



团 体 标 准

T/CAMDI 0XX—2022

增材制造植入物设计输入要求

Input Requirements for Additive Manufacturing Implant Design

(征求意见稿)

在提交反馈意见时，请将您知道的相关专利连同支持性文件一并附上。

(注意：该表述在标准审定前的任何阶段不得删除)

2022-××-××发布

2022-××-××实施

中国医疗器械行业协会 发布

目 次

前 言	II
引 言	III
1 目的和适用范围.....	1
2 规范性引用文件.....	1
3 术语和定义.....	1
4 与增材制造植入物有关的设计输入要素及要求.....	1
5 职责.....	错误!未定义书签。
6 记录与管理.....	错误!未定义书签。
7 附件.....	错误!未定义书签。

增材制造医疗器械专委会

前 言

本文件按照 GB/T 1.1-2020《标准化工作导则 第1部分：标准化文件的结构和起草规则》的规定起草。

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专利的责任。

本文件由中国医疗器械行业协会增材制造医疗器械专业委员会提出并归口。

本文件起草单位：

本文件主要起草人：

本文件指导专家：

本文件首次发布于2022年

增材制造医疗器械专委会

引 言

增材制造植入物设计输入又称设计依据，是指增材制造植入物需要满足的临床需求以及设计所依据的基础资料，一般包括：植入物产品功能、性能、安全、法规、风险等要素。增材制造植入物设计输入要求也就是对于以上这些要素的规范要求。

本文件包含标准化增材制造植入物和个性化增材制造植入物的设计输入要求，兼顾两者的共性与特性。通过本文件的制定，使设计者明确增材制造植入物在设计阶段，需要达到的设计输入要求。其中包括：增材制造植入物设计输入的要素、各要素所需要满足的条件、记录方式、过程中需要遵守的法律法规等内容。

增材制造医疗器械专委会

增材制造植入物设计输入要求

1 范围

本文件规定了增材制造植入物设计输入环节各个要素明确要求，指导设计，方便备案，方便评审，同时也是医疗方与加工方顺利对接的保障。

本文件适用于增材制造标准化及个性化定制式植入物，其他适用产品或情形可参照本文件的要求。

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。凡是标注日期的引用文件，仅标注日期的版本适于本文件。凡是未标注日期的引用文件，其最新版本（包括所有的修改单）适用于本文件。

GB 18278 医疗保健产品灭菌 湿热

GB 18279 医疗保健产品灭菌 环氧乙烷

GB 18280 医疗保健产品灭菌 辐射

GB/T 10610 产品几何技术规范(GPS) 表面结构 轮廓法 评定表面结构的规则和方法

GB/T 16886 医疗器械生物学评价系列标准

GB/T 33582-2017 机械产品结构有限元力学分析通用原则

GB/T 35021-2018 增材制造 工艺分类及原材料

GB/T 35351-2017 增材制造 术语

GB/T 36984-2018 外科植入物用多孔金属材料 X 射线 CT 检测方法

YY/T 0287-2017 医疗器械 质量管理体系 用于法规的要求

YY/T 0316-2016 医疗器械 风险管理对医疗器械的应用

YY/T 0640—2016 无源外科植入物通用要求

WS 310.2-2016 医院消毒供应中心 第 2 部分 清洗消毒及灭菌技术的操作规范

《定制式医疗器械医工交互全过程监控及判定指标与接受条件》（T/CAMDI 029-2019）

3 术语和定义

GB/T 35351-2017 定义的术语及下列术语和定义适用于本文件。

3.1

增材制造植入物设计输入 (Input Requirements for Additive Manufacturing Implant Design)

增材制造植入物设计输入的要求，包括但不限于：（1）产品的功能、性能和安全要求；（2）产品应当符合的法规和强制性标准的要求；（3）风险管理的要求。

3.2

医工交互 (Medicine Engineering Interaction)

对临床需求、设计开发和生产等信息进行语言转换、信息交汇、数据处理以及风险决策，通过医

疗机构与生产企业的相互合作与制衡，完成产品设计开发、生产、交付以及临床应用。

3.3

医工交互团队 (Team for Medicine Engineering Interaction)

指参与增材制造植入物全过程的临床医生、设计开发人员、生产管理人员。

4 增材制造植入物设计输入要求

4.1 植入物的临床要求

作为增材制造植入物的应用方，同时更是临床需求提出方，医生需要提供增材制造植入物设计的基础临床数据，包括并不限于以下参数：

- 1) 提供手术方案、植入物需要植入的部位、接触组织的类型、需要实现的生理功能等。
- 2) 对于标准化植入物，明确规格型号需求。
- 3) 对于个性化植入物，需提供可用于设计的医学影像。
- 4) 医生不能独立完成时，需要医工交互。
- 5) 临床使用中与现有手术工具的匹配使用情况。
- 6) 患者的禁忌症。

4.2 植入物的性能要求

1) 材料要求

增材制造植入物在设计阶段需要明确加工所需要的生物材料类型，并提供材料的技术指标要求，以及所需要满足的相应法规、标准。

2) 根据材料需求确定加工工艺需求

3) 力学性能

提供植入物主要受力方式及生物力学需求。

4) 多孔结构

提供植入物是否使用多孔结构，并提供多孔结构的参数范围及性能要求。

5) 术中需要精准定位

在增材制造植入物的植入手术中，需要配备精准定位、切除的操作系统或辅助工具。

6) 因个人经验、患者病情、手术复杂程度等原因，医生不能独立完成时，需要医工交互。

4.3 植入物的风险管理

1) 植入体或外包装损坏相关风险

应充分考虑植入体外形对于包装的破坏性影响。

根据 YY/T 0316-2016《医疗器械 风险管理对医疗器械的应用》，充分识别植入物的标准化设计、个性化设计、原材料采购、生产加工过程、产品包装、灭菌、运输、贮存、使用等产品生命周期内各个环节的安全特征，从生物学危险（源）、环境危险（源）、有关使用的危险（源）、功能失效、能量危险（源）（若涉及）、老化及存储不当引起的危险（源）等方面，对植入物进行全面的风险分析，并详述所采取的风险控制措施。

2) 植入物生物相容性相关风险

按照 GB/T16886.1 要求，系统评估植入物生物相容性相关风险。

3) 植入物即时应力需求的相关风险

根据增材制造植入物应用部位，考虑植入后即时受力的相关风险。如植入物自身不满足即时应力需求，可采取辅助固定、限制植入物受力等解决方案。

4) 植入物疲劳应力需求的相关风险

根据增材制造植入物应用部位，考虑植入物长期受力疲劳的相关风险。如植入物自身不满足疲劳应力需求，可采取生物固定等适当的解决方案。

5) 植入物设计结构强度的相关风险

可根据《骨科金属植入物有限元分析资料注册技术审查指导原则》（2020 年第 48 号）对设计方案进行验证。

6) 多孔结构的相关风险

增材制造生产多孔结构可能的相关风险，包括并不限于：

- 多孔结构不能够按照预期进行增材制造生产；
- 增材制造生产的多孔结构形态与设计不符，超过公差允许范围；
- 增材制造生产的多孔结构强度不符合临床要求；
- 多孔结构内部粉末残留量不符合临床要求；

7) 增材制造加工过程的相关风险

需要控制增材制造加工过程的生产质量。应在生产制造中同批留测试样块，不能事后补制。

8) 应考虑植入物加工后处理的相关风险

后处理操作可能对植入物理化性能带来的影响，选择合适的后处理方式。

9) 手术过程中相关风险

手术过程中，可能发生意外，包括但不限于以下情况：

- 患者在手术中，因各种原因不能耐受手术，需要终止手术；

手术没有按术前计划进行，造成缺损范围过大或过小；
 术中精准定位失效，导致植入体不能按计划植入；
 术中临时固定强度不满足到术前计划需要；
 术中软组织覆盖不满足到术前计划需要；
 术中操作造成植入体损坏，不能满足功能需要；
 术中发现植入体设计错误；
 术中发现植入体加工质量不满足手术需要；

需要临时改变手术方案，以致植入体无法正常使用，需要医生在手术前准备相关处理预案及相应工具。

10) 手术后相关风险

手术后各时期出现植入物功能失效，不能满足临床需求，或对患者产生不良影响，需要在手术前制定相关补救措施。

包括但不限于以下情况：

植入体结构损坏，不能满足临床需求；
 植入体在体内位置改变，不能满足临床需求；
 植入体非计划影响周围组织，不能满足临床需求；
 植入体未按计划与周围组织形成连接，不能满足临床需求；
 植入体引起人体毒性反应，对患者产生不良影响；
 植入体引起组织排异反应，对患者产生不良影响；
 植入体引起感染，对患者产生不良影响；

补救措施包括但不限于：

使用外部装置，固定加强；
 体外物理治疗，加强组织生长；
 手术植入附加的植入物，固定加强；
 手术调整原植入物位置；
 介入手术引流；
 手术清理植入物周围组织；
 手术取出植入物；

11) 同类植入物相关信息

以往可以借鉴的同类植入物设计，应提供以往植入物在适应症、材料、加工方式、应用部位、缺损范围等方面的相似以及不同之处。需要提供同类植入物的注册信息及临床应用情况（如适用）（如结构特点、型号规格、材料属性、打印方法、工艺路线、适应症、交付形式、临床效果、产品说明书、标签、包装形式、灭菌形式、不良事件等）。

12) 本节内容需要医工交互。

4.4 所涉及的相关法规、标准

增材制造植入物设计输入各要素所涉及的相关法规条例，国家标准、行业标准，指导原则等要求。

参考文献

- [1] 《无源植入性医疗器械货架有效期注册申报资料指导原则》（2017 年第 75 号）
- [2] 《3D 打印髌臼杯产品注册技术审查指导原则》（2020 年第 36 号）
- [3] 《3D 打印人工椎体注册技术审查指导原则》（2020 年第 36 号）
- [4] 《定制式个性化骨植入物等效性模型注册技术审查指导原则》（2020 年第 48 号）
- [5] 《骨科金属植入物有限元分析资料注册技术审查指导原则》（2020 年第 48 号）
- [6] 《3D 打印患者匹配下颌骨假体注册审查指导原则》（2020 年第 62 号）
- [7] 《个性化匹配骨植入物及工具医工交互质控审查指导原则》（2020 年第 62 号）
- [8] 《无源植入性骨、关节及口腔硬组织个性化增材制造医疗器械注册技术审查指导原则》（国家药品监督管理局通告 2019 年第 70 号）

增材制造医疗器械专委会