

# 中华人民共和国医药行业标准

YY/T 1798—2021

## 一次性使用宫腔压迫球囊

Intrauterine compression balloon for single use

2021-09-06 发布

2022-09-01 实施

国家药品监督管理局 发布



## 前　　言

本标准按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

请注意本文件的某些内容可能涉及专利。本文件的发布机构不承担识别这些专利的责任。

本标准由国家药品监督管理局提出。

本标准由全国计划生育器械标准化技术委员会(SAC/TC 169)归口。

本标准起草单位:上海市医疗器械检测所、河南省医疗器械检验所、江苏奥博金医药科技有限公司、扬州强健医疗器材有限公司、库克(中国)医疗贸易有限公司、上海衡仪器厂有限公司。

本标准主要起草人:姚天平、王海涛、吴茜茜、叶章林、肖文龙、王沪育、钱心依、张峻梓、张星星、桂玉军、董一萌、张爱平、颜文涛。

# 一次性使用宫腔压迫球囊

## 1 范围

本标准规定了一次性使用宫腔压迫球囊(以下简称宫腔压迫球囊)的分类、要求、试验方法、标志、包装和使用说明书、运输与贮存和灭菌有效期。

本标准适用于机械性压迫刺激子宫而达到临时控制或减少产后子宫出血的一次性使用宫腔压迫球囊。

## 2 规范性引用文件

下列文件对于本文件的应用是必不可少的。凡是注日期的引用文件,仅注日期的版本适用于本文件。凡是不注日期的引用文件,其最新版本(包括所有的修改单)适用于本文件。

GB/T 191 包装储运图示标志

GB/T 1962.1 注射器、注射针及其他医疗器械 6%(鲁尔)圆锥接头 第1部分:通用要求

GB/T 1962.2 注射器、注射针及其他医疗器械 6%(鲁尔)圆锥接头 第2部分:锁定接头

GB/T 9969 工业产品使用说明书 总则

GB/T 14233.1—2008 医用输液、输血、注射器具检验方法 第1部分:化学分析方法

GB/T 15812.1—2005 非血管内导管 第1部分:一般性能试验方法

GB/T 16886.1 医疗器械生物学评价 第1部分:风险管理过程中的评价与试验

YY 0285.1—2017 血管内导管 一次性使用无菌导管 第1部分:通用要求

YY/T 0466.1 医疗器械 用于医疗器械标签、标记和提供信息的符号 第1部分:通用要求

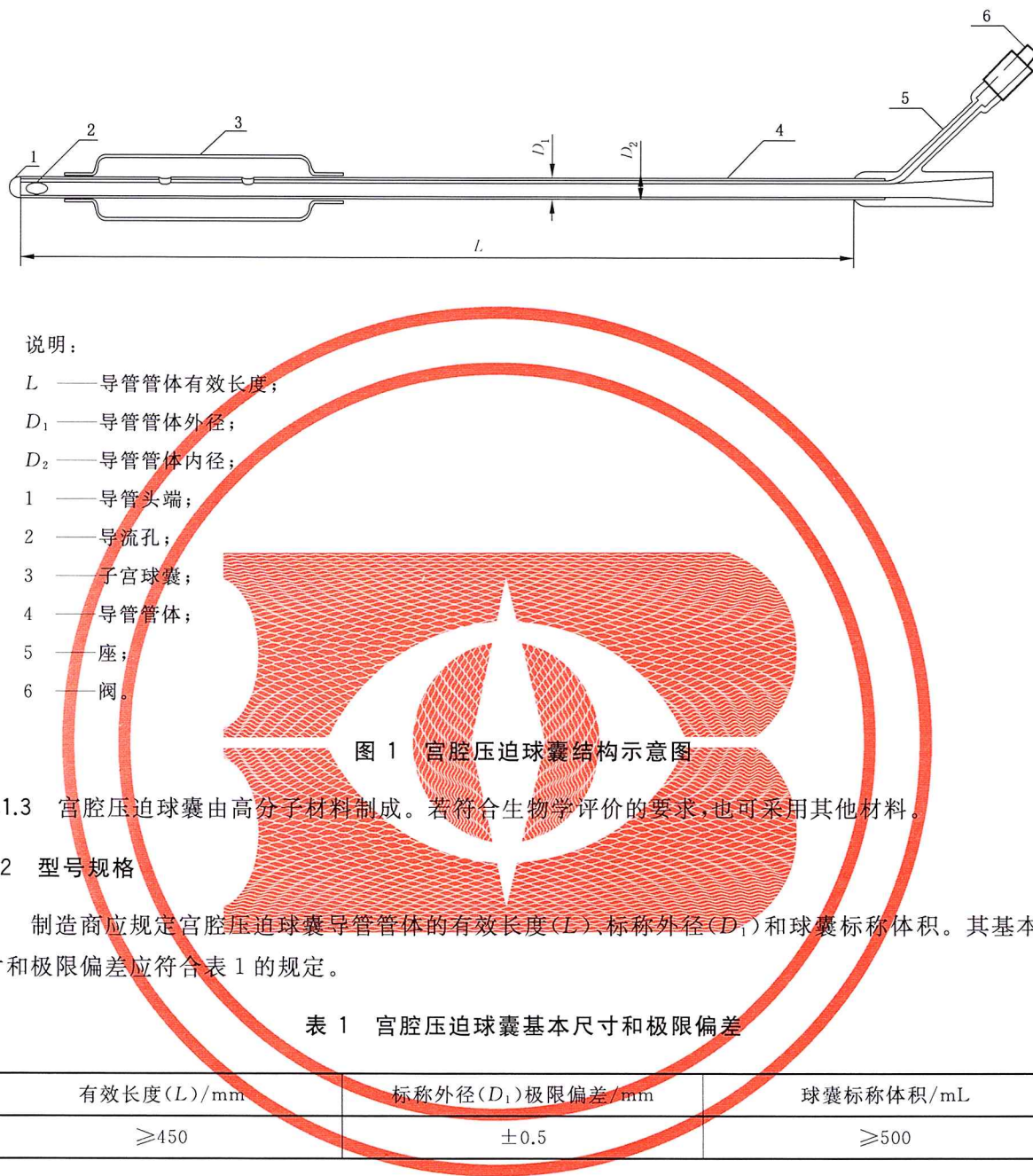
中华人民共和国药典(2020年版)

## 3 分类

### 3.1 组成与结构

3.1.1 宫腔压迫球囊通常由导管头端、子宫球囊、导管管体、座、阀等组成。

3.1.2 宫腔压迫球囊的基本结构如图1所示。如能符合本标准的要求,也可采用其他结构型式。制造商在设计宫腔压迫球囊时宜考虑临床需求,如,头端长度适宜性。



## 4 要求

### 4.1 外观

- 4.1.1 宫腔压迫切球囊各部件应清洁，无异物。
- 4.1.2 导管头端和导管管体应圆滑、无锐边、无裂纹。
- 4.1.3 导管管体应无扁瘪、扭曲或破损。球囊应无破损。

### 4.2 基本尺寸

宫腔压迫切球囊的基本尺寸中有效长度( $L$ )、标称外径( $D_1$ )应符合表 1 的要求。

## 4.3 物理性能

### 4.3.1 导管

#### 4.3.1.1 峰值拉力

导管各试验段包括导管与座、座与阀连接处的峰值拉力应不小于 15 N。

#### 4.3.1.2 流量

球囊导管引流腔的引流流量均应不小于 100 mL/min。

### 4.3.2 座

座应符合 GB/T 1962.1 或 GB/T 1962.2 的规定。

### 4.3.3 球囊

#### 4.3.3.1 球囊爆破体积(BV)

制造商应制定适宜的球囊爆破体积(BV)，使其有一定的安全裕度。

#### 4.3.3.2 球囊疲劳

球囊应能承受 10 次充盈至其标称体积后，不应有泄漏或损坏(如突出或破裂)现象。

#### 4.3.3.3 球囊充盈时间

球囊的充盈时间应小于制造商规定的充盈时间。

#### 4.3.3.4 球囊排空时间

球囊的排空时间应小于制造商规定的排空时间。

#### 4.3.3.5 球囊直径与充盈体积

球囊直径与球囊充盈体积之间的关系应符合制造商规定的要求。

#### 4.3.3.6 超声可探测性

球囊应能被超声探测到。

### 4.3.4 阀

#### 4.3.4.1 鲁尔接头(若适用)

阀上的鲁尔接头应符合 GB/T 1962.1 或 GB/T 1962.2 的要求。

#### 4.3.4.2 密合性

在球囊充盈状态下，阀应无泄漏。

### 4.3.5 无泄漏

#### 4.3.5.1 按使用说明书将阀、座、球囊导管连接装配牢固，按照 YY 0285.1—2017 附录 C 给出的方法试验时，除导流孔外，各试验管路及各连接装配处不应有液体泄漏。

4.3.5.2 按使用说明书将阀、座、球囊导管连接装配牢固,按照 YY 0285.1—2017 附录 D 给出的方法试验时,在持续抽吸过程中,空气不应进入各连接装配处。

#### 4.4 化学性能

##### 4.4.1 还原物质(易氧化物)

宫腔压迫切球囊检验液与空白液比较,消耗高锰酸钾溶液[ $c(\text{KMnO}_4)=0.002 \text{ mol/L}$ ]的体积之差应不超过 2.0 mL。

##### 4.4.2 重金属总含量

宫腔压迫切球囊检验液中,重金属总含量(以  $\text{Pb}^{2+}$  计)应不超过  $1.0 \mu\text{g}/\text{mL}$ 。

##### 4.4.3 酸碱度

宫腔压迫切球囊检验液与空白液比较,pH 值之差应不超过 1.5。

##### 4.4.4 蒸发残渣

宫腔压迫切球囊检验液与空白液比较,蒸发残渣之差应不超过 2.0 mg。

##### 4.4.5 紫外吸光度

宫腔压迫切球囊检验液在  $220 \text{ nm} \sim 320 \text{ nm}$  波长范围内吸光度应不大于 0.3。

##### 4.4.6 环氧乙烷残留量

宫腔压迫切球囊若采用环氧乙烷灭菌处理,环氧乙烷的残留量应不大于  $10 \mu\text{g}/\text{g}$ 。

#### 4.5 无菌

宫腔压迫切球囊应经确认过的灭菌过程灭菌,经灭菌后的宫腔压迫切球囊应无菌。

#### 4.6 生物学评价

应按 GB/T 16886.1 的要求对宫腔压迫切球囊进行生物学评价。

### 5 试验方法

#### 5.1 外观

用正常视力或矫正视力在 2.5 倍放大条件下检查宫腔压迫切球囊,应符合 4.1 的规定。

#### 5.2 基本尺寸

用通用或专用量具进行测量,应符合 4.2 的规定。

#### 5.3 物理性能

##### 5.3.1 导管

###### 5.3.1.1 峰值拉力

按 YY 0285.1—2017 附录 B 的方法进行试验,状态调节时间为 24 h,应符合 4.3.1.1 的要求。

### 5.3.1.2 流量

向球囊中注入标称体积的 0.9% 氯化钠溶液,按照 GB/T 15812.1—2005 中附录 E 进行试验,应符合 4.3.1.2 的规定。

### 5.3.2 座

按 GB/T 1962.1 或 GB/T 1962.2 中的方法进行试验,应符合 4.3.2 的规定。

### 5.3.3 球囊

#### 5.3.3.1 球囊爆破体积

按照附录 A 的方法进行试验,应符合 4.3.3.1 的要求。

#### 5.3.3.2 球囊疲劳

将球囊浸入(37±2)℃的水浴中,使用注射器或等效工具,按说明书的要求,将带有颜色的 0.9% 氯化钠溶液注入球囊,充盈至标称体积,保持 30 s,然后排除球囊充盈液使其扁瘪;反复操作 9 次后,再次将球囊充盈至球囊的标称体积,检查球囊是否充盈到标称体积或充盈至标称体积后是否有泄漏或损坏(如突出或破裂),应符合 4.3.3.2 的规定。若球囊破裂,记录球囊破坏模式和破坏位置。

#### 5.3.3.3 球囊充盈时间

将球囊浸入(37±2)℃的水浴中,使用注射器或等效工具,按说明书的要求,将 0.9% 氯化钠溶液注入球囊,充盈至标称体积,记录球囊充盈时间,应符合 4.3.3.3 的要求。

#### 5.3.3.4 球囊排空时间

按照附录 B 的方法进行试验,应符合 4.3.3.4 的要求。

#### 5.3.3.5 球囊直径与充盈体积

将球囊浸入(37±2)℃的水浴中,使用注射器或等效工具,按说明书的要求,宜以适宜的体积间隔(如 50 mL 或 100 mL),将 0.9% 氯化钠溶液注入球囊,稳定 30 s,在沿球囊径向方向适宜的位置测量球囊径向直径,直至充盈体积到接近球囊爆破体积。记录球囊直径的最大值、最小值,给出球囊直径与球囊充盈体积之间的关系,应符合 4.3.3.5 的规定。

#### 5.3.3.6 超声可探测性

超声设备下进行观察,应符合 4.3.3.6 的要求。

### 5.3.4 阀

#### 5.3.4.1 鲁尔接头(若适用)

按 GB/T 1962.1 或 GB/T 1962.2 的要求进行检测,应符合 4.3.4.1 的要求。

#### 5.3.4.2 阀密合性

按使用说明书将阀和球囊导管连接装配牢固后,使用注射器将带有颜色的水充盈球囊至标称体积后,取下注射器,将充盈后的球囊导管及阀放入(37±2)℃的水浴中,观察是否有带有颜色的水溢出。应符合 4.3.4.2 的要求。

### 5.3.5 无泄漏

5.3.5.1 按使用说明书将阀、座、球囊导管连接装配牢固,按 YY 0285.1—2017 附录 C 的方法进行试验,应符合 4.3.5.1 的要求。

5.3.5.2 按使用说明书,将阀、座、球囊导管连接装配牢固,按 YY 0285.1—2017 附录 D 的方法进行试验,应符合 4.3.5.2 的要求。

## 5.4 化学性能

### 5.4.1 检验液制备

按 GB/T 14233.1—2008 的方法进行制备。取样品切成 1 cm 长的段,加入玻璃容器中,按 0.2 g 样品加 1 mL 水的比例,加盖后,在(37±1)℃下放置 24 h,将样品与液体分离,冷至室温,作为检验液。取同体积水置于玻璃容器中,同法制备空白对照液。

### 5.4.2 还原物质(易氧化物)

按 GB/T 14233.1—2008 中 5.2.2 规定的方法试验,应符合 4.4.1 的规定。

### 5.4.3 重金属总含量

按 GB/T 14233.1—2008 中 5.6 规定的方法试验,应符合 4.4.2 的规定。

### 5.4.4 酸碱度

按 GB/T 14233.1—2008 中 5.4.1 规定的方法试验,应符合 4.4.3 的规定。

### 5.4.5 蒸发残渣

按 GB/T 14233.1—2008 中 5.5 规定的方法试验,应符合 4.4.4 的规定。

### 5.4.6 紫外吸光度

按 GB/T 14233.1—2008 中 5.7 规定的方法试验,在 220 nm~320 nm 波长范围内的吸光度应符合 4.4.5 的规定。

### 5.4.7 环氧乙烷残留量

按 GB/T 14233.1—2008 中规定的方法进行试验,仲裁时用气相色谱法,应符合 4.4.6 的规定。

## 5.5 无菌

按《中华人民共和国药典》通则“无菌检查法”进行,应符合 4.5 的规定。

注:每一灭菌批均经有效的监测过程,使产品达到无菌。

## 5.6 生物学评价

根据生物学评价相应的方法进行评价,应符合 4.6 的要求。

## 6 标志、包装和使用说明书

### 6.1 标志

#### 6.1.1 单包装标志

宫腔压迫球囊的单包装袋上的标志应清晰,每一支扩张器单包装应有下列标志,其标志应符合

YY/T 0466.1 的规定：

- a) 产品名称和产品规格；
- b) 产品注册证号；
- c) 制造商名称、地址；
- d) 生产批号或日期；
- e) 应有“无菌”“一次性使用”文字说明和/或无菌图形符号、“用后销毁”“包装破损禁止使用”字样；
- f) 失效日期；
- g) 表 1 中的尺寸(标称外径  $D_1$ 、有效长度  $L$ 、球囊标称体积)。

### 6.1.2 外包装标志

#### 6.1.2.1 外包装的标志应清晰，并包括下列内容：

- a) 产品名称和产品规格；
- b) 制造商名称和地址；
- c) 生产批号或日期；
- d) 产品注册证号；
- e) “一次性使用”的字样或图形符号；
- f) 灭菌标记；
- g) 产品数量；
- h) 失效日期；
- i) 毛重、体积(长×宽×高)。

6.1.2.2 包装箱外部应标明 GB/T 191 中规定的储运图示标志，如：“小心轻放”“怕湿”“防火”“怕压”等注意字样或符号。

### 6.2 包装

6.2.1 小包装应为每一支宫腔压迫球囊装入一单包装内并封口。单包装应保持干燥清洁。

6.2.2 大包装内应有使用说明书和产品合格证。宫腔压迫球囊的外包装应牢固。

### 6.3 使用说明书

6.3.1 使用说明书的编写应符合 GB/T 9969 的要求。

6.3.2 使用说明书至少应包含下列内容：

- a) 制造商名称及地址，产品有关批准文号；
- b) 产品的使用范围及有关注意事项；
- c) 产品的性能、制造材料和可能带来的副作用；
- d) 保证宫腔压迫球囊正确、安全使用的要求，若与其他器械配套使用的要求和注意事项；
- e) 产品在使用过程中，当出现意外时，应采取的措施及注意事项；
- f) 产品标准或技术要求中规定应具备的内容及说明。

## 7 运输与贮存

### 7.1 运输

装箱和运输要求按订货合同的规定。

## 7.2 贮存

7.2.1 包装箱上的字样和标志应保证清晰,不得因历时较久而模糊不清。

7.2.2 包装后的宫腔压迫球囊应贮存在相对湿度不超过 80%、无腐蚀性气体和通风良好的室内。

## 8 灭菌有效期

经包装袋密封后灭菌的宫腔压迫球囊,应标明在遵守贮存规则的条件下,从灭菌之日起计算的灭菌失效期。

附录 A  
(规范性附录)  
球囊爆破体积(BV)试验

A.1 目的

试验目的是为了检测宫腔压迫切球囊的爆破体积(BV)。

A.2 仪器和试剂

A.2.1 水浴锅,水温控制在(37±2)℃。

A.2.2 注射器或等效工具。

A.2.3 0.9%氯化钠溶液。

A.3 试验步骤

A.3.1 将宫腔压迫切球囊和阀按照说明书的说明进行装配。

A.3.2 将球囊整体浸入在水浴中,水温保持在(37±2)℃。

A.3.3 使用注射器或等效工具抽空球囊和导管中的空气,并使充盈腔充满0.9%氯化钠溶液。

A.3.4 通过阀向球囊中充盈0.9%氯化钠溶液,直至球囊破裂,记录下球囊破裂时的充盈体积。

A.4 试验报告

试验报告应包括下列信息:

- a) 宫腔压迫切球囊的识别;
- b) 球囊破裂时的充盈体积;
- c) 球囊破坏模式和破坏位置。

**附录 B**  
(规范性附录)  
球囊排空时间试验

**B.1 原理**

模拟宫腔压迫球囊在体内的使用,检测宫腔压迫球囊在充盈状态下是否泄漏、破裂以及排空时间。

**B.2 仪器和试剂**

**B.2.1** 水浴锅,水温控制在(37±2)℃。

**B.2.2** 注射器或等效工具。

**B.3 试验步骤**

**B.3.1** 在漏斗形的水浴容器内注入纯净水,并将水温维持在(37±2)℃。

**B.3.2** 使用注射器或等效工具,通过阀注入带有颜色的水至球囊的标称体积±10 mL,关闭阀,把球囊全部浸在水浴中。

**B.3.3** 保持水浴温度控制在(37±2)℃,在球囊保持充盈状态24 h后观察水浴中是否有带颜色的水渗出。取出球囊观察球囊和导管是否有破损。

**B.3.4** 无破损的球囊和导管重新放置在漏斗中,按照产品使用说明书推荐的方式,使球囊排空,记录排空所需要的时间。

**B.4 试验报告**

试验报告应包括下列信息:

- a) 宫腔压迫球囊的识别;
  - b) 在保持充盈状态24 h内,球囊是否完好;
  - c) 记录球囊的排空时间;
  - d) 球囊的破坏模式和破坏位置。
-

中华人民共和国医药

行业标准

一次性使用宫腔压迫球囊

YY/T 1798—2021

\*

中国标准出版社出版发行

北京市朝阳区和平里西街甲2号(100029)

北京市西城区三里河北街16号(100045)

网址 [www.spc.net.cn](http://www.spc.net.cn)

总编室:(010)68533533 发行中心:(010)51780238

读者服务部:(010)68523946

中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷

各地新华书店经销

\*

开本 880×1230 1/16 印张 1 字数 22 千字

2021年10月第一版 2021年10月第一次印刷

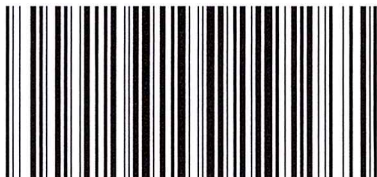
\*

书号: 155066·2-35731 定价 24.00 元

如有印装差错 由本社发行中心调换

版权专有 侵权必究

举报电话:(010)68510107



YY/T 1798-2021



码上扫一扫 正版服务到