
ФЕДЕРАЛЬНОЕ АГЕНТСТВО
ПО ТЕХНИЧЕСКОМУ РЕГУЛИРОВАНИЮ И МЕТРОЛОГИИ



НАЦИОНАЛЬНЫЙ
СТАНДАРТ
РОССИЙСКОЙ
ФЕДЕРАЦИИ

ГОСТ Р ИСО
10993-1—
2009

ИЗДЕЛИЯ МЕДИЦИНСКИЕ
ОЦЕНКА БИОЛОГИЧЕСКОГО ДЕЙСТВИЯ
МЕДИЦИНСКИХ ИЗДЕЛИЙ

Часть 1

Оценка и исследования

ISO 10993-1:2003

Biological evaluation of medical devices — Part 1: Evaluation and testing
(IDT)

Издание официальное

Бз 4—2009/155



Москва
Стандартинформ
2009

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 6 августа 2009 г. № 281-ст

4 Настоящий стандарт идентичен международному стандарту ИСО 10993-1:2003 «Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования» (ISO 10993-1:2003 «Biological evaluation of medical devices — Part 1: Evaluation and testing»)

5 ВЗАМЕН ГОСТ Р ИСО 10993.1—99

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, 2009

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 Термины и определения	1
3 Основные принципы оценки биологического действия медицинских изделий	2
4 Классификация медицинских изделий	3
5 Исследования	4
6 Выбор методов оценки биологического действия	6
7 Обеспечение достоверности и надежности результатов исследований	9
Приложение А (справочное) Пояснения	10
Приложение В (справочное) Схема системного подхода к оценке биологического действия медицинских изделий	12
Библиография	13

7 Обеспечение достоверности и надежности результатов исследований

7.1 Гарантия достоверности и надежности используемых методов исследования

Используемые методы оценки биологического действия должны быть чувствительными, точными и тщательно выполненными. Результаты исследований должны быть воспроизводимыми на межлабораторном и внутрилабораторном уровнях.

7.2 Гарантия длительного применения

Гарантию того, что материал изначально применим для использования в медицинском изделии и приемлем для долгосрочного пользования, обеспечивают системой управления качеством (см. пояснение к 7.2 в приложении А).

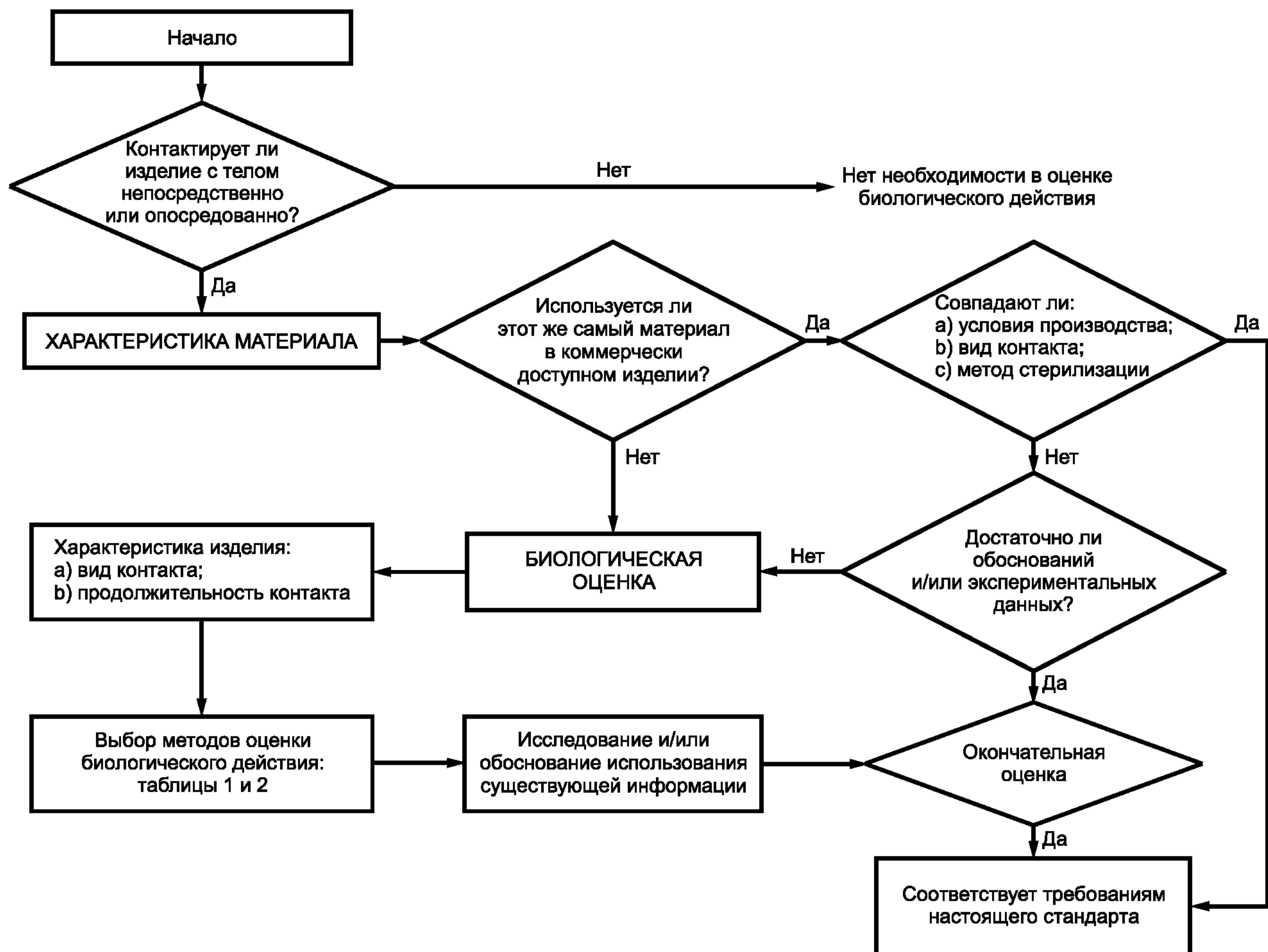
П р и м е ч а н и е — В ИСО 9001 изложены требования к системам управления качеством. В ИСО 9004 представлено более подробное руководство по разработке и производству продукции.

3.8 Цель данного подраздела — избежать проведения экспериментальных исследований в тех случаях, когда информацию о материале можно получить из иных источников.

7.2 Выбор и оценка материалов, которые будут контактировать с тканями организма человека, требуют такого системного подхода, при котором характеристики всех материалов, входящих в конечный продукт, будут учтены при общей оценке качества разработки изделия.

Приложение В
(справочное)

Схема системного подхода к оценке биологического действия медицинских изделий



Библиография

Международная организация по стандартизации (ИСО) (International Organization for Standardization (ISO))

- [1] ISO 7405:1997 Dentistry — Preclinical evaluation of biocompatibility of medical devices used in dentistry — Test methods for dental materials
- [2] ISO 9000:2000 Quality management systems — Fundamentals and vocabulary
- [3] ISO 9001:2000 Quality management systems — Requirements
- [4] ИСО 9004:2000 Системы менеджмента качества. Рекомендации по улучшению деятельности ISO 9004:2000 Quality management systems — Guidelines for performance improvements
- [5] ИСО 10993-3:2003 Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 3. Исследования генотоксичности, канцерогенности и токсического действия на репродуктивную функцию ISO 10993-3:2003 Biological evaluation of medical devices — Part 3: Tests for genotoxicity, carcinogenicity and reproductive toxicity
- [6] ИСО 10993-4:2002 Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 4. Исследование изделий, взаимодействующих с кровью ISO 10993-4:2002 Biological evaluation of medical devices — Part 4: Selection of tests for interactions with blood
- [7] ИСО 10993-5:1999 Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследование на цитотоксичность: методы *in vitro* ISO 10993-5:1999 Biological evaluation of medical devices — Part 5: Tests for *in vitro* cytotoxicity
- [8] ИСО 10993-6:2007 Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 6. Исследование местного действия после имплантации ISO 10993-6:1994 Biological evaluation of medical devices — Part 6: Tests for local effects after implantation
- [9] 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
- [10] ИСО 10993-10:2002 Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия ISO 10993-10:2002 Biological evaluation of medical devices — Part 10: Tests for irritation and delayed-type hypersensitivity
- [11] ИСО 10993-11:2006 Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 11. Исследование общетоксического действия ISO 10993-11:1993 Biological evaluation of medical devices — Part 11: Tests for systemic toxicity
- [12] ИСО 13485:2003 Изделия медицинские. Системы менеджмента качества. Требования к регулированию ISO 13485:2003 Medical devices — Quality systems — System requirements for regulatory purposes
- [13] ISO 13488:1996 Quality systems — Medical devices — Particular requirements for the application of ISO 9002
- [14] ISO/IEC 17025:1999 General requirements for the competence of testing and calibration laboratories

Организация по экономическому сотрудничеству и развитию (ОЭСР) (Organization for Economic Cooperation and Development (OECD))

- [15] Guidelines for the testing of chemicals — Section 4: Health effects

ГОСТ Р ИСО 10993-1—2009

УДК 615.46:002:006.354

OKC 11.020

P20

OKP 94 4000

Ключевые слова: медицинские изделия, категории, биологическая оценка, методы исследования, тесты, выбор

Редактор *О.А. Стояновская*
Технический редактор *Н.С. Гришанова*
Корректор *Т.И. Кононенко*
Компьютерная верстка *И.А. Налейкиной*

Сдано в набор 27.08.2009. Подписано в печать 21.09.2009. Формат 60 × 84 1/8. Бумага офсетная. Гарнитура Ариал.
Печать офсетная. Усл. печ. л. 2,32. Уч.-изд. л. 1,70. Тираж 91 экз. Зак. 635.

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.