# 医疗器械产品技术要求范本

医疗器械产品技术要求编号: 国食药监械(准)字 2014 第 345XXXX 号(若为拟注册(备案), 暂留空)。

# 一次性使用空心纤维血浆分离器

- 1. 产品型号/规格及其划分说明
- 1.1 型式 血浆分离器的型式为空心纤维型。
- 1.2 血浆分离器的基本参数
- 1.2.1 血浆分离器的有效膜面积

血浆分离器的有效膜面积宜不大于 0.8 m°。应不低于公称面积的 90%。

- 1.2.2 血浆分离器的血流率 血浆分离器的血流率应在制造商规定的范围内。
- 1.2.3 血浆分离器滤过液流率 血浆分离器滤过液流率应在制造商规定的范围内。
- 1.2.4 血浆分离器的血室容量 血浆分离器的血室容量应在制造商规定的范围内。
- 1.3 血浆分离器的基本尺寸
- 1.3.1 血浆分离器血室出入口尺寸 血浆分离器血室出入口尺寸应符合图一中的规定。
- 1.3.2 血浆分离器滤出液腔室出入口尺寸





1

#### 2. 性能指标

2.1 外观

下载文档

血浆分离器的外壳应透明,表面光洁,液体通道内不得有肉眼可见的杂质。

2.2尺寸

血浆分离器的有效膜面积应不低于公称面积的90%。

2.3 血室容量

血浆分离器的血室容量应在制造商规定的范围内。

2.4 拉伸强度

血浆分离器空心纤维的拉伸强度应在制造商规定的范围

2.5 微粒脱落

血浆分离器内腔应洁净,100mL 洗脱液中 15μm~25 μm 的微粒数不得超过 200

- 个,大于 25 μm 的微粒数不得超过 100 个。
- 2.6 化学性能
- 2.6.1 还原物质 (易氧化物)

20mL 检验液与同批空白对照液消耗高锰酸钾[c(KMnO)=0.002mo1/L]的体积之差应不超过 2.0mL。

2.6.2 金属离子

2. 6. 2. 1 当用原子吸收分光光度计(AAS)或相当的方法进行测定时,检验液中 钡、铬、铜、铅、锡的总量应不超过 1μg/mL, 镉的含量应不超过 0. 1μg/mL 2. 6. 2. 2 当用比色法测定时,检验液所呈现的颜色应不超过质量浓度ρ (Pb<sup>-</sup>)

lμg/mL 的标准对照液。

2.6.3 酸碱度

检验液与同批空白对照液 pH 值之差应不超过 1.5。

2.6.4 蒸发残渣

50mL 检验液蒸发残渣的总量应不超过 2mg。

2.6.5 紫外吸光度

检验液的吸光度应不大于 0.1。

2.6.6 环氧乙烷残留量

血浆分离器如用环氧乙烷灭菌,环氧乙烷残留量应不大于 10 μg

2

- 2.7 密封性能
- 2.7.1 血室承受压力

血浆分离器血室应能承受 60kPa 的试验压力。

2.7.2 滤出腔室承受压力

应承受正压 60kPa, 负压低于大气压 60kPa 的试验压力。

- 2.8 渗透性能
- 2.8.1 血浆滤过率

血浆滤过率应符合制造商的规定。

2.8.2 蛋白筛选系数

总蛋白筛选系数应不小于 0.80, 白蛋白筛选系数应不小于 0.85。

2.9 耐温性能

血浆分离器在0℃~50℃温度范围内不应有变形和破裂。

- 3. 检验方法
- 3.1 外观

以正常或矫正视力,在平均照度为 300lx~750lx 且无放大条件下观察,应符合 2.1 的规定。

#### 3.2 尺寸

血浆分离器的有效膜面积接式(1)计算,应符合 2.2 的规定。 S=pDLn×10<sup>-4</sup> .....(1)

式中:

S----有效膜面积,单位为平方米(m²);

D----空闲纤维内径,单位为毫米 (mm);

L——空心纤维有效长度,单位单位为毫米 (mm);

n---空心纤维根数。

#### 3.3 血室容量

血液侧、滤出液侧均充填经过脱气而不留气泡的充填液,放置 60min,先使滤出液侧处于密闭状态后,采用加压空气(约 50kPa)将血液侧的水排出测量(削减去滤出液侧到血液侧的量)。应符合 2.3 的规定。

#### 3.4 拉伸强度

当用纤维拉伸强度机或相当的方法进行拉伸强度检测,应符合 2.4 的规定。

#### 3.5 微粒脱落

按附录 A 进行,应符合 2.5 的规定。

### 3.6 化学性能

#### 3.6.1 检验液制备

按产品说明书的规定组装并预冲,将产品和玻璃烧瓶连成一循环系统,用塞子封住滤出液出口,按公称纤维面积 1 m³约用 500mL 实验室用水比例加入实验室用水并保持在  $37\%\pm1\%$ ,通过蠕动泵作用于一段尽可能短的硅胶管上,使水以 1L/h 的流量循环 2h。取 50mL 循环液稀释至 1000mL 备用。

# 取同体积实验室用水,不装样品同法制备空白对照液。

#### 3.6.2 还原物质 (易氧化物) 试验

按 GB/T 14233.1-2008 中 5.2.2 方法二规定进行,应符合 2.6.1 的要求。

### 3.6.3 金属离子试验

3.6.3.1 原子吸收分光光度法为仲裁方法, 按 GB/T 14233.1-2008 中 5.9.1 的规定进行, 应符合 2.6.2.1。

3.6.3.2 按 GB/T 14233.1-2008 中 5.6.1 方法一规定进行,应符合 2.6.2.2 的要求。

## 3.6.4 酸碱度

按 GB/T 14233.1-2008 中 5.6.1 方法一规定进行,应符合 2.6.3 的要求。

#### 3.6.5 蒸发残渣

按 GB/T 14233.1-2008 中 5.5 规定进行,应符合 2.6.4 的要求。

4

# 3.6.6 紫外吸光度

在 250nm~320nm 波长范围内按 GB/T 14233.1-2008 中 5.7 的规定进行,应符合 2.6.5 的要求。

3.6.7 环氧乙烷残留量

按 GB/T 14233.1-2008 第九章的规定进行,应符合 2.6.6 要求。

#### 3.7 密封性能

#### 3.7.1 血室承受压力

将器件装满脱气蒸馏水,放置于 37℃±1℃,除与压力测试装置连接的接口外,所有接口均应封闭。对产品施加 60kPa 的正压,并封闭测试装置。10min 后,记录压力值并目视检查产品是否有泄露。

#### 3.7.2 滤出腔室承受压力

将器件装满脱气蒸馏水,放置于 37℃±1℃,除与压力测试装置连接的接口外,所有接口均应封闭。对产品施加正压 60kPa,负压低于大气压 60 kPa,并封闭测试装置。10min 后,记录压力值并目视检查产品是否有泄露。

#### 3.8 渗透性能

# 3.8.1 血浆滤过率

按附录 B 的方法进行,应符合 2.8.1 的规定。

#### 3.8.2 总蛋白筛选系数

按附录 C 的方法进行,应符合 2.8.2 的规定。

## 3.9 耐温性能

将血浆分离器放入 0℃冰箱中 30min, 立即放入 50℃恒温箱 3h, 取出后恢复 至室温进行观察, 并按 3.8 进行试验, 应符合 2.9 的规定。

#### 注:

- ① 对于体外诊断试剂类产品,检验方法中还应明确说明采用的参考品/标准品、样本制备方法、使用的试剂批次和数量、试验次数、计算方法。
- ② 若为第三类体外诊断试剂类产品,应以附录形式明确主要原材料、生产工艺及半成品要求。

## 4. 术语

GB/T 13074 确立的以及下列术语和定义适用于本技术要求。

- 4.1 血浆分离 plasmaseparation 分离血浆和血液有形成分的过程。
- 4.2 血浆分离装置 plasmaseparation system 由血液动力、监控、容量平衡系统及血浆分离器等组成的装置。
- 4.3 血液流率 blood flow rate 在单位时间内流经血浆分离器的血液量,以 ml/min 表示。

# 附录 A 血浆分离器微粒含量测定方法

正文 ......