

中华人民共和国医药行业标准

YY/T 0651.3—2020

外科植介入物 全髋关节假体的磨损 第3部分：轨道轴承型磨损试验机的载荷 和位移参数及相关的试验环境条件

Implants for surgery—Wear of total hip-joint prostheses—Part 3: Loading
and displacement parameters for orbital bearing type wear testing machines
and corresponding environmental conditions for test

(ISO 14242-3:2009, MOD)

2020-06-30 发布

2021-06-01 实施



国家药品监督管理局 发布

目 次

前言	III
1 范围	1
2 规范性引用文件	1
3 术语和定义	1
4 原理	2
5 试剂和试样	2
6 仪器设备	2
7 试验步骤	6
8 试验报告	6
9 试样处理	7
参考文献.....	8

前　　言

YY/T 0651《外科植人物　全髋关节假体的磨损》分为以下3个部分：

- 第1部分：磨损试验机的载荷和位移参数及相关的试验环境条件；
- 第2部分：测量方法；
- 第3部分：轨道轴承型磨损试验机的载荷和位移参数及相关的试验环境条件。

本部分为YY/T 0651的第3部分。

本部分按照GB/T 1.1—2009给出的规则起草。

本部分使用重新起草法修改采用ISO 14242-3:2009《外科植人物　全髋关节假体的磨损 第3部分：轨道轴承型磨损试验机的载荷和位移参数及相关的试验环境条件》。本部分与ISO 14242-3:2009相比，存在如下技术差异：

- 关于规范性引用文件，本部分做了具有技术性差异的调整，以适应我国的技术条件，调整的情况集中反映在第2章“规范性引用文件”中，具体调整如下：
 - 用修改采用国际标准的YY/T 0651.2代替ISO 14242-2。

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。

本部分由国家药品监督管理局提出。

本部分由全国外科植人物和矫形器械标准化技术委员会骨科植人物分技术委员会(SAC/TC 110/SC 1)归口。

本部分起草单位：天津市医疗器械质量监督检验中心、上海大学机电工程与自动化学院、西安交通大学机械工程学院、苏州微创关节医疗科技有限公司。

本部分主要起草人：张路、董双鹏、华子恺、陈心烨、王玲、单存清、俞天白、许敏。



外科植入物 全髋关节假体的磨损

第3部分：轨道轴承型磨损试验机的载荷 和位移参数及相关的试验环境条件

1 范围

YY/T 0651 的本部分规定了全髋关节假体的磨损试验关节部件间的相对角运动、试验加载模式、试验速度和持续时间、试样装配和用于全髋关节假体的轨道轴承类型磨损试验的试验环境。

本部分适用于全髋关节假体。

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。

YY/T 0651.2 外科植入物 全髋关节假体的磨损 第2部分：测量方法(YY/T 0651.2—2020, ISO 14242-2:2016, MOD)

3 术语和定义

下列术语和定义适用于本文件。

3.1

外展/内收 abduction/adduction

围绕穿过髋关节在前-后方向上布置的轴的外展内收运动。

注 1：股骨远离躯干中线的运动称为外展。股骨朝向躯干中线的运动被称为内收。

注 2：角运动如图 1a)所示。

3.2

屈曲/伸展 flexion/extension

围绕穿过髋关节的横向轴线发生的屈曲伸展运动。

注 1：在关节处的运动，减小躯干和股骨之间的角度称为屈曲。相反的动作称为伸展，其中躯干和股骨之间的角度增加。

注 2：角运动如图 1b)所示。

3.3

内/外旋转 inward/outward rotation

内向/外向运动的向内旋转向外旋转分量。

注 1：轨道轴承型磨损试验机(OBM)髋部模拟器不对髋部(即股骨的长轴)施加独立的“向内/向外”运动。然而，Saikko 等人指出，连接到 OBM 机器的每个测试室的防旋转杆引起运动路径的内部-外部旋转的分量，有效地将 OBM 转换为三轴机器。OBM 模拟器的机构导致轴承表面的相对运动的交叉路径分量。正因为如此，Wang 等人详细地证明，在步态周期的负载部分期间，剪应力的大小和该应力的方向变化量与在髋关节置换术的相一致。

注 2：角运动如图 1c)所示。

3.4

极轴 polar axis

髋臼部件的轴,通过球形关节面的球心,与髋臼凸缘或入口直径(若无凸缘)所在平面垂直。

4 原理

试验样品的股骨组件和髋臼组件按照预期组合方式进行组装。通过试验装置使两者之间产生与时间相关的力及相对角运动,如果试验的研究对象是聚合物,还应使用对照样品,使其受到与试验样品相同的与时间相关的力,以确定试样的蠕变和(或)液体浸润造成的变化。试验应在可控的模拟生理的环境下进行。

5 试剂和试样

5.1 液体试验介质

用去离子水稀释成体积分数约 25% 的小牛血清溶液。

液体试验介质应经 $2 \mu\text{m}$ 的过滤器过滤,蛋白质质量浓度不低于 17 g/L。

为减少微生物的污染,液体试验介质应冷冻保存至试验前,可加入抑菌剂(如叠氮化钠)。这些试剂可能具有潜在的危险性。

液体试验介质的 pH 可进行常规监测,如果是,应该包含在试验报告中(见第 8 章)。

注:当与此试验方法有关的性能要求确定后,可以考虑使用非生物源液体试验介质。

5.2 试验样品

股骨球头和髋臼组件。

除非植入物系统的物理特性不允许,髋臼部件的背面应由与其正常使用相同的方式固定(骨水泥或与外杯有相同内表面的加工件)。如果髋臼内衬与外杯通过卡环/扣合装置固定,加工件应有相同的固定结构。

如因植入物系统的物理特性无法用正常外杯或骨水泥固定,髋臼部件的支撑结构应能代表正常的设计特性和使用条件,且允许无损拆卸进行磨损测量。

应考虑试样的状态。除非工艺的影响正在研究当中,该状态应代表最终的无菌植入条件。

注:在测试前对样品进行表征是有用的。可以使用轮廓测定法、硬度、显微照相术和其他分析技术。

5.3 对照试样

与试样相同。

应考虑对照样品的条件。除非工艺的影响正在研究当中,该状态应代表最终的无菌植入条件。

注:在测试前对样品进行表征是有用的。可以使用轮廓测定法、硬度、显微照相术和其他分析技术。

6 仪器设备

6.1 试验机

能产生图 1 和图 2 所规定的角位移和与之相关的图 1 和图 3 所示的相应载荷,运行频率为 1.0 Hz \pm 0.1 Hz。

6.2 试验样品安装及密封方法

采用耐腐蚀材料,能用与生理固定相当的方法固定股骨和髋臼部件。应密封隔离试验样品,避免来自试验机和大气的第三方污染。

注:建议考虑用于安装股骨和髋臼部件的支撑材料,以确保代表性的力传递和应力条件。

6.3 股骨部件试样的对准和定位方法

将股骨部件定位于下面的位置,使其轴线与试验机的旋转轴共线,且测量或清洗移除后能够原位和原方向复位。

注:对于组合式假体,股骨柄可以用具有相同锥连接的支架替代,并确保头部的可重复定位。

6.4 髋臼部件试样的对准和定位方法

将髋臼组件定位,使其轴线与试验机的旋转轴共线,且测量或清洗移除后能够原位和原方向再复位。

6.5 运动控制系统

能产生图 1 和图 2 给出的股骨部件的角运动,其精度为最大最小值时 $\pm 3^\circ$,相位精度为 $\pm 1\%$ 。

6.6 力控制系统

能产生图 1 所示方向和图 3 所示循环变化的力,并保持最大最小力精度为最大力的 $\pm 3\%$,相位精度为 $\pm 3\%$ 。

6.7 润滑系统

能维持接触面浸没在液体试验介质中并具有 200 mL 的最小可用润滑剂体积。

注:使用密封罩可以防止(润滑液)蒸发。

6.8 温控系统

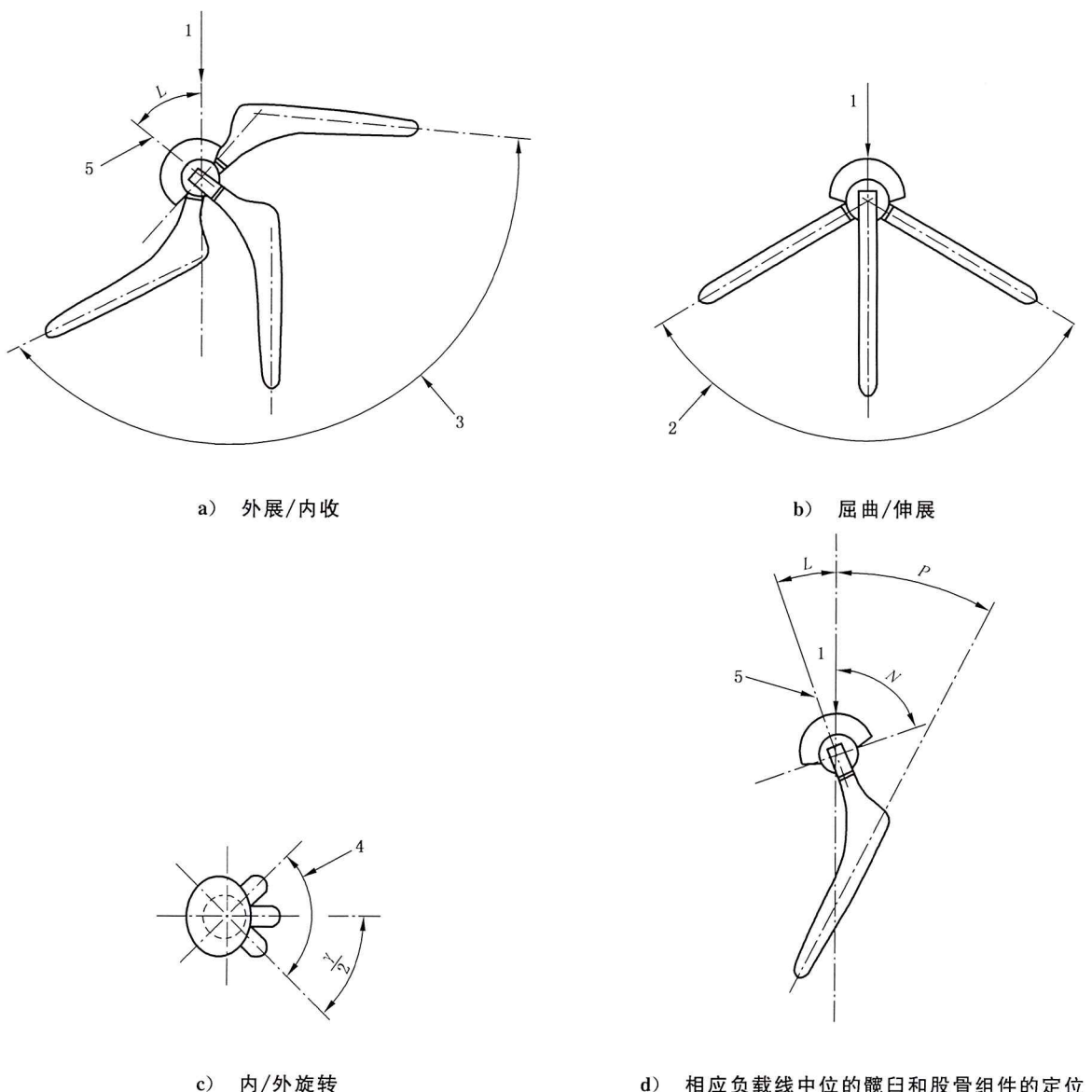
能维持液体润滑介质(5.1)温度为 $37^\circ\text{C} \pm 2^\circ\text{C}$ 。

注:试验介质性能可能存在温度影响。

6.9 对照工位

能施加图 1 和图 3 所规定的载荷而不施加图 1 和图 2 所示的角位移,并符合 6.2、6.3、6.4、6.6、6.7 和 6.8 的规定。



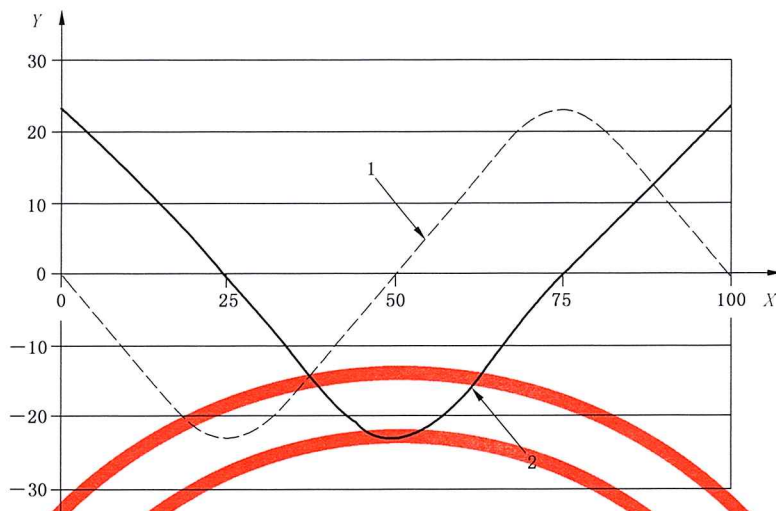


说明：

- 1 —— 加载轴；
- 2 —— 屈曲/伸展角；
- 3 —— 外展/内收角；
- 4 —— 内/外旋转角；
- 5 —— 髋臼部件的极轴；
- L —— 髋臼部件极轴与加载轴的夹角；
- N —— 髋臼部件入口面的倾角为 $60^\circ \pm 3^\circ$, 或由厂家指定；
- P —— 外展/内收中间位置时关节柄轴与加载轴的夹角。

注： N 、 L 和 P 的角度在 7.4 和 7.5 中有规定。

图 1 股骨部件的角运动和相对于加载轴的位置



说明：

1—外展/内收；

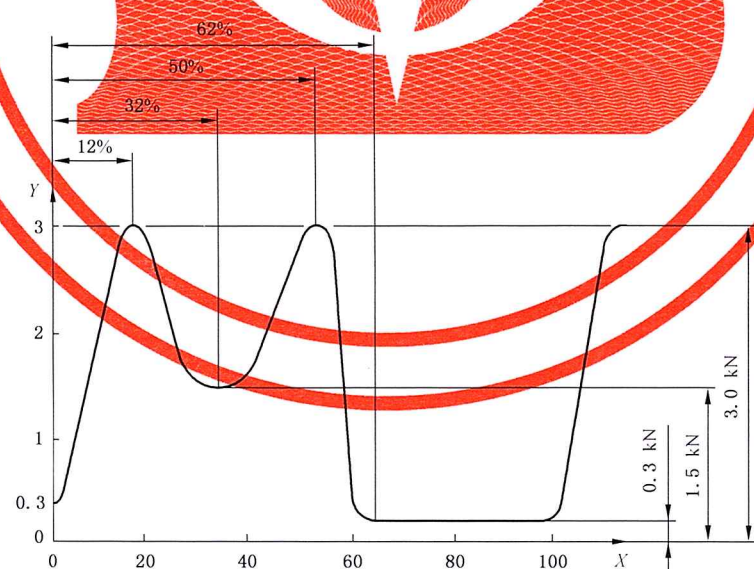
2—伸展/屈曲；

X—以百分比周期时间表示的时间；

Y—角度,以度(°)为单位。

时间/%[循环周期($\pm 1\%$)]	0	25	50	75	100
屈曲角(+)/或伸展角(-) $\pm 3^\circ$	23	0	-23	0	23
内收角(+)/或外展角(-) $\pm 3^\circ$	0	-23	0	23	0

图2 股骨部件的角运动随时间的变化关系



说明：

X—时间作为循环周期的百分比；

Y—施加的载荷,以千牛(kN)为单位。

时间/%[循环周期($\pm 3\%$)]	0	12	32	50	62	100
载荷/kN($\pm 90\text{ N}$)	0.3	3.0	1.5	3.0	0.3	0.3

图3 沿加载轴施加的载荷随时间的变化关系

7 试验步骤

7.1 利用力传感器标定每个试验工位。标定每个试验工位应在其他工位产生载荷时进行，并应在试验夹具(如果有)中进行。

7.2 按照 YY/T 0651.2 的规定清洗样品。

7.3 试验前进行必要的测量，以满足后续计算磨损量和(或)蠕变量的需要。

注：磨损量的测量方法参见 YY/T 0651.2。

7.4 将测试样品的股骨组件安装在测试机器中的下部位置，其杆处于如图 1a) 所示的 $P=10^\circ \pm 3^\circ$ 的外展/内收位置和在向内/向外旋转位置 $\gamma/2$ ，如图 1c) 所示。

注：对于组合式假体，股骨柄可由一个支撑件代替，支撑件有相同的锥连接结构以确保球头可重复定位。

7.5 按图 1b) 所示的极轴垂直方向在试验机上安装髋臼部件，按图 1a) 所示的角度 L 倾斜， $L=30^\circ \pm 3^\circ$ 。另外，如果制造商指定组件在外科手术植入时的倾斜角度 N ，如图 1d) 所示，则 $L=(75-N)^\circ \pm 3^\circ$ 。

7.6 安装对照样品，并重复 7.1、7.2、7.3 和 7.4 所述步骤。对于相同材料、形状和尺寸设计的植入物，可用以前试验的对照数据。

注：使用以前的试验对照数据可能会引入系统误差。

7.7 倒入液体试验介质(见 5.1)并完全浸没试验及对照样品的接触面。如果液体试验介质的温度保持在 $37^\circ\text{C} \pm 2^\circ\text{C}$ ，则在能代表液体整体温度的部分进行初始和随后的测量。

7.8 启动并调节试验机，以使图 1、图 2、图 3 所示的载荷和位移加载到试验样品(见 6.5 和 6.6)，图 1 和图 3 所示的载荷加载到对照样品。图 2 和图 3 中最大值和最小值之间的曲线应光滑而无突变，记录启动和每次更换液体试验介质后的位移及加载波形。

7.9 试验机运行频率为 $1.0\text{ Hz} \pm 0.1\text{ Hz}$ 。

7.10 试验时，至少每天添加去离子水以补充因蒸发而损失的液体，每 5×10^5 周期或每 7 天(以较短者为准)至少完全更换一次液体试验介质。

7.11 分别在 5×10^5 周期和 1×10^6 周期(或更早)停止试验进行测量，此后每 1×10^6 周期至少进行一次测量，直到试验结束(见 7.15)。

注：更频繁的测量可能对一些材料有用。

7.12 取出并清洁试验样品和对照样品(按 YY/T 0651.2 的规定)，测量磨损量。

7.13 测量后，将试样重新安装到试验机上(见 7.4 和 7.5)。

7.14 重复步骤 7.7~7.11，直到试验结束(见 7.15)。

7.15 继续试验直到发生下列情况之一：

- 完成 5×10^6 个周期；

注：如供方提交样品时有要求，则试验可以超过该周期限度。

- 关节表面出现破坏或剥落；

- 试验机不能保持给定公差范围的载荷和位移参数(见 6.5 和 6.6)。

8 试验报告

试验报告应包含以下内容：

- 对 YY/T 0651 本部分标准的引用；

- 试验样品信息，由供方提供，包括尺寸、材料、类型、灭菌方法和制造商；

注：尽可能描述批次代码，制造历史和详细的材料处理条件。

- 试验机的描述，包括工作站的数量、动力系统类型、运动和力的范围、角度和力测量系统、样品

的安装说明(见 5.2)、关节面的润滑、温度控制、避免颗粒物污染的说明；

- d) 是否使用对照样品,如果没有使用,说明参照数据的出处(考虑材料浸泡校正或尺寸校正以进行精确的磨损测量);应说明所采用的方法;
- e) 使用的牛血清润滑剂,包括类型、批次、蛋白质浓度、使用体积、更换间隔和稳态温度、可能使用的过滤器;
- f) 试验结果的陈述,包括:
 - 1) 运行的循环周期数;
 - 2) 若少于设定的 5×10^6 循环周期数终止测试,给出原因;
 - 3) 所有发生相对运动的表面的描述;

注: 可能使用诸如 SEM,轮廓测量法等技术来表征磨损表面。

- 4) 如果髋臼和股骨部件为组合式结构,描述组合界面的状况;
- 5) 如果进行常规监测,给出 pH(见 5.1);
- g) 详细的磨损量测量方法和结果(见 YY/T 0651.2),即:
 - 1) 磨损量的测量方法(如质量法或体积法);
 - 2) 质量法每次测量质量的变化,体积法每次测量体积的变化;
 - 3) 磨损率(质量法或体积法)和确定方法(线性回归等);
 - 4) 如使用,统计分析方法及结果。

注: 如果已知,可以使用材料密度将磨损率转换为体积值。

9 试样处理

试验后的试验样品和对照样品不得应用于临床。

参 考 文 献

- [1] ISO 7206-1, Implants for surgery—Partial and total hip joint prostheses—Part 1: Classification and designation of dimensions.
- [2] CALONIUS, O. and SAIKKO, V., Analysis of relative motion between femoral head and acetabular cup and advances in computation of the wear factor for the prosthetic hip joint. 3rd International Conference on Advanced Engineering Design (AED 2003), Prague, June 2003.
- [3] CALONIUS, O. and SAIKKO, V., Force track analysis of contemporary hip simulators, Journal of Biomechanics, 36, pp 1719-1726, 2003.
- [4] ESSNER, A., SCHMIDIG, G. and WANG, A., The clinical relevance of hip joint simulator testing: In vitro and in vivo comparisons, Wear 259, pp 882-886, 2005.
- [5] SAIKKO, V. and CALONIUS, O., Slide track analysis of the relative motion between femoral head and acetabular cup in walking and in hip simulators, Journal of Biomechanics, 35, pp 455-464, 2002.
- [6] SAIKKO, V. and CALONIUS, O., Slide track analysis of eight contemporary hip simulator designs, Journal of Biomechanics, 35, 1439 to 1450, 2002.
- [7] SAIKKO, V. and CALONIUS, O., An improved method of computing the wear factor for total hip prostheses involving the variation of relative motion and contact pressure with location on the bearing surface, Journal of Biomechanics, 36, 2003.
- [8] SAIKKO, V., CALONIUS, O. and KERANEN, J., Effect of extent of motion and type of load on the wear of polyethylene in a biaxial hip simulator, J. Biomed. Mater. Res. Part B; Appl. Biomater., 65B, pp 185-192, 2003.
- [9] WANG, A., SUN, D.C., YAU, S.-S., EDWARDS, B., SOKOL, M., ESSNER, A., POLINENI, V.K., STARK, C. and DUMBLETON, J.H., Orientation softening in the deformation and wear of ultra-high molecular weight polyethylene, Wear 234, pp 230-241, 1997.
- [10] WANG, A., POLINENI, V.K., ESSNER, A., SOKOL, M., SUN, D.C., STARK, C. and DUMBLETON, J.H., The significance of non-linear motion in the wear screening of orthopaedic implant materials, Journal of testing and evaluation, 25, No 2, pp 239-245, 1997.
- [11] WANG, A., A unified theory of wear for ultra-high molecular weight polyethylene in multi-directional sliding, Wear, 248, pp 38-47, 2001.
- [12] WANG, A., ESSNER, A., POLINENI, V.K., STARK, C. and DUMBLETON, J.H., Lubrication and wear of ultra-high molecular weight polyethylene in total joint replacements. Tribology International, 31, Nos 1-3, pp 17-38, 1993.
- [13] WANG, A., ESSNER, A. and COOPER, J., The clinical relevance of hip simulator testing of high performance implants, Seminars in Arthroplasty, 17, pp 49-55, 2006.

中华人民共和国医药
行业标准
外科植入物 全髋关节假体的磨损
第3部分：轨道轴承型磨损试验机的载荷
和位移参数及相关的试验环境条件

YY/T 0651.3—2020

*

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
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

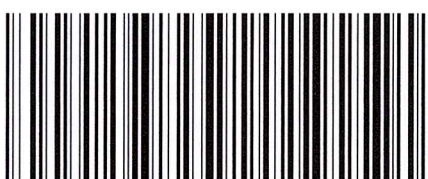
*

开本 880×1230 1/16 印张 1 字数 20 千字
2020年11月第一版 2020年11月第一次印刷

*

书号: 155066·2-35041 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 0651.3-2020