测步骤可按以下内容进行：

1 检测前应根据设计最大允许漏风量选用合适的浮子流量计，浮子流量计应采用 2 个或 2 个以上并联，并采用相同规格的浮子流量计，并联浮子流量计的总测量范围应高于最大允许漏风量 20%。当浮子流量计的读数均为零时，关掉一个浮子流量计，

如果其余浮子流量计的读数仍为零,再关掉一个流量计,直至只剩一个流量计仍为零时,则认为该管段合格,漏风量的计算可按所用未关浮子流量计最小刻度的5倍计算。应重复以上操作,测量的次数应不少于2次。

2 每装好一段风管(可以含一节或一节以上管道和一个或几个部件),先在地面用盲板封堵所检验风管的两端开口,将检测装置的出气管与风管的盲板接口连接(此盲板有接口)。利用有压气源向试验风管内鼓风,调节有压气源后节流阀的开度使压力表的读数稳定后进行读数,同时记录实验压力。

3 试验压力读数稳定是指压力表的读数的波动范围在试验压力的 $\pm 5\%$ 范围内。

4 测完后即可将该段(组)风管两端的盲板拆除后吊装,吊装后用膜封好端口,再在地面组装另一段(组)风管并进行测量。

A.3 管段漏风量计算

A.3.1 管段漏风量应按下式计算:

$$L = (L'_1 + L'_2 + \cdots L'_n) / N \quad (\text{A. 3. 1-1})$$

式中: L ——该测量管段漏风量(m^3/h);

$L'_1 \cdots L'_n$ ——该管段每次测量的各浮子流量计的读数;

N ——测量次数。

$$\text{单位面积漏风量} = L / F \quad (\text{A. 3. 1-2})$$

式中: F ——该段风管展开面积, m^2 。

A.3.2 总漏风率应按下式计算:

1 计算总漏风量 ΣL :

$$\Sigma L = L_1 + L_2 + \cdots L_i \quad (\text{A. 3. 2-1})$$

式中: $L_1 \cdots L_i$ ——各管段漏风量(m^3/h)。

2 计算总漏风率 ϵ :

$$\epsilon = \frac{\Sigma L}{Q} \quad (\text{A. 3. 2-2})$$

式中: Q ——系统设计风量(m^3/h)。

附录 B 施工检查记录表

B.0.1 材料、构配件进场检验应按表 B.0.1 记录。

表 B.0.1 材料、构配件进场检验记录 第 页 共 页

工程名称				分项工程或关键工序名称			
序号	名称	规格型号	进场数量	生产厂家 合格证号	检验项目	检验结果	备注
检验结果							
签字 栏	建设(监理)单位			施工单位			
				专业质量员			

本表由施工单位填写并保存。

B.0.2 设备开箱检验应按表 B.0.2 记录。

表 B.0.2 设备开箱检验记录 第 页 共 页

工程名称				分项工程或关键工序名称			
设备名称					检查日期		
规格型号					总数量		
装箱单号					检验数量		
检验记录	包装情况						
	随机文件						
	备件与附件						
	外观情况						
	测试情况						
检验结果	缺、损附备件明细表						
	序 号	名 称	规 格	单 位	数 量	备 注	
结论：							
签字 栏	建设(监理)单位				施工单位		

本表由施工单位填写并保存。

B.0.3 隐蔽工程检查应按表 B.0.3 记录。

表 B.0.3 隐蔽工程检查记录 第 页 共 页

工程名称		分项工程或关键工序名称		
隐检项目		检查日期		
隐检部位		检查数量		
隐检依据：施工图图号_____，设计变更/洽商(编号_____)及有关国家现行标准等。				
主要材料名称及规格/型号：_____。				
隐检内容：				
申报人：				
检查意见：				
检查结论： ☐ 同意隐蔽 ☐ 不同意隐蔽，修改后进行复查				
复查结论：				
复查人： 复查日期：				
签字 栏	建设(监理)单位	施工单位		
		专业技术负责人	专业质检员	专业工长

本表由施工单位填写，建设单位、施工单位、城建档案馆各存一份。

B.0.5 配管压力（强度严密性）试验应按表 B.0.5 记录。

表 B.0.5 配管压力（强度严密性）试验记录 第 页 共 页

工程名称				分项工程或关键工序名称				
材质					规格			
分部分项工程名称	规格	单位	数量	试验压力(Pa)	试验方法	持续时间(min)	压降(Pa)	结论
附注：								
签字栏	建设（监理）单位			施工单位				
				专业技术负责人	专业质检员	专业工长		

本表由施工单位填写，建设单位、施工单位、城建档案馆各存一份。

B.0.6 配管系统吹（冲）洗（脱脂）应按表 B.0.6 记录。

表 B.0.6 配管系统吹（冲）洗（脱脂）记录 第 页 共 页

工程名称				分项工程或关键工序名称			
试验介质				试验方法			
管线号	材 质	介质压力	介质流速	次 数	结 果		
检查结论							
签字 栏	建设（监理）单位		施工单位				
			专业技术 负责人	专业质检员	专业工长		

本表由施工单位填写并保存。

B.0.7 风管系统空吹、清洁检查应按表 B.0.7 记录。

表 B.0.7 风管系统空吹、清洁检查记录 第 页 共 页

工程名称			分项工程或关键工序名称		
风管部位	风管断面长×宽 (cm×cm)	空吹次数	空吹持续时间 (min)	清洁方法和介质	清洁工具
检查结论					
签字 栏	建设（监理）单位		施工单位		
			专业技术 负责人	专业 质检员	专业工长

本表由施工单位填写并保存。

B.0.8 风管漏风检测应按表 B.0.8 记录。

表 B.0.8 风管漏风检测记录 第 页 共 页

工程名称		分项工程或关键工序名称			
系统名称		系统设计风量 (m³/h)			
系统类别 (总、干、支等)	分段序号	分段表面积 (m²)	试验压力 (Pa)	实际漏风量 (m³/h)	
系统允许漏风量 [m³/(m²·h)]	总管		系统实际漏风量 [m³/(m²·h)]	总管	
	干管			干管	
	支管			支管	
检测结论：					
签字 栏	建设(监理)单位		施工单位		
			专业技术负责人	专业质检员	专业工长

本表由施工单位填写并保存。

B.0.9 设备单机试运转应按表 B.0.9 记录。

表 B.0.9 设备单机试运转记录 第 页 共 页

工程名称		分项工程或关键工序名称	
设备名称		试运转日期	
试运转内容			
试运转结果			
评定意见			
签字栏	建设（监理）单位	施工单位	

本表由施工单位填写并保存。

B. 0. 10 系统联合试运转应按表 B. 0. 10 记录。

表 B. 0. 10 系统联合试运转记录 第 页 共 页

工程名称			分项工程或关键工序名称	
系统名称				试运转日期
试运转内容				
试运转结果				
评定意见				
签字栏	建设（监理）单位		施工单位	

本表由施工单位填写并保存。

附录 C 施工验收记录表

C.0.1 分项验收应按表 C.0.1 记录。

表 C.0.1 分项验收记录 第 页 共 页

工程名称				分项工程或关键工序名称	
施工单位				专业工长(施工员):	项目经理:
主控项目	序号	洁净室施工及验收 规范规定项目要点	条款	施工单位 检查结果	监理(建设) 单位验收记录
	1				
	2				
	3				
	⋮				
其他项目	1				
	2				
	3				
	⋮				
施工单位 自评结论		项目质量检查员: 项目质量负责人: 年 月 日			
监理(建设) 单位验收 结论		监理工程师或(建设单位项目专业技术负责人): 年 月 日			

注：该项目一页不够可续页。

C.0.2 工程竣工验收应按表 C.0.2 填写验收单。

表 C.0.2 工程验收单 第 页 共 页

工程名称		编号	
工程地点		开工日期	
竣工日期		验收日期	
工程内容			
验收结果			
评定意见			
附件			
工程验收组负责人：	施工单位项目经理：		
年 月 日	年 月 日		

附录 D 高效空气过滤器现场扫描检漏方法

D.1 原 理

D.1.1 对送、排（回）风高效空气过滤器的现场检漏，应采用扫描法在过滤器与安装框架接触面、过滤器边框与滤纸接触面以及其全部滤芯出风面上进行。

D.1.2 扫描法可分为有光度计法和光学粒子计数器法。检漏应优先选用粒子计数器法。

D.1.3 光度计法可用于最大穿透率大于等于 0.001% 的过滤器检漏，应采用多分散的检漏气溶胶，其质量中值直径为 $0.5\mu\text{m} \sim 0.7\mu\text{m}$ ，几何标准偏差约为 1.7。

质量中值直径 D_{50}^v 可按下式计算：

$$\lg D_{50}^v = \lg D_{50} + 6.908 \lg^2 \sigma_g = A \quad (\text{D.1.3-1})$$

$$D_{50}^v = 10^A \quad (\text{D.1.3-2})$$

式中： D_{50} ——微粒中值直径，大于此粒径的粒数与等于小于此粒径的粒数相等；

σ_g ——几何标准偏差。

$$\lg \sigma_g = \alpha / 2.3 \quad (\text{D.1.3-3})$$

$$\alpha = \sigma / \bar{D} \quad (\text{D.1.3-4})$$

$$\sigma = \sqrt{\frac{\sum [n_i (d_i - \bar{D})^2]}{\sum n_i}} \quad (\text{D.1.3-5})$$

式中： α ——标准偏差；

d_i ——所测各粒径；

n_i ——所测每一粒径下的粒数；

$\bar{D}$ ——平均粒径。

光度计法适用于高效过滤器上游大气尘浓度低于 4000 粒/L，

且过滤器上游系统上可以设置检漏气溶胶注入点。

D. 1. 4 粒子计数器法适用于所有等级的洁净场所过滤器检漏，适用过滤器最大穿透率低至 0.0000005% 或更低。

粒子计数器法检漏气溶胶除 D. 2 中光度计法采用的气溶胶外，还可用聚苯乙烯乳胶球（PSL）和大气尘。

D. 2 光度计法

D. 2. 1 被检漏过滤器必须已测过风量，在设计风速的 80%~120% 之间运行。

D. 2. 2 在同一送风面上安有多台过滤器时，在结构上允许的情况下，宜用每次只暴露 1 台过滤器的方法进行测定。

D. 2. 3 当几台或全部过滤器必须同时暴露在气溶胶中时，为了对所有过滤器造成均匀混合，宜在风机吸入端或这些过滤器前方支干管中引入检漏用气溶胶，并立即在受检过滤器的正前方测定上风侧浓度。

D. 2. 4 对于高效过滤器，当检漏仪表为对数刻度时，上风侧气溶胶浓度应超过仪表最小刻度的 10^4 倍。当检漏仪表为线性刻度时，上风侧气溶胶浓度宜达到 $(20 \sim 80) \mu\text{g/L}$ ，浓度低于 $20 \mu\text{g/L}$ 会降低检漏灵敏度，高于 $80 \mu\text{g/L}$ 长时间检测会造成过滤器污染堵塞。检漏仪表应具有 $(0.001 \sim 100) \mu\text{g/L}$ 的测量范围。

D. 2. 5 对于光度计检漏法确认过滤器局部渗漏的标准透过率为 0.01%，即当采样探头对准被测过滤器出风面某一点，静止检测时，如测得透过率高于 0.01%，即认为该点为漏点。

D. 3 粒子计数器法

D. 3. 1 被检漏过滤器必须已测过风量，在设计风速的 80%~120% 之间运行。

D. 3. 2 当用检漏气溶胶检漏时，检漏方法与光度计法相同。

D. 3. 3 高效过滤器上游浓度及采样流率应符合表 D. 3. 3 的规

定。如上游浓度达不到规定要求时应采用适当措施。增加上游浓度。当用大气尘检漏时，可采用短路新风机组或对每一台高效过滤器进风面用气泵引入室外空气等方法。

表 D.3.3 大气尘扫描检漏时的参数

高效过滤器	采样流率(L/min)	过滤器上游浓度(粒/L)
普通高效过滤器(国标 A、B、C 类)	2.83 或 28.3	0.5μm: ≥4000
超高效过滤器(国标 D、E、F 类)	28.3	≥0.3μm: ≥6000

D.3.4 检漏时将采样口放在离被检过滤器表面 2cm~3cm 处，宜以 1.5cm/s (2.83L/min) 或 2cm/s (28.3L/min) 的速度移动，对被检过滤器进行扫描。当上游浓度较大时可提高扫描速度。

D.3.5 采样口宜为矩形。当上游浓度较大时，可以用更快的扫描速度 V ，按下式计算：

$$V = \frac{N_0 Q_0 B}{60} \tag{D.3.5}$$

式中： N_0 ——必要的上游浓度 (粒/L)；

Q_0 ——最小漏泄流量，对普通高效过滤器取 0.02L/min，
对超高效过滤器取 0.0052L/min；

B ——采样器平行于扫描方向的边长 (cm)。

采样流率为 2.83L/min 时，采样口面积宜为 1.5cm×2cm；
采样流率为 28.3L/min 时，采样口面积宜为 2.5cm×4cm；当采用其他尺寸的探头时，应按式 D.3.5 确定探头扫描速度。长边平行于扫描方向，并与采样管形成不大于 60°的锥形连接。

D.3.6 采样过程中应使采样管中微粒的扩散沉积损失和沉降、撞击沉积损失不超过 5%。28.3L/min 的粒子计数器水平采样管的长度不应超过 3m，2.83L/min 的粒子计数器水平采样管的长度不应超过 0.5m。

D.3.7 扫描检漏时应拆去高效过滤器外的孔板或装饰层，扫描面积应稍有搭接。

D. 3. 8 按泊松分布和非零检测原则，当单位检测容量中检到小于等于 3 粒时，95%读数即可为非零读数，即可判断为漏。与单位检测容量的浓度有关的特征数可按表 D. 3. 8 执行。

表 D. 3. 8 漏泄特征判断微粒数

单位检测容量实际平均漏泄微粒数	$\geq 3 \sim 4.5$	$\geq 4.5 \sim 5.8$	$\geq 5.8 \sim 6.8$	$\geq 6.8 \sim 7.8$
漏泄特征判断微粒数	> 0	> 1	> 2	> 3

扫描检漏时，若粒子计数器显示出非零的特征读数，则表示可能有漏泄，应把采样口停在漏泄处 1min，确定读数是否大于等于 3 粒，未达到 3 粒则判为不漏。

D. 3. 9 在扫一条缝隙时如连续出现超过限值的读数，应进行清洁后重测。

D. 3. 10 对于单个安装高效过滤器，四周形成空腔时，应采用适宜的隔离措施。挡板高度或直管长度不宜短于 40cm（图 D. 3. 10）。或按下式计算：

挡板高度或直管长度 $A = (B + C) \times \cot 10^\circ$ ，挡板长度可相当于过滤器一个边长。检测时可移动。

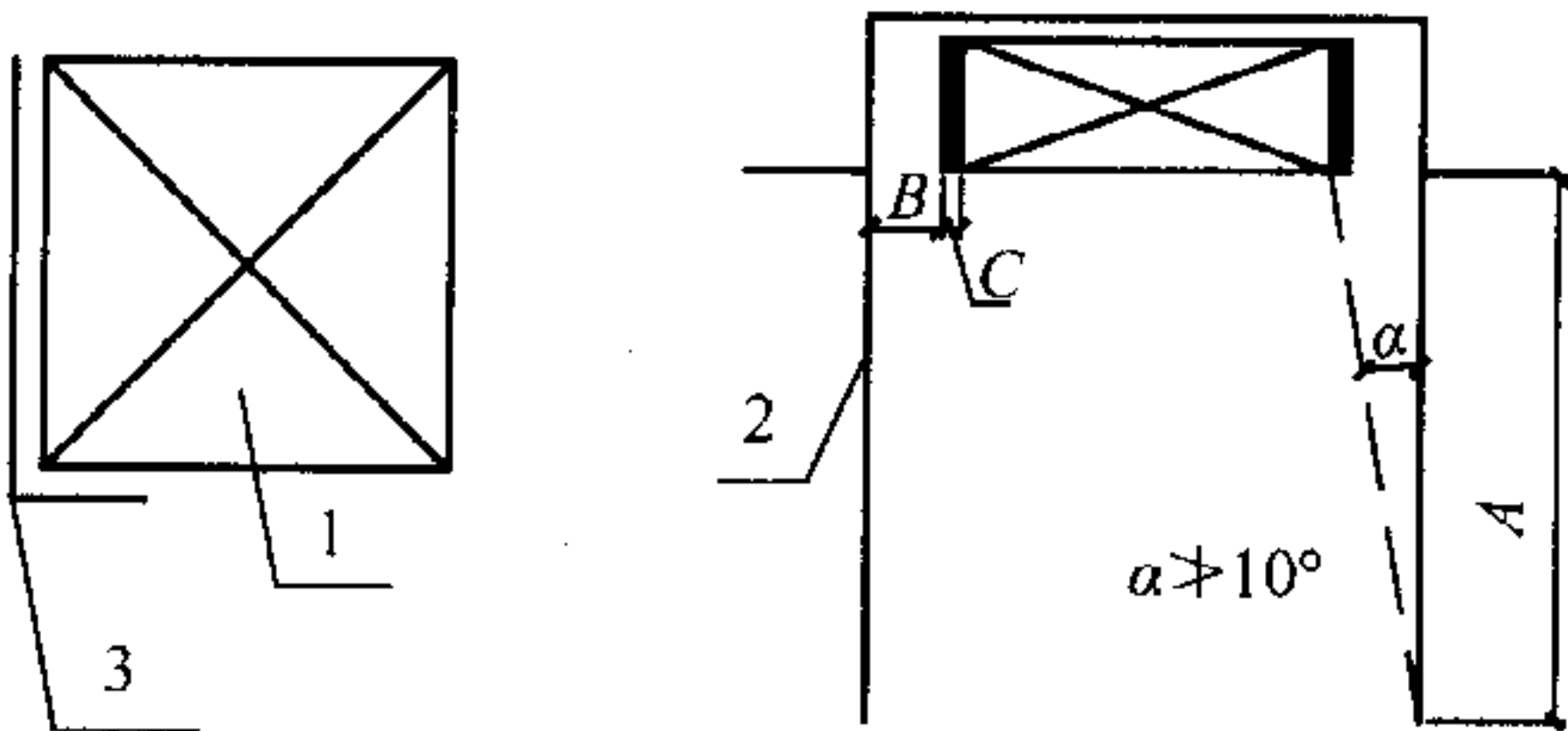


图 D. 3. 10 检漏用挡板或围挡管

1—过滤器；2—围挡直管；

3—直角挡板（相当于过滤器一个边长）

注：通常情况 $B = 3\text{cm} \sim 3.5\text{cm}$ ， $c = 1.5\text{cm} \sim 2\text{cm}$ 。

对于满布安装高效过滤器，应对外侧过滤器加挡板后检漏，挡板高度不短于 40cm，长度应不小于过滤器侧边长度的 1.2 倍。

D. 4 检漏气溶胶的发生

D. 4. 1 气溶胶物质可按以下原则选择:

用于过滤器现场扫描检漏试验的气溶胶可为液态, 也可以为固态。

常用的气溶胶物质包括:

DEHS/DES/DOS (癸二酸二辛酯);

DOP (邻苯二甲酸二辛酯);

矿物油;

石蜡油;

PSL (聚苯乙烯乳胶球);

大气尘溶胶。

D. 4. 2 多分散气溶胶可按以下方法发生:

采用 laskin 喷嘴来发生液态测试气溶胶 (图 D. 4. 2)。可使

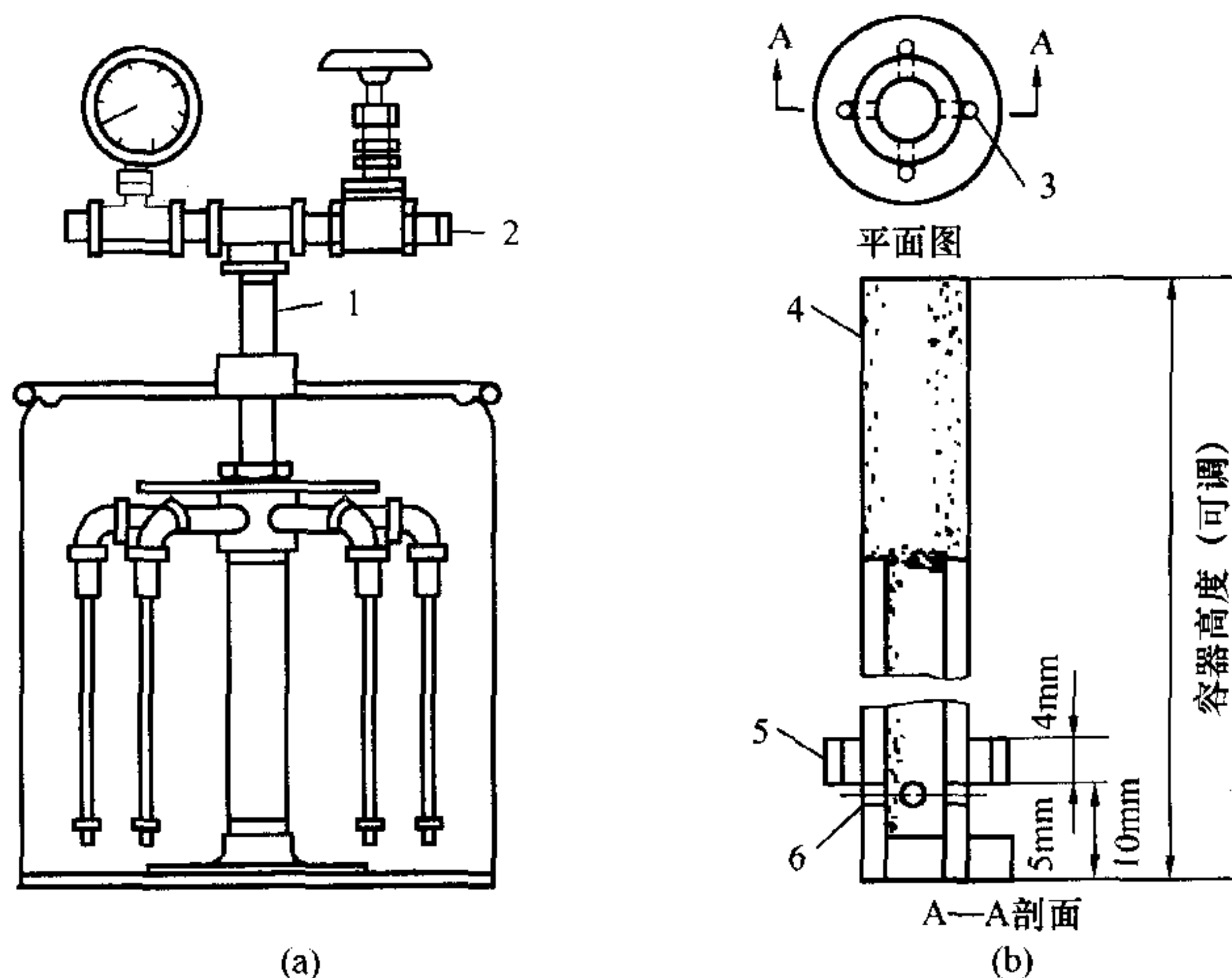


图 D. 4. 2 采用 laskin 喷嘴的气溶胶发生器

1—供气管; 2—空气入口; 3—液体喷出口; 4— $\phi 10$ 管; 5— $\phi 16\text{mm}$ 环;

6—空气喷出口 ($\phi 1\text{mm}$ 孔 4 个)

用挡板形式惯性分离器等方式回收粒径较大的颗粒，进而减小粒径分布范围。该方法所产生的多分散气溶胶粒径分布的几何标准偏差在 1.5 到 2.5 之间。气溶胶粒径分布可通过改变喷嘴的工作压力来进行微小调节，也可采用无水乙醇与 DOP 或 DEHS 等混合成不同浓度的混合溶液来控制气溶胶粒径的粒径分布。

为保证气溶胶发生器能够在较长时间内维持稳定的气溶胶发生速率及粒径分布，液面高度不宜低于 2.5cm。

实际使用中，可通过并联使用多个喷嘴相对简单地来增加颗粒的产生量，也可提高喷嘴的工作压力来提高单个喷嘴的颗粒产生量。

当选用无法分辨粒径的光度计进行检漏试验时，宜用统一粒径分布的气溶胶进行测试。当采用可分辨粒径的仪器设备如 OPC 进行检漏试验时，对于测试气溶胶的粒径分布由建设方（用户）和检测方协商确定。

附录 E 洁净室综合性能检验方法

E. 1 风量和风速的检测

E. 1.1 风量风速检测必须首先进行，净化空调各项效果必须是在设计的风量风速条件下获得。

E. 1.2 风量检测前必须检查风机运行是否正常，系统中各部件安装是否正确，有无障碍，所有阀门应固定在一定的开启位置上，且必须实际测量被测风口、风管尺寸。

E. 1.3 测定室内微风速仪器的最小刻度或读数不应大于 0.02m/s ，一般可用热球式风速仪，需要测出分速度时，应采用超声波三维风速计。

E. 1.4 对于单向流洁净室，可采用室截面平均风速和截面积乘积的方法确定送风量，垂直单向流洁净室的测定截面取距地面 0.8m 的无阻隔面（孔板、格栅除外）的水平截面，如有阻隔面，该测定截面应抬高至阻隔面之上 0.25m ；水平单向流洁净室取距送风面 0.5m 的垂直于地面的截面，截面上测点间距不应大于 1m ，一般取 0.3m 。测点数应不少于 20 个，均匀布置。

E. 1.5 对于非单向流洁净室，内安装过滤器的风口可采用套管法、风量罩法或风管法测定风量，为测定回风口或新风口风量，也可用风口法。

E. 1.6 用任何方法测定任何洁净室风口风量（风速）时，风口上的任何配件、饰物一律保持原样。

E. 1.7 选用套管法时，可用轻质板材或膜材做成与风口内截面相同或相近、长度大于 2 倍风口边长的直管段作为辅助风管，连接于过滤器风口外部，在套管出口平面上，均匀划分小方格，方格边长不大于 200mm ，在方格中心设测点。对于小风口，最少测点数不少于 6 点。也可采用锥形套管，上口与风口内截面相同

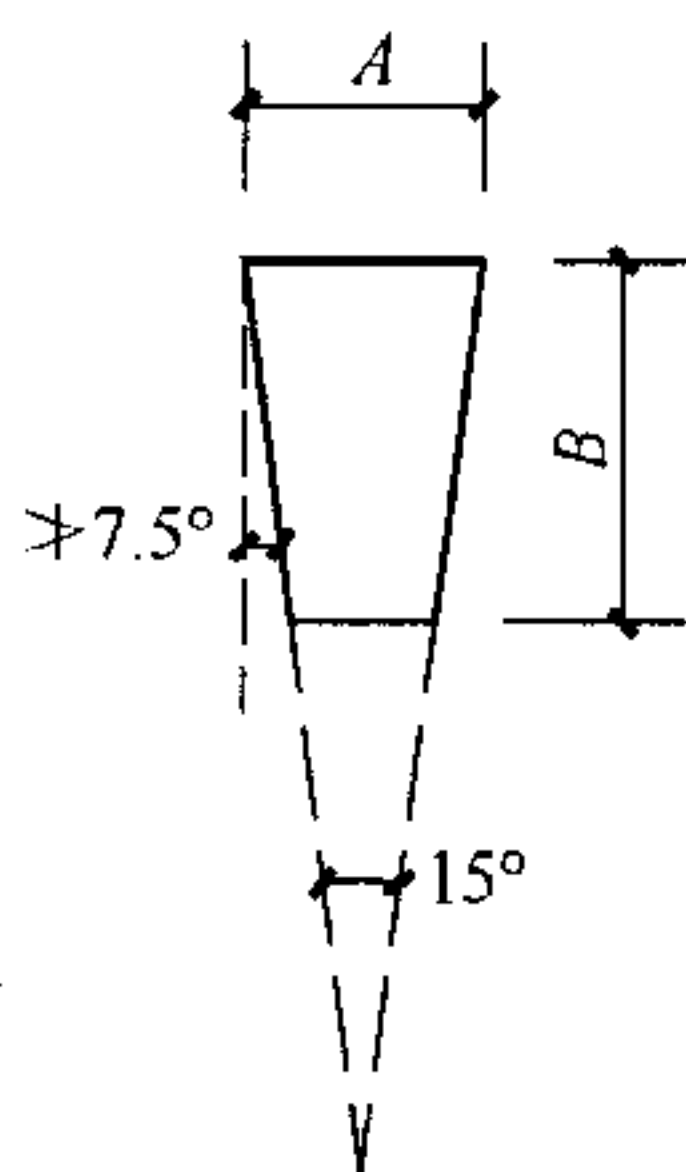


图 E. 1. 7 锥形套风管

A—套管口边长之一；

B—套管口长度

或相近，下口面积不小于上口面积的一半，长度宜大于 1.5 倍风口边长，侧壁与垂直面的倾斜角不宜大于 7.5° ，以测定截面平均风速，乘以测定截面净面积算出风量（图 E. 1. 7）。

E. 1. 8 选用带流量计的风量罩法时，可直接得出风量。风量罩面积应接近风口面积。测定时应将风量罩口完全罩住过滤器或出风口，风量罩面积应与风口面积对中。风量罩边与接触面应严密无泄漏。

E. 1. 9 对于风口上风侧有较长的支管段且已经或可以打孔时，可用风管法通过毕托管测出动压，换算成风量。测定断面距局部阻力部件距离，在局部阻力部件后者，距离局部阻力不少于 5 倍管径或 5 倍大边长度。在局部阻力部件前者，距离局部阻力不小于 3 倍管径或 3 倍大边长度。

E. 1. 10 对于矩形风管，测定截面应按奇数分成纵、横列，再在每一列上分成若干个小截面，每个小截面宜接近正方形，边长最好不大于 200mm，测点设于小截面中心。小管道截面上的测点数不宜少于 6 个。

对于圆形风管，应按等面积圆环法划分测定截面和确定测点数。

可在风管外壁针对划分的每行方格中心上开孔，便于插入热球风速仪测杆或毕托管。用毕托管时应先测定动压，然后由下式确定风量：

$$Q = 1.29F\sqrt{\bar{P}_a} \quad (\text{E. 1. 10-1})$$

$$\bar{P}_a = \left(\frac{\sqrt{p_{i1}} + \sqrt{p_{i2}} + \cdots + \sqrt{p_{in}}}{n} \right)^2 \quad (\text{E. 1. 10-2})$$

式中：Q——风量 (m^3/s)；

F ——管道截面积 (m^2);

$\bar{P}_a$ ——平均动压 (Pa);

$P_{i1} \cdots P_m$ ——各点动压 (Pa)。

E. 1.11 测新风量、回风量等负压风量时, 如受环境条件限制, 无法采用套管或风量罩, 也不能在风管上检测时, 则可用风口法。风口上有网、孔板、百叶等配件时, 测定面应距其约 50mm, 测定面积按风口面积计算, 测点数同 E. 1.7 条的规定。对于百叶风口, 也可在每两条百叶中间选不少于 3 点, 并使测点正对叶片间的斜向气流。测定面积应按百叶风口通过气流的净面积计算。

E. 2 静压差的检测

E. 2.1 静压差的测定应在所有房间的门关闭时进行, 有排风时, 应在最大排风量条件下进行, 并宜从平面上最里面的房间依次向外测定相邻相通房间的压差, 直至测出洁净区与非洁净区、室外环境 (或向室外开口的房间) 之间的压差。

E. 2.2 对于洁净度 5 级或优于 5 级的单向流洁净室, 还应测定在门开启状态下, 离门口 0.6m 处的室内侧工作面高度的粒子数。

E. 2.3 有不可关闭的开口与邻室相通的洁净室, 还应测定开口处的流速和流向。

E. 3 单向流洁净室截面风速不均匀度的检测

E. 3.1 测定截面、测点数和测定仪器应符合 E. 1.3 条和 E. 1.4 条的规定。测定截面也可按规定高度确定。

E. 3.2 测定风速宜用测定架固定风速仪, 不得不手持风速仪测定时, 手臂应伸直至最长位置, 使人体远离测头。

E. 4 微粒计数浓度的检测

E. 4.1 室内检测人员应控制在最低数量, 不宜超过 2 人, 面积超

过 100m² 又需快速完成测定任务时，可适当增加人数。人员必须穿洁净服，应位于测点下风侧并远离测点，动作要轻，保持静止。

E. 4. 2 0. 1μm 至 5μm 微粒的检测应符合以下要求：

1 当采用光学粒子计数器（OPC）测定 0. 1μm 至 5μm 的微粒计数浓度时，应按本规范第 16. 4. 5 条第 1 款给出的公式计算空气洁净度级别。粒子计数器粒径分辨率应小于等于 10%，粒径设定值的浓度允许误差应为±20%，并按所测粒径进行标定，符合现行国家标准《尘埃粒子计数器性能试验方法》GB/T 6167 的规定。

2 测点数可按式（E. 4. 2-1）求出：

$$n_{\min} = \sqrt{A} \tag{E. 4. 2-1}$$

式中： $n_{\min}$ ——最少测点数（小数一律进位为整数）；

A ——被测对象的面积（m²）；对于非单向流洁净室，指房间面积；对于单向流洁净室，指垂直于气流的房间截面积；对于局部单向流洁净区，指送风面积。

测点数也可按表 E. 4. 2-1 选用。

表 E. 4. 2-1 测点数选用表

面积(m ²)	洁净度			
	5 级及高于 5 级	6 级	7 级	8~9 级
<10	2~3	2	2	2
10	4	3	2	2
20	8	6	2	2
40	16	13	4	2
100	40	32	10	3
200	80	63	20	6
400	160	126	40	13
1000	400	316	100	32
2000	800	623	200	63

3 每一受控环境的采样点不宜少于 3 点。对于洁净度 5 级及优于 5 级以上的洁净室，应适当增加采样点，并得到用户（建设方）同意并记录在案。

4 采样点应均匀分布于洁净室或洁净区的整个面积内，并位于工作区高度（取距地 0.8m，或根据工艺协商确定），当工作区分布于不同高度时，可以有 1 个以上测定面。

乱流洁净室（区）内采样点不得布置在送风口正下方。

5 如建设方要求增加采样点，应对其数目和位置协商确定。

6 每一测点上每次的采样必须满足最小采样量。最小采样量根据“非零检测原则”由下式求出：

$$\text{最小采样量} = \frac{3}{\text{级别浓度下限}}$$

(E. 4. 2-2)

式中：浓度下限单位为粒/L。

每次采样最小采样量按表 E. 4. 2-2 选用。

表 E. 4. 2-2 最小采样量

洁净度等级	不同等级下，大于等于所采粒径的最小采样量					
	0.1μm	0.2μm	0.3μm	0.5μm	1μm	5μm
1 级浓度下限/(粒/m³)	1	0.24	—	—	—	—
采样量/L	3000	12500	—	—	—	—
2 级浓度下限/(粒/m³)	10	2.4	1	0.4	—	—
采样量/L	300	1250	3000	7500	—	—
3 级浓度下限/(粒/m³)	100	24	10	4	—	—
采样量/L	30	125	294	750	—	—
4 级浓度下限/(粒/m³)	1000	237	102	35	8	—
采样量/L	3	12.7	29.4	86	375	—
5 级浓度下限/(粒/m³)	10000	2370	1020	352	83	—
采样量/L	2	2	3	8.6	36	—
6 级浓度下限/(粒/m³)	100000	23700	10200	3520	832	29
采样量/L	2	2	2	2	3.6	102

续表 E. 4. 2-2

洁净度等级	不同等级下, 大于等于所采粒径的最小采样量					
	0. 1 μ m	0. 2 μ m	0. 3 μ m	0. 5 μ m	1 μ m	5 μ m
7 级浓度下限/(粒/m ³)	—	—	—	35200	8320	293
采样量/L	—	—	—	2	2	10. 2
8 级浓度下限/(粒/m ³)	—	—	—	352000	83200	2930
采样量/L	—	—	—	2	2	2
9 级浓度下限/(粒/m ³)	—	—	—	3520000	832000	29300
采样量/L	—	—	—	2	2	2

注: 表中最小采样量取到 2L, 用 2. 83L/min 计数器时, 则实际最小采样量大于 2L。表中最小采样量大于 2. 83L 的, 可用 2. 83L/min 计数器采样多于 1min, 或用 28. 3L/min 计数器采样 1min, 余类推。

7 每点采样次数应满足可连续记录下 3 次稳定的相近数值, 3 次平均值代表该点数值。

8 当怀疑现场计算出的检测结果可能超标时, 可增加测点数。

9 测单向流时, 采样头应对准气流; 测非单向流时, 采样头一律向上。

10 当要求 0. 1 μ m~5 μ m 微粒在采样管中的扩散沉积损失和沉降、碰撞沉积损失小于采样浓度的 5% 时, 水平采样管长度也应符合附录 D. 3. 6 条的规定。

11 若采样口流速与室内气流速度不相等, 其比例应在 0. 3 : 1~7 : 1 之间。

12 当因测定差错或微粒浓度异常低下 (空气极为洁净) 造成单个非随机的异常值, 并影响计算结果时, 允许将该异常值删除, 但在原始记录中应注明。

每一测定空间只许删除一次测定值, 并且保留的测定值不少于 3 个。

13 对于需要很大采样量、耗时很大的某粒径微粒的检测, 可采用顺序采样法, 即将每次测定结果标注于图 E. 4. 2 上, 当

标注点落入不合格区时，即停止检测，结果为不达标；当标注点落入合格区时，停止检测，结果为达标；当标注点一直在继续区中延伸，而总采样量已达到表 E. 4. 2-2 的最小采样量，累计微粒数仍小于 20，即停止检测，结果为达标；当标注点一直在继续区中延伸，而总采样量未达到最小采样量，但累计微粒数已超过 20，即停止检测，结果为不达标。

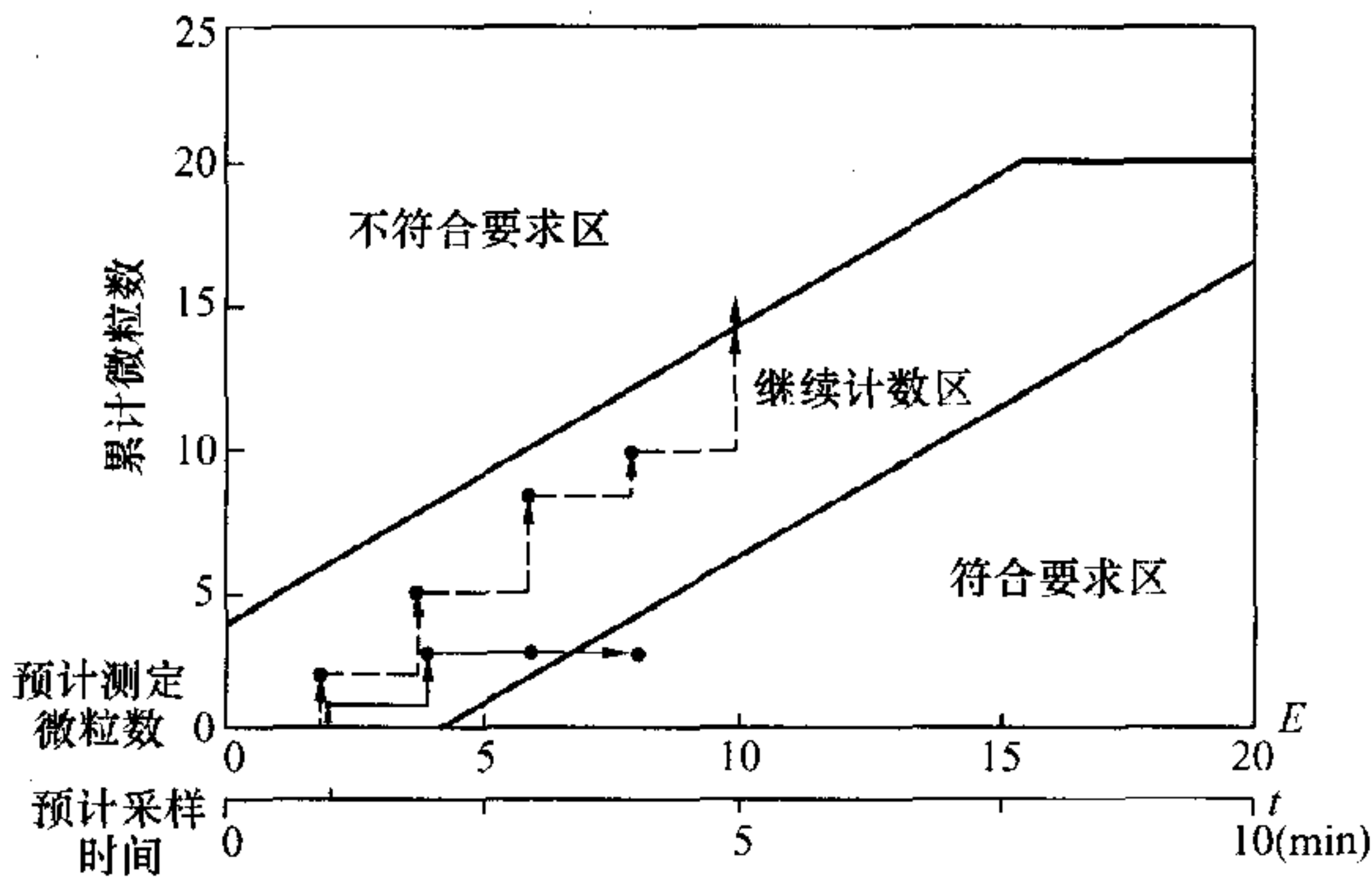


图 E. 4. 2 顺序采样法判断范围

E. 4. 3 对小于 $0.1\mu\text{m}$ 的超微粒的检测，应采用适合这类微粒具体特性的采样装置组合使用。可采用凝结核计数器（CNC 或 CPC）加静电式分级器（迁移率分析仪）（DMA）、凝结核计数器（CNC 或 CPC）加扩散式分级器（DB）等，但必须有明确的性能说明书，或有自检报告，对所测超微粒的最低粒径的计数效率应达到 50%，采样点数目应与 E. 4. 2 条对 $0.1\mu\text{m}\sim5\mu\text{m}$ 的要求相同。

E. 4. 4 大于 $5\mu\text{m}$ 的大（宏）微粒的检测应符合下列要求：

1 用光学粒子计数器检测时应遵守下列规定：

- 1) 粒子计数器应经过大微粒的标定，符合现行国家标准《尘埃粒子计数器性能试验方法》GB/T 6167 的规定，对洁净室为 6 级或优于 6 级的洁净室的测定，应采用

- 不小于 28.3L/min 的计数器，对其他级别洁净室的洁净度应采用不小于 2.83L/min 的计数器；
- 2) 当用 28.3L/min 计数器时，水平管不应长过 0.5m，当用 2.83L/min 计数器时，原则上不宜有水平管；
 - 3) 采样口面积应按等速采样原则确定，室内风速取平均风速。

2 用过滤器采集、显微镜检测时，应遵守下列规定：

- 1) 过滤器为孔径应小于等于 $2\mu\text{m}$ 的滤膜。当过滤器采样口直径为 25mm 时，真空泵采样流量不小于 7L/min，当过滤器采样口直径为 47mm 时，采样流量不小于 28.3L/min。对于非单向流洁净室，总采样量不小于 28.3L/min，对于单向流洁净室，总采样量不小于 280L/min。

取下滤膜，将滤膜放在清洁的盖玻片上（图 E.4.4），采样面向上，放进有 50°C 左右丙酮蒸汽的烧杯内熏蒸。对容积为 600mL 的烧杯，大约加入 15mL 丙酮，当做过 3 次样片时，再加入 15mL 丙酮，待滤膜透明后取出，再将盖玻片反向固定在载物片上（用铝箔圈或纸圈将盖玻片与载物片隔开），熏后在盖玻片四周用膜或蜡封住。

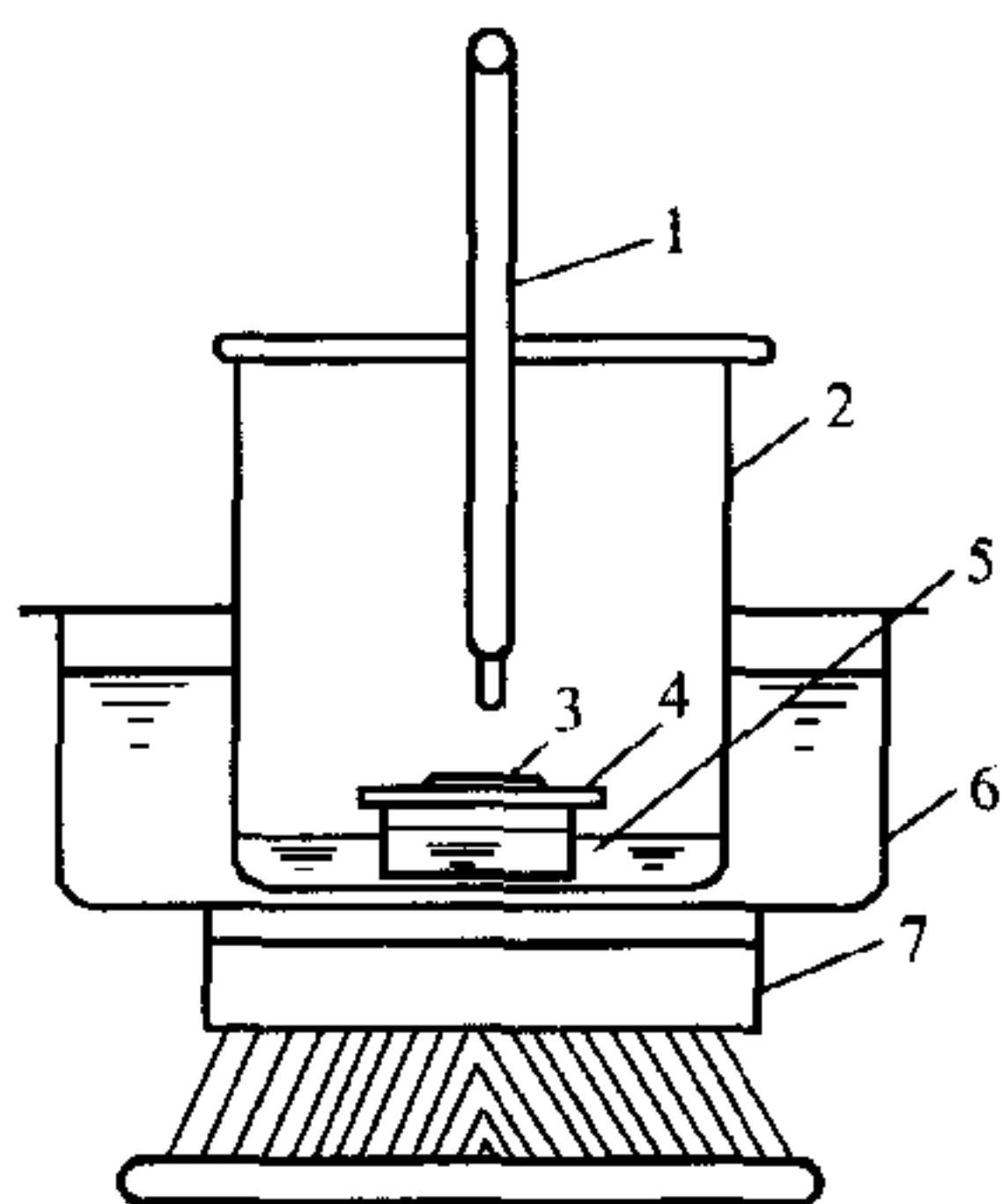


图 E.4.4 滤膜制片装置示意

- 2) 计数时应把制好的标本片固定在显微镜（100 倍）工作台的适合位置上，一张标本片上计数总面积不小于 $0.02 \times 4\text{mm}^2$ ，在检测中应不断调整。
- 3) 测定之前，必须先测出使用的同一批滤膜的基数密度，最后的计数浓度由下式得出：

$$N = \left(\frac{C_1}{f_1} - C_0 \right) \frac{f_0}{qt} \quad (\text{E. 4. 4})$$

式中： C_0 ——滤膜基数密度（粒/mm²）；

C_1 ——采样后计数的总采样粒数（粒）；

f_0 ——滤膜有效面积（mm²）；

f_1 ——采样后计数的总面积（mm²）；

q ——采样流量（L/min）；

t ——采样时间（min）。

E. 5 温湿度的检测

E. 5. 1 无恒温恒湿要求的温湿度检测应符合下列要求：

1 室内空气温度和相对湿度测定之前，空调净化系统应已连续运行至少 8h。

2 温度的检测可采用玻璃温度计、数字式温湿度计；湿度的检测可采用通风式干湿球温度计、数字式温湿度计、电容式湿度检测仪或露点传感器等。根据温湿度的波动范围，应选择足够精度的测试仪表。温度检测仪表的最小刻度不宜高于 0.4℃，湿度检测仪表的最小刻度不宜高于 2%。

测点为房间中间一点，应在温湿度读数稳定后记录。测完室内温湿度后，还应同时测出室外温湿度。

E. 5. 2 有恒温恒湿要求房间的温湿度检测应符合下列要求：

1 选择以下检测仪器：

1) 温度计：采用铂电阻、热电偶或其他类似温度传感器组成测温系统；

2) 湿度计：可采用干湿球温度计或其他固态湿度传感器组成测湿系统。

2 检测方法与步骤如下：

1) 室内空气温度和相对湿度测定之前，空调系统应已连续运行至少 12h；

2) 根据温度和相对湿度波动范围（表 E. 5. 2），应选择相

应的具有足够精度的仪表进行测定。根据由低到高的精度，测定宜连续进行（8～48）h，每次测定间隔不应大于 30min；

3) 室内测点可在送回风口处或在恒温恒湿工作区具有代表性的地点布置。测点一般应布置在距外墙表面大于 0.5m、距地 0.8m 的同一高度上；也可以根据恒温恒湿区的大小，分别布置在离地不同高度的几个平面上。具体测点数应符合表 E. 5. 2 的规定。

表 E. 5. 2 有恒温恒湿要求时的温、湿度测点数

波动范围	室面积 $\leq 50\text{m}^2$	每增加 20~50 m^2
温度波动 $\Delta t = \pm 0.5^{\circ}\text{C} \sim \pm 2^{\circ}\text{C}$	5	增加 3~5 个
相对湿度波动 $\Delta RH = \pm 5\% \sim \pm 10\%$		
温度波动 $\Delta t \leq 0.5 ^{\circ}\text{C}$	点间距不应大于 2m，点数不应少于 5 个	
相对湿度波动 $\Delta RH \leq 5 \%$		

3 按以下方法进行数据整理：

室内温度、相对湿度波动范围：按各测点的各次温度和相对湿度中偏离控制点温度和相对湿度最大值的测点数，占测点总数的百分比，整理成累计统计曲线（图 E. 5. 2-1）。

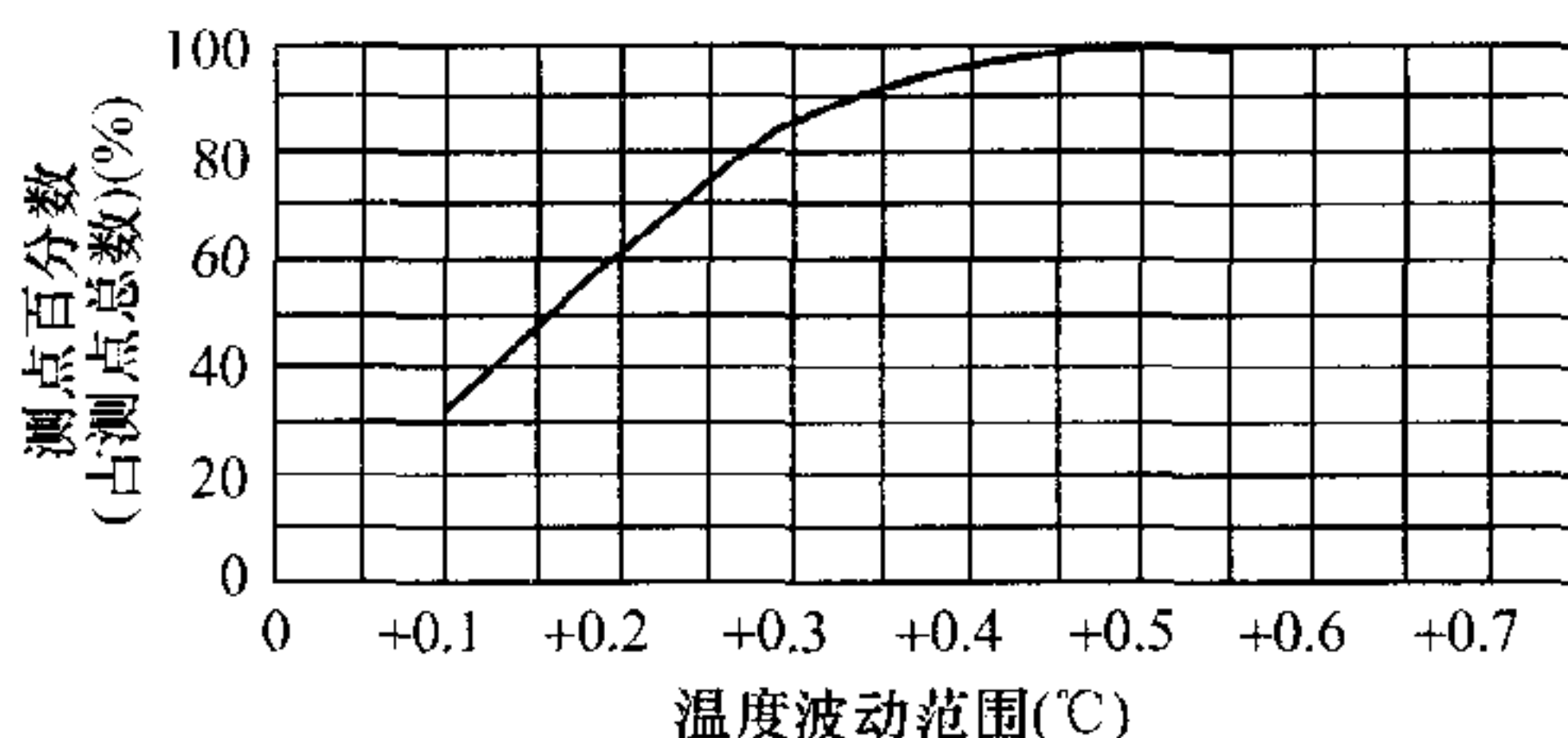


图 E. 5. 2-1 温（湿）度波动曲线

区域温差、区域相对湿度差：按测点中最低或最高的一次测定值与各测点平均温度和平均相对湿度的差值的测点数，占测点总数的百分比，整理成累计统计曲线（图 E. 5. 2-2）。

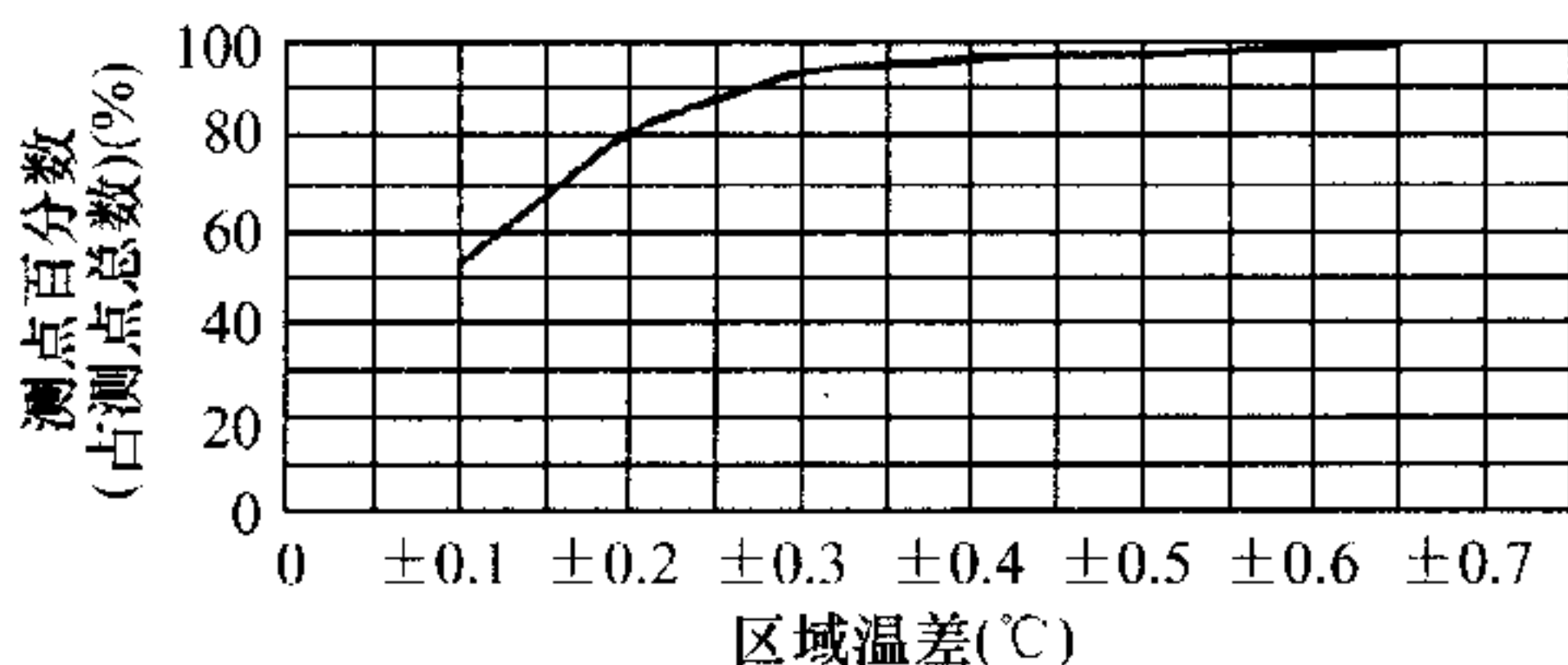


图 E. 5. 2-2 区域温（湿）差曲线

E. 6 噪声的检测

E. 6. 1 一般情况下可只检测 A 声级的噪声，必要时可采用带倍频程分析仪的声级仪，按中心频率 63、125、250、500、1000、2000、4000、8000Hz 的倍频程检测，测点附近 1m 内不应有反射物。声级计的最小刻度不宜低于 0.2dB (A)。

E. 6. 2 测点距地面高 1.1m。面积在 15m² 以下的洁净室，可只测室中心 1 点，15m² 以上的洁净室除中心 1 点外，应再测对角 4 点，距侧墙各 1m，测点朝向各角。

E. 6. 3 当为混合流洁净室时，应分别测定单向流区域、非单向流区域的噪声。

E. 6. 4 有条件时，宜测定空调净化系统停止运行后的本底噪声，室内噪声与本底噪声相差小于 10dB (A) 时，应对测点值进行修正：相差 (6~9) dB (A) 时减 1dB (A)，相差 (4~5) dB (A) 时减 2dB (A)，相差 3dB (A) 时减 3dB，相差小于 3dB (A) 时测定值无效。

E. 7 照度的检测

E. 7. 1 室内照度的检测应为测定除局部照明之外的一般照明的照度。

E. 7. 2 室内照度的检测可采用便携式照度计，照度计的最小刻度不应大于 2lx。

E. 7.3 室内照度必须在室温趋于稳定之后进行，并且荧光灯已有 100h 以上的使用期，检测前已点燃 15min 以上，白炽灯已有 10h 以上的使用期，检测前已点燃 5min 以上。

E. 7.4 测点距地面高 0.8m，按 1m~2m 间距布点，30m² 以内的房间测点距墙面 0.5m，超过 30m² 的房间，测点离墙 1m。

E. 8 悬浮微生物的检测

E. 8.1 悬浮微生物的采样装置有以下两类：

- 1 采用无源采样装置，如培养皿。
- 2 采用有源采样装置，如撞击采样器、离心采样器、过滤采样器。

E. 8.2 空气洁净环境中悬浮微生物的静态或空态检测前，应对各类表面进行擦拭消毒，但不得对室内空气进行熏蒸、喷洒之类的消毒。动态检测均不得对表面和空气进行消毒。

E. 8.3 沉降菌检测应符合下列要求：

- 1 使用直径 90mm (φ90) 的培养皿采样。当采用其他直径培养皿时，应使其总面积和 φ90 皿总面积相当。

- 2 培养皿中灌注胰蛋白酶大豆琼脂培养基，必须留样作阴性对照。

- 3 培养皿表面应经适当消毒清洁处理后，布置在有代表性的地点和气流扰动极小的地点。在乱流洁净室内培养皿不应布置在送风口正下方。

- 4 当用户没有特定要求时，培养皿应布置在地面及其以上 0.8m 之内的任意高度。

- 5 每一间洁净室或每一个控制区应设 1 个阴性对照皿。

- 6 动态监测时也可协商布点位置和高度。

- 7 培养皿数应不少于微粒计数浓度的测点数，如工艺无特殊要求应大于等于表 E. 8.3 中的最少培养皿数，另外各加 1 个对照皿。

表 E. 8. 3 最少培养皿数

洁净度级别	所需 $\phi 90$ 培养皿数(以沉降 0. 5h 计)
高于 5 级	44
5 级	13
6 级	4
7 级	3
8 级	2
9 级	2

8 当延长沉降时间时，可按比例减少最少培养皿数，为防止脱水，最长沉降时间不宜超过 1h，当所需沉降时间超过 1h，可重叠多皿连续采样。除非经过验证，证明更长的沉降时间可以基本按比例增加菌落数。

9 培养皿应从内向外布置，从外向内收皿。

10 每布置完 1 个皿，皿盖只允许斜放在皿边上，对照皿盖挪开即盖上。

11 布皿前和收皿后，均应用双层包装保护培养皿，以防污染。

12 收皿后皿应倒置摆放，并应及时放入培养箱培养，在培养箱外时间不宜超过 2h。如无专业标准规定，对于检测细菌总数，培养温度采用 $(35\sim 37)^{\circ}\text{C}$ ，培养时间为 $(24\sim 48)\text{h}$ ；对于检测真菌，培养温度 $(27\sim 29)^{\circ}\text{C}$ ，培养时间 3d。

13 布皿和收皿的检测人员必须穿无菌服，但不得穿大褂。头、手均不得裸露，裤管应塞在袜套内，并不得穿拖鞋。

14 对培养后的皿上菌落计数时，应采用 5~10 倍放大镜查看，若有 2 个或更多的菌落重叠，可分辨时则以 2 个或多个菌落计数。

15 当单皿菌落数太大受到质疑时，可按以下原则之一进行处理：

1) 作为坏点剔除；

2) 重测，如结果仍大，以两次平均值为准；如结果很小，可再重测；

3) 重测该处微粒浓度，参考此结果作出判断。

所有上述处理方法均应记录在案。

16 每皿平均菌落数取到小数点后 1 位。

17 动态监测时每点叠放多个平皿或采用可自动切换的仪器，每点应采满 4h 以上，每皿可采 30min。当只放 1 个皿时，可少于 4h，但不可少于 1h。

E. 8.4 浮游菌采样应符合下列要求：

1 使用单级或多级撞击式采样器、离心采样器或过滤采样器，采样必须按所用仪器说明书的步骤进行，特别要注意检测之前对仪器消毒灭菌，并对培养皿或培养基条做阴性对照。

2 采样点数应不少于微粒计数浓度测点数。

3 采样点应在离地 0.8m 高平面上均匀布置，或经委托方（用户）与检测方协商确定。乱流洁净室内不得在送风口正下方布点。静态或空态检测前对室内各种表面应作擦拭消毒。

4 每点采样 1 次，如工艺无特殊要求，每次采样量应大于等于表 E. 8.4 推荐的浮游菌最小采样量。

表 E. 8.4 浮游菌最小采样量

洁净度级别	最小采样量(L)
5 级和高于 5 级	1000
6 级	300
7 级	200
8 级	100
9 级	100

每次采样时间不宜超过 15min，不应超过 30min。

当洁净度很高，或预期含菌浓度可能很低时，采样量应大于最小采样量很多，以满足减少计数误差的要求。

5 采样器应用支架固定，采样时检测人员应退出，手持离

心式采样器除外。检测人员的穿戴同本附录 E.8.3 条第 15 款。必须手持采样器时，应将手臂伸直，立于下风向。

6 采样后宜在 2h 之内将采样器中的培养皿或培养基条送入培养箱中培养。

7 每点平均值取到小数点后 1 位。

8 动态监测的测点位置、数量和高度由工艺并经协商确定。每间洁净室或每一个独立受控环境中各点总采样量，不分级别，均应大于 1m^3 。每点可用多台采样器。

9 单点菌落数太大时，应按附录 E.8.3 条第 15 款的原则处理。

E.8.5 表面染菌密度检测应符合下列要求：

1 对于洁净室内围护结构、设备等表面的微生物采样，应采用无菌棉拭子擦抹法，当表面很大，硬且平时，也可采用接触皿法。

2 用规格板标定出面积为 25cm^2 的区块，对于围护结构，每面结构不少于 4 块，对于设备，每件不少于 2 块，取样地点均协商确定。

3 将无菌棉拭子于含 10mL 稀释液试管中浸湿，于管壁上挤干后，对一区块擦抹采样，横竖往返 8 次。每一区块使用 1 根无菌棉拭。采样后，以无菌操作方式将棉拭采样端剪入原稀释液试管中，经电动混匀器震荡 20s 或在手掌振打 200 次。

4 取含菌液体 1.0mL，以琼脂灌注法接种平皿，每个样本接种 2 个平皿，于 $(35\sim 37)^\circ\text{C}$ 培养箱中培养 $(24\sim 48)$ h 后计数。

5 必须将本次检测所用的稀释液、棉拭子、培养基等留样作阴性比照。

6 具体事项遵照卫生部《消毒技术规范》执行。

7 对于适用接触皿采样的表面，以无菌操作方式，先将培养基注入硬质或软质 $\phi 55$ 平皿，使培养基表面高出培养皿周边，测试时，将培养皿倒过来，使培养基表面均匀牢固地按压住整个区域 5s，不得有环形或线性的运动。

- 8 对于围护结构，每面结构应用不少于 4 个培养皿按压，对于设备，每件用不少于 2 个培养皿按压。
- 9 按压取样后的培养皿，应在 2h 之内，于 $(35\sim37)^{\circ}\text{C}$ 培养箱中培养 $(24\sim48)$ h 后计数。
- 10 菌数平均数取到小数点后 1 位。

E. 9 表面导静电性能的检测

- E. 9. 1 地面、墙面和工作台面等表面导静电性能的检测环境温度应在 $15^{\circ}\text{C}\sim35^{\circ}\text{C}$ 之间，相对湿度在 $45\%\sim70\%$ 。
- E. 9. 2 地面、墙面和工作台面等表面导静电性能应采用符合精度要求的高阻计检测。
- E. 9. 3 在表面上人活动区域选定的一组 2 点间或几组 2 点间检测，可选用图 E. 9. 3 的测试装置。

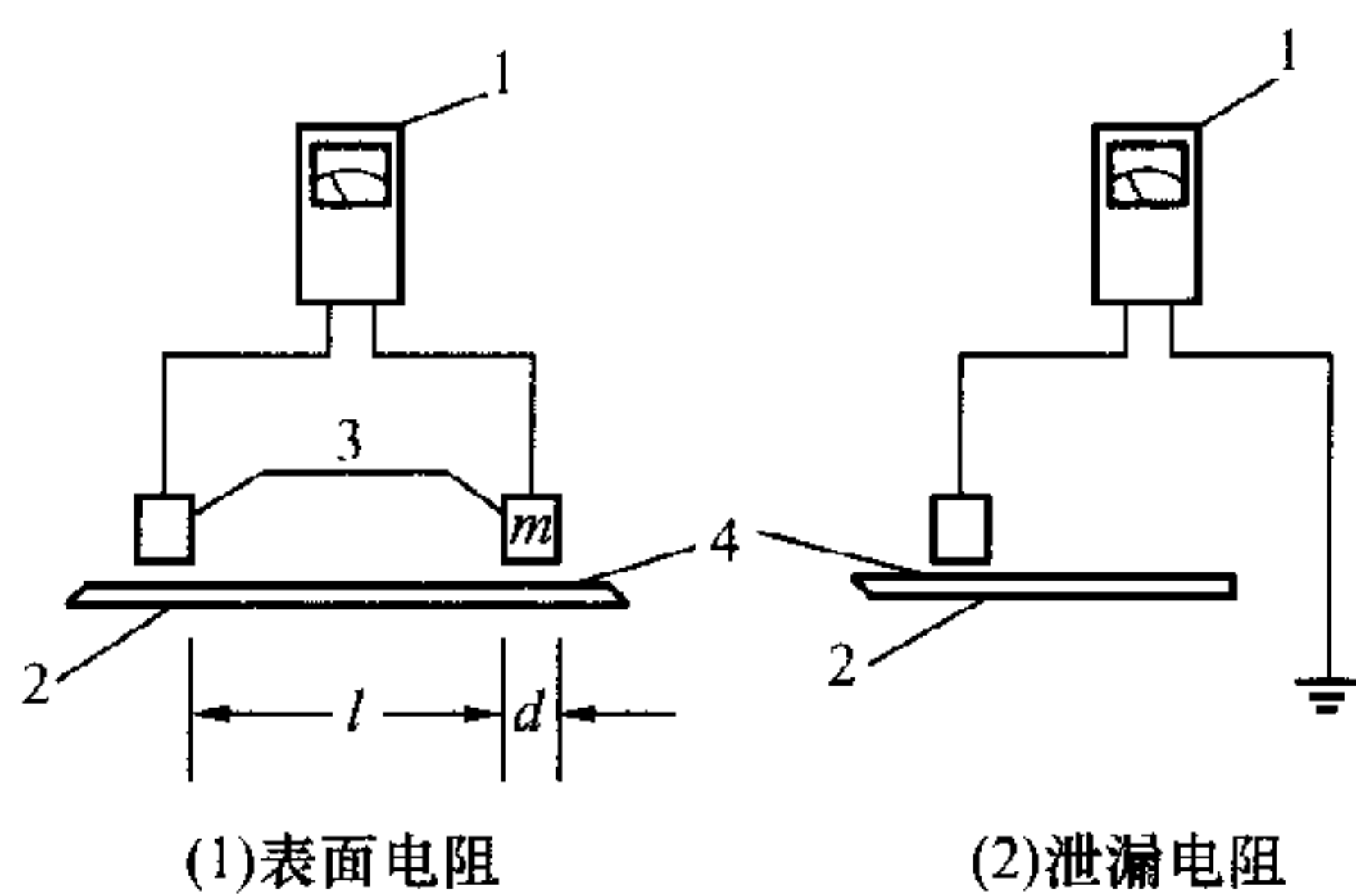


图 E. 9. 3 表面导静电性能测试装置

1—高阻计；2—试件；
 3—铜圆柱形电极， m ；4—湿渍纸
 $l=900\text{mm}$ ； $d=60\text{mm}$ ； $m=2\text{kg}$

E. 10 微振的检测

- E. 10. 1 应用能满足检测精度要求的振动分析计测定。
- E. 10. 2 测点应选在室中心地面和认为有必要测定振动的位置的地面上，以及各壁板表面的中心处。

E. 10.3 应分别测出室内全部净化空调设备正常运转和停止运转两种情况下纵轴、横轴和垂直轴三个方向的振幅值。

E. 11 自净时间的检测

E. 11.1 自净时间的测定应在洁净室通过与室外相通，并停止运行 24h 以上，室内含尘浓度已接近大气尘浓度 70% 以上时进行。若要求快速测定，可当时发烟。

E. 11.2 若以大气尘浓度为基准，则符合 E. 11.1 的条件后，应先测出洁净室内浓度，立即开机运行，定时读数直到浓度稳定达到最低限度为止，这一段时间为自净时间。若以人工尘为基准，则应将发烟器放在离地面 1.8m 以上的室中心点发烟 1min~2min 即停止，待 1min 后，在工作区平面的中心点测定含尘浓度，然后开机。

E. 11.3 由测得的开机前原始浓度或发烟停止后 1min 的污染浓度 (N_0)、室内达到稳定时的浓度 (N) 和实际换气次数 (n) 查图 E. 11.3，得到计算自净时间，再和实测自净时间进行对比。

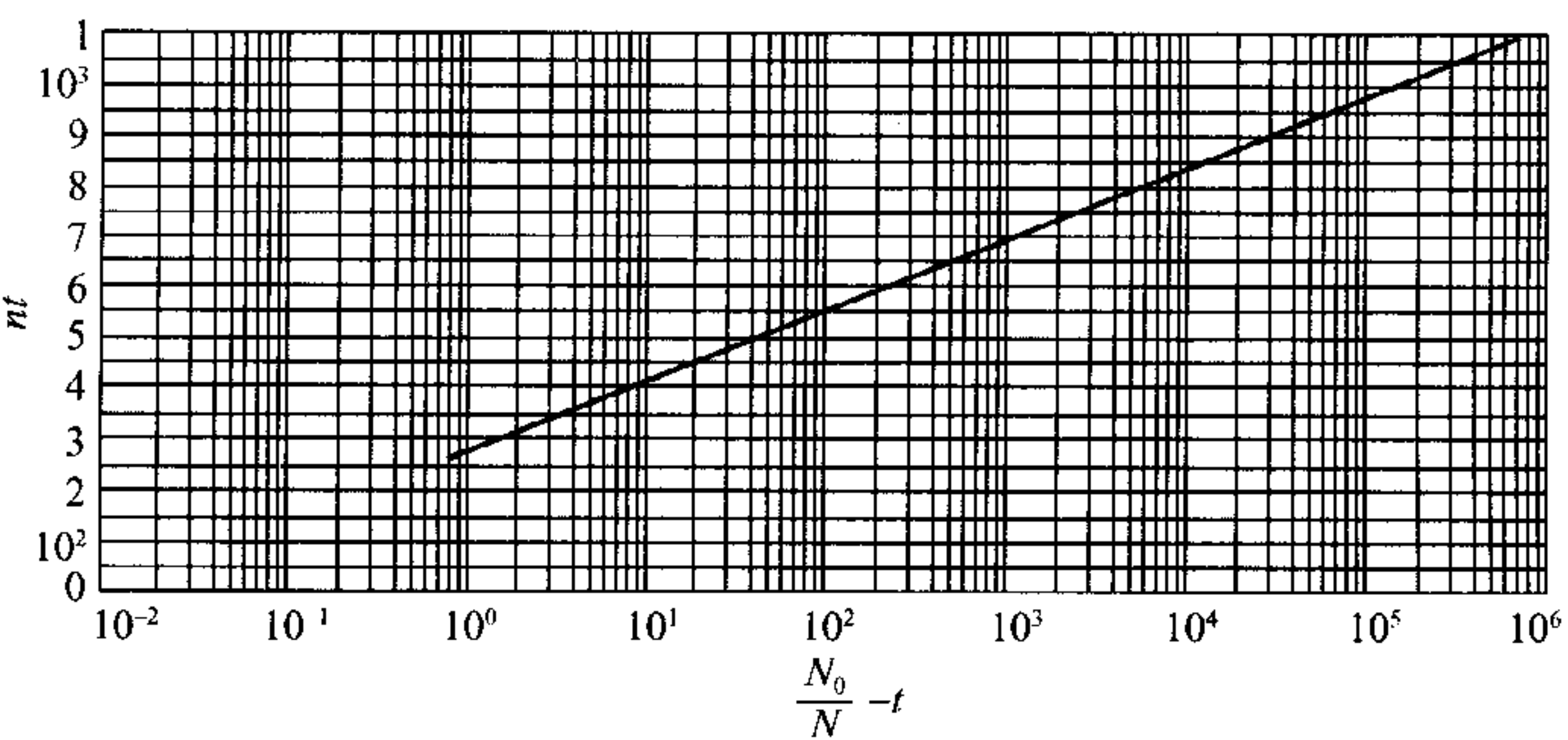


图 E. 11.3 乱流洁净室自净时间计算图

N_0 —污染浓度 (粒/L); N —稳定时的浓度 (粒/L);

n —实际换气次数 (次/h); t —自净时间 (min)

E. 12 气流的检测

E. 12.1 气流流型的检测应按以下步骤进行：

1 布置测点：

- 1) 垂直单向流洁净室选择纵、横剖面各一个，以及距地面高度 0.8m、1.5m 的水平面各一个；水平单向流洁净室选择纵剖面和工作区高度水平面各一个，以及距送、回风墙面 0.5m 和房间中心处等 3 个横剖面，所有面上的测点间距均为 0.2m~1m；
- 2) 乱流洁净室选择通过代表性送风口中心的纵、横剖面和工作区高度的水平面各 1 个，剖面上的测点间距为 0.2m~0.5m，水平面上测点间距为 0.5m~1m。两个风口之间的中线上应有测点。

2 测定方法：用发烟器或悬挂单丝线的方法逐点观察和记录气流流向，并可用量角器量出角度，发烟源可用超声波雾化（ $0.5\mu\text{m}\sim 50\mu\text{m}$ 水雾）的去离子（DI）水、喷射方法生成的乙醇或正二醇、固态二氧化碳（干冰）等，在高强度光源下示踪。在确保对人和物无损害时可以四氯化钛（ TiCl_4 ）作示踪粒子。

E. 12.2 气流流向的检测方法如下：

1 当要检测一个区域的定向流流向时，应在该区域头尾之间，分段立杆，杆上不同高度挂有单丝线，或者发烟，按照测定气流流型同样的方法，观测定向流流向并记录。也可分段接力发烟，目测绘制或摄影、摄像。

2 当要测一个洁净室的定向流流向时，应在该室门口至排（回）风口之间设立测杆，方法同上。

E. 12.3 流线平行性应按以下方法检测：

1 用单丝线观测送风平面的气流流向，每台过滤器对应一个观察点。

2 用量角器测定气流流向偏离规定方向的角度，避免人的干扰。

E. 13 甲醛浓度检测

E. 13.1 室内甲醛浓度应按现行国家标准《公共场所空气中甲醛测定方法》GB/T 18204.26 的规定检测、计算。

E. 13.2 应按下式将 PPM 换算成 mg/m^3 ：

$$\text{测定值} (\text{mg}/\text{m}^3) = \text{测定值} (\text{PPM}) \frac{30}{22.4}。$$

E. 14 氨浓度检测

E. 14.1 室内氨浓度应按现行国家标准《公共场所空气中氨测定方法》GB/T 18204.25 的规定检测、计算。

E. 14.2 应按下式将 PPM 换算成 mg/m^3 ：

$$\text{测定值} (\text{mg}/\text{m}^3) = \text{测定值} (\text{PPM}) \frac{17}{22.4}。$$

E. 15 臭氧浓度检测

E. 15.1 室内臭氧浓度应按现行国家标准《公共场所空气中臭氧测定方法》GB/T 18204.27 的规定检测、计算。

E. 15.2 应按下式将 PPM 换算成 mg/m^3 ：

$$\text{测定值} (\text{mg}/\text{m}^3) = \text{测定值} (\text{PPM}) \frac{48}{22.4}。$$

E. 16 二氧化碳浓度检测

E. 16.1 室内二氧化碳浓度应按现行国家标准《公共场所空气中二氧化碳测定方法》GB/T 18204.24 的规定检测、计算。

E. 16.2 应按下式将 PPM 换算成 mg/m^3 ：

$$\text{测定值} (\text{mg}/\text{m}^3) = \text{测定值} (\text{PPM}) \frac{46}{22.4}。$$

附录 F 洁净室生物学评价方法

F.1 回、排风高效过滤风口微生物透过率

F.1.1 仪器设备和材料应符合以下要求：

1 仪器设备：

φ90 玻璃平皿（或塑料平皿）；

空气微生物采样器（固体撞击式采样器、离心式采样器、液体冲击式采样器等均可使用，常用的为安德逊（Andersen）采样器，隶属于固体撞击式采样器）；

微生物气溶胶发生器（由气泵、油水分离器、流量计、高效过滤器、喷雾器、缓冲瓶等组成）；

各种玻璃移液管、吸管、试管、容器瓶等；

计时器（如秒表）；

恒温培养箱；

洁净工作台；

高压蒸汽消毒锅。

2 材料：

胰蛋白酶大豆琼脂培养基；

生理盐水；

75%酒精；

菌种（宜选用毒性小或没有毒性，且便于区别大气杂菌的特定菌种，常用的有枯草芽孢杆菌、黏质沙雷氏菌、大肠噬菌体等）；

采样介质可选用硅酮类、石油类、醇类、糖类、纤维素类、蛋白类、混合类、组织培养液等；

套筒（测定回、排风高效过滤风口时需要使用，罩住整个入口，使检漏范围包括边框，长度应使通过气流时间为 0.5s~1s，

见图 F.1.1)。

F.1.2 透过率应按以下方法评价：

在回、排风高效过滤风口进风端加设套筒，在套筒口部发生微生物气溶胶，在过滤器出风面用浮游菌法采样，由回、排风高效过滤风口前后的微生物气溶胶浓度可计算得出微生物透过率。

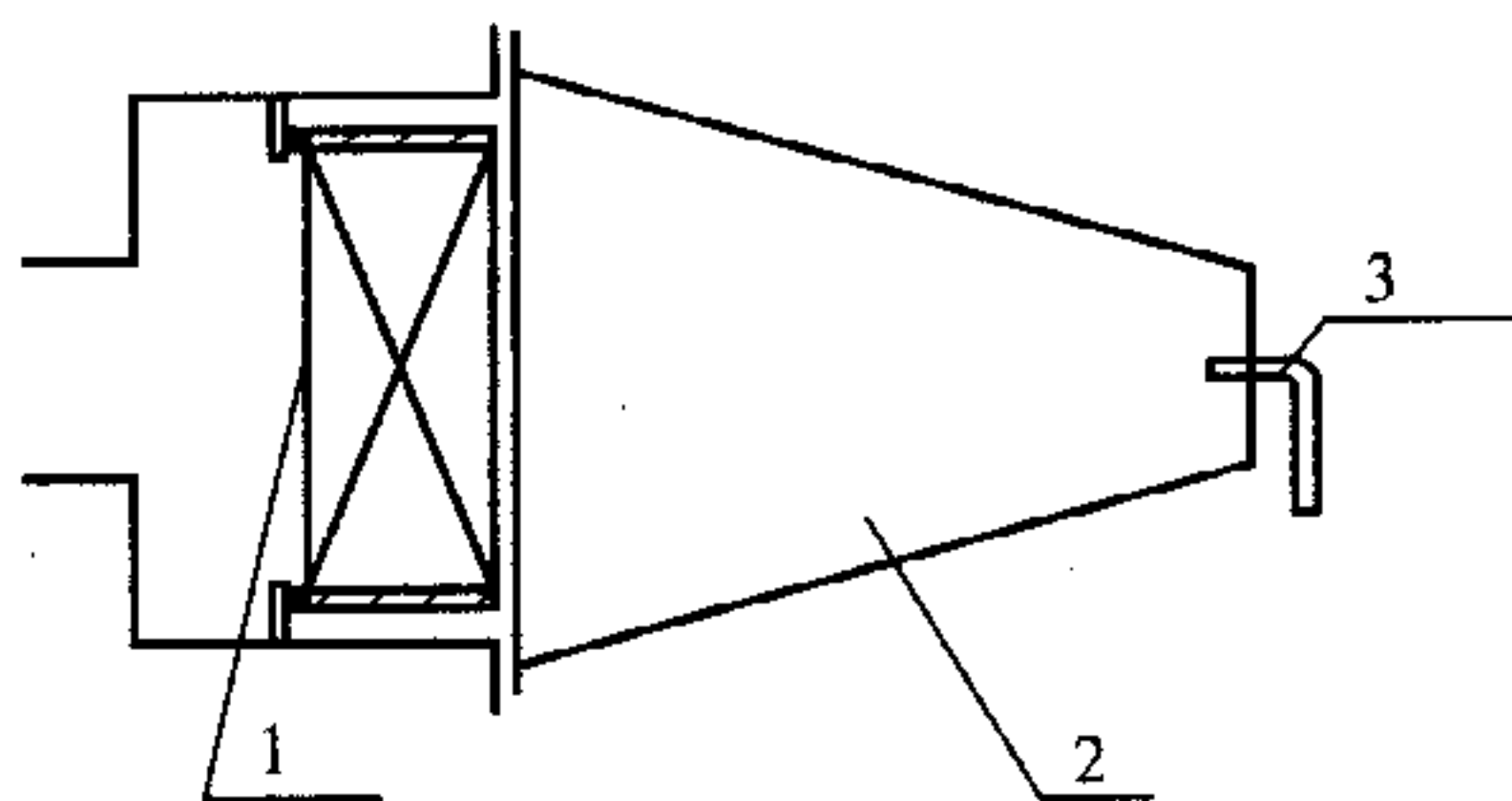


图 F.1.1 套筒结构示意图

1—回、排风高效过滤器；

2—套筒；3—发菌管

F.1.3 检测步骤应符合下列要求：

1 制定方案：明确评价任务，制定详细的评价方案，包括确定微生物气溶胶、发生器所需的菌液浓度、洁净压缩空气流量，确定在回、排风高效过滤风口出风端的微生物采样周期、采样次数等，一般可根据回、排风高效过滤风口的尘埃颗粒物过滤效率进行计算。

2 实验准备：根据预先制定的评价方案，准备所需材料、仪器设备，制作采样培养皿，一般而言，采样细菌用营养琼脂培养基，采集真菌用沙氏或真菌选择培养基，采样病毒用根据病毒特性配制的采样介质。

3 发生微生物气溶胶：将培育好的高浓度微生物溶液，一般为 $(10^8 \sim 10^{10})$ cfu/mL，利用生理盐水按 10 倍稀释法逐次稀释至需要的低浓度（步骤 1 确定的浓度），然后由移液管、吸管量取一定容积的低浓度微生物溶液至气溶胶发生装置的溶液瓶，由微生物气溶胶发生器在回、排风高效过滤风口的进风端将微生物溶液雾化发生微生物气溶胶。

4 采样：对于回、排风高效过滤风口，可在其后的出风管道中采样，离排风高效过滤风口的距离根据实际工程而定，原则上出风后有所混合，能近则好，采样点沿风管宽度方向均匀布置 3 点。采样周期、采样次数按预先制定的评价方案执行。采样过

程中，不能中断微生物气溶胶的发生，采样结束后才能停止发生微生物气溶胶，此后喷雾器中必须尚存不少于一半的微生物溶液，且需对剩余菌液活性进行涂布法验证，以修正菌液浓度。

5 培养：将采好的平皿立即盖上盖，细菌类在（35~37）℃培养（1~2）d，结核菌培养3周，真菌在28℃培养3d。上述培养时间可根据所采样微生物特性而适当调整，培养的过程中应定期观察培养箱内菌落的生长情况，避免培养箱内干燥菌落不生长或培养皿内菌落过多充分生长汇合等情况的发生。

6 计数：可以目测、电子显微镜、菌落计数器等对采集到且培养好的菌落进行计数，当采到的菌落很多时，在它们未生长汇合前，用显微镜及早观察，将平皿划成许多相等的部分抽出一部分数菌，然后乘以所划份数，即可得出每皿总菌数。计数完毕后，可根据式（F. 1. 3-1）计算浓度：

$$C = \frac{N}{V \cdot t_s} \quad (\text{F. 1. 3-1})$$

式中：C——微生物气溶胶浓度（cfu/L）；

N——采样到的微生物所形成的菌落数（cfu）；

V——微生物采样器的采样流量（L/min）；

t_s ——采样周期（min）。

7 微生物透过率计算：根据回、排风高效过滤风口前后的微生物气溶胶浓度由式（F. 1. 3-2）可计算得出微生物透过率K：

$$K = \frac{C_d}{C_u} \times 100\% \quad (\text{F. 1. 3-2})$$

式中： C_d ——回、排风高效过滤风口后的微生物气溶胶浓度（cfu/L），可由式（F. 1. 3-1）计算得出；

C_u ——回、排风高效过滤风口前的微生物气溶胶浓度（cfu/L），可根据微生物溶液浓度 C_1 （cfu/mL）、菌液消耗容积 V （mL）、气溶胶发生时间 t （min）、风口风量 G （L/min）由式（F. 1. 3-3）计算得出：

$$C_u = \frac{C_1 \cdot V}{G \cdot t} \quad (\text{F. 1. 3-3})$$

8 消毒灭菌：实验结束后，需对剩余菌液以及所用各种仪器、设备、平皿等进行消毒灭菌、酒精擦洗处理。

F. 1. 4 在进行洁净室生物学评价时应符合以下要求：

1 正式试验前，应进行预备试验，并对各种仪器进行调试和标定。

2 应进行阳性对照试验。

3 应进行阴性对照试验。

4 应在阳性试验中长菌，阴性试验组不长菌。

5 实验过程中应注意实验人员的安全防护，实验结束后应做好各种仪器、设备、衣物等的消毒灭菌处理。

6 试验结束后，需对微生物气溶胶发生器内的剩余菌液活性进行涂布法验证，修正式（F. 1. 3-3）中的菌液浓度。

7 采样周期应设计合理，当确定采样周期存在一定困难时，宜增加采样次数，每次采样使用不同的采样周期。

F. 2 对微生物气溶胶局部泄漏扩散的抑制能力评价

F. 2. 1 仪器设备和材料应符合下列要求：

除不需要套筒，但需要 $\phi 90$ 培养皿分层布置框架（图 F. 2. 1 所示）外，其他设备和材料与第 F. 1. 1 条相同。

F. 2. 2 漏泄扩散抑制能力可按以下方法评价：在洁净室内的要求地点（可任意选定或选择有代表性的地点），用微生物气溶胶发生机器人工发菌，进行洁净室对微生物气溶胶局部泄漏扩散的两类抑制能力的评价：

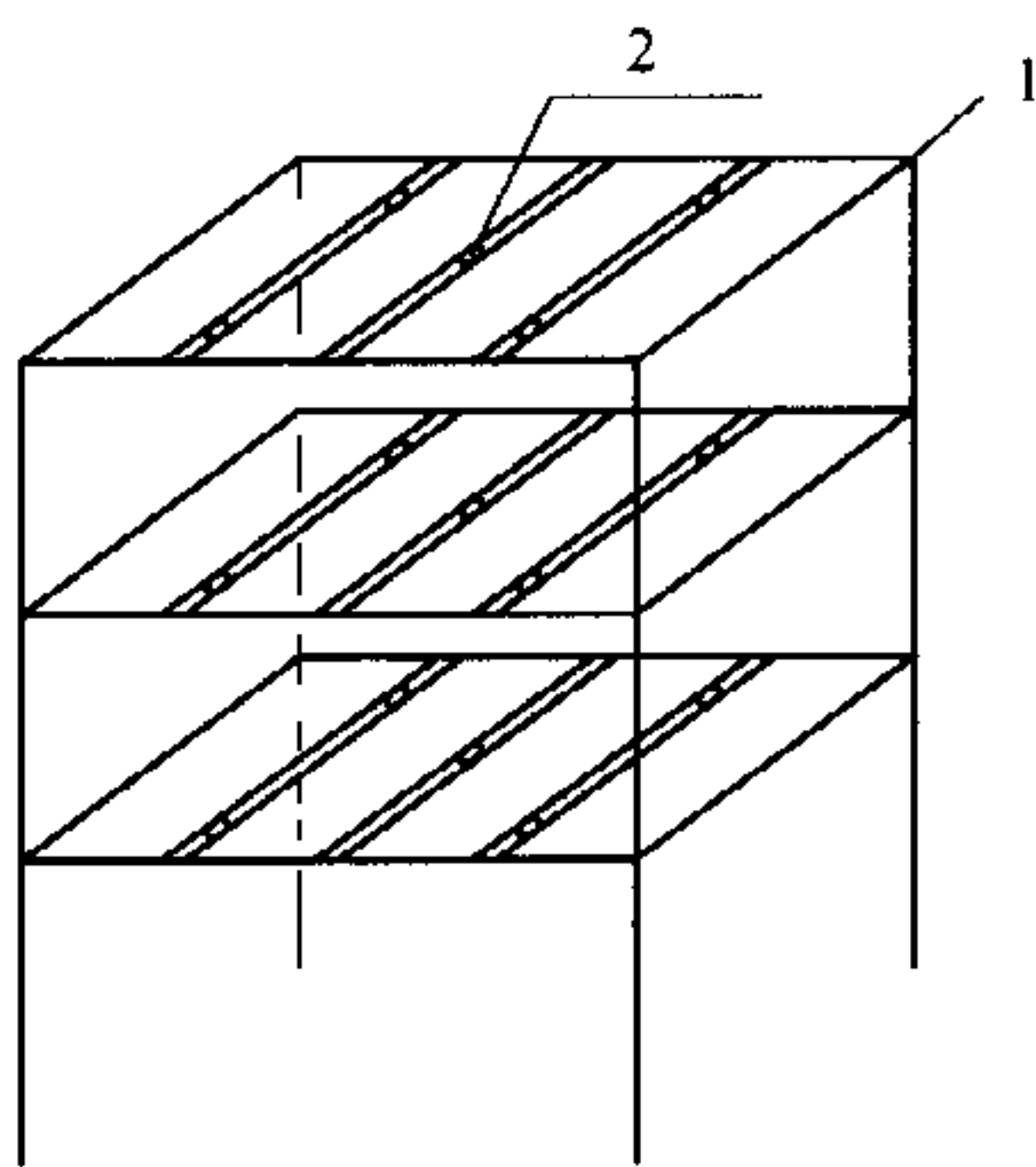


图 F. 2. 1 培养皿分层布置
框架结构示意图
1—框架；2—培养皿

1 抑制微生物污染扩散有效高度及有效区域的评价：利用沉降菌法，将 $\phi 90$ 培养皿按不同垂直高度在室内分层均匀布置（如分 3 层 0.8m、1.2m、1.5m，每层对角线 5 点布置）。

2 自净时间的评价：利用浮游菌法进行评价，每隔一段时间用空气微生物采样器进行采样，采样地点宜选择有代表性的固定区域（如在 1.5m 左右的呼吸带区域），观察洁净室内微生物污染浓度随时间的变化规律，从而对洁净室抑制微生物气溶胶局部泄漏扩散的能力作出评价。

F.2.3 泄漏扩散抑制能力可按以下步骤评价：

1 制定方案：明确评价任务，制定详细的评价方案，包括确定微生物气溶胶发生器所需的菌液浓度、洁净压缩空气流量、气溶胶发生时间周期（即确定模拟的微生物气溶胶泄漏扩散是瞬时发生还是持续发生，发生周期为多长），确定采样地点、采样时间间隔、每次采样的采样周期、采样次数等。

2 实验准备应符合第 F.1.3 条的要求。

3 发生微生物气溶胶：将培育好的高浓度微生物溶液，利用生理盐水按 10 倍稀释法逐次稀释至需要的低浓度，然后由吸管量取一定容积的低浓度微生物溶液至气溶胶发生装置的溶液瓶，由微生物气溶胶发生器在洁净室内的要求地点将微生物溶液雾化发生微生物气溶胶。气溶胶发生时间周期按预先制定的评价方案执行。

4 采样：在洁净室内的要求地点用空气微生物采样器进行浮游菌法采样或用 $\phi 90$ 培养皿进行沉降菌法采样，采样地点、采样时间间隔、采样周期、采样次数按预先制定的评价方案执行。

5 培养应符合第 F.1.3 条的要求。

6 计数应符合第 F.1.3 条的要求。

7 对微生物气溶胶局部泄漏扩散的抑制能力评价：

1) 沉降菌法：由步骤 6 得出的每层高度下的每个采样点的室内微生物气溶胶浓度可对抑制微生物污染扩散有效高度及有效区域作出评价；

2) 浮游菌法：由步骤 6 得出的每个采样时刻的洁净室内微生物气溶胶浓度可作出一条曲线，直观地反映出洁净室内微生物气溶胶浓度随时间的变化规律，求出自净时间。

8 消毒灭菌应符合第 F. 1. 3 条的要求。

F. 2. 4 评价应符合第 F. 1. 4 条的要求。

F. 3 生物安全柜的隔离系数

F. 3. 1 仪器设备和材料除不需要套筒外，应符合第 F. 1. 2 条的规定。另按现行行业标准《生物安全柜》JG170 需 1 根 $\phi 70$ 、长为安全柜净深加 150mm 的塑料圆筒。

F. 3. 2 检测隔离系数应按现行行业标准《生物安全柜》JG 170 第 6. 3. 4 条的方法检验。

F. 3. 3 安全柜隔离系数 λ 按下式评价：

$$\lambda = \frac{NS}{10^4 n} \quad (\text{F. 3. 3})$$

式中： n ——柜外采集到的微生物总量 (cfu)；

N ——安全柜内喷雾微生物总量 (cfu)；

S ——柜外总采样量 (L/min)。

λ 宜在 $10^4 \sim 10^5$ 以上 (对 II 级安全柜) 或在 $10^7 \sim 10^8$ 以上 (对 III 级安全柜) 同时要求 $n \leq 15$ 。

附录 G 洁净室气密性检测方法

G.1 原 理

G.1.1 保持室内为正压或负压均能满足检验要求，但条件允许时，负压洁净室宜用正压检验，正压洁净室宜用负压检验。

G.1.2 可按以下方法进行检测：

1 压力衰减法

使室内达到某一压力（正压或负压），关闭加压或抽负压系统，观察压力随时间衰减的情况，记录下压力衰减到起始压力的一半时所用的时间，即为测量室内正压或负压的半衰期。

2 恒压法

使室内达到某一正压，同时向室内补气，使室压达到要求的稳定值而不下降时的补气量即为漏泄量。使室内达到某一负压，使室压维持要求的稳定值而不下降时的抽气量即为漏泄量。

G.2 压力衰减法

G.2.1 测试系统如图 G.2.1 所示。

G.2.2 可按以下步骤进行检测

1 将所测洁净室的温度控制在设计范围内并保持稳定，记录压力衰减测试过程中室内温度的变化（温度计或温度传感器的最小示值不宜大于 0.1°C ）。

2 关闭所测洁净室围护结构上的门、传递窗等，关闭回风管（或排风管）上的气密阀门，不得在风口上加其他密封措施，并维持各种孔洞缝隙的密封现状。

3 开启送风，使室内压力上升至已商定的测试压力（压力计量程至少为测试压力的 1.5 倍，最小示值不宜大于 10Pa ），压力稳定后，停止送风，关闭送风阀门。

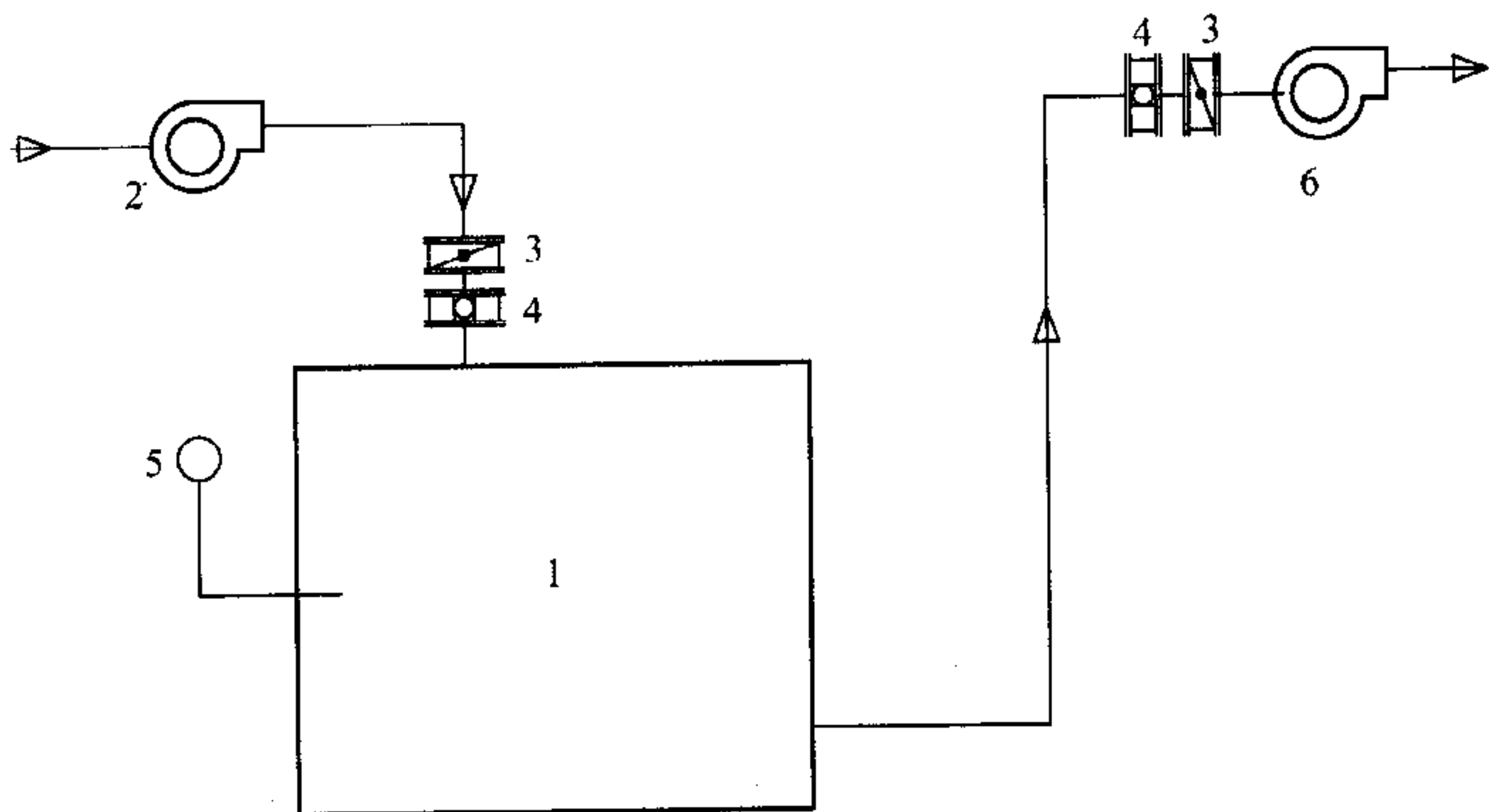


图 G. 2. 1 压力衰减法系统

1—洁净室；2—送风机；3—调节阀；4—密闭阀；5—微压计；6—排风机

4 或反之关闭送风管上的阀门，如果送风管上无阀或阀不严，应在送风口上用塑料膜加盲板的方法封住风口，开启排风，使室内压力下降至已商定的测试压力，压力稳定后，停止排风，关闭排风气密阀门。

5 从停止送（排）风起，记录压力随时间衰减的数据，每1min记录1次压差和温度，连续记录至室内压力下降至初始压力的一半时止。

6 测试结束后慢慢打开风阀，使房间压力恢复到正常状态。

7 如果需要进行重复测试，20min后进行。

8 当不用风机时也可用空气压缩机或真空泵。

G. 2. 3 检测报告应包括以下内容：

1 检测条件，包括室内温度等。

2 检测方法包括检测所用仪器设备规格型号及精度；所测洁净室压力、温度的动态变化；检测持续的时间。

3 检测结果包括所测洁净室压力下降至初始压力的1/2时的时间内压力衰减率；所测洁净室围护结构严密性的评价。

G.3 恒压法

G.3.1 测试系统如图 G.3.1 所示。

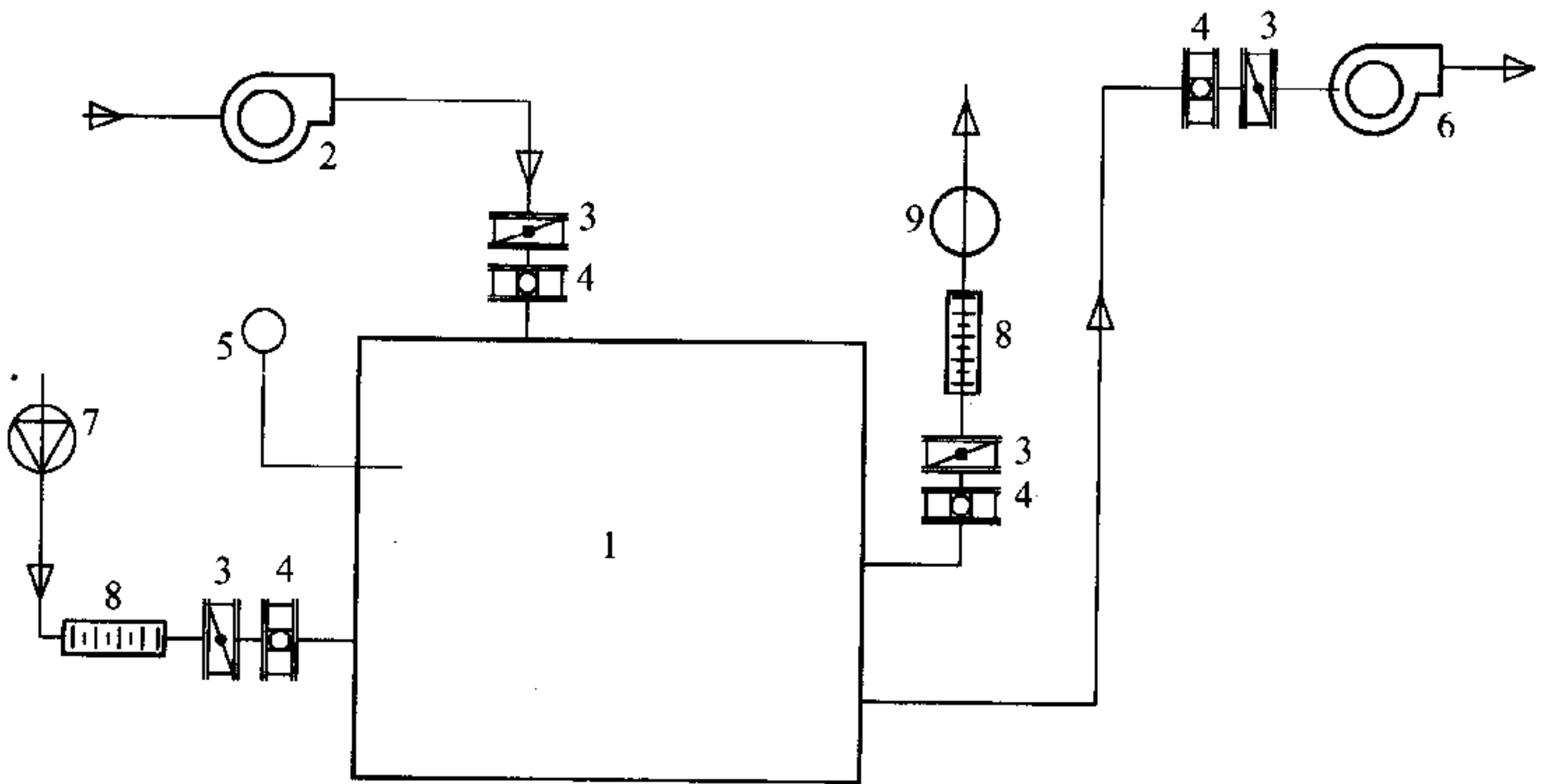


图 G.3.1 恒压法测试系统

1—洁净室；2—送风机；3—调节阀；4—密闭阀；5—微压计；

6—排风机；7—气泵；8—流量计；9—真空泵

注：正压检验时用气泵，负压检验时用真空泵

G.3.2 可按以下步骤进行检测：

1 将所测洁净室的温度控制在设计范围内并保持稳定，记录测试过程中室内温度的变化（温度计或温度传感器的最小示值不宜大于 0.1°C ）。

2 关闭所测洁净室围护结构上的门、传递窗等，关闭回风管（或排风管）上的阀门，如果风管上无阀或阀不严，应在回风口（或排风口）上用塑料膜加盲板的方法封住风口。

3 开启送风，使室内压力上升至 500Pa ，停止送风，关闭送风阀门。

通过围护结构上的孔洞和导管，由送风机或空气压缩机向室内补气，通过调节安装在导管上的调节阀调整补气流量，以维持洁净室内的压力稳定不下降，每隔 1min 记录一次补气管路上浮子流量计读数，此数即为漏气量，测试持续的时间宜不超过

5min, 取平均值。

4 反之关闭送风阀, 开启排风, 当室内压力下降至 -500Pa 时关闭排风, 开启真空泵保持室内压力, 记录真空泵抽气量, 此数即漏泄量。

5 测试结束后慢慢打开风阀, 使房间压力恢复到正常状态。

6 如果需要进行重复测试, 20min 后进行。

7 当不用风机时也可用空气压缩机或真空泵。

G.3.3 检测报告应包括以下内容:

1 检测条件, 包括室内温度等。

2 检测方法包括检测所用仪器设备规格型号及精度; 室内温度的动态变化; 漏泄量的动态变化。

3 检测结果包括所测洁净室 5min 内的每小时漏泄率; 所测洁净室围护结构严密性的评价。

G.4 安全要求

G.4.1 应制定防范预案。

G.4.2 必须对被检验室内的温度进行监测。

G.4.3 恒压法测试持续时间不宜太长。

附录 H 分子态污染物的检测

H.1 分子态污染物 (AMC)

H.1.1 分子态污染物主要包括以下四种:

1 酸性气体 (表示为 A): NO_x 、 SO_x 、HF、HCl、 H_2SO_4 等。

2 碱性气体 (表示为 B): NH_3

3 凝聚性有机物 (表示为 C): 在常温常压下容易凝结在物体表面的有机物, 包括碳氮化合物、硅氧化物、氟高分子有机物等。

4 金属掺杂物 (表示为 D): Fe、Na、K、Ca、Zn、Al、Br 等。

H.2 检测方法

H.2.1 分子态污染物可采用以下采样方法和分析方法:

1 采样方法包括被动式采样方法和主动式采样方法。前者采样周期较长, 后者要有较复杂的仪器。

主动式采样方法包括: 撞击法、吸附管法、扩散采样分析法、过滤器收集法、采样袋 (罐) 法、晶圆片或平板法、液滴扫描提取法等。

2 空气分子态污染物浓度的分析法包括在线分析法和离线分析法。

在线分析法可用磁带记录法、紫外线照射法、转筒式化学浸渍滤纸分析仪 (CPR) 上比色检测法、离子迁移率色谱 (IMS) 法、便携式气相色谱仪 (PGC) 法、离子色谱监控 (ICS) 法、化学发光监控 (CLS) 法、表面声波 (SAW) 等专用仪器直接测定分子浓度。但应注意仪器的测定下限和测量范

围。

离线分析法，应在主动采样完毕经实验室分析后得出各种成分浓度。

H.3 撞击采样法

H.3.1 撞击采样法适用于检测空气中的阴阳离子（Li⁺、Na⁺、K⁺、Ca²⁺、Mg²⁺、Fe²⁺、Br⁻、Cl⁻、NH₄⁺、SO₄²⁻、PO₄³⁻、NO₃⁻等）的浓度。检测限值可按表 H.3.1 执行。

表 H.3.1 撞击法检测极限值

检测对象	离子色谱分析极限值	
	ng/L	ppb
Li ⁺	0.005	0.005
Na ⁺	0.005	0.005
K ⁺	0.005	0.005
Ca ²⁺	0.005	0.002
Mg ²⁺	0.005	0.003
NH ₄ ⁺	0.005	0.005
Fe ²⁺	0.005	0.005
Br ⁻	0.005	0.003
Cl ⁻	0.005	0.005
NO ₃ ⁻	0.005	0.001
SO ₄ ²⁻	0.005	0.001
PO ₄ ³⁻	0.005	0.005

注：体积浓度 ppb 的量级为 10⁻⁹，重量浓度 ng 的量级为 10⁻¹²。

H.3.2 撞击采样法可采用如下设备和材料：

- 1 测定设备如图 H.3.2 所示。

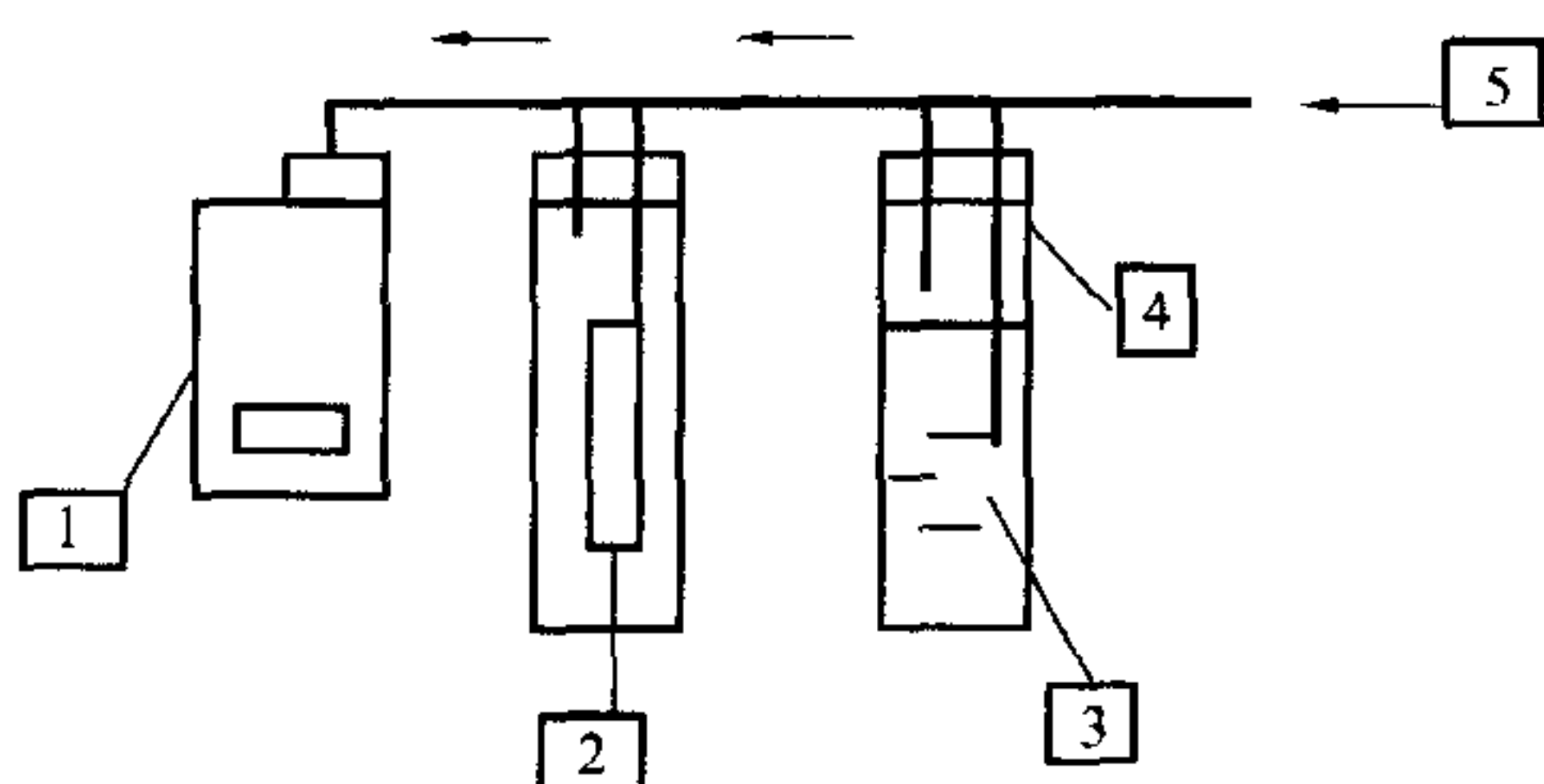


图 H. 3. 2 撞击采样法示意

1—气泵；2—去湿管；3—超纯水；
4—采样瓶；5—进气口

2 离子色谱分析仪。

3 超纯水。

H. 3. 3 撞击采样法可按以下步骤进行：

1 测定前的所有准备工作必须在 5 级洁净环境中进行，所使用的超纯水必须保存在 5 级洁净度环境中不被污染，必须保存足够的量以供分析对比使用。

2 采样瓶内注入 30mL 超纯水，用管子按图 H. 3. 2 所示将各部分连接起来。去湿管是为了保证没有水滴被吸入采样泵。

3 开动气泵吸入空气，使空气不断和瓶中的超纯水碰撞，空气中的成分溶解于纯水。

4 气泵事先必须经过校验，采样的流量为 90L/h，采样时间(8~12)h，以达到最低检测限度为准。采样后水样必须在(6~12)℃范围内保存和运输，在 7d 内送到实验室分析。

5 用离子色谱分析仪检测水样中各种成分的含量。若检测成分多，必须采取足够的水样。

H. 4 吸附管采样法

H. 4. 1 吸附管采样法适用于检测空气中的易挥发和不稳定物质的浓度。

H. 4. 2 吸附管采样法可采用以下设备和材料：

1 测定设备如图 H. 4. 1 所示。

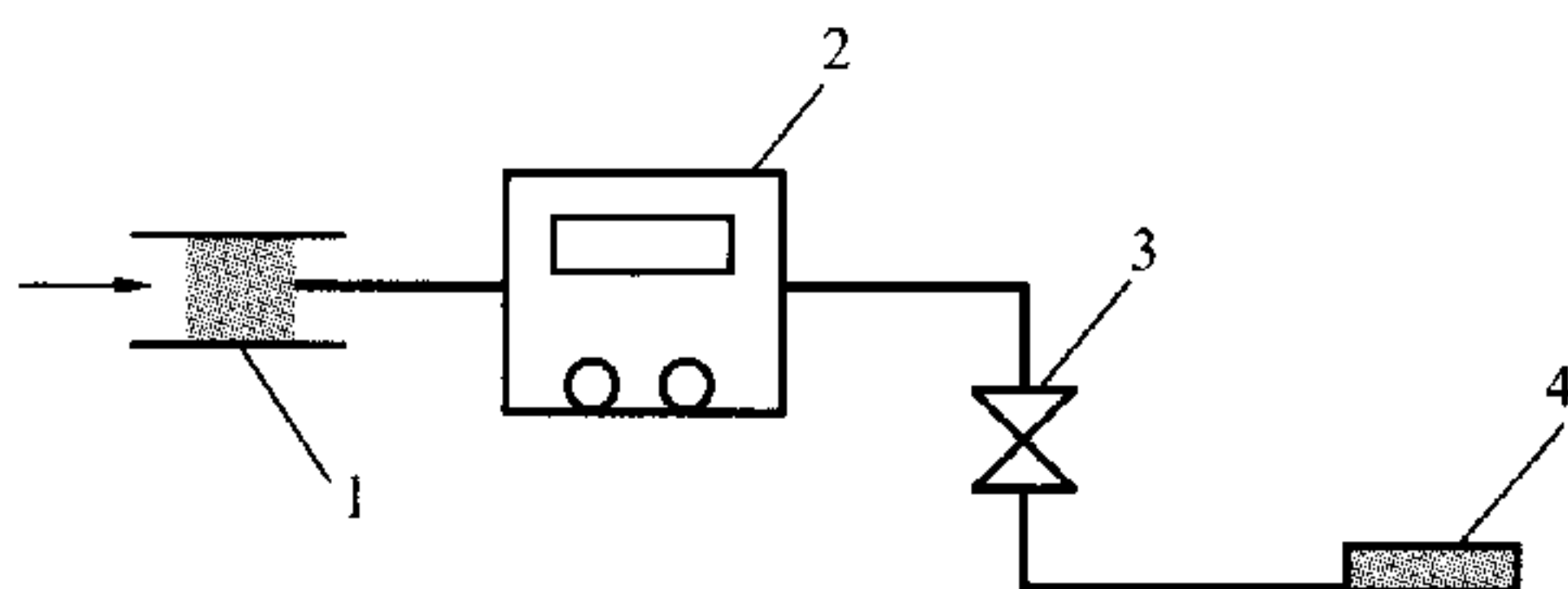


图 H. 4. 1 吸附管采样法示意

1—吸附管；2—气泵；3—调节阀；4—流量计

2 气相色谱质谱仪。

3 吸附物质（TenaxTA60/80 等，一种多孔状的二苯氧化基聚酯）。

H. 4. 3 吸附管采样法可按以下步骤进行：

1 测定前的所有准备工作必须在 5 级洁净环境中进行。

2 气泵流量为 3L/h，必须经过校验。采样时间（3~9）h，达到最低检测度为准。

3 采样前后的采样管均必须在（2~8）℃ 范围内保存和运输，在 7d 内送到实验室分析。

本标准用词说明

1 为便于在执行本标准条文时区别对待，对于要求严格程度不同的用词说明如下：

1) 表示很严格，非这样做不可的：

正面词采用“必须”；

反面词采用：“严禁”。

2) 表示严格，在正常情况下均应这样做的：

正面词采用“应”；

反面词采用：“不应”或“不得”。

3) 对表示允许稍有选择，在条件许可时，首先应这样做的：

正面词采用“宜”；

反面词采用：“不宜”。

4) 表示有选择，在一定条件下可以这样做的用词采用“可”。

2 条文中指明必须按其他有关标准执行的写法为，“应按……执行”或“应符合……的要求或规定”。

引用标准名录

- 1 《建筑工程施工质量验收统一标准》GB 50300
- 2 《砌体工程施工质量验收规范》GB 50203
- 3 《漆膜附着力测定法》GB 1720
- 4 《色漆和清漆、漆膜的划格试验》GB 9286
- 5 《建筑构件防火喷涂材料性能试验方法》GB 9978
- 6 《漆膜耐霉菌测定法》GB 1741
- 7 《民用建筑工程室内环境污染控制规范》GB 50325
- 8 《通风与空调工程施工质量验收规范》GB 50243
- 9 《现场设备、工业管道焊接工程施工及验收规范》
GB 50236
- 10 《银基钎料》GB 10046
- 11 《磷铜钎料》GB/T 6418
- 12 《工业金属管道工程施工及验收规范》GB 50235
- 13 《电子级水》GB 11446.1
- 14 《常用危险化学品的分类及标志》GB 13690
- 15 《建筑电气工程施工质量验收规范》GB 50303
- 16 《组合式空调机组》GB/T 1429
- 17 《生物安全实验室建筑技术规范》GB 50346
- 18 《高性能屏蔽室屏蔽效能的测试方法》GB 12190
- 19 《洁净厂房设计规范》GB 50073
- 20 《尘埃粒子计数器性能试验方法》GB/T 6167
- 21 《室内空气质量标准》GB/T 18883
- 22 《公共场所空气中甲醛测定方法》GB/T 18204.26
- 23 《公共场所空气中氨测定方法》GB/T 18204.25
- 24 《公共场所空气中臭氧测定方法》GB/T 18204.27

- 25 《公共场所空气中二氧化碳测定方法》GB/T 18204. 24
- 26 《普通混凝土用砂、石质量及检验方法标准》JGJ 52
- 27 《通风管道技术规程》JGJ 141
- 28 《电磁屏蔽室工程施工及验收规范》SJ 31470
- 29 《防静电地面施工及验收规范》SJ/T 31469
- 30 ISO 标准《洁净室及相关受控环境》1-9 (Cleanroom and associated controlled environments-part1-9)
- 31 《生物安全柜》JG 170

中华人民共和国国家标准

洁净室施工及验收规范

GB 50591 - 2010

条文说明

制 订 说 明

制订本规范遵循的主要原则是：立足国情，接轨国际；硬软兼备，重物重人；技术先进，论据合理；过程控制，切实可行。从而实现科学性、先进性、协调性和可操作性。

规范编制启动会于 2006 年 12 月 26 日在北京召开。在 22 个月的时间里，开了 5 次调研座谈会，聘请了 20 多位专家、基建负责人等作为顾问，开了两次座谈会。组织 40 余人次，针对重点或难点开展了 9 项专题实验和研究，完成了 9 篇报告或论文：①关于最小采样量问题的探讨；②关于洁净室的占用状态定义的探讨；③漆膜和密封胶耐霉菌的实验研究；④洁净室地面施工含水率对铺设聚合地板的影响；⑤关于高效过滤器大气尘检漏浓度的研究；⑥风管系统漏风率检测实验方法研究；⑦洁净室高效空气过滤器现场检漏方法的实验研究；⑧洁净室气密性检测方法研究；⑨高效过滤器现场大气尘检漏方法的理论探讨。

编制组进行了广泛的收集、查阅资料工作，若干参编单位提供了本单位的标准、操作规程或具体技术资料。编制组对 ISO 系列标准、欧盟与 WHO 的 GMP、美国 FDA 手册、美国微电子污染控制手册、美国制药工程指南、瑞士加拿大等国家的兽药生物安全设施手册以及国内关于微振、噪声、防静电、施工安装等文献、手册和国内 39 项标准规范，进行了认真的研究，获得了丰富的信息，提取了对规范有用的材料，直接引用的国内外标准达 30 项。

2007 年 11 月应“台湾中华洁净学会”和相关企业的邀请，组织编制组部分成员共 30 人进行了为期 10 天的考察，举办了座谈会、报告会，参观了净化工厂，同时进行了海峡两岸关于洁净室施工安装的技术交流。

在各参编单位积极按分工计划完成了有关章或节的草稿基础上，于2008年3月底完成规范的第一轮草稿。经过4次讨论会和草稿定稿会，于2008年7月底草稿定稿，又经过主编单位多次组织技术人员讨论，于2008年8月完成征求意见稿。按照程序，征求意见稿已上网广泛征求意见，并专门由电子邮件或逐件发送给近30几位专家和管理人员，定向征求意见，或者进行了面对面交流。回收了20份意见表，征集了166条修改意见，采纳的共114条，占68.7%。

注意到国际上对洁净室的质量保证不仅注重硬件也注重软件即管理，要有关于人员、文件、施工组织的内容，本规范也相应增加了“施工组织与管理”的内容。

为了强调过程控制，不仅有总的检验和验收，还在各章中加“分项验收”一节。

还有一些问题未能得到明确结论，如金属壁板施工中如何避免今后的裂缝、管材管道的清洗如何彻底避免白粉现象、如何从施工角度保证负压洁净室的气密性等等，都需要进一步去实验、研究、总结，也希望国内企业和同行能提供宝贵意见。

目 录

1	总则	153
2	术语	154
3	建筑结构	157
3.1	一般规定	157
3.2	结构施工要求	157
4	建筑装饰	158
4.1	一般规定	158
4.2	地面	158
4.3	墙面	160
4.4	吊顶	161
4.5	墙角	162
4.6	门窗	162
4.7	缝隙密封	163
5	风系统	164
5.1	一般规定	164
5.2	风管和配件制作	164
5.3	风管安装	168
5.4	部件和配件安装	169
5.5	风口的安装	170
5.6	送风末端装置的安装	170
6	气体系统	172
6.1	一般规定	172
6.2	管材及附件	172
6.3	管道系统安装	177
6.4	管道系统的强度试验	178

7 水系统 180

7.1 一般规定 180

7.2 给水 180

7.3 排水 180

7.4 热水 181

7.5 纯化水与高纯水 181

8 化学物料供应系统 183

9 配电系统 184

9.1 一般规定 184

9.2 线路 184

9.3 电气设备与装置 184

10 自动控制系统..... 185

10.1 一般规定 185

10.2 自控设备的安装 185

10.3 自控设备管线的施工 185

10.4 自控设备的综合调试 185

11 设备安装..... 186

11.1 一般规定 186

11.2 净化设备安装 186

11.3 设备层中的空调及冷热源设备安装 186

11.4 生物安全柜安装 186

11.5 工艺设备安装 187

12 消防系统..... 188

12.2 防排烟系统 188

12.3 防火卷帘、防火门和防火窗 188

12.4 应急照明及疏散指示标志 189

13 屏蔽设施..... 191

13.1 一般规定 191

13.2 屏蔽体 191

13.3 屏蔽室 191

13.4 管线、门洞和其他要求 191

14 防静电设施..... 192

14.1 一般规定 192

14.2 防静电地面 192

14.3 防静电水磨石地面 192

14.4 防静电聚氯乙烯（PVC）地板 192

14.5 防静电瓷质地板 193

15 施工组织与管理..... 194

15.2 人员和文件 194

15.3 施工措施 194

15.4 安全措施 194

15.5 环境保护与节能 195

16 工程检验..... 196

16.1 一般规定 196

16.2 检验项目及方法 196

16.3 检验周期 196

16.4 性能检验 196

17 验收..... 199

17.1 一般规定 199

17.2 分项验收阶段 199

17.3 竣工验收阶段 200

17.4 性能验收阶段 200

17.5 工程验收 200

17.6 使用验收 201

1 总 则

1.0.1 施工质量固然是本规范要达到的目的，但节能、环保和安全也是不可忽略的。洁净室及相关受控环境是指以洁净室为主体，包括其附属的、辅助的周边用房或局部环境，这些用房或环境将对洁净室性能产生影响，因而也必须受控。

1.0.2 关于洁净室施工及验收规范的名称说明如下：

1 关于本规范的名称问题，因为它是行标《洁净室施工及验收规范》（以下简称“原行标”）的提升，所以仍用原名。

2 最近 ISO 的洁净室及相关受控环境技术委员会的一系列标准冠名为《洁净室及相关受控环境》，为了简化，本规范没有用此名称，而在条文中说明适用于洁净室及相关受控环境，并在术语中对“洁净室及相关受控环境”作了说明。

3 以控制无生命微粒为主的是工业洁净室，以控制生命微粒为主的是生物洁净室。

生物洁净室用于制药厂时工艺上有无菌药品和非无菌药品之分。所谓非无菌药品是指法定药品标准中未列有菌检查项目，列出要无菌检查的则为无菌药品。无菌药品和非无菌药品分为“非最终灭菌”和“最终灭菌”两类。这两类都要实行微生物控制，都不允许有菌沾染，都要用生物洁净室，只是级别不同，所以从洁净室施工及验收上来说都是一样的。

1.0.3 建设主管部门是指中央或地方一级主管建设的部门，专业资质是指施工专业或其所在大行业的资质（例如机电安装）。

2 术 语

2.0.14 静态 at-rest

洁净室占用状态在洁净室技术中是一个十分重要的概念，设计、施工及验收均会涉及，对于检测、验收和评价尤其重要，不可回避。但是美国联邦系列标准、欧盟 GMP 以及 ISO 国际标准对于洁净室占用状态的定义各有差异，加上翻译问题，使得我国对洁净室占用状态有不同理解，尤其在实际执行过程中出现了许多问题。

美国联邦标准 209E 对静态的定义是：指已建成、所有施工正在运行，设备安装好并按照用户或承包商的要求处于可运行或正在运行状态，没有操作人员的洁净室（设施）。

ISO 14644 - 1 - 1999 和 ISO 14698 - 1 - 2003 对静态的定义是：在全部建成、设施齐备的洁净室中，已安装好的生产设备正在按照用户或供应商定好的方式运行，但现场没有人员。

欧盟 GMP 对静态的定义又是：设施已安装完成并运行，工艺设备已安装完成，但现场没有操作人员的状态。当工作结束后，保持无运行状态自净 15min~20min（推荐值）所达到的状态也视为静态。

现从以下几方面作一分析：

1 习惯理解上

“静”态显然不应再“动”，“at rest”就含有“休息”、“静止”等意思，如果无人而机器在生产运行，就无休息、静止之意，就无“静”的实质。所以我国曾把“空”、“静”、“动”三态译为“交竣”、“停工”、“运行”三种状态是贴切的。

2 从三种占用状态定义的衔接上

空调系统正常运行，工艺生产设备已安装但不运行的状态，

在实际的洁净室工程检测中，是一种相当普遍的测试状态。但这种状态在 ISO 定义中没有得到体现，既不属于定义的静态，也不属于定义的动态，即存在空白，而在 209E 在静态的定义中将这种占用状态涵盖在内。

3 从实际可能上

除 209E 和欧盟 GMP 外，其他基于静态的定义，只能在机械化、自动化、密闭生产的洁净室内找到相应状态：只有机械化、无自动化，则不能无人；有机械化、自动化而非密闭生产则生产的工艺尘怎样算？这种状态（机械化、自动化、密闭生产）在半导体车间是随处可见的，但在别的洁净室就很难碰到，GMP 洁净车间就是一例。

既然 ISO 是关于洁净室及相关受控环境的标准，则显然不能仅适用于半导体行业，对其他工业洁净室和生物洁净室也应适用。但就拿一般制药车间来说，很多不是密闭生产的或不是全自动化的，若无人，则很难保证设备运行。如果有这样的车间，怎样保证静态？

又如 SPF 动物房，如果生产设备运行，只能是有动物（如鼠、鸡）在内活动，但无人，这种状态又怎能叫“静态”？再如洁净手术室，只是在做手术时，一切机器才可运转，此时又怎能无人？

再者，对于高度机械化、自动化、密闭生产的洁净室，按 ISO 定义，其静态和动态就很难区分了，因为就算进去了一两个人，也就检查一下就出来，所以实际只有两种状态了，即空态和静态，或者空态和动态。

4 综合考虑

空态是明确的，可以不谈。先谈动态，动态是正常生产、操作状态，按工艺要求有人的就有人，无人的就无人，定期来人检查的就时而有人时而无人，若规定有人时检测也可以，随机检测也可以，这样一来，ISO 的静态实际上是动态，即开工运行状态。

而对于静态，前面已谈过，静就无动，可以有两种情况：1) 工艺生产设备未运行，也无人；2) 工艺生产设备运行又停止了，人走了，但不能马上就算静态，应该自净一段时间。这就是欧盟 GMP 的认识。

根据上面分析，本规范将几种定义都予列举，供不同情况采纳。这一点规范组也和 ISO 标准有关起草人进行沟通，取得了具体情况具体解决的共识。

3 建筑结构

3.1 一般规定

3.1.1 结构形式是指现浇混凝土结构、装配式混凝土结构、砌体结构、钢结构、既有建筑等。

3.2 结构施工要求

3.2.2 洁净室中有一类如三、四级生物安全实验室，建成后要求打 500Pa 负压，满足一定渗漏或降压要求，所以对混凝土的密实性有很高要求。有的国家甚至将盖好的洁净室搁置较长时间再开始装饰安装，目的是充分暴露缺陷加以弥补。混凝土墙的密实主要靠对配制混凝土时严格掌握各组分的配比，精心养护，保证足够的湿度和时间。同时为了确认其密实性，应做成试块进行抗裂试验。

3.2.4 大面积洁净空间的结构模板有用华夫模板的。华夫模板是钢筋混凝土现浇井字梁楼板的一种用环氧材料制作的工具式模板，永久嵌入混凝土结构中（不可脱式），兼做下层吊顶，对标高和平整度要求很高，所有阴阳角均为圆弧。它具有强度高、刚度大、光洁度好、自重轻等优点。华夫楼板是适用于大面积建筑（如电子厂洁净车间）的一种结构形式。

3.2.6 如生物安全实验室这样的洁净室其受控环境——吊顶上空间，也可能受到污染，特别当排风过滤器放在吊顶上面时。为了防止一处吊顶受污染影响其他房间，国外文献就指出填充墙不应到吊顶下为止，而是一直延伸到屋顶，并密封所有接缝。

3.2.8 在既有建筑改造时，往往需要将空调等设备置于顶层，而顶层往往不是承重的，所以必须校核。

4 建筑装饰

4.1 一般规定

4.1.1 本条指出洁净室建筑装饰施工所含内容主要包括：地面、墙面、吊顶的系统工程，门窗工程，缝隙密封，以及各种管线、照明灯具、净化空调设备、工艺设备等与建筑的结合部位缝隙的密封作业。

4.1.2 按程序施工是洁净室施工的一大特点，从 JGJ 71 - 90 开始提出这一问题后，已得到实践证明其重要性和必要性，现在已是洁净室施工的基本常识。一般的施工程序的编写可参照图 1 示例。施工方应根据具体工程制定科学的施工程序。

4.1.3 本条指明洁净室建筑装饰的质量在于气密性和不产尘、不积尘、容易清洁。

4.1.4 强调在洁净室建筑装饰施工中禁用的材料。

4.1.5 指明洁净室建筑装饰施工的管理办法。施工人员应穿工作服、工作鞋，所有机具、设备、材料等均需经过清洁（清洗、空气吹淋等）后贴上“洁净施工专用”标志方可进入洁净工程施工区。

4.1.6 指明洁净室建筑装饰施工的环境条件，这一点往往被忽视，所以施工单位必须有升温措施。

4.2 地面

4.2.1 一般要求：提出各类地面应满足的共同要求，其重点是耐腐、耐磨。洁净室地面对磨损量要求较严格，例如一般自流平地面为 $0.04\text{g}/\text{cm}^2$ ，相当于 500g 轮子磨转 1000 转的损耗量， $0.004\text{g}/\text{cm}^2$ 相当于弹性塑料卷材的损耗量。

如采用聚氯乙烯防水薄膜防潮，做法比较简单，如混凝土垫

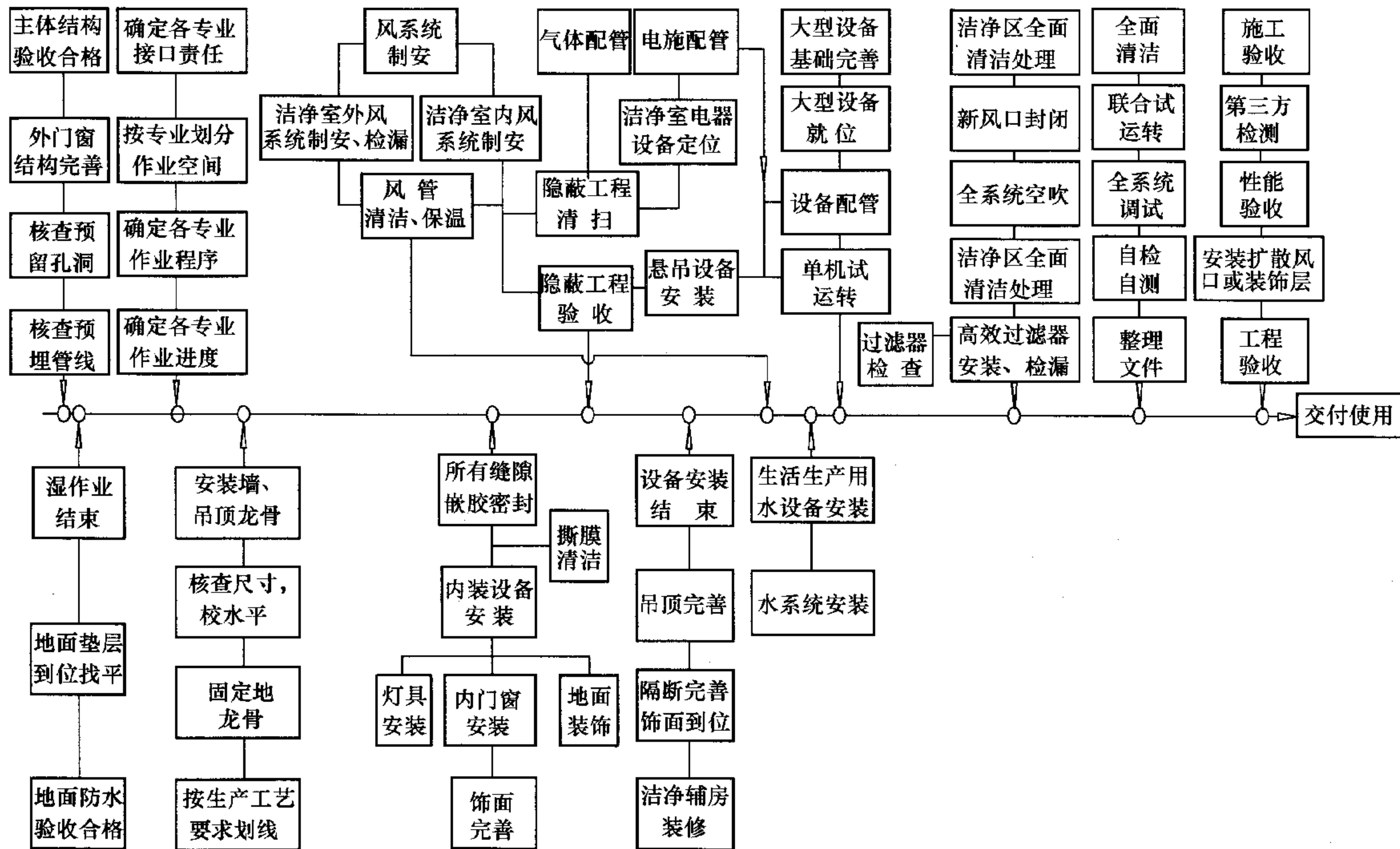


图1 洁净室的一般施工程序

层为碎石、卵石和碎砖，夯实后即可直接铺设，之后在上面浇注混凝土。防水薄膜厚度不应低于 1mm，接头处搭接 50mm，用胶带粘牢，然后浇注混凝土，其强度等级不小于 C25，基层厚度不小于 150mm，宜配置钢筋网防裂，表面应平整。

原行标规定用 0.6mm 厚的膜，后实践证明，容易破。

4.2.2 现浇水磨石地面：1999 年 5 月颁布的国际标准 ISO/DIS 14644-4：《洁净室及相关受控环境》第 4 部分“设计与施工”中所列举的洁净室地面材料及特性，也给出水磨石特性，性能相当优越，几乎优于所有材料。但是如用材不当，施工不到位，则会出现裂、碎、掉等现象，这在具体工程中时有发生，而且在许多级别不高的场合还在采用，所以本条具体强调洁净室水磨石施工应注意的要点。

4.2.3 粘贴地面：施工要点主要是基层含水率应在 2%~4% 之间，超过 7% 是不允许的，某些国外产品样本上也有类似说明。本条还规定了超过此要求时必须采取的措施。这是根据编制组进行的实验得出的，也符合一般要求，否则地面要起鼓、粘不牢。其次是铺贴时一定要赶平，不要残存空气。接缝处应开好 3mm 宽的焊接槽用焊条焊后即削平焊缝，再吹热风使表面平滑。为使粘贴牢固，对地面基底应用水或必要时用溶剂擦拭干净。

4.2.4 涂布地面：本条指明涂布地面施工要点，特别是基层含水率和施工环境温度，比水磨石的高，环境温度不宜低于 20℃。每间房间涂布地面不能一次完成时，应尽量减少接缝，并留缝在边、角等不明显处。

4.2.5 架空地板：架空地板要保证通风要求，其支架部分应牢固。

4.3 墙 面

4.3.1 一般要求：指明地面一般要求，但其重点是表面质量。

4.3.2 瓷板墙面：过去习惯称瓷砖墙面，而按现行建筑装饰施

工的专业规范，改称瓷板墙面，因为这种“砖”是很薄的。由于瓷板墙面均有缝，而缝中打胶有长菌的可能，所以考虑加抑菌剂，规范组的实验已证明这是可行的。

4.3.3 涂料墙面：有耐酸碱要求的，应经 96h 浸泡不起泡脱落，耐洗刷达到 300 次以上无明显变化。防霉涂料的要求属于 0 级——施菌培养 7d 不长菌。

4.3.4 金属夹心板墙面施工应符合下列要求：

1 金属夹心板墙面：由于这些年生产厂不断降低钢板面层厚度，甚至只有 0.3mm，因此强调必须不小于（考虑到板的正负误差，实际厚度可能在 0.47mm 左右）为 0.5mm。

2 如果夹心板内充填的是有机可燃材料，非常容易引发火灾，国内外均有火灾实例，同时火灾发生后往往由于有机材料产生的毒烟置人于死地。在相关规范（如《洁净厂房设计规范》GB 50073）中也有同样规定。

4 壁板安装前，应严格在地面弹线并标注尺寸，安装时如误差较大应对配件单体进行调整或更换，防止累积误差出现壁板不能闭合甚至倾斜扭曲的现象。

6 为了确保密封，正压室应在正压面封胶，负压室在室外负压不好封，强调负压缝内嵌封，然后再在室内负压面封。

4.3.5 整体金属壁板：主要应防止焊接连接后的伸缩，骨架在墙后应防腐防锈，同时为了表面观感，喷涂应一次完成。

4.3.6 非金属面板：为避免非金属面板在墙上粘贴粘不满、涂不光，以及热胀冷缩等问题，根据非金属面板施工的一般特点，提出不宜粘贴，可采用挂贴。其中有机饰面板有伸缩问题，应留足够的伸缩缝。

4.4 吊 顶

4.4.2 起拱是为了在负载长期作用下，仍能保持吊顶的平整，无塌陷，同时如果是大面积吊顶，不起拱反而看上去有下陷的感觉。原行标《洁净室施工及验收规范》JGJ 71-90 和现行国家标

准《建筑装饰装修工程质量验收规范》GB 50210 都规定应起拱。

4.4.3 如果吊顶内隐蔽工程未验收交接就施工吊顶, 容易发生隐患, 也容易踩坏吊顶, 故强调吊顶工程必须在隐蔽工程验收后进行。

4.4.4 吊顶内无通风, 易潮湿生锈, 故对其内金属进行防腐防锈处理作出规定。

4.4.5 吊顶内吊挂件只为吊挂吊顶的, 未考虑其他承重, 故不应作为设备吊架, 否则易发生危险。

4.4.6 事先不铺好可满足使用的马道, 将来维修会有很大困难和危险。

4.5 墙 角

4.5.1 小圆角是为了防止积灰和便于清洁, 延伸至墙面的粘贴地面缩进墙面是为了防止其上积灰。根据正在制定的《实验室——生物安全通用要求》, 二级生物安全室的地面应延伸至地面上 150mm, 考虑到其他需要经常冲刷的地面, 也应这样做, 故定出本条文。

4.5.2 原行标规定 R 不小于 50mm, 实践中成型的圆角多为 30mm, 而对清洁并无不便, 故本规范改为 30mm。

4.5.3 洁净室的内墙面阳角易受撞受磨掉尘, 宜做成圆角起码是大的钝角。

4.6 门 窗

4.6.2 为防止长期使用后由于自重而下倾贴地, 从实践经验出发, 要求 600mm 以上门宽时, 铰链由 2 付改为 3 付。

4.6.5 安全门就是为了有事时能快速开门疏散, 所以门上的关闭侧必须在明显位置且方便打开。

4.6.6 实践中由于铝合金把手带有尖角, 常挂破衣服甚至带倒人, 因此要求把手各角为圆弧过渡。

4.6.7 现在洁净室都不习惯有窗台面了, 这样可减少积尘的地

方，如实在不能做成平面，也应和墙面圆弧过渡。

4.6.8 实践中许多洁净室双层窗之间积了不少灰，还有死蚊蝇，因此安装前玻璃必须擦干净。

4.6.10 膜面的规定是为了正确地起到节能作用。

4.6.11 本条的强制规定除了为保护人员安全外，更在于这些场所应是防泄漏的，一旦观察窗破裂，将发生大量泄漏，其后果不堪设想，因此必须采用不易破碎炸裂的材料制作观察窗。

4.7 缝 隙 密 封

4.7.1 据规范编制组实验作出的规定。

4.7.2 在构造上保证有一定的槽口或缝宽，是为了利于密封施工，保证嵌固强度和密封效果。

4.7.4 实践中发现玻璃胶、硅胶易长霉，而硅密封胶又不耐碱，并且硅对半导体工艺可能有影响，故作本条规定。

5 风 系 统

5.1 一 般 规 定

5.1.1 按程序施工是重要原则，超越程序抢先施工是不允许的。

5.2 风管和配件制作

5.2.2 风管特别是金属风管的加工制作已经从原来的手工制作发展到工业化规模生产的阶段，作业机械也大大地发展了，一般有以下种类：

1 板材剪切设备，如龙门剪板机、振动剪床、滚轮式剪板机、等离子切割机等；

2 板材的折弯设备，如液压板材折弯机、液压（电动）折边机、手动折边机等；

3 板材的咬口加工设备，如（抽条）咬口成型机、按扣式咬口成型机、联合角咬口成型机、圆形风管立咬口成型机、平咬口压实机等；

4 圆形风管加工设备，如伴彩卷圆机（卷板机）、圆形法兰卷圆机、电动（手动）弹线（筋）机、螺旋风管成型机等；

5 矩形风管加工流水线。

即使不在工厂生产，现场生产的机具设备也很多，有法兰加工设备，如联合冲剪机、砂轮切割机、二氧化碳气体保护焊机等；风管加工设备，如多功能风管咬口成型机、轻型薄钢板法兰风管成型机、按扣式和联合角咬口成型机、液压铆接机、电动合缝机等。

5.2.3 对非金属风管的成品，必须有防火和符合卫生要求的检测证明。

5.2.4 原行标规定可以用冷轧钢板，表面要刷漆。但多年实践

表明，洁净室的风系统有的会吹出剥落下来的少量漆膜，还有环保等问题。因此本规范明确在高效过滤器之前用镀锌钢板，但一般镀锌板在用清洁剂洗净后有起粉的可能，因此建议有条件时应采用不覆油的镀锌板，高效过滤器之后的要求相应更高了。

5.2.5 镀锌钢板在加工过程中，镀锌皮容易脱落，所以应对洁净室使用的镀锌钢板的镀锌皮质量提出要求。即双面三点试验平均值不应小于 $100\text{g}/\text{m}^2$ 。这一要求也见之于其他规范。

5.2.6~5.2.8 专用加工场地是洁净室风系统加工和一般风系统加工的一个重大区别，也是前者的一个显著特点。

一般风管加工不对板材清洗，而洁净室风管加工，则应增加这一程序。

不锈钢材料和镀锌钢板与碳钢接触易发生晶间腐蚀，所以一定不能直接接触。

5.2.9 为了使不锈钢焊接质量有保证，焊缝绝不能有油，所以应用溶剂清洗。

5.2.10 风管接缝易漏风、积尘，也不便清扫，加工中应尽可能减少拼接缝。矩形风管底边的横向拼缝更易阻挡尘土，所以不允许有横向拼接缝。纵向接缝的限制参考了《通风管道技术规程》JGJ 141 的规定。

5.2.11 风管咬口形式在《通风管道技术规程》JGJ 141 中规定：单咬口、联合角咬口、转角咬口都可适用于低、中、高压系统，唯独按扣式咬口只适用低、中压矩形风管。

可见按扣式咬口是适用低中压系统的，而洁净室风管应按中高压考虑（见下面两条），故本条规定不得用按扣式咬口。

有些洁净受控环境很小，又处于运动状态或要经常清洗（如食品厂），此时应以使用功能为主，因此可以用金属螺旋形风管或可拆下清洗的软管。

5.2.12 虽然在使用场点，各风管的使用压力即工作压力不同，但制作风管应有相同的质量，相同的严密性，所以压力标准宜统一，见 5.2.13 条说明。如果设计按工作压力试验，或甲乙双方

同意这样做，也可以按工作压力，符合有关标准的规定。

5.2.13 出于严格节能要求，这一条比原行标提高了，也比现行国家标准《通风与空调工程施工质量验收规范》GB 50243、《通风管道技术规程》JGJ 141 提高了，主要在于四点：

1 净化空调系统风管一律只用漏风检查，漏光检查太粗了，微小曲折的缝隙难以发现。2004 年实施的《通风管道技术规程》JGJ 141 中，高压系统也只用漏风法。

2 漏风检查必须两项指标都达标，即单位风管展开面积漏风量和系统漏风率两项。原行标只有漏风率。如果系统很短但风量很大则漏风率可能也很小，但单位面积漏风量可能较大，反之，如果单位面积漏风量不大，但系统风量也不大，漏风率可能很大就反映不出来。

3 其他规范以工程压力为准计算漏风量，或在试验压力下测出漏风量还要换算成工作压力下的漏风量，看似工作压力接近实际，但是工作压力很难确定，因此宜用一个统一的较高的试验压力来计算漏风量，根据所在管段确定一个试验压力，而不管工作时的压力可能小于此值。

本规范按最大终阻力的约 2 倍估算，新风段约 100Pa，空调机组约 500Pa，管道约 100Pa（100m 长），部件约 200Pa，末端约 400Pa，再放大 1.2 倍，取整数采用 1500Pa，相当于高压风管。结果总管取 1500Pa，干管取 1000Pa，支管取 700Pa。

有的规范指出 1~5 级洁净度时风管按高压风管计算，指出高压是指 1500Pa 以上到 3000Pa 之间，工作压力即在此之间。既然都是高压风管，加工工艺质量应是一样的，就都应该取一个值而不应再区分具体工作压力。

其实 1~5 级都用单向流，末端过滤器要满布，则每一台过滤器滤速要远低于乱流洁净室，所以阻力反而小，把它的工作压力定得高于乱流洁净室是不对的。

实际上不同管段压力会不同，如上述。但是其他规范认为支管不要测漏风量。因为它接近送风口，压力趋向于“0”，这是不

对的。洁净室的支管末端不是敞开的风口，都有高效过滤器，终阻力是很大的，支管上有时还有阀门、加热器等部件，工作压力不低。因此本规范规定支管也有漏风标准。

既然都要测漏风率，而且支管也要测，工作量较大，这就要求有一个较简便的方法，这就是附录 A 要讲的内容。但是当系统不复杂时，按国标《通风与空调工程施工质量验收规范》GB 50243的方法检漏也符合要求，这就在操作上增加了灵活性。

4 漏风率标准提高了，鉴于现在风管制作大都机械化，而且有了更高的节能要求，通过实验证明也是可以达到的。由于一个系统中可以有不同级别（非单向流）的洁净室，所以本条只按单向流与非单向流两大类区分系统，前者系统风量大，取漏风率为 $\leq 1\%$ ，后者系统风量小了，取 $\leq 2\%$ 。

原行标《洁净施工及验收规范》JGJ 71 规定了两种漏风检查方法：

漏光法—6 级以下；

漏风法—6 级及 6 级以上。

但漏光法太粗，实践中也很少去做，漏风法因要堵住所有风口，太麻烦，实践中基本不做，也就是说标准未能得到严格执行。虽然原行标和现行国家标准《通风空调工程施工质量验收规范》GB 50243 都规定支管不做漏风检查，但支管由于高效过滤器也使管内具有相当压力，而且数量多，所以其漏风量不应忽略。

通过实验证明本规范的方法是可行的，即在地面上随时组装一段（组），用专用设备检查一段（组），合格就吊装一段（组），这样使检测工作方便了，也可以随时知道该管段有无漏，而可以及时采取堵漏措施。如果系统全安装好了，再检查发现漏风率不合格，也不知道漏在哪儿。

5.2.14 例如生物安全实验室的排风管，半导体车间排放有害气体（只要有微量漏泄，对产品质量可能有极大影响）的管道等。

5.2.16 本条规定能减少灰尘的积聚。

5.2.17 本条规定能减少漏风和阻力。

5.2.19 本条规定是为阻止受热变形。

5.2.21 原行标规定螺钉距不大于 100mm，现在由于洁净室级别向上发展，出现 ISO 4~1 级，所以本条对螺钉间距也相应作了更密的规定。

由于用铆钉不能完全避免，本条规定不得用空心铆钉，可以用端头封闭型的。

5.2.22 清扫孔适用于普通空调系统，而在回风口和新风口都安装有相当效率过滤器的净化系统不应允许在风管上开孔。

5.3 风管安装

5.3.1 土建作业完成是指安装部位地面找平层已施工完成，外门、窗已安好，墙面已抹灰完毕，风管支吊架已预埋好，且已做好环境的清洁卫生。风管安装不应与土建交叉作业。本条还对风管安装人员提出了注意洁净的更高要求。

5.3.2 可以作法兰密封垫的材料较多，净化空调系统要求密封性好，作密封垫的材料应不透气、不产尘、弹性好。密封垫的厚度根据材料的弹性大小和法兰的平整度确定。法兰平整，密封垫材料弹性好，厚度可小一些，反之则应厚一些，橡胶制品刷涂料后将加速其老化，失去弹性，因此在密封垫上禁止使用。

5.3.3 有的安装单位对法兰密封垫的接头未做成阶梯或企口形，采用简单的对接，压缩时会出现缝隙。有的密封垫未用胶粘接，压紧后产生位移，造成漏风。除去条文的示例外，还有以下形式可参考（图 2）：

5.3.5 负压时不绷紧，会使阻力大增。

5.3.6 柔性短管在潮湿条件下容易长霉，实践证明，双层短管会好得多。

5.3.8 套管钢板厚度是参照《通风管道技术规程》JGJ 141 制定的。

5.3.9 硬聚氯乙烯的热膨胀系数较大，所以应有伸缩节。

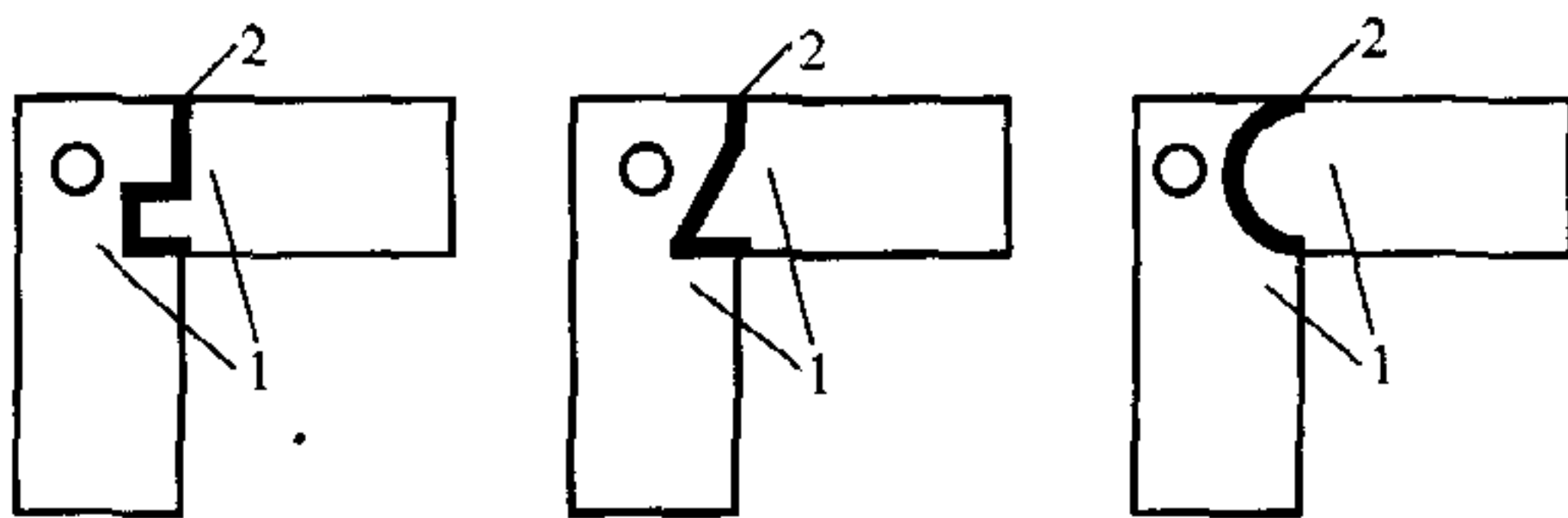


图 2 法兰密封垫接头

企口接头：正确 楔形接头：正确 弧形接头：正确

1—密封垫；2—密封胶

5.3.11 擦拭风管内表面一般用丝光毛巾、尼龙布等，抹布、绒布易掉纤维，不应采用。

5.4 部件和配件安装

5.4.1 风阀、消声器等配件，有的是安装单位自己加工，有的是购买成品，这些成品出厂时大多未清除油污，包装也不密封，运输过程中包装损坏较严重，有的生锈，有的被污染。所以安装前必须清除油污、尘土，油漆损坏的要重新除锈刷漆。

5.4.2 净化空调系统的风阀转动轴和阀体壁板连接处缝隙应用橡胶环或端盖密封。外框和叶片材料应选用镀锌钢板或普通钢板作防腐处理（镀锌、喷塑等），连接螺钉、螺母及垫圈都应镀锌。有的工程螺钉螺母镀锌而垫圈未镀锌，系统未使用，垫圈已生锈。

5.4.3 安装定风量阀以前应了解该处管内压力是否大于阀的启动压力，如不大于则应调整安装地点。

5.4.4 实践证明防火阀易熔件很容易在运输过程或安装过程中被弄断而未被察觉，这是异常危险的，因此必须最后安装，特别是对于设备要经过长途或路况不好的运输之后，更应最后安装易熔件，或已安装的要实行最后检查。

5.4.5 因为消声器等有振动，必须单独支撑。

5.4.8 为防止掉纤维，对纤维材料应使用毡式的，离心玻璃棉有明显的刺激皮肤感觉，且对洁净环境不利，故不应采用。

5.5 风口的安装

5.5.1 洁净室排风中都含有气溶胶，如新风口距排风口不够远，存在交叉污染的可能性极大，ISO 有关标准提出新、排风口应相距 10m 以上，这是有必要的，故本条也采用此规定。

5.5.2、5.5.3 新风过滤装置不是自动更换、清洁型的且更换不方便时，其上积尘时间常会相差很大，则往往延缓更换，此时应有压差报警装置予以提示。

5.5.4 竖条是为了减少挂尘挂纤维，回风速度小是为了不过分扰动地面气流。

5.5.6 回风口上安高效过滤器，都是因为回、排风中有有害气溶胶，防漏是第一要素，因此此种过滤器必须先检漏后安装。如果过滤器边框只是普通结构而非零泄漏结构，则还要对边框进行扫描检漏。对于不能进行检漏的，必须进行生物学评价。为了安全，还是提倡预先检漏。

5.5.7 动态气流密封负压高效排风装置是防止安装边框漏泄的有效手段，但必须保证正压接管安牢，显示出必要的压差，因此应把压力表安在目测高度。但是过滤器漏则不是此种装置能消除的，因此首先要对过滤器检漏，不漏才能安装。由于有动态气流密封，边框则无泄漏之虑了。

5.5.8 这一条适用于改造既有建筑拆过滤器的工作，在拆装过程中可能抖落、沾染上带菌微粒，所以安装时必须注意安全。

5.5.9 0.6m 净宽是为了安装和人工手动检漏时方便。

5.6 送风末端装置的安装

5.6.1 为了保护送风末端特别是安装有亚高效或高效过滤器的送风末端而制定本条。

5.6.2 为了保护系统中部件不致被污染而难于清理制定本条。

5.6.5 高效过滤器是洁净室的最关键的设备，是保证洁净室的最后一道措施，一些小厂根本无检漏手段，甚至连效率也不能

测，加上加工中偷工减料，使过滤器实际性能离开该类型产品规格性能甚远。有的厂就在铭牌上写上类型的规格数据而根本没有检测过，这对我国洁净室质量将造成最严重最本质的影响，因此应执行本条规定。

5.6.6 实践中有这样的例子：风口尺寸比过滤器外框尺寸大，无法安装，临时补风口，这显然是不允许的。也有的风口尺寸仅比过滤器外框尺寸大一点，很难压严压紧，因此作了本条规定。

5.6.7 用于过滤器有害生物气溶胶或用于比 5 级洁净度更高的特殊场合的带高效的送风末端装置，例如用循环风的隔离病房和对 $0.1\mu\text{m}$ 微粒有控制要求的特别高级的洁净室，送风不能有漏，否则对人或产品有严重危害，必须确保零泄漏。为此，非零泄漏边框的必须对过滤边框与过滤器芯面全部扫描检漏为不漏，是零泄漏边框的，必须扫描检漏过滤器芯面为不漏。

5.6.10 以为将密封条压到底是最紧的认识是不对的，合理的压紧程度以压缩 $1/3$ 为好。

6 气 体 系 统

6.1 一 般 规 定

6.1.1 通过多年的使用，实践证明使用压力范围为 1MPa 以下的压力管道系统，能够满足洁净室工艺要求。

6.2 管材及附件

6.2.1 除了纯度与干燥度的控制外，洁净室的洁净度级别，是我们控制管道系统输送气体污染物粒子量级的重要依据。气体管道系统供气质量符合洁净室的等级要求，就能够满足工艺气体洁净度对粒子污染物的控制要求。

关于管材选配原则，是这样考虑的：

1 管材的透气性要小。

1) 对于不同材质的管道，其透气性能不同，如果管材本身透气性较大，而安装中不恰当地作了选用，那么，无论采取任何处理手段去除污染，都将无济于事。管材透气性见表 1。

防止大气中氧的渗透和腐蚀，不锈钢管和铜管最佳。对 700mm 长管路中水分的测定，见表 2。

表 1 几种管材的透气性能

管 材	透气性能（大气中氧的渗透 ppm）
不锈钢管	0
铜 管	0
聚丙烯管	11
聚乙烯化合物	27
天然橡胶	40

表 2 管路中水分测定

周边大气相对 湿度%	管路中水分变化 (ppm)		
	橡胶管	铜 管	不锈钢管
80	440	96.2	32.2
84	490	249	44
92	700	289	85

- 2) 气体中的水分主要来自管路系统，而管路系统中的水分，在很大程度上受周边环境湿度的影响，渗透对管路内的气质有很大破坏力。普通铜管内表面对杂质，尤其对水分的活性很高，因此，当使用这类管材时，切忌用溶剂或化学药品清洗，而应当用纯净气体吹扫。
- 3) 由于管道安装的环境可能在室外，即使在室内，环境空气也有一定的湿度，对铜管也有一定的影响，所以，使用铜管时，对铜管的吹扫时间应当延长，一般为不锈钢管的 8~20 倍，否则难以达到应有的效果。
- 4) 不锈钢管材的活性比铜管差，所以对要求较高的高纯、洁净气体来说，不锈钢管是一种较为理想的管材，对于在 1~5 级洁净室内，采用 316L 不锈钢管（对应国产品牌 00Cr17Ni14Mo2）。
- 5) 对于 6~9 级管路系统，视要求的高低可以采用 316 或者 304 不锈钢管（对应国产品牌分别为 0Cr17Ni12Mo2、0Cr18Ni9）。
- 6) 对氧气管路系统应根据使用条件和周边状况，可采用铜管。压缩空气管道，干燥度在 -20°C 与 -40°C 时，采用不锈钢管 304（0Cr18Ni9）。

2 管材内表面吸附、解吸气体的作用要小。

在不锈钢熔炼制材过程中，每吨可吸收大约 200g 的气体。所以，不锈钢材加工完毕，不仅其表面粘有各种污染物，而且在其金属晶格内也吸留有一定量的气体。这样，当管路中有气流通

过时，金属所吸留的这部分气体会重新进入气流中，污染纯净气体。尤其当管内气流为不连续流动时，这类材料的作用好比吸附剂，通过气流时，管材对所通过的气体形成压力下吸附，气流停止通过时，管材所吸附的气体又形成降压解析，而解析的气体同样作为杂质进入管内纯净气体中。同时，吸附、解析周而复始，使得管材内表面金属也会产生一定的粉末，这种金属粉尘粒子同样污染管内纯净的气体。

3 保持管材内表面光滑、耐磨损。

管材的这一特性至关重要，为了确保输送的气体的纯净度，不仅要求管材内表面有极高的光滑度，而且应当具有很高的耐磨特性。这样，既防止污染粒子及湿气在管壁滞留，管材本身在气流的高速冲刷（击）下，由于磨阻损耗低，也避免了管材的金属粉末进入气流中，造成气体的污染。不锈钢管和铜管的不同见表 3。

表 3 管材含尘量比较

管 材	氮 气		氧 气	
	粒径（ μm ）	粒/英尺 ³	粒径（ μm ）	粒/英尺 ³
铜 管	0.12~0.8	29700	0.12~0.8	25650
不锈钢管（316L）	0.12~0.8	12500	0.12~ $\geq$ 0.8	18500

- 1) 不锈钢管的耐磨性能优于铜管，在气流冲刷下产生的金属粉尘相对也少，对洁净度要求高的场合可用 316L、304，不得采用铜管材。

对于纯度 99.999% 以上或在 ISO Class1-5 级洁净室内时，应当采用洁净 EP 管。

6~9 级和压缩空气管，可以采用 BA 洁净管（见表 4）。

表 4 内面超光滑洁净管

级 别	内表面粗糙度（ R_{max} ）	备 注
BA 洁净管	3.0~4.5 μm	光亮退火
EP 洁净管	0.24~0.7 μm	内面电抛光

2) 为提高内表面的相对粗糙度,要在管材生产工艺中加以解决,如特殊拉拔(光亮退火)、内面电抛光等,比起在施工过程中加以处理要有效和可靠,因此要使用成品专用管,一般不能在现场加工、处理使用。

4 具有良好的抗腐蚀性能。

在生产工艺中,使用腐蚀性较强的气体时,必须选用耐腐蚀的不锈钢管材作配管,否则,管材将会由于腐蚀而在内表面产生腐蚀斑,严重时会出现大片金属锈斑剥离甚至导致管道穿孔,从而污染输配的纯净气体。这种场合不得使用普通无缝钢管或镀锌焊接钢管。

5 在焊接处理时管材组织不发生变化。

大流量的高纯、高洁净度气体输配管道的连接,原则上全部采用焊接,因此要求采用的管材在施焊时组织不发生变化。如果选用钢管,则低碳钢管材(316L)较为适宜,否则,含碳过高的材料在焊接时,受焊接热影响的部位可析出炭来,从而产生局部腐蚀应力,造成焊接部位的透气,使得管内外气体的相互渗透,破坏输送气体的纯度、干燥度和洁净度,导致各项努力全部失去意义。

6.2.2 洁净室内的管材有其使用的特殊性,从进货、验证、保存、下料、焊接、装配、试压、吹除、运行等工序都有着严格的要求。所有这些内容与程序,都是管道系统质量的技术保障措施,因此,条文规定比较详细,以下几点应特别注意:

1 洁净管材十分珍贵,进货不能像普通管材那样随意码放,不仅要保持外观的清洁、包装纸完好,更要防止磕碰,更重要的是保持内表面的粗糙度与光滑不受破坏。

2 管端头的密封罩盖,甚至管外壁的包装纸都应完好无损,否则便成为施工单位的保管失职。

3 由于特殊拉拔工艺生产的内表面“光亮退火 BA”管材及内面“电研磨抛光的 EP”管材,加工工艺复杂,价格昂贵。市场“内壁光滑洁净管”效果良莠不齐,不仅与国外的水平差距较

大，国内各厂家的产品效果也相差甚远，必须进行相应的粗糙度的检测，验证其可靠性与真实性，确保施工起点高，从源头消除隐患，确保洁净室内相应级别的管道施工质量。因此，随机抽检内表面的粗糙度是否与设计相符、是否与出厂参数相符，是洁净管道施工的一项重要程序。

系统内表面加以处理，对减少管材自身可能造成的污染十分有效，目前，研磨、电抛光是管材内表面处理的最佳方式，如果在机械加工后经电抛光，则管路系统内表面的粗糙度会得到较大的改善（见表 5），为确保输送气体的质量经过管道输送不发生变化增大了可靠性。

表 5 抛光处理前后粗糙度比较

机械加工方式	电抛光前 R_a (μm)	电抛光后 R_a (μm)
钻	0.34~7.20	0.30~5.99
钻和绞	0.29~2.29	0.22~1.82
钻、绞、轧制、研磨	0.20~1.16	0.10~0.42
钻、绞、精密加工	0.56~1.50	0.30~0.96
钻、绞、轧制、研磨、精密加工	0.12~0.86	0.24~0.34
车削	0.24~1.60	0.14~0.72
车削、精密加工	0.20~2.00	0.10~0.43

6.2.5 管路附件材质最低应与主管材质一致，在采用铜材的管路系统中，可以采用不锈钢材质的管路附件，而在采用不锈钢材质的管路系统中，不得采用低于主管材的铜材质的管路附件。而且，凡是与应用气体接触的管路系统，均不得含有塑料制件。

不锈钢管的耐磨性能优于铜管，在气流冲刷下产生的金属粉尘相对也少，对洁净度要求高的场合使用不锈钢管 316L、316、304，不得采用铜管材。

铜管内表面对杂质，尤其对水分的活性很高，因此，当使用这类管材时，切忌用溶剂或化学药品清洗，而应当用纯净气体吹扫，清洗也比不锈钢材难度大。

而且在微电子生产中，个别生产工艺，如砷化镓的操作，为了防止产生器件电阻，不允许使用铜质管路及其附件。

由于管道安装的环境空气也有一定的湿度，对铜管也有一定的影响，所以，使用铜管时，对铜管的吹扫时间应当延长，一般为不锈钢管的 8~20 倍。

6.3 管道系统安装

6.3.1 管道系统的安装应做以下准备工作：

1 不锈钢管的切割应采用“等离子”或专用切割工具即所谓“磨切”切割。

“等离子”切割利用离子弧高温，使得被切的金属熔化，同时，利用压缩气体高速气流将熔渣吹掉而切割管材，此方法可以切割任何金属与非金属的管材，并具有切割速度快、质量好、热影响小、变形小的优点。

“磨切”切口光滑、平整、速度快，“磨切”一般采用砂轮切割机进行，可以切割碳素钢管、合金管材，但对不锈钢管材应使用专门的切割片，批量的管材通常采用锯床切割。

氧乙炔焰切割通常也称之为气割，气割对切口的力学性能有影响，因此对不锈钢管材、有色管材是禁止使用的。

4 不锈钢管酸洗液配方见表 6。

表 6 不锈钢管酸洗液配方

名 称	分子式	体积比 (%)	温度 (℃)	浸泡时间 (min)
硝 酸	HNO ₃	15		
氢氟酸	HF	1	49~60	15
水	H ₂ O	84		

5 氧气管道、包括阀门、管件、仪表、垫片及其他附件都必须脱脂。

氧气管道和设备常用的脱脂剂为四氯化碳、二氯乙烷、三氯乙烯、煤油等。前二者均具有毒性，但因二氯乙烷、三氯乙烯还

有燃烧与爆炸的危险，因此，常用溶剂多为四氯化碳。

四氯化碳是脂肪的溶剂，有强力的麻醉作用，而且易被皮肤吸收，对人体有毒害。四氯化碳中毒引起人的头痛、昏迷、呕吐等症状。

四氯化碳在 500°C 以下是稳定的，在接触到烟火、温度在 500°C 以上时，四氯化碳蒸气与水蒸气化合可以生成光气。

常温下四氯化碳与硫酸作用也能生成光气，光气是 A_1 类剧毒气体，极其微量也能引起中毒。四氯化碳与碱发生化学反应，因生成甲烷而失效。

所以脱脂作业必须做好人员与环境的保护工作。

6.3.2 经过干燥处理的各种气体或深度冷冻空气分离（深冷空分）提供的气体都可以无坡度敷设，因为气体露点温度低于环境温度 10°C ，气体中的水分就不会析出来，因此，干燥气体管道实际不需要敷设坡度。

6.3.6 对于高纯度、高洁净度介质的气体管道，螺纹连接结构本身并不适用，不仅螺纹密封填料残渣有带入纯净气流中的可能性，而且，在内、外螺纹旋紧时，金属之间的摩擦，也会产生金属粉尘粒子，同样会污染纯净气体，所以，不推荐在系统中使用螺纹连接。在无法避免时，应注意密封带质量及其缠绕的方式，缠绕过多超出管螺纹端头坡口，在内外螺纹旋紧时，密封带被套丝凸牙咬破，超出坡口部分，被螺纹凸牙切下，落入管内形成较大的污染物。因此，密封带缠绕不宜过厚，以一周半为宜，不仅管头倒角处不能缠绕，而且还应空出两到三个凸牙，这种情况可以得到改善。

6.3.7 加色标是为了安全，便于快速鉴别、维修和查找原因。已有因接口可通用而接错了气体管道发生人身伤亡的事情，所以这一点必须强调。

6.4 管道系统的强度试验

6.4.1 本节主要参考有关压力管道以及《通风与空调工程施工

质量验收规范》GB 50243 等现行国家标准以及洁净室中压力管道施工实践编制。根据国内外资料与实践证明，管道系统水压试验后的水分、污染物很难吹扫干净，甚至破坏了管道内表面的洁净度与光滑程度。所以高纯、高洁净度的管道系统安装完毕不应采用水压试验，而应采用洁净的气体，一般多用高纯氮气进行气压试验。

由于气压试验过程中，对气源压力的控制、管材质量与人员的操作水平等因素，存在一定的超压、管材破裂等可能性，而 1.0MPa 的压力气体大面积冲击人身，轻者致残，重者丧生，因此强调做好人员与环境的安全保护工作。也是限定 0.6MPa 以上气压试验要有设计文件与甲方的认可方可实施的原因。

6.4.2 对管路系统泄漏量试验，配管敷设工作完成之后，试压完毕，要用发泡剂检漏，如果建设方要求严格，并在事前约定，发泡剂检漏后再用氦气（氦质谱仪）检测泄漏状况，进行这项工作时，每一个检查点都要用塑料薄膜覆盖，并通以小流量氦气进入覆盖空间，然后用氦质谱仪进行检测。结论应当是“零”泄漏，即无泄漏才为合格。

6.4.5 真空管道在强度试验与严密性试验合格后，系统联动运转前，还应以设计压力进行真空度试验。试验宜在气温变化较小的环境下进行，试验时间为 24h，增压率不应大于 3%。

对于普通的真空管道系统，真空试验增压合格率在 5%，因为对洁净室要求比普通真空管道高，因此定为 3%。

7 水 系 统

7.1 一 般 规 定

7.1.1 明确洁净室水系统的对象。

7.2 给 水

7.2.1 本条是为了防止在用水设备处使供水被污染影响到供水系统。

7.2.2 这是为检测时不致弄错而造成瞬间污染。

7.2.3 1998年5月1日上海率先禁止用镀锌钢管，2000年6月1日起，据国务院四部委通知，禁止将冷镀锌钢管用作室内给水管。美国和加拿大80%以上供水管为铜管，香港这一比例也有50%。铜管还有抗微生物的特性，尤其对大肠杆菌有抑制作用，有99%以上的中小细菌在进入铜管5h后会自动消失。金属与非金属复合管，则兼有强度大、耐腐蚀、内壁光滑等优点。

7.3 排 水

7.3.1 国外有关生物安全洁净室的排水管都要求明设，是为了方便发现漏泄，好检修，减少危险。加透明套管也是习惯做法，为了防止不泄漏，在有特严重致病微生物条件下，这是必须预防的。

7.3.3 以保证在自动阀失灵时仍可手动补救，能迅速切断污水并使污水不致从自动阀中溢出，以应付特别污水的危险。

7.3.4 给出管线布置总的原则。

7.3.5 排水通气管中含有大量生物气溶胶，一旦传播开来影响极大，所以有本条的规定。应注意对高效过滤器维修、拆换方便。

7.3.6 本条既对设计人又对施工者，设计要建采样口，施工者应严格处理其密封。

7.3.7 地漏安装后未密封容易在施工中堵塞，影响将来的使用效果。

7.4 热 水

7.4.1~7.4.3 据文献介绍，世界卫生组织推荐热水“应高于 60°C 储存，至少 50°C 下循环”，又据美国ASHRAE杂志2000年9月号介绍，“在医院卫生设施中，……热水应在等于或高于 60°C 储存，在需要循环的场合，回水至少 51°C ”，在各国药品GMP中要求更高，上述温度分别达到 80°C 和 65°C 。因此，热水管应做好相应温度下的绝热，要降温使用（一般为 40°C ）时只能采用混合方式。

7.5 纯化水与高纯水

7.5.1 纯化水处理设备的安装应符合下列要求：

3 由于在制备中要用化学品，所以地面等要防腐，同时怕人员中毒，要在安装时留有药箱位置。

6 对活性炭的冲洗速度要小，以免冲碎。

7.5.2 纯化水和高纯水管道等安装前脱脂工艺举例有：吹扫→四氯化碳脱脂→ $40^{\circ}\text{C}\sim 50^{\circ}\text{C}$ 温水冲洗→浓度为20%~30%的洗涤剂洗净→ $40^{\circ}\text{C}\sim 50^{\circ}\text{C}$ 温水冲洗→干燥→封口→保管。

7.5.5 纯化水和高纯水（含注射用水）管道以及纯蒸气管道采用不锈钢（SUS）管时，其管道加工、安装应符合下列要求：

1 不锈钢管不能直接与碳钢接触以免产生晶间腐蚀。

3~4 不锈钢焊接不能用氧—乙炔气焊，因为焊缝的热影响过大，材料受热过久，使不锈钢发生渗碳作用，并剧烈地烧失合金元素，降低了不锈钢耐腐蚀性能。而氩弧焊的热影响要小得多，风管表面易保持平整，能焊只有0.5mm的碳钢板。实践证明，点固焊时同样要充氩气，管内焊肉形成“开花”，而到焊接时又

难于将“开花”的焊点熔化成光滑的焊缝（背面）。

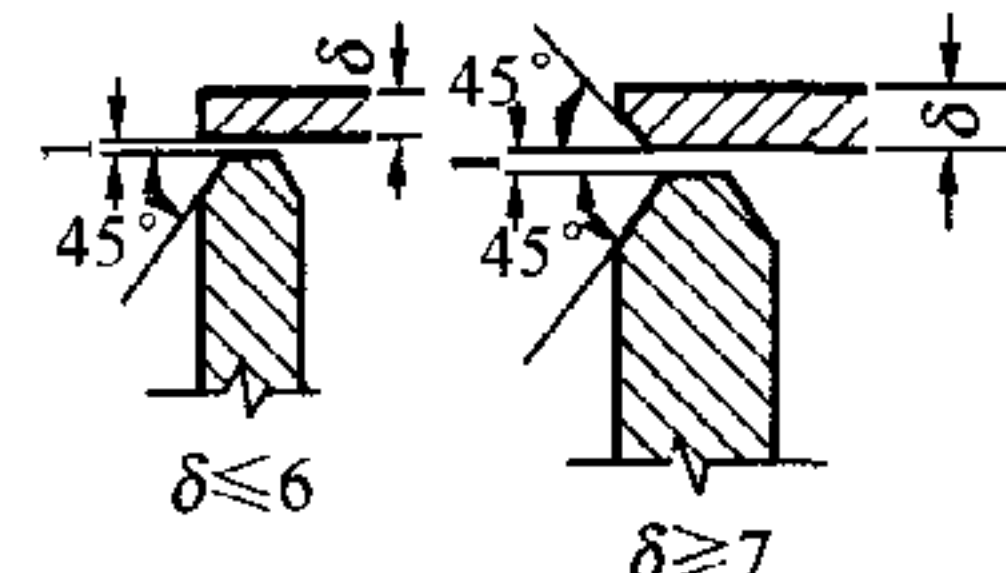
7.5.6 纯水、高纯水当采用偏聚二氟乙烯（PVDF）管时，应符合本规范 6.3.6 条的相关要求；当采用硬聚氯乙烯（PVC）管、聚丙烯（PP）管和工程塑料（ABS）管时，其管道加工、安装应符合下列要求：

2 PVC 管道胶粘剂一般采用过氯乙烯清漆或过氯乙烯树脂与二氯乙烷溶液相配（20：80），即 601 粘合剂。也有用氯乙烯树脂与环乙酮溶液相配（5：95）。

4 因胶粘剂容易着火，故应远离火源。

7 焊缝和坡口形式参见表 7。

表 7 焊缝和坡口形式

焊缝形式	焊缝名称	图 形	板材厚度 $\delta(\text{mm})$	焊接张角 $\alpha(^{\circ})$	应用说明
管板 焊缝	双面焊、 T 形		≤ 6 ≥ 7	如左图 所示	用于 管道与 法兰焊接

11 由于 PVC 热膨胀系数大，容易绽裂。

7.5.7 在运转前还应进行冲洗，管内有污物时可用 0.1% 双氧水和氨水混合液或 0.2% 盐酸溶液泡 1h，再用自来水冲洗。

8 化学物料供应系统

8.1.1 本条指明化学物料的范围。

8.2.1~8.2.4 条文对化学物料储存空间大小、储存设施作了规定，特别为了防止意外发生，参考《电子工业洁净厂房设计规范》GB 50472，对隔堤的高度等作了规定。

8.3.1、8.3.2 条文指明化学物料宜用的管材、管件。

8.3.3 为防非金属管破损，必须用套管。

8.3.4 管道清洗时为避免损坏附件，必须卸下附件再清洗。

9 配电系统

9.1 一般规定

9.1.1 先检查零部件再施工系统，以减少返工。

9.2 线路

9.2.1 这是为了保证人身和工作（生产）的安全以及维护检修的方便，也减少对生产的影响。

9.2.2 穿线管口密封对洁净室来说尤为重要，这些地方都是压力漏泄难以发现之处。

9.2.5 不能图方便而省去专用接地线直接用线槽跨接，这是由于可能因线槽质地而影响接地电阻。

9.3 电气设备与装置

9.3.2 洁净室墙体上嵌装的一切装置包括配电盘等均应遵守尽量不突出墙面、不易积灰的原则。

9.3.3 主要是为了减少一旦检修时对室内的污染。

9.3.5 单向流静压箱底面（室内一面）上穿过螺栓之类而造成严重漏泄并很难补修的孔洞很多，即使焊住也不行，螺纹处仍漏，加上螺帽，打上胶都难以封住。必须时只能把螺杆根部焊在底面上。

10 自动控制系统

10.1 一般规定

10.1.1 本章的自控系统是指对温度、湿度、压力、流量等的过程控制进行检测和监控。

10.2 自控设备的安装

10.2.1 安装前的保管期加上生产后的到货期，安装后至使用时的待用期，都是可能出现问题的。保管期限如达到1年，则上述总时间将可能达2年或更多，设备性能可能有变化，所以将保管期定为半年，则整个上述时间有可能降到1年左右，这是可以接受的。

10.2.2 实践证明，维修空间很重要，太小可能影响使用。

10.2.4 底面常有涡流负压存在，若不密封，平时系统不开时易向内积尘，系统开时会带出来。

10.2.8 本条目的是防止积尘。

10.3 自控设备管线的施工

10.3.3 线槽断开和补偿余量皆是为了防止结构变形引起破损。

10.4 自控设备的综合调试

10.4.1 在自控设备综合调试之前，需完成各控制设备的单体检测和调试。单体检测和调试一般通过模拟信号出入，单体完成给定的控制动作。

11 设备 安 装

11.1 一 般 规 定

11.1.2 本条强调必须注意拆包装时污染，内容吸收了ISO 14644有关部分的理念。

11.1.3 本条强调要做开箱验收记录。

11.2 净化设备安装

11.2.2 强调所有与墙壁连接的设备，不应呈直角，这样很难清洁，一定要做成圆弧过渡。

11.2.6 及时试运行，以便顺利查出问题，事半功倍。

11.3 设备层中的空调及冷热源设备安装

11.3.2 清洗时应重点清擦风机涡壳内部。

11.3.4 空调设备的漏风试验应先做好密闭再试验。

11.3.6 冬天无冷凝水，如不关断则气体有反冒，但往往未能关断，所以边上应有提示标识。

11.3.7 实际工程中加设一定高度水泥底座往往被忽略，造成排水不畅。

11.3.14 各部件不仅应设于方便操作的位置，尤其要注意离墙、壁等距离，不致影响抽、拉、转、拆工作的进行。

11.4 生物安全柜安装

11.4.3 安全柜内是有害气溶胶的集中、大量发生地，安全柜排风过滤器不漏是对环境安全的一个主要保证条件。但一旦把排风管接好即无法检漏，所以强调在未接风管前，在敞口时检漏。漏主要发生在边框，而过滤器本体可以是现场先检漏后再安装。靠

机械密封（如压紧）的边框，必须接受检漏。当采用原理上不漏的边框装置时，则只需对滤芯扫描检漏（如果不是现场检漏后安装的话）。

11.5 工艺设备安装

11.5.2 这是为了在安装过程中避免有污染发生，而在系统已稳定运行条件下，可保证能及时迅速排除污染。

11.5.5 此条是参照 ISO 14644 有关部分的精神制定的，说明在安装期间，安装空间不能有正压风，而把污染压向外界。

11.5.7 这是为了避免移动时少破坏少产尘。

11.5.10 这是为了防止缝隙中积尘不好清洁。

12 消防系统

12.2 防排烟系统

12.2.2 目的是保证排烟管道的隔热效果，以防高温烟气通过热量传递引燃排烟管道周围的可燃物或对周围环境造成不利影响。

12.2.3 本条对砖、混凝土风道的制作给出了具体的要求和规定，目的是保证排烟管道的气密性，防止烟气泄漏情况的发生。

12.2.4 本条对送风口、排烟口的安装作出了具体的要求和规定，目的是保证施工质量，避免排出高温烟气引燃排烟口附近的可燃物或可燃构件。

12.2.5 本条对排烟风机的安装作出具体的要求和规定：

1 目的是防止橡胶等可燃减振装置发生软化或被引燃等现象发生。

2 对排烟风机的安装位置提出了要求。在实际工程中存在排烟风机未设置在机房内，或机房与相邻部位未采取有效防火分隔措施等不安全因素，这些因素存在安全隐患，对风机周围可燃物或可燃构件都有影响。

12.3 防火卷帘、防火门和防火窗

12.3.1 本条主要对防火卷帘的安装作出具体的要求和规定：

1 目的是保证施工质量，注意孔洞的防火封堵，使封堵材料与防火卷帘具有同等的耐火效果。

3 为确保卷帘的防烟效果，对防烟装置的安装及所用材料作出了明确规定。

4 卷帘两侧火灾探测器组是控制卷帘升降的关键组件之一，

它在系统中起着启动系统、确保卷帘下降、发出报警信号等关键作用，同时采用感烟、感温火灾探测器为了实现疏散通道上的防火卷帘二次下降的控制方式。

12.3.2 本条主要对防火门和防火窗的安装作出具体的要求和规定：

1 为确保防火门窗的耐火效果，对其上五金配件作出了明确规定，其熔融温度不应低于 950°C 。

2 防火门是建筑疏散设施的关键组件之一，它的开启角度、方向和自闭功能对于人员安全疏散起着至关重要的作用。防火门向外开，不阻挡疏散人员，这也是经典做法。

3 目的是保证防烟、防火密封功能。

12.4 应急照明及疏散指示标志

12.4.1 本条主要对消防应急疏散指示标志灯安装条件和安装位置提出明确规定和要求：

2 对安装方式的要求，以防标志灯上堆积尘土对洁净区的受控环境产生影响。

3 对出口附近标志灯安装位置的要求，应安装在醒目、不被遮挡、便于人员观察的位置。

4 对疏散走道及转角处标志灯安装位置的要求，考虑到一旦烟气蔓延至疏散走道会先充满上部空间，故此处标志灯的安装应尽可能离地面近些，且在视觉上具有一定的连续性，以利于人员的疏散。

12.4.2 本条主要对消防应急照明灯的安装作出了具体的要求和规定：

1 目的是避免光线正面直射对人员视野产生不利影响。

2 对安装方式的要求，以防照明灯上堆积尘土对洁净区的受控环境产生影响。

3 主要参照现行国家标准《建筑照明设计标准》GB 50034，对疏散走道的照明值作出的规定，且走道内照明强

度应一致且连续，以利于人员的疏散。

12.4.3 本条主要对蓄光型疏散指示标志牌的安装作出了具体的要求和规定：

2 对安装方式的要求，考虑到建筑内烟气蔓延会先充满上部空间，故标志牌的安装应尽可能离地面近些，且不应対人员正常通行产生影响。

13 屏蔽设施

13.1 一般规定

13.1.1 屏蔽设施既屏蔽内部电场、磁场、辐射源对外部的作用，也屏蔽外部电磁场和辐射对室内的干扰。

13.2 屏蔽体

13.2.1 屏蔽体是进行屏蔽的核心手段，必须严格按设计精心施工，尤其是尺寸不得缩小。

13.2.5 为了确保混凝土在硬化过程中的质量，所以强调注意气象信息，保证能连续一次浇注完成。

13.3 屏蔽室

13.3.1 在安装过程中必须保持周围环境的干燥，严禁水或水汽进入连接处缝隙。

13.3.3 根据焊接材料确定焊接方法：氩弧焊、银焊或锡焊。助焊剂应用中性焊油。

13.4 管线、门洞和其他要求

13.4.1 管线采取迷路形式，是为了防止控制室中设备运行时对外辐射漏泄。“迷路”地沟在满足施工条件下越窄越好。

14 防静电设施

14.1 一般规定

14.1.2 防静电地面是指能较少产生静电和易于泄漏静电，以防止静电危害的地面。

14.2 防静电地面

14.2.1 各种防静电地面的防静电年限是：PVC 板 3 年以上，聚氨酯和环氧自流平、防静电橡胶和防静电水磨石均 5 年以上，防静电瓷质地板 10 年以上。

14.2.2 作为防静电材料可分为三类：

导电材料——表面电阻率低于每单位面积 $10^5 \Omega$ ；

静电耗散材料——每单位面积表面电阻率达到 $10^5 \sim 10^{10} \Omega$ ；

抗静电材料——每单位面积表面电阻率达到 $10^{10} \sim 10^{14} \Omega$ ；

一般防静电地面宜用静电耗散材料，可减慢放电速率，以减少过快放电带来的损害，特别是使用 220V 及其以上电压的场所。

14.3 防静电水磨石地面

防静电水磨石地面应是最简易的防静电地面，施工简单，造价低，抗静电年限适中，完全耐火。

防静电地板蜡的体积电阻在 $5 \times 10^4 \Omega \sim 1 \times 10^9 \Omega$ 之间。

绝缘漆可用 B 级，绝缘电阻不小于 $1 \times 10^{12} \Omega$ 。

14.4 防静电聚氯乙烯 (PVC) 地板

14.4.1 导电胶的粘结强度应大于 $3 \times 10^6 \text{ N/m}^2$ 。

14.4.3 为了保证质量，特别是敷导电网等质量，强调要先做示

范铺设。特别是地面应干燥，若为底层地面应先做防水处理。

14.4.5 采用 25mm 宽铜箔，是为了有效地防止静电积聚。

14.5 防静电瓷质地板

防静电瓷质地板是将耐高温导电的无机材料加到瓷层内从而改变其物理特性，然后经高温烧制而成。

15 施工组织与管理

15.2 人员和文件

15.2.1 施工的人员管理，是保证施工及验收质量的关键之一，是企业现代化管理中的一个重要“软件”内容。所以本规范不仅主要强调施工及验收对象的“硬”内容，也对施工的人员、文件和组织管理提出原则要求，强调人员应具备的条件，强调要做到一切要有文字（图纸）规定，一切要按规定办事，一切活动要记录在案，一切要由数据说话，一切要有人签字负责。强调过程控制，过程控制是质量控制的新概念，质量不是靠检验出来的，而是靠生产和施工过程出来的。

现代化管理理念中生产（施工）负责人和质量负责人应是分别设置的，生产负责人虽然要抓质量，但不能同时负责质量监管。

15.2.5 能否提供和提供怎样的技术说明书给建设方，反映一个施工单位的技术素质和责任心，不能施工一完，一走了之。如果一个施工单位是经常施工洁净工程的有经验的单位，这些说明书基本上是现成的，对这些单位并不构成负担。

15.3 施工措施

本节提出了质保措施、成品保护措施、特殊气象条件施工措施等作为示例，施工单位应举一反三，从实际出发，制定出真正属于自己的施工措施。

15.4 安全措施

15.4.1~15.4.4 洁净室平面复杂、曲折，遇到可燃物料，容易发生火灾，曾有过这方面的教训。在检查时，也发生过安全门被

锁上的事件。所以作出条文规定。

15.5 环境保护与节能

15.5.1~15.5.6 环保与节能是一项国策，任何场合都应执行，不能强调施工现场条件差，而可以放松这方面的努力，对于洁净室，更不允许因废弃物而产生二次扫尘，所以本节特别强调要把施工节能编入节能施工组织设计。

16 工程检验

16.1 一般规定

16.1.1 工程检验的程序和项目是共通的，适用于一切要求检验的工作和场合。

16.2 检验项目及方法

16.2.1 本条规定的 34 项检验项目，是目前看到的国内外相关标准（如 ISO 14644）中最全最多的。特别是新增了环保有关的项目（如甲醛）和使用净化器场合有关项目（如臭氧），则是突显对洁净室质量要求的提高。新增的生物学评价又包含几个分项，是国内外相关标准所没有的，这是根据当前国内实践的需要提出的，已有成熟的方法。分子态污染物和表面洁净度则是国际上新出现的内容，在国际标准中也无具体方法。根据国内有关企业的实践，对分子态污染物提出了资料性方法。洞口风速也是新提出来的，针对有洞口相通房间无法测压差，而以洞口风速代替，这在国际上也是一个新标准项目。

16.2.4 双方协商的方法，是国际性标准中常采用的方法，使得标准更贴近现实，更有可操作性，过去国内标准很少有此提法。

16.3 检验周期

16.3.1、16.3.2 检验时间仍是针对静态和抽查讲的，动态监测可随时进行。

16.4 性能检验

16.4.1 考虑设计或施工方为了保险，往往取很大的换气次数（因为只要不低于标准就行），虽然达到洁净度标准，甚至远高于

设计的洁净度标准，但浪费了能量，与用符合标准的风量达标的相比，显然不是好的。为了提倡“精打细算”，设计风量不允许超过 20%，超过也是不达标。

16.4.7 温湿度的测定理想情况是在最不利的冬季和夏季以及动态情况下进行，但这是不可能同时达到的，所以只能在静态条件下，尽量测出能力极值以判断动态时如何，再协商确认是否进行动态复核。在有关定义情况下，最终评价标准的条件应为冬季和夏季。

16.4.9 照度均匀度 $=\frac{\text{工作面上最低照度值}}{\text{工作面上平均照度值}}$ 。

16.4.10 菌浓标准用各点平均值或一点最大值，不同设计或不同标准要求不同，所以只强调符合要求，要求用平均值的，即用平均值衡量；要求用最大值的，即用最大值衡量。

16.4.17 表 16.4-17-1 及表 16.4-17-2 是在借鉴 ISO 14644 及国际兽医生物安全工作组建议的基础上，根据压差衰减理论计算及实际实验结果给出的参考值。有关理论计算及实验内容发表在《暖通空调》杂志 2008 年第 11 期。

理论计算：表 8 给出了在同样气密条件下不同测试压力、不同体积的半衰期理论计算表。理论计算结果表明体积越大，半衰期越长；测试压力越大，半衰期越长。

表 8 不同测试压力下的半衰期 β 理论计算表

ΔP_0 (Pa)	500	400	300	200	100	80	60	40	20
$\beta(s), V=56.7m^3$	792	708	613	501	354	317	274	224	158
$\beta(s), V=100m^3$	1396	1249	1082	883	625	559	484	395	279

实验条件：空气压缩机充气压力为 0.2MPa，分别将洁净室压力保持在 150Pa、250Pa、360Pa、500Pa 和 660Pa 进行恒压法气密性实验，测试过程中温度基本保持不变，忽略温度因素影响，受检验仪器量程（浮子流量计最小量程为 1.6m³/h）限制，检验压力小于 150Pa 时没有做漏泄率实验。实验结果如表 9 所

示，其中泄漏量读值为流量计读数平均值，泄漏量换算值为泄漏量读值经修正后的数值。可以看出，检验压力（即洁净室压差）越大，洁净室漏泄率增长越迅速。

表 9 检验压力与漏泄率对应关系实验数据

检验压力	泄漏量读值	泄漏量换算值	泄漏率	房间体积
(Pa)	(m ³ /h)	(m ³ /h)	(%)	(m ³ /h)
150	1.61	2.79	4.92%	56.70
250	1.80	3.12	5.50%	
360	2.00	3.46	6.11%	
500	3.20	5.54	9.78%	
660	4.95	8.57	15.12%	

16.4.20 表面洁净度分级是 2007 年 3 月通过的 ISO 14644 - 9 的规定。

16.4.24 分子态污染物浓度测定在国内外的实践尚少，但显然是未来发展所要求的，在 ISO 14644 - 8 中作为“资料性附录”给出一个粗略方法，说明是对方法作一“简要描述”。本规范参考 ISO 的方法和国内有关企业的实践，提供了附录 H。用户可以参照该附录，也可按与检测方商定的其他方法检测。

17 验 收

17.1 一 般 规 定

17.1.1 工程验收主要包括竣工验收和综合性能评定，一般是静态下的。据 ISO 14644 提出了动态使用验收的要求，这里不仅有施工的因素，还有使用的因素，为了更全面反映国际动态，本规范将使用验收也纳入验收之中。

ISO 14644-4 也把使用验收规定在施工验收和功能验收之后，所以本条的内容与国际标准是呼应的。

但是应注意到，就洁净室“工程”来说，直接相关的是工程验收，这也是通常意义上理解的“施工及验收”。所以本条指出从工程施工质量出发，要求的是工程验收这一方面，而从建好的洁净室能否满足使用要求——比如说按设计的换气次数，施工结果达到了，但可能设计小了，使用考核时嫌不足。从这方面来看，就要求加上使用验收了。

但是工程验收涉及施工质量本身，是“必须”进行的，使用验收涉及工艺运行，条件十分复杂，也许能接着工程验收做，也许要另创造条件做，所以条文规定应由双方协商，因为它毕竟不是工程施工本身所必须要做的。

总之这一条既照顾到和国际接轨，又照顾到工程竣工的实际。

17.1.3 强调工程验收是建立在施工方自检基础上并且由多方参加共同完成的。

17.2 分项验收阶段

17.2.1 工程质量不是仅靠最后检验出来的，而是靠在施工过程中，通过过程中的不断的控制来保证的。分项验收就是一种通过自行质量检查评定实行的过程控制，是阶段性验收的性质。在《建筑

工程施工质量验收统一标准》GB 50300 中提出了这一要求。

17.3 竣工验收阶段

17.3.1 明确所谓验收就是进行确认，包括 3 个确认。不是说要由检查人员或检查组什么都重做一遍，这也是不可能的，只是要求对施工过程中所做的验收作检查确认。

17.3.3 明确安装确认是空态条件。

17.3.5 明确运行确认是空态或静态条件。因为有些工艺设备可能会和建筑装饰施工同步进行完毕（如安装跨室的设备，例如双扉消毒箱，或必须和净化设备同步安装例如手术无影灯），所以就是静态了。

17.3.7 运行确认不仅查软件，必要时可实地抽测。

17.3.8 说明施工验收最后应完成的工作。

17.4 性能验收阶段

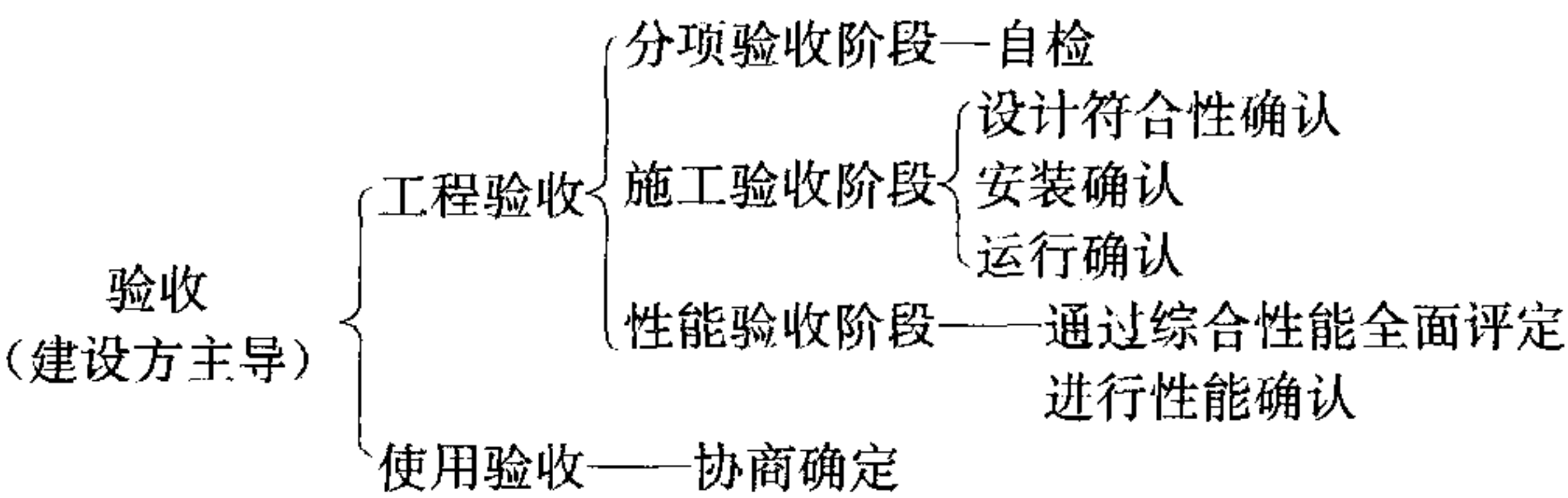
17.4.1 指明性能验收阶段是通过性能检验和性能确认完成。连同前面的 3 个确认，就是 4 个确认程序。

17.4.2~17.4.4 说明综合性能全面检验的条件以及性能检验的内容。

17.4.5、17.4.6 说明对综合性能全面检验如何评定。

17.5 工程验收

17.5.1 除中间验收由施工方自行组织外，施工验收 3 个确认和性能验收的 1 个确认均由工程验收组负责。



所以可归纳为：一个主导、两个方面、三个阶段、四个确认。

17.5.1~17.5.3 说明工程验收如何进行，如何评定。

17.6 使用验收

17.6.1 说明使用验收是根据建设方要求进行的，它的条件是动态的。

17.6.2 说明使用验收的内容。

17.6.3 说明因使用验收是动态的，而设计是静态的，所以必须在验收前由有关各方明确商定验收标准。例如有些参数动态和静态的差距，或者确定新标准。