

ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО  
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ  
СТАНДАРТ  
РОССИЙСКОЙ  
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р ИСО/ТС  
10993-19—  
2009

ИЗДЕЛИЯ МЕДИЦИНСКИЕ  
ОЦЕНКА БИОЛОГИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ  
МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

Ч а с т ь 19

Исследования физико-химических,  
морфологических и топографических свойств  
материалов

ISO/TS 10993-19:2006

Biological evaluation of medical devices — Part 19: Physico-chemical,  
morphological and topographical characterization of materials  
(IDT)

Издание официальное



## **Предисловие**

Цели и принципы стандартизации в Российской Федерации установлены Федеральным законом от 27 декабря 2002 г. № 184-ФЗ «О техническом регулировании», а правила применения национальных стандартов Российской Федерации — ГОСТ Р 1.0—2004 «Стандартизация в Российской Федерации. Основные положения»

### **Сведения о стандарте**

**1 ПОДГОТОВЛЕН** Автономной некоммерческой организацией «Институт медико-биологических исследований и технологий» (АНО «ИМБИИТ»)

**2 ВНЕСЕН** Техническим комитетом по стандартизации ТК 422 «Оценка биологического действия медицинских изделий»

**3 УТВЕРЖДЕН И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ** Приказом Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии от 2 декабря 2009 г. № 539-ст

**4** Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ИСО/ТС 10993-19:2006 «Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 19. Исследования физико-химических, морфологических и топографических свойств материалов» (ISO/TS 10993-19:2006 «Biological evaluation of medical devices — Part 19: Physico-chemical, morphological and topographical characterization of materials»).

При применении настоящего стандарта рекомендуется использовать вместо ссылочных международных стандартов соответствующие им национальные стандарты Российской Федерации, сведения о которых приведены в дополнительном приложении С

### **5 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ**

*Информация об изменениях к настоящему стандарту публикуется в ежегодно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты», а текст изменений и поправок — в ежемесячно издаваемых информационных указателях «Национальные стандарты». В случае пересмотра (замены) или отмены настоящего стандарта соответствующее уведомление будет опубликовано в ежемесячно издаваемом информационном указателе «Национальные стандарты». Соответствующая информация, уведомление и тексты размещаются также в информационной системе общего пользования — на официальном сайте Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии в сети Интернет*

© Стандартинформ, 2010

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Федерального агентства по техническому регулированию и метрологии

**Содержание**

1 Область применения . . . . .	1
2 Нормативные ссылки . . . . .	1
3 Термины и определения . . . . .	1
4 Символы и сокращения . . . . .	1
5 Основные принципы . . . . .	2
6 Процедура определения свойств материалов . . . . .	3
6.1 Общие положения. . . . .	3
6.2 Качественная оценка . . . . .	3
6.3 Эквивалентность материала . . . . .	4
6.4 Количественные данные. . . . .	4
6.5 Количественная оценка . . . . .	4
7 Характеристические параметры и методы . . . . .	4
8 Отчет о полученных данных . . . . .	6
Приложение А (справочное) Принципы для оценки эквивалентности материала . . . . .	7
Приложение В (справочное) Наночастицы. Специальное пояснение принципов оценки эквивалентности материала и биологических свойств . . . . .	8
Приложение С (справочное) Сведения о соответствии национальных стандартов Российской Федерации ссылочным международным стандартам . . . . .	8
Библиография . . . . .	9

## Введение

Соблюдение положений стандартов серии ИСО 10993 «Оценка биологического действия медицинских изделий» позволит обеспечить системный подход к исследованию биологического действия медицинских изделий.

Целью этих стандартов не является безусловное закрепление единообразных методов исследований и испытаний за группами однородных медицинских изделий в соответствии с принятой классификацией их по виду и длительности контакта с организмом человека. Поэтому планирование и проведение исследований и испытаний должны осуществлять специалисты, имеющие соответствующую подготовку и опыт в области санитарно-химической, токсикологической и биологической оценки медицинских изделий.

Стандарты серии ИСО 10993 являются руководящими документами для прогнозирования и исследования биологического действия медицинских изделий на стадии выбора материалов, предназначенных для их изготовления, а также для исследований готовых изделий.

В серию ИСО 10993 входят следующие части под общим названием «Оценка биологического действия медицинских изделий»:

- Часть 1 — Оценка и исследования;
- Часть 2 — Требования к обращению с животными;
- Часть 3 — Исследования генотоксичности, канцерогенности и токсического действия на репродуктивную функцию;
- Часть 4 — Исследование изделий, взаимодействующих с кровью;
- Часть 5 — Исследование на цитотоксичность: методы *in vitro*;
- Часть 6 — Исследование местного действия после имплантации;
- Часть 7 — Остаточное содержание этиленоксида после стерилизации;
- Часть 9 — Основные принципы идентификации и количественное определение потенциальных продуктов деградации;
- Часть 10 — Исследования раздражающего и сенсибилизирующего действия;
- Часть 11 — Исследование общетоксического действия;
- Часть 12 — Приготовление проб и стандартные образцы;
- Часть 13 — Идентификация и количественное определение продуктов деградации полимерных медицинских изделий;
- Часть 14 — Идентификация и количественное определение продуктов деградации изделий из керамики;
- Часть 15 — Идентификация и количественное определение продуктов деградации изделий из металлов и сплавов;
- Часть 16 — Моделирование и исследование токсикокинетики продуктов деградации и вымывания;
- Часть 17 — Установление пороговых значений для вымываемых веществ;
- Часть 18 — Исследование химических свойств материалов;
- Часть 19 — Исследования физико-химических, морфологических и топографических свойств материалов;
- Часть 20 — Принципы и методы исследования иммунотоксического действия медицинских изделий.

ИСО 14971 указывает на то, что при анализе токсикологического риска следует принимать во внимание природу материала.

ИСО 10993-1 формулирует рамки структурной программы оценки биологической безопасности. ИСО 10993-1, раздел 3, устанавливает, что при выборе материалов, используемых при изготовлении медицинского оборудования, главным критерием должно быть его соответствие конкретному применению. Это относится к характеристикам и свойствам материала, включающим химические, токсикологические, физические, электрические, морфологические и механические свойства. Эту информацию необходимо получить до любых биологических испытаний. ИСО 10993-1, 7.2 отмечает, что важным аспектом качества программы является постоянное развитие методов биологической оценки.

Определение и оценка физико-химических, морфологических и топографических свойств материалов, используемых в конечном медицинском изделии, важны для оценки биологических свойств изделий и материалов, из которых они изготовлены. Такая информация может быть использована для:

- оценки биологических свойств медицинских изделий в целом (ИСО 10993);
- поиска новых перспективных материалов и/или процессов, способствующих более эффективному использованию данного медицинского оборудования.

Состав материалов, используемых при изготовлении, находится под контролем изготовителя этих материалов. Другие же характеристики, в основном, определяются требованиями, предъявляемыми к конечному медицинскому изделию, а также процессами изготовления изделий, используемыми производителем.

НАЦИОНАЛЬНЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

ИЗДЕЛИЯ МЕДИЦИНСКИЕ  
ОЦЕНКА БИОЛОГИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

Часть 19

Исследования физико-химических, морфологических  
и топографических свойств материалов

Medical devices. Biological evaluation of medical devices. Part 19.  
Tests of physico-chemical, morphological and topographical characterization of materials

Дата введения — 2010—09—01

## 1 Область применения

Настоящий стандарт содержит сводку параметров и методов тестирования, которые могут быть использованы для идентификации и определения физико-химических, морфологических и топографических (ФМТ) свойств материалов, используемых в медицинских изделиях. Такая оценка ограничена только теми параметрами, которые имеют отношение к биологическим свойствам и конкретной области применения медицинского изделия (клиническое применение, длительность использования), даже если эти параметры не согласуются с клинической эффективностью.

## 2 Нормативные ссылки

Для датированных ссылок необходимо использовать только то издание, которое указано в ссылке. Для недатированных ссылок следует применять последнее издание документа со всеми прилагаемыми поправками.

ИСО 10993-1 Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследование

ИСО 10993-18 Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 18. Исследование химических свойств материалов

## 3 Термины и определения

В настоящем стандарте применены термины по ИСО 10993-1, ИСО 10993-18, а также следующие термины с соответствующими определениями:

3.1 **физико-химический**: Имеющий отношение к физической химии (материалов).

3.2 **морфологический**: Имеющий отношение к форме, контурам и микроструктурной организации (материалов).

3.3 **топографический**: Имеющий отношение к особенностям поверхности (материалов).

## 4 Символы и сокращения

В настоящем стандарте применены следующие сокращения:

- НЧ — наночастицы;

- ФМТ — физико-химические, морфологические и топографические.

Сокращения, приведенные в таблице 1, применены в пункте 7.

# ГОСТ Р ИСО/ТС 10993-19—2009

Таблица 1 — Методологические сокращения

Сокращение	Аналитический метод
ОЭМ	Оже электронная спектроскопия, включая туннельный оже
АСМ/СЗМ	Атомно-силовая микроскопия/Сканирующая зондовая микроскопия, включая топографическую неоднородность и фазовый контраст
БЭТ	Бруно-Эммет-Тэллер, метод измерения пористости
КЛСМ	Конфокальная лазерная сканирующая микроскопия
ДМТА	Динамический механотермический анализ
ДСК	Дифференциальная сканирующая калориметрия
ЭЗМА	Электронный зондовый микроанализ
РСР	Равновесное содержание растворителя
РСВ	Равновесное содержание воды
ЭДРА-СЭМ	Энерго-дисперсионный рентгеновский анализ-сканирующая электронная микроскопия
ФИКС	Фурье ИК-спектроскопия, включая микроскопию, получение изображения и диффузное отражение
ФИКС-МНПВО	Фурье ИК-спектроскопия многократного нарушенного внутреннего отражения
ИК	Инфракрасная (спектроскопия)
ОМ	Оптическая микроскопия
КМВ	Кварцевые микровесы (или другие методы микровзвешивания)
СЭМ/ЭМП	Сканирующая электронная микроскопия/Электронная микроскопия пропускания
ППР	Поверхностный плазмонный резонанс
ВП/ВИМС	Время-пролетная/Вторично ионизационная масс-спектроскопия
ТМА	Термомеханический анализатор
РФС/ЭСХА	Рентгеновская фотоэлектронная спектроскопия/Электронная спектроскопия для химического анализа

## 5 Основные принципы

Рассмотрение ФМТ характеристик материалов, из которых изготовлено медицинское изделие, например его химических характеристик (описанных в ИСО 10993-18), является необходимым этапом при оценке биологической безопасности и клинической эффективности изделия. Такое рассмотрение характеристик также имеет значение для выноса суждения об эквивалентности:

- предложенного материала материалу, отвечающему клиническим требованиям, или
- прототипа конечному изделию.

Установление связи ФМТ характеристик материалов, используемых в изделиях, с их биосовместимостью и клинической эффективностью является все еще развивающейся областью исследований. Однако существует несколько примеров того, как эти связи себя проявляют. Ниже приведены такие примеры.

- Использование пористых материалов с определенными ФМТ характеристиками на поверхности ортопедических имплантатов может способствовать росту ткани на поверхности имплантата и, тем самым, приводить к лучшей интеграции его с окружающими тканями.
- Использование матриков и сеток с определенными ФМТ характеристиками в качестве имплантатов в мягкие и твердые ткани может способствовать дополнительной инфильтрации клеток определенных типов, что способствует процессу выздоровления (Dexter et al. [50]).
- ФМТ характеристики поверхности материалов, используемых в катетерах, имеют определяющее влияние на адгезию бактерий и протеинов на внутреннюю и внешнюю поверхности, что, в свою очередь, сказывается на риске занесения инфекции или закупорки катетера.

4. Изменение микротопографии поверхности, например нанесение микроцарапин или другой определенной картинки, оказывает влияние на адгезию и направление движения клеток определенных типов на поверхности (Alaerts et al. [46], Dewez et al. [49]).

5. Для определенных медицинских изделий, например ортопедических имплантатов или сосудистых протезов, механические свойства могут вызывать биологическую реакцию, например перестройку ткани.

**П р и м е ч а н и е** — Форма и геометрические размеры медицинских изделий и их частей могут оказывать влияние на биологические свойства изделий. Это касается, например, отношения поверхности к объему, толщины и формы по отношению к потоку крови. Информация по конкретным изделиям может быть найдена в соответствующих стандартах на данное изделие.

Настоящий стандарт содержит ряд примеров с описанием ФМТ параметров и методов, которые могут быть использованы для получения ФМТ характеристик материалов, используемых для медицинских изделий.

Изготовители медицинских изделий должны выбрать соответствующие параметры и методы, а также обосновать сделанный выбор.

Степень оценки свойств материалов должна отражать природу и длительность клинического применения, а также может представлять интерес для оценки биологической безопасности изделия. ФМТ характеристики должны также отражать тип материала и его физическое состояние, например твердое тело, жидкость, гель, полимер, металл, керамика, композит или материал биологического происхождения. Оценка свойств материалов, как правило, требует тесной кооперации материаловедов, аналитиков и экспертов по оценке риска.

## 6 Процедура определения свойств материалов

### 6.1 Общие положения

Выбор аналитических методов диктуется тем, какая информация должна быть получена для оценки. Перед тем, как разрабатывать новые методы, необходимо изучить существующие стандарты, монографии, научные статьи и другие научные источники по соответствующей тематике на предмет уже существующих методов тестирования. Методы, найденные в литературе, должны быть соответствующим образом адаптированы и подтверждены перед использованием. Если существующие методы не подходят, то тогда необходимо провести разработку новых методов.

Аналитические методы должны быть проверены, подтверждены и описаны в разделах 7 и 8. Подтверждение аналитического метода — это процесс, в котором устанавливается пригодность характеристик, полученных данным методом, требованиям соответствующего аналитического применения. Аналитические методы должны быть подтверждены соответствующими утвержденными характеристиками: точность, ошибка измерения, специфичность, предел детектирования, предел количественной оценки, линейность, диапазон, прочность, сопротивляемость и системная пригодность.

Адекватность полученных данных на каждом этапе процедуры оценки свойств материалов должна быть подтверждена на основе анализа рисков. Данная процедура должна касаться каждого материала по мере его появления в конструкции конечного изделия.

**П р и м е ч а н и е** — Поставщик может рекомендовать использование соответствующих аналитических методов. В отсутствие каких-либо начальных данных по свойствам материалов выбор соответствующих аналитических методов может быть сделан на основе анализа литературы.

### 6.2 Качественная оценка

Описывают материал/изделие и цель его использования. Рекомендуется документированное качественное описание ФМТ характеристик конечного изделия, включая характеристики каждого материала, используемого в изделии (см. 3.2 и раздел 4 ИСО 10993-1) (см. приложение А). Уровень качественных данных должен отражать категорию медицинского изделия в терминах инвазивности и длительности клинического использования, а также природы данного материала.

Качественное описание, по мере возможности, должно включать детали партии или лота, поставщика и спецификацию для каждого материала.

Изготовители медицинского изделия должны иметь качественную и количественную информацию о характеристиках конечного продукта. Такая информация может быть получена от поставщика исходного материала, из литературы или путем дополнительного тестирования. ФМТ характеристики данного материала должны либо находиться в соответствии со стандартами, принятыми для данных материалов, либо быть предоставлены изготовителем. На этой начальной стадии необходимо получить как尽可能 больше информации, чтобы обеспечить понимание возможных опасностей (потенциальных рисков) и

возможных преимуществ от использования данного материала и оценить его пригодность для данного применения. Данная оценка будет в дальнейшем улучшена по мере получения дополнительной информации в процессе разработки продукта.

### **6.3 Эквивалентность материала**

Частью оценки пригодности материала является сопоставление этих данных с целью определения эквивалентности данного материала материалу, используемому в изделии с той же длительностью клинического использования, полученного в результате того же процесса изготовления и подвергнутого той же процедуре стерилизации, например, для установления безопасного и эффективного использования материалов в продукте, предназначенном для контакта с кожей. В приложении А содержится дальнейшее руководство, согласно которому можно судить об эквивалентности материала, а в приложении В содержится информация, касающаяся специального случая материала, используемого в виде наночастиц (размер  $\leq 100$  нм хотя бы в одном измерении).

### **6.4 Качественные данные**

В случае, если качественной информации о материале не достаточно для определения его полной пригодности, необходимая количественная информация должна быть получена, документирована и подвергнута оценкам на пользу и риск.

### **6.5 Количественная оценка**

Частью оценки биологических свойств медицинских изделий является получение достаточной количественной информации, необходимой для того, чтобы оценить пригодность использования всех материалов по назначению в готовом для применения изделии. Эти количественные характеристики могут быть сопоставлены с соответствующими данными, полученными для материалов и/или готовых для применения медицинских изделий, безопасность и эффективность использования которых для данной цели клинически установлена. Полезно также сопоставить количественную информацию с информацией, полученной для материалов или продуктов, характеристики которых не пригодны для данного использования. Такая полная оценка находится за пределами области применения настоящего стандарта и будет дополняться сведениями, взятыми из многих других частей серии международных стандартов ИСО 10993, а также будет использовать информацию, содержащуюся в ИСО 14971.

## **7 Характеристические параметры и методы**

В разделе 6 сформулированы качественные и количественные ФМТ характеристики для использования их при оценке пригодности и риска. В таблице 2 суммируются примеры параметров, необходимых для оценки свойств материалов, и примеры методов, которые могут быть использованы для получения качественной или количественной информации. Соответствующие стандарты и/или ссылки даны для каждого параметра, например для топографии. Не все параметры и связанные с ними методы могут быть применены для материалов всех типов. Характерные параметры следует выбирать соответственно материалу или готовому для применения медицинскому изделию. Вследствие многообразия медицинских изделий установлено, что не все параметры, присущие данному материалу, будут существенны для всех или некоторых применений медицинских изделий. Как отмечается в 6.2, степень оценки свойств материалов, которую необходимо применить, определяется инвазивностью и длительностью клинического использования при данном применении.

Аналитик и специалист в области материаловедения в процессе консультаций с экспертом по оценке риска должны определить, какие параметры существенны при оценке материала или медицинского изделия. Соответствующие данные должны быть получены для всех параметров, являющихся существенными по мнению эксперта по оценке риска.

**П р и м е ч а н и е —** Для природных макромолекул важно, чтобы организм (или его часть), являющийся их источником, а также его происхождение/состояние были бы идентифицированы с самого начала. Серия стандартов ИСО 22442 описывает безопасное использование биотканей животного происхождения и их производных при изготовлении медицинских изделий. EN 455-3 описывает оценку рисков, связанных с остаточным содержанием протеинов в натуральном латексе.

Природные макромолекулы, используемые в медицинских изделиях, включают в себя белки, гликопротеины, полисахариды, керамику и другие соединения. Примерами таких соединений являются: желатин, коллаген, эластин, фибрин, альбумин, альгинат, целлюлоза, гепарин, хитозан, переработанные кости, коралловая и натуральная губка. Все эти материалы могут быть переработаны, очищены и модифицированы до различной степени. Многие из этих материалов описаны в фармакологических монографиях. Характеристики этих материалов содержатся в некоторых стандартах ASTM F04.

Т а б л и ц а 2 — Примеры параметров и методов исследования материалов, включая полимеры, металлы, сплавы, керамику и природные макромолекулы

Примеры анализируемых параметров	Примеры методов (не всеобъемлющие или единственные)	Количественный	Качественный	Стандарт или ссылка
Пористость Общая	ОМ Адсорбция газа (БЭТ) Ртутная порометрия Гелиевая пиконометрия	x — — x	— x x —	ASTM F1854-01, [19] ISO 18754, [22] ISO 18757, [23]
Связность	СЭМ АСМ	— x	x —	
Матрица	СЭМ АСМ	— x	x —	
Морфология Кристалличность	Рентгеновская дифракция ОМ ДСК СЭМ/ЭМП АСМ	x x x x x	x — x — —	
Аморфность	ДМТА АСМ	x x	x —	ASTM F665, [35] ASTM F754, [38] ASTM F2081, [42] ASTM F2183, [44]
Многофазность	ОМ АСМ ЭМП	x x x	x — —	Hasegava and Hashimoto, [55] Kajiyama et al., [58] Kajiyama et al., [59]
Твердая/мягкая структура	ОМ АСМ/СЗМ ЭМП Ультразвук	x x x x	x x — —	
Поверхностная энергия/заряд Гидрофобный	Смачиваемость (контактный угол)	x	x	EH 828, [27] Collier et al., [48] Dewez et al., [49] Dexter et al., [50] Ebara and Okahata, [53] Ikada, [56] Jenney and Anderson, [57] Kishida et al., [60]
Гидрофильный	Смачиваемость (контактный угол)	x	x	
Адсорбция протеина	КМВ или ППР КЛСМ Биохимический анализ Радиоиммунотест	x x x x	x x x x	
Отталкивание протеина	КМВ или ППР КЛСМ Биохимический анализ Радиоиммунотест	x x x x	x x x x	
Прикрепление клеток - общие клетки человека - клетки крови человека - специфические клетки человека - общие бактерии - класс специфических бактерий	ОМ КМВ КЛСМ	x x x	x x x	MacDonald et al., [65] Niikura et al., [69] Quirk et al., [71] Senshu et al., [72] Senshu et al., [74] Sebastianov, [75] Tamada et al., [77] Titushkin et al., [78] Vasilets et al., [79] Wagner et al., [80] Weber et al., [82]
Отталкивание клеток - общие клетки человека - клетки крови человека - специфические клетки человека - общие бактерии - класс специфических бактерий	ОМ КМВ КЛСМ	x x x	x x x	

## Окончание таблицы 2

Примеры анализируемых параметров	Примеры методов (не всеобъемлющие или единственные)	Количественный	Качественный	Стандарт или ссылка
Сопротивление истиранию Стабильность обработанной поверхности Поверхностное трение	ИК Потеря объема, измерение натяжения Коэффициент трения ACM/AЗМ	x x x x	— x x x	ASTM D968, [31] ASTM D1044, [32] ASTM D1894, [33] ASTM D4060, [34] ASTM D732, [36] ASTM F735, [37] ASTM F1978, [41]
Топография Поверхностное химическое картирование	РФС/ЭСХА ВЛ-ВИМС ФИКС/МНПВО ФИКС-микроскопия ФИКС-имеджинг ЭДРА-СЭМ Раман ЭЗМА	x x x x x x x	x — — — — — x	ISO 3274, [1] ISO 4287, [2] ISO 4288, [3] ISO 5436-1, [4] ISO 5436-2, [5] ISO 11562, [11] ISO 12179, [12] ISO 13565-1, [15] ISO 13565-2, [16] ISO 13565-3, [17] ISO 18754, [22] ISO 18757, [23] EN 623-4, [25] Alaerts et al., [46] Ikada, [56] Kajijama et al., [58] Kumaki et al., [63] Senshu et al., [72] Senshu et al., [73] Senshu et al., [74]
Шероховатость - гладкий - изрытый - штрихованный - нерегулярная топография («холмы», «долины»)	СЭМ ACM/CЗМ Трибология Профилометрия	x x x x	— x — —	ASTM F1877, [40] ISO 13319, [13] ISO 13320-1, [14] ISO/TC 13762, [18] ISO 17853, [21] EN 725-5, [26]
Частицы Размер Распределение по размерам Трехмерная форма	ОМ Лазерная дифракция Анализ изображения Фильтры (сита) СЭМ	x x x x	x x x —	
Очертание и форма	СЭМ ACM/CЗМ ОМ	x x x	x x x	
Набухание Поглощение воды Поглощение растворителя Изменение формы Поверхностная трещина  Набор массы	PCB PCP Анализ изображения ОМ СЭМ ЭМП Микровесы	x x x x x x x	x x x x x x x	ISO 17190-5, [20] Moskala and Jones [66]

**8 Отчет о полученных данных**

Отчеты по измерениям должны точно формулировать цель проведения оценки свойств материалов и при необходимости должны содержать:

- а) детальное описание материалов и готовых к применению медицинских изделий;
- б) методы, используемые для определения свойств материалов;
- с) полученные количественные данные.

В тех областях, в которых стандартов не существует, полученные качественные и количественные данные будут собираться и документироваться для информационных целей.

**Приложение А  
(справочное)**

**Принципы для оценки эквивалентности материала**

В 6.3 данные по свойствам материала используют для оценки риска при принятии решения об эквивалентности предложенного материала тому материалу, который уже используется в клинической практике или в готовом к применению медицинском изделии в той же клинической области. Ключевым принципом при выносе данного суждения является тот факт, что свойства предложенного материала или медицинского изделия, касающиеся биологической безопасности и клинического применения, эквивалентны аналогичным свойствам материала или медицинского изделия, который уже используется в клинической практике. Следующий список содержит примеры того, как такая эквивалентность может быть установлена, и является руководством к проведению таких оценок, описанных в разделах 5 и 6:

- а) предложенный материал или готовое к применению медицинское изделие удовлетворяет по длительности контакта и инвазивности существующему стандарту при его использовании по данному назначению;
- б) предложенный материал или готовое к применению изделие уже используется в более инвазивных применениях, чем то, которое рассматривается;
- с) предложенный материал или готовое к применению изделие обладает свойствами, очень близкими к свойствам соответствующего материала или готового к применению изделия, которые уже используются в клинической практике.

Приложение В  
(справочное)

**Наночастицы. Специальное пояснение принципов оценки эквивалентности материала и биологических свойств**

В случае, если материал состоит из наночастиц (НЧ меньше или равные 100 нм в диаметре), то нельзя считать, что его физико-химические и биологические свойства эквивалентны соответствующим свойствам материала, состоящего из частиц большего размера, например в микронном диапазоне или еще больших размеров. НЧ, производимые в коммерческом масштабе, изготовлены, например из переходных металлов, кремния, углерода (односторонние углеродные нанотрубки, фуллерены) и окислов металлов (оксид цинка, диоксид титана). НЧ должны оцениваться в каждом конкретном случае с учетом направления и длительности применения, а также взаимодействия с жидкостями, клетками и тканями. Известно, что НЧ имеют тенденцию к агрегации.

Согласно немногочисленным исследованиям токсичности наночастиц, находящихся в производстве, они имеют уникальные физико-химические свойства и проявляют легочную токсичность при высоких дозах, которая, по-видимому, связана с большим отношением поверхности к массе (Donaldson et al., [51]; Dreher, [52] Everitt and Bermudez, [54]; Lam et al., [64]; Warheit et al., [78]). Легочное воспаление, вызванное углеродными НЧ, растет прямо пропорционально общей поверхности внесенных частиц, причем дополнительное осложнение может быть вызвано присутствием ионов переходных металлов на поверхности НЧ (Brown et al., [47]; Wilson et al., [83]).

Отличие в восприимчивости легочной токсичности к вдыхаемым НЧ диоксида титана большего размера наблюдалось даже для грызунов. Наибольшей восприимчивостью обладали крысы, промежуточной — мыши, а хомяки были совсем нечувствительны (Everitt and Bermudez, [54]). НЧ могут перераспределяться по отношению к месту их внесения, например, после вдыхания НЧ, они, как было показано, двигаются по носовому нерву в мозг и из легких попадают в кровь (Kreuter et al., [61]; Kreyling et al., [62]; Nemmar et al., [67]; Oberdorster et al., [70]). Внесение в легкие НЧ полистирола приводило к коагуляции крови у хомяков, причем образование сгустков возрастало при аминировании поверхности НЧ, т.е. делало их более реакционно-способными. (Nemmar et al., [68]). НЧ материалов, наоборот характеризуемых низкой токсичностью и низкой растворимостью, могут генерировать свободные радикалы на своей поверхности, что вызывает эффект появления сигнального кальция, что, в свою очередь, может приводить к воспалению (Stone et al., [76]). При контакте с НЧ дозу следует оценивать не по общей массе НЧ на кг массы тела, а по общей площади поверхности НЧ и массе НЧ на кг массы тела.

Приложение С  
(справочное)

**Сведения о соответствии национальных стандартов Российской Федерации  
ссылочным международным стандартам**

Таблица С.1

Обозначение ссылочного международного стандарта	Обозначение и наименование соответствующего национального стандарта
ISO 10993-1	ГОСТ Р ИСО 10993-1—2009 Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования
ISO 10993-18	ГОСТ Р ИСО 10993-18—2009 Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 18. Исследование химических свойств материалов

## Библиография

- [1] ИСО 3274:1996 Геометрические характеристики изделий (GPS). Структура поверхности. Профильный метод. Номинальные характеристики контактных (щуповых) приборов  
ISO 3274:1996 Geometrical Product Specifications (GPS) — Surface texture: Profile method — Nominal characteristics of contact (stylus) instruments
- [2] ИСО 4287:1997 Геометрические характеристики изделий (GPS). Структура поверхности. Профильный метод. Термины. Определения и параметры структуры  
ISO 4287:1997 Geometrical Product Specifications (GPS) — Surface texture: Profile method — Terms, definitions and surface texture parameters
- [3] ИСО 4288:1996 Геометрические характеристики изделий (GPS). Структура поверхности. Профильный метод. Определение и параметры структуры  
ISO 4288:1996 Geometrical Product Specifications (GPS) — Surface texture: Profile method — Rules and procedures for the assessment of surface texture
- [4] ИСО 5436-1:2000 Геометрические характеристики изделий. Текстура поверхности: профильный метод; эталоны. Часть 1. Вещественные меры  
ISO 5436-1:2000 Geometrical Product Specifications (GPS) — Surface texture: Profile method; Measurement standards — Part 1: Material measures
- [5] ИСО 5436-2:2001 Геометрические характеристики изделий. Текстура поверхности: профильный метод; эталоны. Часть 2. Этапы программного обеспечения  
ISO 5436-2:2001 Geometrical Product Specifications (GPS) — Surface texture: Profile method; Measurement standards — Part 2: Software measurement standards
- [6] ИСО 5832-1:1997 Имплантаты для хирургии. Металлические материалы. Часть 1. Деформируемая нержавеющая сталь  
ISO 5832-1:1997 Implants for surgery — Metallic materials — Part 1: Wrought stainless steel
- [7] ИСО 10993-9:1999 Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 9. Основные принципы идентификации и количественного определения потенциальных продуктов деградации  
ISO 10993-9:1999 Biological evaluation of medical devices — Part 9: Framework for identification and quantification of potential degradation products
- [8] ИСО 10993-13:1998 Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 13. Идентификация и количественное определение продуктов деградации полимерных медицинских изделий  
ISO 10993-13:1998 Biological evaluation of medical devices — Part 13: Identification and quantification of degradation products from polymeric medical devices
- [9] ИСО 10993-14:2001 Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 14. Идентификация и количественное определение продуктов деградации изделий из керамики  
ISO 10993-14:2001 Biological evaluation of medical devices — Part 14: Identification and quantification of degradation products from ceramics
- [10] ИСО 10993-15:2000 Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 15. Идентификация и количественное определение продуктов деградации изделий из металлов и сплавов  
ISO 10993-15:2000 Biological evaluation of medical devices — Part 15: Identification and quantification of degradation products from metals and alloys
- [11] ИСО 11562:1996 Геометрические характеристики изделий (GPS). Структура поверхности. Профильный метод. Метрологические характеристики фильтров с коррекцией фазы  
ISO 11562:1996 Geometrical Product Specifications (GPS) — Surface texture: Profile method — Metrological characteristics of phase correct filters
- [12] ИСО 12179:2000 Геометрические характеристики изделий (GPS). Текстура поверхности: профильный метод. Калибровка контактных (щуповых) приборов  
ISO 12179:2000 Geometrical Product Specifications (GPS) — Surface texture: Profil method — Calibration of contact (stylus) instruments
- [13] ИСО 13319:2000 Определение гранулометрического состава. Метод с использованием электрочувствительной зоны  
ISO 13319:2000 Determination of particle size distributions — Electrical sensing zone method
- [14] ИСО 13320-1:1999 Гранулометрический анализ. Методы лазерной дифракции. Часть 1. Общие принципы  
ISO 13320-1:1999 Particle size analysis — Laser diffraction methods — Part 1: General principles
- [15] ИСО 13565-1:1996 Геометрические характеристики изделий (GPS). Структура поверхности: профильный метод. Поверхности с послойным распределением функциональных свойств. Часть 1. Фильтрация и общие условия измерений  
ISO 13565-1:1996 Geometrical Product Specifications (GPS) — Surface texture: Profile method; Surface having stratified functional properties — Part 1: Filtering and general measurement conditions

## ГОСТ Р ИСО/ТС 10993-19—2009

[16] ИСО 13565-2:1996	Геометрические характеристики изделий (GPS). Структура поверхности: профильный метод. Поверхности с послойным распределением функциональных свойств. Часть 2. Характеристика слоев методом выделения линейного участка на кривой процентного содержания материала
ISO 13565-2:1996	Geometrical Product Specifications (GPS) — Surface texture: Profile method; Surfaces having stratified functional properties — Part 2: Height characterization using the linear material ratio curve
[17] ИСО 13565-3:1998	Геометрические характеристики изделий (GPS). Структура поверхности: профильный метод. Поверхности с послойным распределением функциональных свойств. Часть 3. Характеристики высоты с применением кривой распределения материала
ISO 13565-3:1998	Geometrical Product Specifications (GPS) — Surface texture: Profile method; Surfaces having stratified functional properties — Part 3: Height characterization using the material probability curve
[18] ИСО/ТС 13762:2001	Гранулометрический анализ. Метод малоуглового рассеяния рентгеновских лучей
ISO/TS 13762:2001	Particle size analysis — Small angle X-ray scattering method
[19] ИСО 14971:2000	Устройства медицинские. Применение управления рисками к медицинским устройствам
ISO 14971:2000	Medical devices — Application of risk management to medical devices
[20] ИСО 17190-5:2001	Средства мочепоглощения при недержании. Методы испытания для определения характеристик абсорбционных материалов на полимерной основе. Часть 5. Гравиметрическое определение способности к свободному набуханию в солевом растворе
ISO 17190-5:2001	Urine-absorbing aids for incontinence — Test methods for characterizing polymer-based absorbent materials — Part 5: Gravimetric determination of free swell capacity in saline solution
[21] ИСО 17853:2003	Износ имплантационных материалов. Полимерные и металлические частицы продукта износа. Выделение, определение характеристик и количественное представление
ISO 17853:2003	Wear of implant materials — Polymer and metal wear particles — Isolation, characterization and quantification
[22] ИСО 18754:2003	Керамика тонкая (высококачественная керамика, высококачественная техническая керамика). Определение плотности и кажущейся пористости
ISO 18754:2003	Fine ceramics (advanced ceramics, advanced technical ceramics) — Determination of density and apparent porosity
[23] ИСО 18757:2003	Керамика тонкая (высококачественная керамика, высококачественная техническая керамика). Определение удельной поверхности керамических порошков по адсорбции газа методом BET
ISO 18757:2003	Fine ceramics (advanced ceramics, advanced technical ceramics) — Determination of specific surface area of ceramic powders by gas adsorption using the BET method
[24] EN 455-3:1999	Medical gloves for single use — Part 3: Requirements and testing for biological evaluation
[25] EN 623-4:2004	Advanced technical ceramics — Monolithic ceramics — General and textural properties — Part 4: Determination of surface roughness
[26] EN 725-5	Advanced technical ceramics — Methods of test for ceramic powders — Part 5: Determination of the particle size distribution
[27] EN 828:1997	Adhesives — Wettability — Determination by measurement of contact angle and critical surface tension of solid surface
[28] ИСО 22442-1	Медицинские изделия, использующие ткани и их производные животного происхождения. Часть 1. Менеджмент рисков
ISO 22442-1	Medical devices utilizing animal tissues and their derivatives — Part 1: Application of risk management
[29] ИСО 22442-2	Медицинские изделия, использующие ткани и их производные животного происхождения. Часть 2. Средства управления выдачей подрядных работ, сбора и обработки
ISO 22442-2	Medical devices utilizing animal tissues and their derivatives — Part 2: Controls on sourcing, collection and handling
[30] ИСО 22442-3	Медицинские изделия, использующие ткани и их производные животного происхождения. Часть 3. Валидация уничтожения и/или инактивации вирусов и агентов переносной грибковой энцефалопатии
ISO 22442-3	Medical devices utilizing animal tissues and their derivatives — Part 3: Validation of the elimination and/or inactivation of viruses and transmissible spongiform encephalopathy (TSE) agents
[31] ASTM D968—05	Standard Test Methods for Abrasion Resistance of Organic Coatings by Falling Abrasive
[32] ASTM D1044—05	Standard Test Method for Resistance of Transparent Plastics to Surface Abrasion
[33] ASTM D1894—01	Standard Test Method for Static and Kinetic Coefficients of Friction of Plastic Film and Sheeting
[34] ASTM D4060—01	Standard Test Method for Abrasion Resistance of Organic Coatings by the Taber Abraser

- [35] ASTM F665—98 Standard Classification for Vinyl Chloride Plastics Used in Biomedical Application
- [36] ASTM F732—00 Standard Test Method for Wear Testing of Polymeric Materials for Use in Total Joint Prostheses
- [37] ASTM F735—94 Standard Test Method for Abrasion Resistance of Transparent Plastics and Coatings Using the Oscillating Sand Method
- [38] ASTM F754—00 Standard Specification for Implantable Polytetrafluoroethylene (PTFE) Polymer Fabricated in Sheet, Tube, and Rod Shapes
- [39] ASTM F1854—01 Standard Test Method for Stereological Evaluation of Porous Coatings on Medical Implants
- [40] ASTM F1877—05 Standard Practice for Characterization of Particles
- [41] ASTM F1978—00 Standard Test Method for Measuring Abrasion Resistance of Metallic Thermal Spray Coatings by Using the TaberTM Abraser
- [42] ASTM F2081—01 Standard Guide for Characterization and Presentation of the Dimensional Attributes of Vascular Stents
- [43] ASTM F2150—02e1 Standard Guide for Characterization and Testing of Biomaterial Scaffolds Used in Tissue-Engineered Medical Products
- [44] ASTM F2183—02 Standard Test Method for Small Punch Testing of Ultra-High Molecular Weight Polyethylene Used in Surgical Implants
- [45] ASTM G174—04 Standard Test Method for Measuring Abrasion Resistance of Materials by Abrasive Loop Contact
- [46] ALAERTS, J.A. et al. Surface characterization of poly(methyl methacrylate) microgrooved for contact guidance of mammalian cells, *Biomaterials*, 22, 2001, pp 1635—1642
- [47] BROWN, D.M. et al. Increased inflammation and intracellular calcium caused by ultrafine carbon black is independent of transition metals or other soluble components, *Occupational and Environmental Medicine*, 57, 2000, pp 685—691
- [48] COLLIER, T.O. et al. Protein adsorption on chemically modified surfaces, *Biomedical Science Instrumentation*, 33, 1997, pp 178—183
- [49] DEWEZ, J.L. et al. Adhesion of mammalian cells to polymer surfaces: from physical chemistry of surfaces to selective adhesion on defined patterns, *Biomaterials*, 19, 1998, pp 1441—1415
- [50] DEXTER, S.J. et al. A comparison of the adhesion of mammalian cells and *Staphylococcus epidermidis* on fibronectin-modified polymer surfaces, *Journal of Biomedical Material Research*, 56, 2001, pp 222—227
- [51] DONALDSON, K. et al. Editorial: A new frontier in particle toxicology relevant to both the and general environment and to consumer safety, *Occupational and Environmental Medicine*, 61, 2004, pp 727—728
- [52] DREHER, K.L. Toxicological Highlight — Health and environmental impact of nanotechnology; Toxicological assessment of manufactured nanoparticles, *Toxicological Science*, 77, 2003, pp 3—5
- [53] EBARA, Y. and OKAHATA, Y. In Situ Surface-detection Technique by using a Quartz-Crystal Microbalance. Interaction Behaviours of Proteins onto a Phospholipid Monolayer at the Air-Water Interface, *Langmuir*, 9, 1993, p. 574
- [54] EVERITT, J. and BERMUDEZ, E. Comparison of interspecies lung responses to ultrafine (nano) titanium dioxide particles, *Society of Toxicology 2004 itinerary planner*, Baltimore, MD, Abstr. No. 1854, 2004
- [55] HASEGAWA, H. and HASHIMOTO, T. Morphology of block polymers near a free surface, *Macromolecules*, 18, 1985, p. 589
- [56] IKADA, Y. Surface modification of polymers for medical applications, *Biomaterials*, 15, 1994, pp 725—736
- [57] JENNEY, C.R. and ANDERSON, J.M. Adsorbed serum proteins responsible for surface dependent human macropophage behaviour, *Journal of Biomedical Material Research*, 49, 2000, pp 435—447
- [58] KAJIYAMA, T. et al. Surface morphology and frictional property of polyethylene single crystals studied by scanning force microscopy, *Macromolecules*, 28, 1995, p. 4768
- [59] KAJIYAMA, T. et al. Surface molecular motion of the monodisperse polystyrene films, *Macromolecules*, 30, 1997, p. 280
- [60] KISHIDA, A. et al. Interactions of poly(ethylene glycol)-grafted cellulose membranes with proteins and platelets, *Biomaterials*, 13, 1992, pp 113—118
- [61] KREUTER, J. et al. Apolipoprotein-mediated transport of nanoparticle-bound drugs across the blood-brain barrier, *Journal of Drug Targeting*, 10, 2002, pp 317—325
- [62] KREYLING, W. et al. Dosimetry and toxicology of ultrafine particles, *Journal of Aerosol Medicine*, 2004, pp 144—152
- [63] KUMAKI, J. et al. Visualization of Single-Chain Conformations of a Synthetic Polymer with Atomic Force Microscopy, *Journal of the American Chemical Society*, 118, 1996, p. 3321
- [64] LAM, C.-W. et al. Pulmonary toxicity of single-wall carbon nanotubes in mice 7 and 90 days after intratracheal instillation, *Toxicological Science*, 77, 2003, pp 126—134
- [65] MACDONALD, D.E. et al. Thermal and chemical modification of titanium-aluminium-vanadium implant materials: effects on surface properties, glycoprotein adsorption, and MG63 cell attachment, *Biomaterials*, 25, 2004, pp 3135—3146
- [66] MOSKALA, E.J. and JONES, M. Evaluating environmental stress cracking of medical plastics, *Medical Plastics and Biomaterials Magazine*, May 1998

## ГОСТ Р ИСО/ТС 10993-19—2009

- [67] NEMMAR, A. et al. Passage of inhaled particles into the blood circulation in humans, *Circulation*, 105, 2002, pp 411—414
- [68] NEMMAR, A. et al. Ultrafine particles after experimental thrombosis in an in vivo hamster model, *American Journal of Respiratory and Critical Care Medicine*, 166, 2000, pp 998—1004
- [69] NIIKURA, K. et al. Quantitative Detection of Protein Binding onto DNA Strands by using a Quartz-Crystal Microbalance, *Chemistry Letters*, 1996, p. 863
- [70] OBERDORSTER, G. et al. Translocation of inhaled ultrafine particles to the brain, *Inhalation Toxicology*, 16, 2004, pp 437—445
- [71] QUIRK, R. A. et al. Cell-type-specific adhesion onto polymer surfaces from mixed cell populations, *Biotechnology and Bioengineering*, 81, 2003, pp 625—628
- [72] SENSHU, K. et al. Surface Characterization of 2-Hydroxyethyl Methacrylate/Styrene Block Copolymers by Transmission Electron Microscopic Observation and Contact Angle Measurement, *Langmuir*, 11, 1995, pp 2293—2300
- [73] SENSHU, K. et al. Novel Functional Polymers: Poly(dimethylsiloxane)-Polyamide Multiblock Copolymer 8. Surface Studies of Aramid-Silicone Resin by means of XPS, static SIMS, and TEM, *Macromolecules*, 30, 1997, pp 4421—4428
- [74] SENSHU, K. et al. Time-Resolved Surface Rearrangement of Poly(2-Hydroxyethyl Methacrylate-block-Isoprene) Diblock Copolymer in Response to Environmental Changes, *Langmuir*, 15, 1999, pp 1754—1762
- [75] STONE, V. et al. Ultrafine particle-mediated activation of macrophages: intracellular calcium signaling an oxidative stress, *Inhalation Toxicology*, 12 Supplement 3, 2001, pp 345—351
- [76] TAMADA, Y., KULIK, E.A. and IKADA, Y. Simple method for platelet counting, *Biomaterials*, 16, 1995, pp 259—261
- [77] WAGNER, V.E., KOBERSTEIN, J.T. and BRIERS, J.D. Protein and bacterial fouling characteristics of peptid and antibody decorated surfaces of PEG-poly(acrylic acid) co-polymers, *Biomaterials*, 25, 2004, pp 2247—2263
- [78] WARHEIT, D. et al. Comparative pulmonary toxicity assessment of single-wall carbon nanotubes in rats, *Toxicological Science*, 77, 2003, pp 117—125
- [79] WEBER, N. et al. Small changes in the polymer structure influence the absorption behaviour of fibrinogen on polymer surfaces: validation of a new rapid screening technique, *Journal of Biomedical Material Research*, 68, 2004, pp 496—503
- [80] WILSON, M.R. et al. Interactions between ultrafine particles and transition metals in vivo and in vitro, *Toxicology and Applied Pharmacology*, 184, 2002, pp 172—179

---

УДК 615.46:002:006.354

ОКС 11.100.20

Р20

ОКП 94 4000

Ключевые слова: медицинские изделия, физико-химические свойства материалов, морфологические, топографические свойства материалов

---

Редактор О.А. Стояновская  
Технический редактор В.Н. Прусакова  
Корректор М.В. Бучная  
Компьютерная верстка И.А. Налейкиной

Сдано в набор 02.06.2010. Подписано в печать 04.08.2010. Формат 60 × 84 1/8. Бумага офсетная. Гарнитура Ариал.  
Печать офсетная. Усл. печ. л. 1,86. Уч.-изд. л. 1,60. Тираж 86 экз. Зак. 628.

---

ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ», 123995 Москва, Гранатный пер., 4.  
www.gostinfo.ru info@gostinfo.ru

Набрано во ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» на ПЭВМ.

Отпечатано в филиале ФГУП «СТАНДАРТИНФОРМ» — тип. «Московский печатник», 105062 Москва, Лялин пер., 6.