

醫療植入物功能性測試與實務操作

醫材概念介紹

國立陽明大學生物醫學工程系

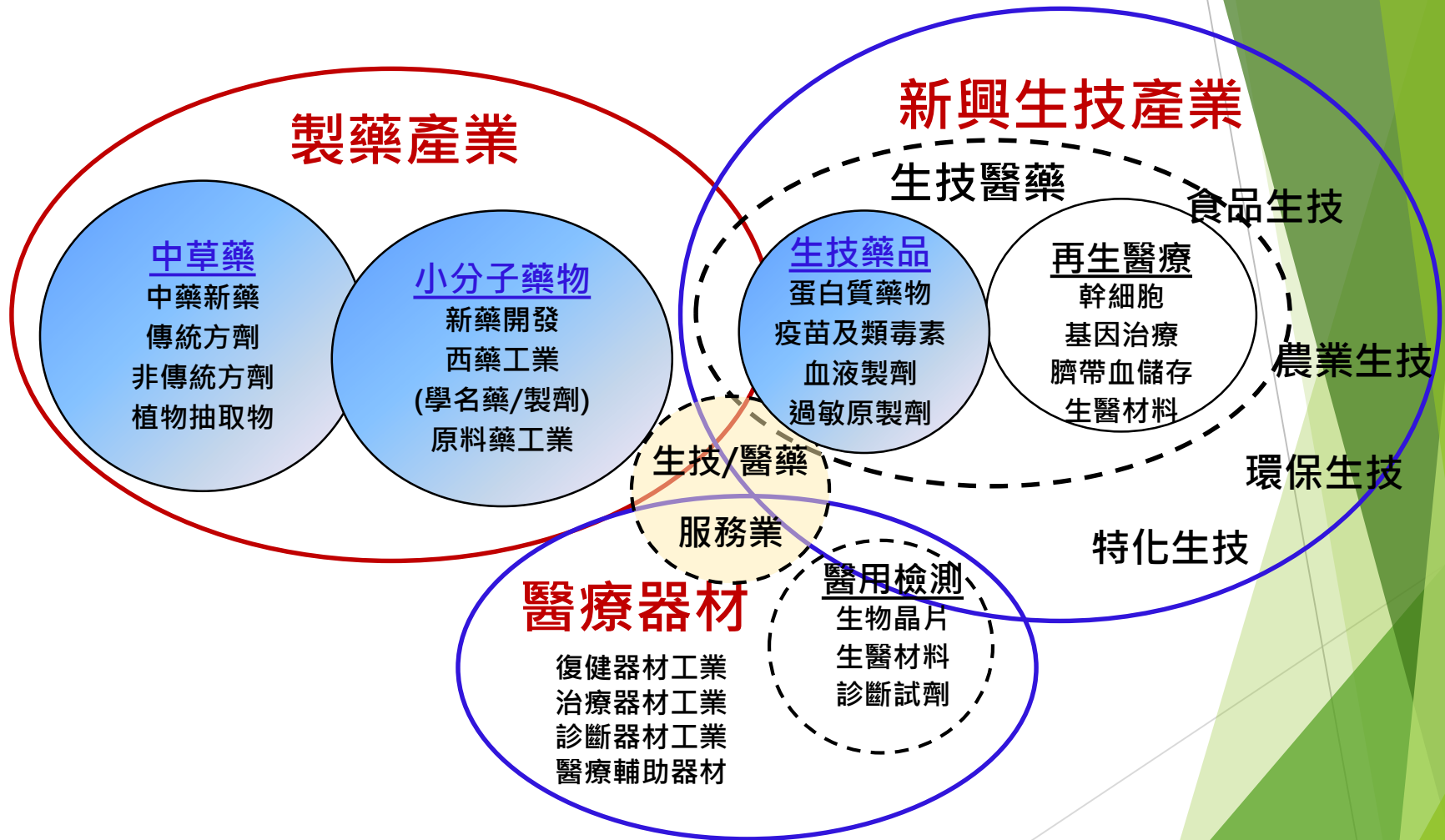
林峻立 特聘教授

2023/09/18

MEDICAL DEVICES THROUGHOUT LIFE



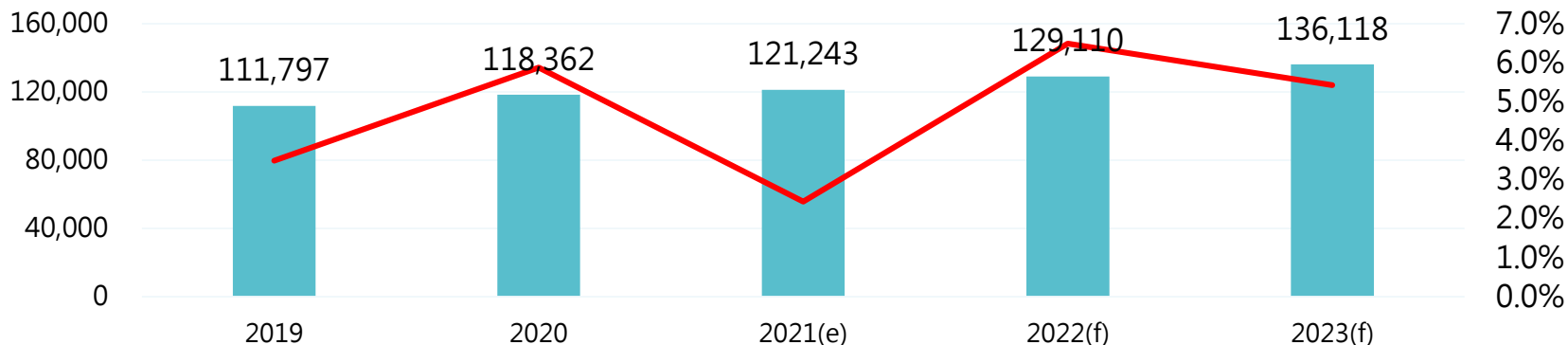
生技產業範疇





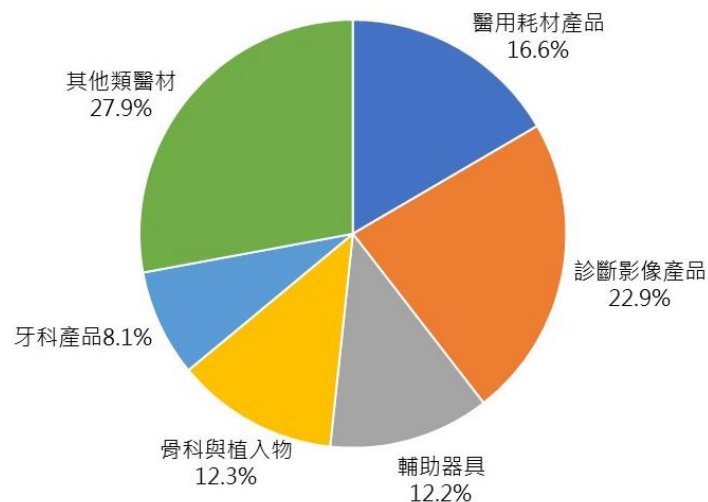
全球醫療器材市場產業概況

單位：億新台幣



2023年全球醫材市場規模預計可達約13兆餘新臺幣

市場規模 年成長率



固定式醫療器材



CT/MRI

植入性醫療器材



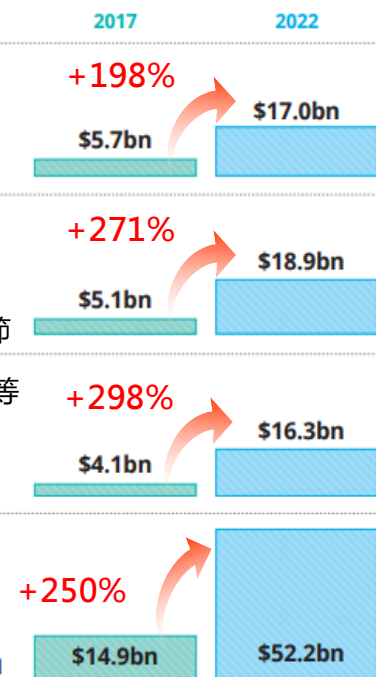
骨釘/板、關節

可穿戴式外用醫療器材



智慧裝置等

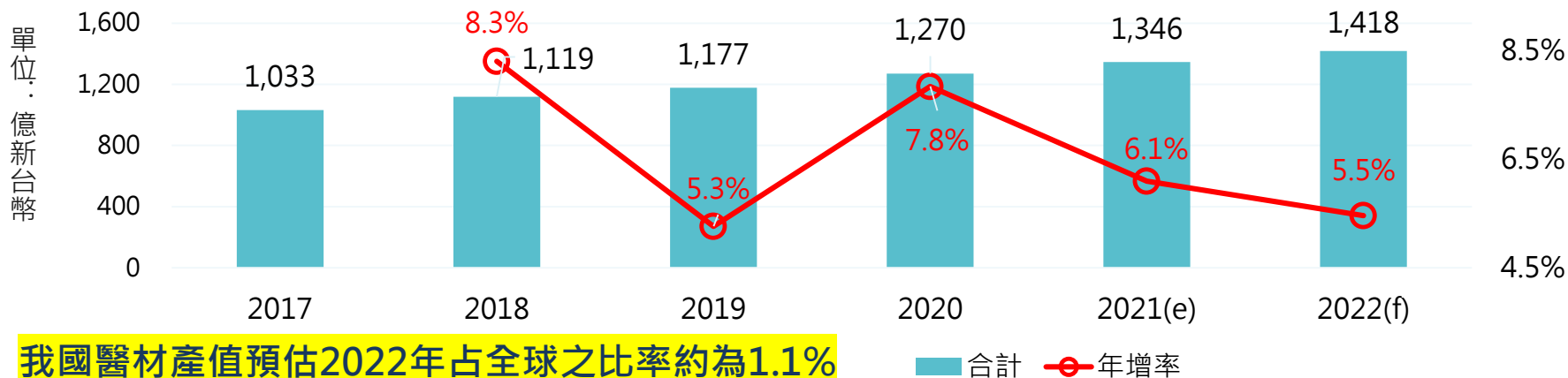
預計從2017年至2022年增加為近4倍



資料來源：BMI Research(2021/04)；工研院產科國際所(2021/05)



台灣醫療器材產業現況



年度	年度通過張數	未註銷總張數	國產總張數	輸入總張數
2010	3,920	30,140	5,905	24,235
2011	4,047	33,865	6,857	27,008
2012	3,592	32,821	7,057	25,764
2013	3,827	35,705	8,079	27,626
2014	3,605	37,967	8,952	29,015
2015	3,743	40,579	9,678	30,901
2016	3,818	43,328	10,329	32,999
2017	3,940	46,797	11,203	35,594
2018	3,985	45,890	11,172	34,718
2019	3,770	45,839	11,332	34,507

2010年到2019年，10年間產值和發放許可證張數皆成長為近2倍

醫療器材定義



藥事法第13條(102年5月8日修正)

- ▶ 本法所稱醫療器材，係用於斷、治療、減輕、直接預防人類疾病、調節生育，或足以影響人類身體結構及機能，且非以藥理、免疫或代謝方法作用於人體，以達成其主要功能之儀器、器械、用具、物質、軟體、體外試劑及其相關物品。
- ▶ 前項醫療器材，中央衛生主管機關應視實際需要，就其範圍、種類、管理及其他應管理事項，訂定醫療器材管理辦法規範之。

醫療法第8條

- ▶ 本法所稱人體試驗，係指醫療機構依醫學理論於人體施行新醫療技術、新藥品、新醫療器材及學名藥生體可用率、生體相等性之試驗研究。

人體試驗管理辦法第2條

- ▶ 新藥品、新醫療器材於辦理查驗登記前，或醫療機構將新醫療技術，列入常規醫療處置項目前，應施行人體試驗研究（以下稱人體試驗）。

法源依據

- 依據「醫療器材管理法」第3條第2項規定。

- 第三條
- 1 本法所稱醫療器材，指儀器、器械、用具、物質、軟體、體外診斷試劑及其相關物品，其設計及使用係以藥理、免疫、代謝或化學以外之方法作用於人體，而達成下列主要功能之一者：
一、診斷、治療、緩解或直接預防人類疾病。
二、調節或改善人體結構及機能。
三、調節生育。
 - 2 前項醫療器材之分類、風險分級、品項、判定原則及其他相關事項之辦法，由中央主管機關定之。
 - 3 第一項第二款屬非侵入性、無危害人體健康之虞及使用時毋需醫事人員協助之輔具，得報請中央主管機關核准，免列為前項醫療器材之品項。
 - 4 前項輔具係指協助身心障礙者改善或維護身體功能、構造，促進活動及參與，或便利其照顧者照顧之裝置、設備、儀器及軟體等產品。

- 110年4月26日公告訂定「醫療器材分類分級管理辦法」，全文共7條。



醫療器材分類品項



醫療器材管理辦法第3條

•醫療器材依據功能、用途、使用方法及工作原理，**分17類**

一、臨床化學及臨床毒理學。

二、血液學及病理學。

三、免疫學及微生物學。

四、麻醉學。

五、心臟血管醫學。

六、牙科學。

七、耳鼻喉科學。

八、胃腸病科學及泌尿科學。

九、一般及整形外科手術。

十、一般醫院及個人使用裝置。

十一、神經科學。

十二、婦產科學。

十三、眼科學。

十四、骨科學。

十五、物理醫學科學。

十六、放射學科學。

十七、其他經中央衛生主管機關認定者。

•前項醫療器材之分類分級品項如附件一。

醫療器材分類分級 / 風險

	台灣	美國	歐盟 (GHTF)	中國
範圍	試劑+儀器	試劑+儀器	試劑+儀器	試劑+儀器
分類	Class1 Class2 Class3 ↓ 低 高	Class1 Class2(510k) Class3 ↓ 低 高	List A List B Self-test other ↑ 高 低	Class1 Class2 Class3 ↓ 低 高
主管	TFDA	FDA	CA	SFDA
審查	TFDA(ITIR)	FDA Accerdited person	Notified body	C1市級 C2省級 C3國家級 境外 國家級
發證	TFDA	FDA	Notified body	C1市級 C2省級 C3國家級 境外 國家級

台灣醫療器材分類分級

醫療器材管理辦法第2條 醫療器材字號：衛部醫器製壹字第005

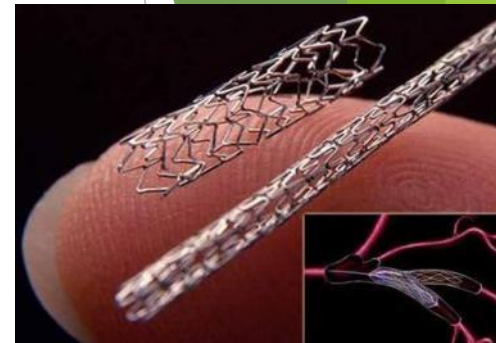


▶ 醫療器材依據風險程度，分成下列等級：

第一等級：低風險性。

第二等級：中風險性。

第三等級：高風險性。



Class I

- 如手動聽診器、醫用口罩、紗布、一般手術手動器械、彈性繃帶、壓舌板、機械式輪椅、矯正鏡片

Class II

- 如衛生套、衛生棉條、輸液幫浦、靜電器(電位治療器)、動力式輪椅、軟式隱形眼鏡及其保存用產品、注射針筒/針頭、血糖機、血壓計、電子體溫計、磁振診斷裝置、外科及皮膚科用雷射儀、電子聽診器

Class III

- 如心臟瓣膜置換物、人工水晶體、眼科用準分子雷射系統、冠狀動脈支架、心律調節器、人工牙根、玻尿酸植入物

醫療器材內容與查詢

西藥、醫療器材、化粧品許可證查詢

詳細處方成分 | 藥物外觀 | 仿單/外盒資料 | 授權使用 | 健保藥價查詢 | 離 開

許可證詳細內容

*** 衛部醫器輸壹字第016710號 ***

註銷狀態		註銷日期	
註銷理由		製造許可登錄編號	
有效日期	110/06/28	發證日期	105/06/28
許可證種類	醫 器		
舊證字號		醫療器材級數	第一等級
通關簽審文件編號	DHA09401671001		
中文品名	"貝格" 法西歐手術導板 (未滅菌)		
英文品名	"Bego" VarseoWax Surgical Guide (Non-Sterile)		
效能	限醫療器材管理辦法「牙齒骨內植入物附件(F.3980)」第一等級鑑別範圍。		
醫器規格	空白		
劑型		包裝	
標籤、仿單及包裝加註			
醫器主類別一	F牙科裝置	醫器次類別一	F3980牙齒骨內植
醫器主類別二		醫器次類別二	
醫器主類別三		醫器次類別三	
主成分略述			
限制項目	02輸 入		
申請商名稱	620118G125 新丞貿易有限公司		
申請商地址	台北市中正區南昌路1段157號3樓		
主製造廠			
製造廠名稱	M471287000 BEGO Bremer Goldschlagerei-Wilh. Herbst GmbH & Co. KG		
製造廠廠址	Wilhelm-Herbst-Str. 1, 28359 Bremen, Germany		
製造廠公司地址			
製造廠國別	GERMANY	製程	

醫療器材分類品項

(共有 1739 筆資料,共分 174 頁,目前在第 1 頁)

■	序號	分類分級代碼▼	中文名稱▼	英文名稱▼	等級▼
☐	1	A.0001	苯環利定試驗系統	Phencyclidine test system	2
☐	2	A.0002	臨床化學離子分析儀	Clinical chemistry electrolyte system	1
☐	3	A.1020	酸性磷酸酶(總量或前列腺的)試驗系統	Acid phosphatase (total or prostatic) test system	2
☐	4	A.1025	促腎上腺皮質荷爾蒙試驗系統	Adrenocorticotrophic hormone (ACTH) test system	2
☐	5	A.1030	丙胺酸轉胺酶試驗系統	Alanine amino transferase (ALT/SGPT) test system	1
☐	6	A.1035	白蛋白試驗系統	Albumin test system	2
☐	7	A.1040	醛醇縮合酵素試驗系統	Aldolase test system	1
☐	8	A.1045	醛類脂醇試驗系統	Aldosterone test system	2
☐	9	A.1050	鹼性磷酸酶或同功酶試驗系統	Alkaline phosphatase or isoenzymes test system	2
☐	10	A.1055	新生兒胺基酸、游離肉鹼及鹽基肉鹼篩檢用串聯質譜儀系統	Newborn screening test system for amino acids, free carnitine, and acylcarnitines using tandem mass spectrometry.	2

代碼	名稱	鑑別	等級
F.3640	骨內植體 (Endosseous implant)	骨內植體(endosseous implant) - 是由如鈦金屬製成的器材，以手術方式放置於上或下頷牙弓的骨骼內以提供對修復器材，如人工牙齒之支撐及恢復患者的咀嚼功能。	3

US FDA 分類醫療器材 (Taiwan TFDA)

- **Class I:** simple, low risk devices
 - General control to ensure safety and effectiveness
 - Mostly exempt from Premarket Notification [510(k)]
- **Class II:** more complex, moderate risk devices
 - General control and Special control
 - Require 510(k) → **Substantial Equivalence** (as safe and effective as legally marketed device, SE)
- **Class III:** most complex, highest risk devices
 - General control
 - Premarket Approval (PMA) → **Safety & Effectiveness**

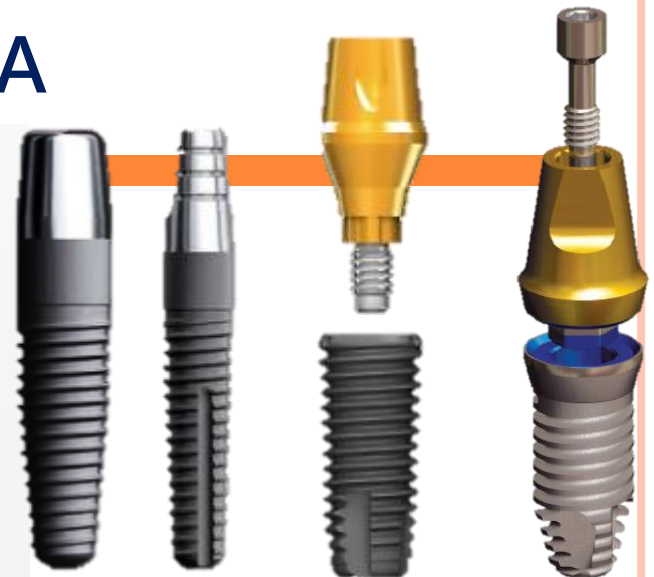


Dental Implant Approval by FDA

[New Search](#)

[Back To Search Results](#)

Device Classification Name [Implant, Endosseous, Root-Form](#)
 510(K) Number K122664
 Device Name ZUGA DENTAL IMPLANT SYSTEM
 Original Applicant ZUGA MEDICAL, INC.
 P.o. Box 566
 Chesterland, OH 44026 2141
 Original Contact Karen E Warden, PhD
 Regulation Number [872.3640](#)
 Classification Product Code [DZE](#)
 Subsequent Product Code [NHA](#)
 Date Received 08/31/2012
 Decision Date [04/08/2013](#)
 Decision [Substantially Equivalent \(SE\)](#)
 Classification Advisory Committee Dental
 Review Advisory Committee Dental
 Summary [Summary](#)
 Type Traditional
 Reviewed By Third Party No
 Expedited Review No
 Combination Product No



1 piece

2 piece

3 piece

[New Search](#)

[Back To Search Results](#)

Device [Implant, Endosseous, Root-Form](#)
 Regulation Description [Endosseous dental implant.](#)
 Regulation Medical Specialty [Dental](#)
 Review Panel [Dental](#)
 Product Code [DZE](#)
 Submission Type [510\(k\)](#)
 Regulation Number [872.3640](#)
 Device Class [2](#)
 Total Product Life Cycle (TPLC) [TPC Product Code Report](#)
 GMP Exempt? [No](#)

[Recognized Consensus Standards](#)

- ISO 10993-14 First edition 2001-11-15 [Biological evaluation of medical devices - Part 14: Identification and quantification of degradation products from ceramics](#)
- ISO 14801 Second edition 2007-11-15 [Dentistry-Implants-Dynamic fatigue test for endosseous dental implants](#)
- ISO 7405 Second edition 2008-12-15 [Dentistry - Evaluation of biocompatibility of medical devices used in dentistry](#)
- ASTM F2024-10 [Standard Practice for X-Ray Diffraction Determination of Phase Content of Plasma-Sprayed Hydroxyapatite Coatings](#)
- AAMVANS/ISO 10993-14:2001(R) 2011 [Biological evaluation of medical devices - Part 14:](#)

GHTF (Global Harmonization Task Force) 醫療器材分類

- 1992 年由美國、歐盟、日本、加拿大與澳洲五個成員發起成立
- GHTF 全球醫療器材法規調和會

Class	Risk Level	Medical Device Examples
A	Low-Risk	Surgical retractors / tongue depressors
B	Low-moderate Risk	Hypodermic Needles / suction equipment
C	Moderate Risk	Lung ventilator / orthopedic implants
D	High Risk	Heart Valve / Implantable defibrillator

醫療器材分類分級管理模式 (GMP->QMS)

第一等級 (Class I) 低風險性	第二等級 (Class II) 中風險性	第三等級 (Class III) 高風險性
醫療器材優良製造規範(GMP) (部分品項無須實施)	醫療器材優良製造規範(GMP)	醫療器材優良製造規範(GMP)
辦理許可證查驗登記 僅剩67項	辦理許可證查驗登記 +技術資料	辦理許可證查驗登記 +技術資料(較高風險者須臨床資料)

新醫療器材 (Class II/III) 高風險性
醫療器材優良製造規範(GMP)
辦理許可證查驗登記 +技術資料 +臨床資料



醫療器材產品檢測項目

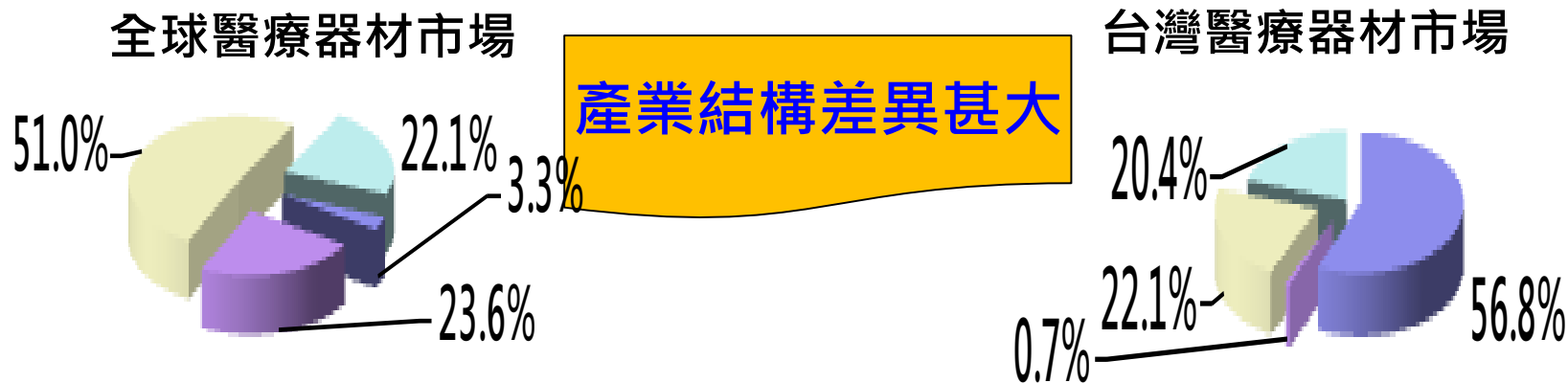
醫療器材分類分級管理模式

第一等級 (Class I) 低風險性	第二等級 (Class II) 中風險性	第三等級 (Class III) 高風險性
醫療器材優良製造規範(GMP) (部分品項無須實施)	醫療器材優良製造規範(GMP)	醫療器材優良製造規範(GMP)
辦理許可證查驗登記	辦理許可證查驗登記 +技術資料	辦理許可證查驗登記 +技術資料(較高風險者須臨床資料)

新醫療器材 (Class II/III) 高風險性
醫療器材優良製造規範(GMP)
辦理許可證查驗登記 +技術資料 +臨床資料



全球vs台灣醫療器材市場



居家用消費行醫材：台灣56.8% vs. 全球 3.3%

醫院用診斷監測設備：台灣0.7% vs. 全球 23.6%

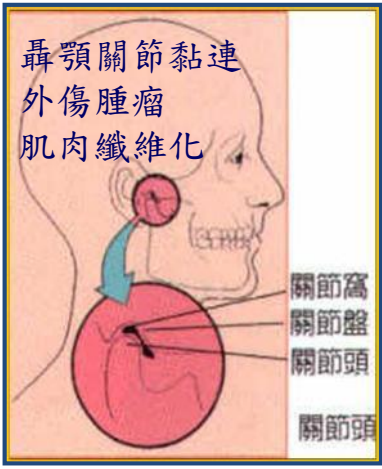
醫院醫療用產品：台灣22 % vs. 全球 51.0%

- 居家用消費型醫材：輪椅、代步車、血壓計、體溫計、血糖計等。
- 醫院用診斷監測設備：X光儀器設備、心電圖、超音波、MRI、生理監視器等。
- 醫院治療用產品：牙科、眼科與骨科儀器設備、手術器械、骨科與牙科彌補物等。
- 耗材：手套、注射器與導管、急救箱、包紮敷料等。

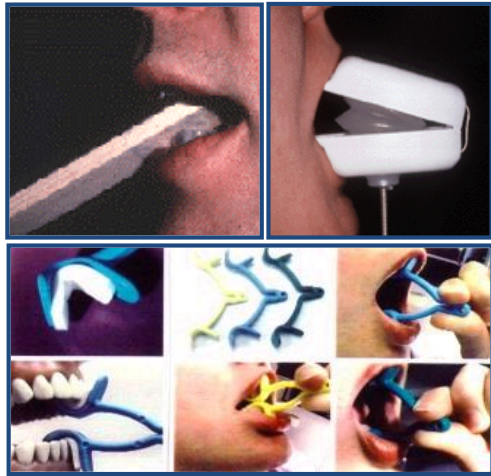
目前台灣醫材產業，逐漸由居家用醫材，轉換為高階醫材(較高風險)發展，企圖有效提升醫材產值與市場佔有率。

Low risk medical device development

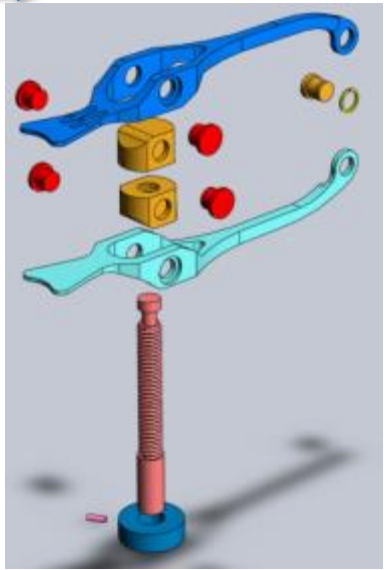
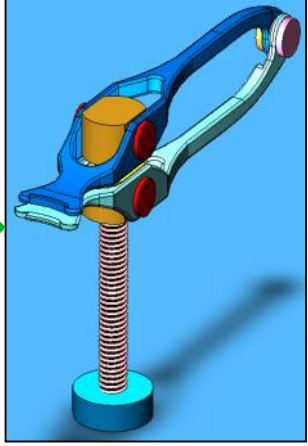
❖ 口腔開合運動復健器設計開發及臨床測試



顳顎關節障礙



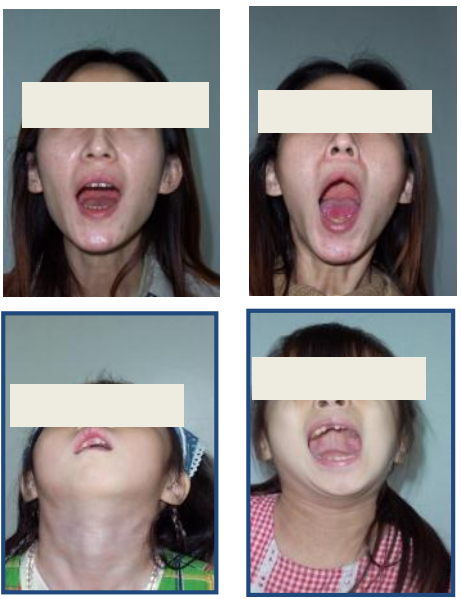
CAD



CAM



Clinical Test



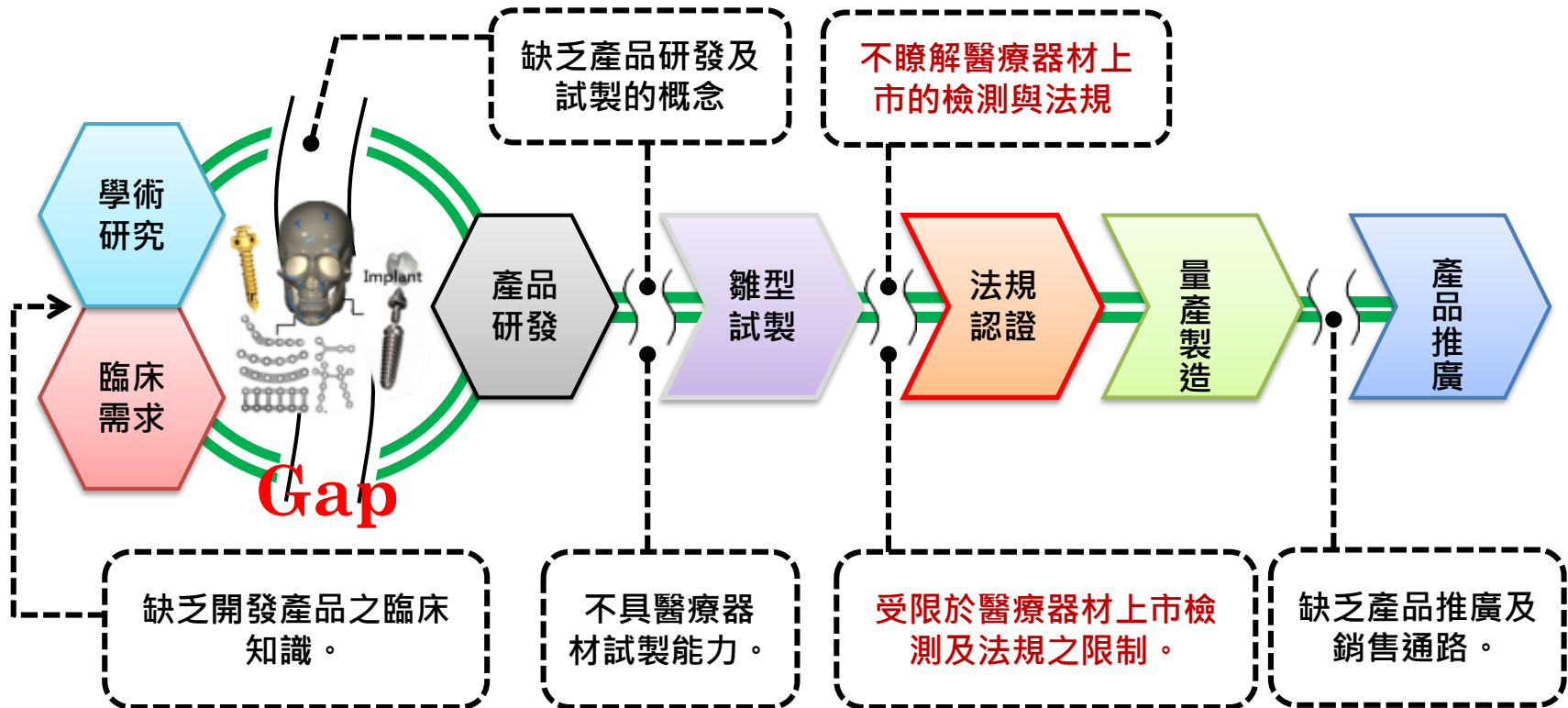
衛署衛署醫器製壹字第003944號
世亨科技股份有限公司 (02)-29038739



行政院衛生署第一等級醫療器材許可證											
衛生署醫器製壹字第 003944 號											
中文名稱: "世亨"一般卡附用卡動式器組(未滅菌)											
英文名稱: "SHI HENG" Manual Surgical Instrument for General Use(Non-Sterile)											
類別: 第一類:一般及醫用外科卡	廠商名稱: 世亨科技股份有限公司										
規格: 空白	製造廠名稱: 世亨科技股份有限公司										
			製造廠地址: 新北市新莊區福營路145巷25號								
註記: 照醫療器材管理辦法「一般卡附用卡動式器組(4900)」第一等級類別範圍。											
處方: 空白											
前項醫療器材經本署核與藥事法之規定相符應發給許可證此致貴證 行政院衛生署署長 邱文達 發證日期: 中華民國 94 年 11 月 04 日 有效日期: 中華民國 94 年 11 月 04 日 											
<table border="1" style="width: 100%;"> <tr> <td>核准</td> <td>核准</td> <td>核准</td> <td>核准</td> </tr> <tr> <td>日期</td> <td>日期</td> <td>日期</td> <td>日期</td> </tr> </table>				核准	核准	核准	核准	日期	日期	日期	日期
核准	核准	核准	核准								
日期	日期	日期	日期								

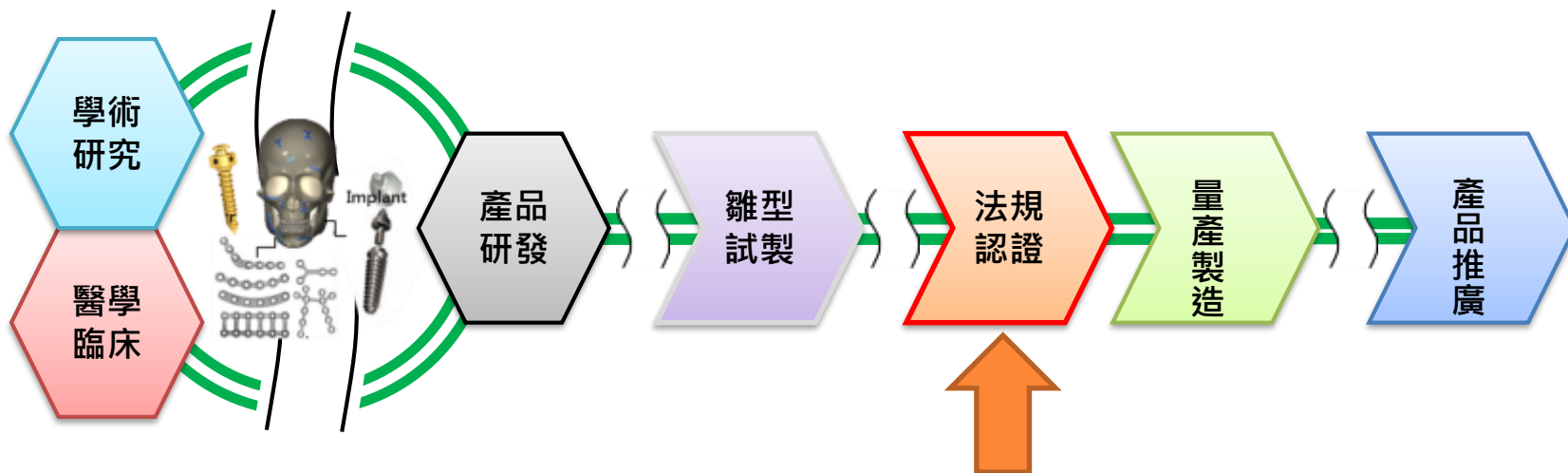
產業現況與問題-高階醫材(Class II, III)產業缺口與解決方案

臨床機構所面臨問題



醫療器材產業所面臨問題

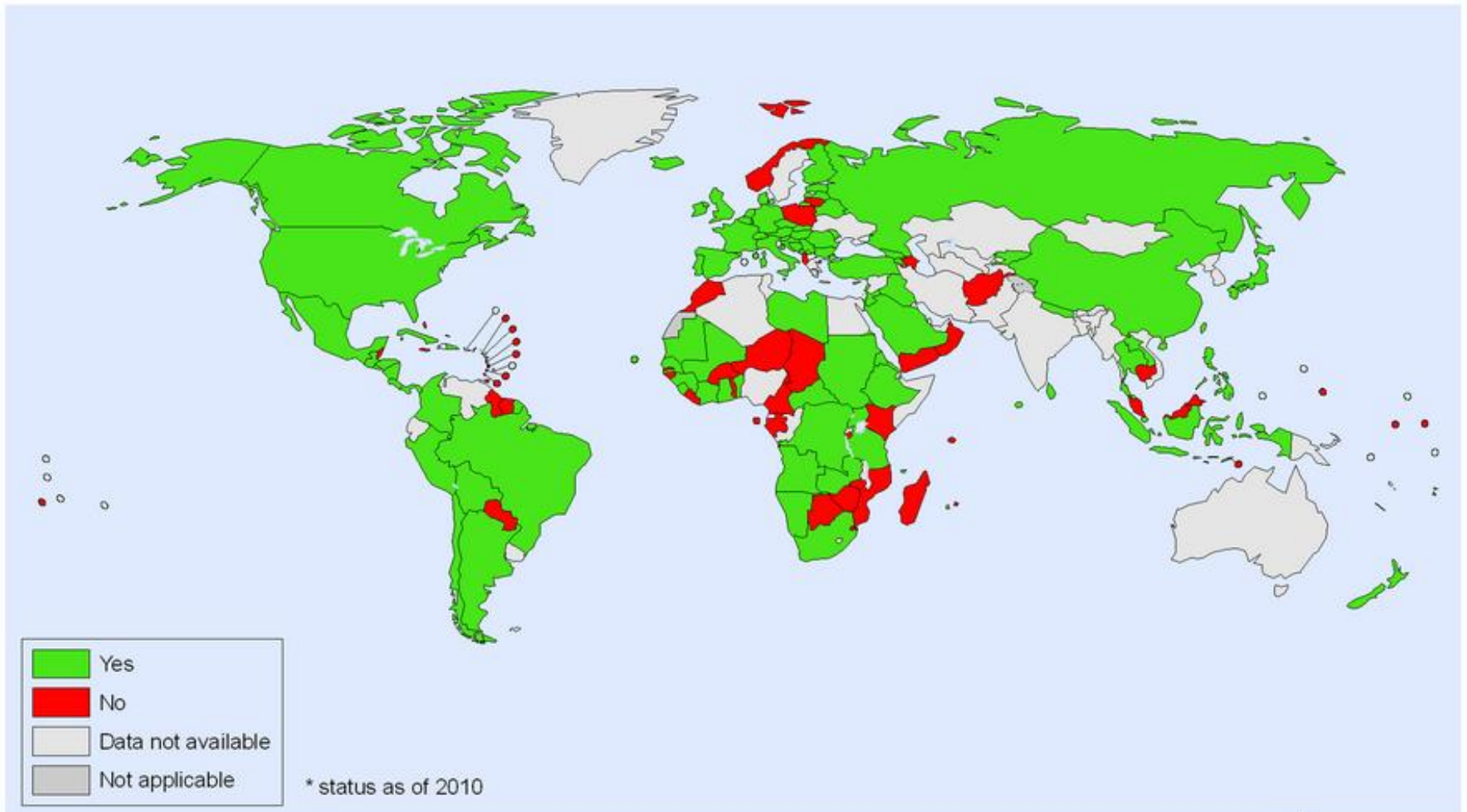
醫療器材上市審查原則



○ 符合性審查 (Conformity Assessment)

- 品質管理系統 (Quality Management System , QMS)
- 上市後監督 (Post-Market Surveillance)
- 技術文件 (Technical Documentation)
 - GLP/TAF (Professorial Lab)(專業認證實驗室)
- 符合聲明 (Declaration of Conformity)
- 製造業者與器材登記 (Registration of Manufacturers and their devices)

National Regulatory Agency for Medical Devices*



The boundaries and names shown and the designations used on this map do not imply the expression of any opinion whatsoever on the part of the World Health Organization concerning the legal status of any country, territory, city or area or of its authorities, or concerning the delimitation of its frontiers or boundaries. Dotted lines on maps represent approximate border lines for which there may not yet be full agreement.

Data Source: Baseline country survey on medical devices 2010
Map Production: Public Health Information and Geographic Information Systems (GIS)
World Health Organization



© WHO 2011. All rights reserved.

Summary of Current Medical Device Premarket Review Processes

Country	Premarket Review Documentation	Requirements	Recognized Standards
中華民國	查驗登記	醫療器材查驗登記準則 體外診斷醫療器材查驗登記審查須知	衛生署醫療器材採認標準
United States	510(k) PMA STED Pilot	Substantial Equivalence/FDA Special Controls PMA+QS Inspection Essential Principles	FDA Recognized Standards
EU+EFTA	Technical File Review	AIMD/MDD/IVDD Essential Principles Annex II: Full QS	Harmonized Standards
Australia	GHTF MD STED GHTF IVD STED	Essential Principles	TGA Recognized Standards
Canada	Technical File STED (III & IV)	Essential Principles	Health Canada Recognized Standards
Japan	醫療機器承認審查 STED (III & IV)	醫療機器基本要件(Essential Requirements)	認證基準 承認基準 醫療機器審查指南 JIS

資料來源：工研院量測中心醫療器材驗證室

法規對醫療器材評估之要求

○ GHTF

- Essential Principles (EP) of Safety and Performance of Medical Devices

- 醫療器材安全及性能的規範 (EU, JP, CA, AU, ASEAN, KSA, ROC...)

○ US FDA

- Safety and Effectiveness

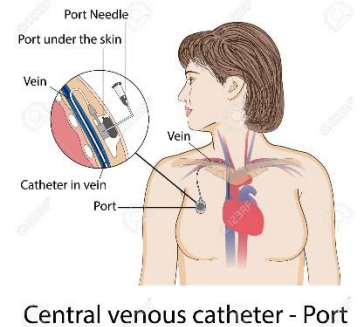
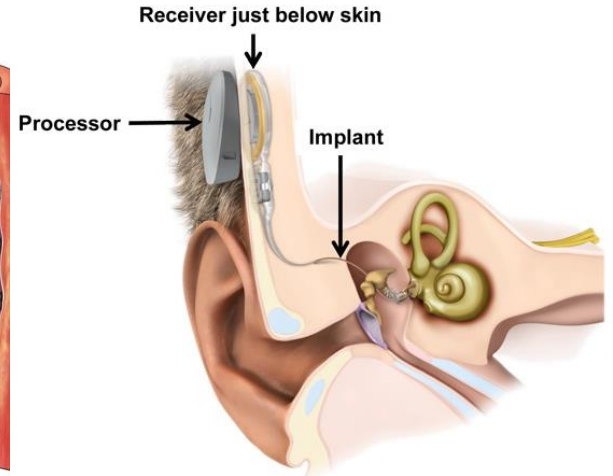
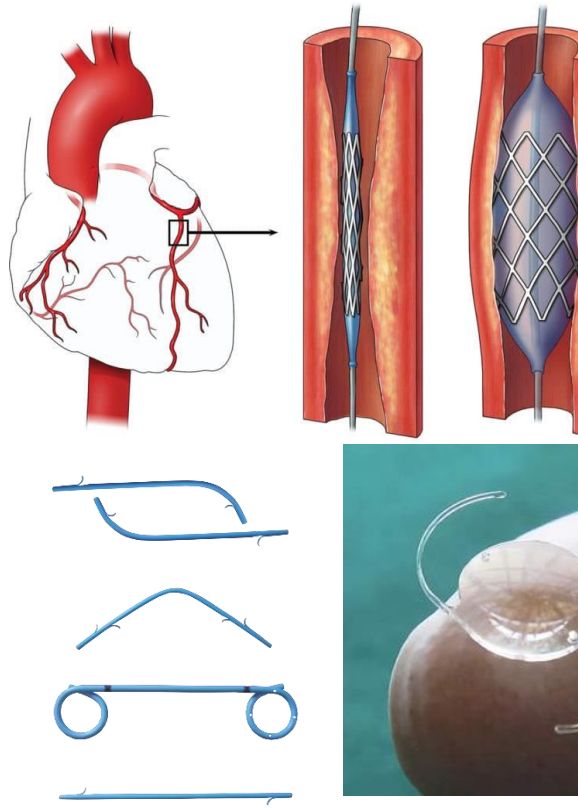
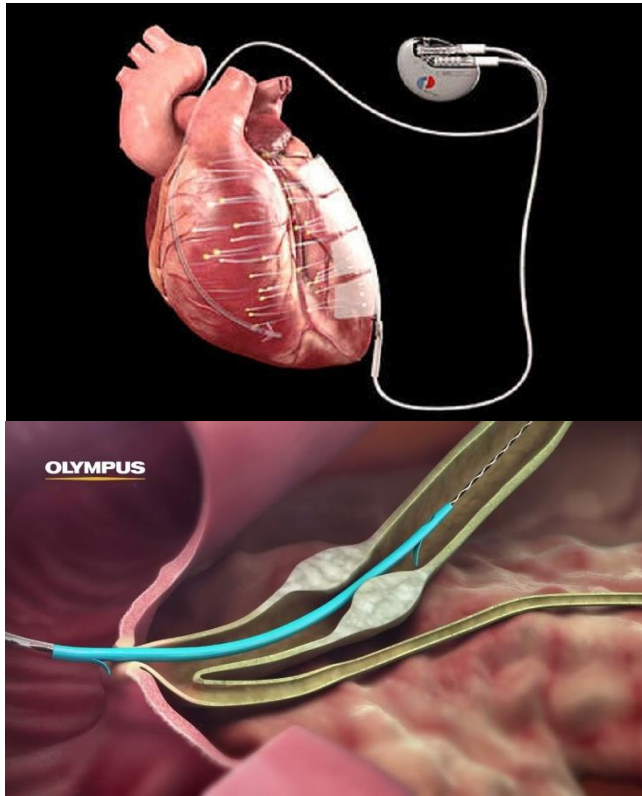
- Substantial Equivalence (U.S. Premarket Notification)
- U.S. Class III Premarket Approval (Clinical trial)



產品查證與確認 (Product verification and validation)

- Must develop or use standard tests at design output and design verification and validation (Design V & V) stages to determine:
 - Biocompatibility (ISO10993)
 - Ergonomics & human factor.....
 - Software validation (ISO)
 - Sterility (EN/ISO17665)
 - Electromagnetic compatibility (EMC) (IEC60601)
 - Electromagnetic interference (EMI)
 - Electrical leakage
 - Power output
 - Material strength & durability (ASTM, ISO)
 - Physical and/or biological phantoms performance for nuclear imaging devices

其他植入物



<https://www.medicaldevice-network.com/news/microcurrent-implant-heart-muscle-study/>
<https://centralgaheart.com/need-know-heart-stent/>
<https://www.hearinglink.org/your-hearing/implants/middle-ear-implants/>

https://www.123rf.com/photo_114477640_port-totally-implantable-venous-access-device-medical-poster.html

生醫工程分析實驗室能量介紹



機電雙軸材料動態試驗機
(HT-1236FR100, Hung-Ta)



機電軸向材料動態試驗機
(Instron E3000, Instron)



軸向材料靜態試驗機
(HT-2402EC, Hung-Ta)



扭轉材料靜態試驗機
(SE MODEL 2205NS, SE)



液壓軸向材料動態試驗機
(Bionix Landmark, MTS)



機電雙軸材料動態試驗機
(Instron E10000, Instron)



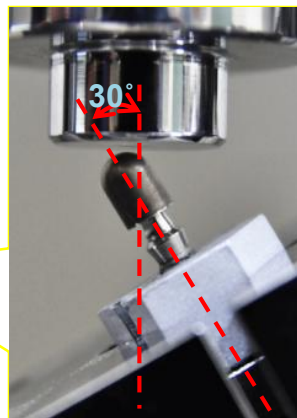
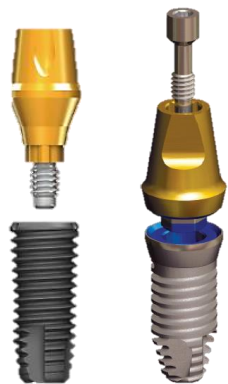
油壓雙軸材料動態試驗機
(Instron 8874, Instron)



FDM 快速成型機
(Fortus 250mc, GIT)

實驗室認證項目

人工牙根力學測試規範-ISO14801



實驗架設圖

骨釘力學測試規範-ASTM F543



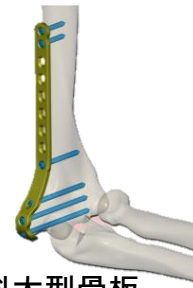
骨科創傷用骨釘

牙科矯正用迷你骨釘

骨科力學測試規範-ASTM F382



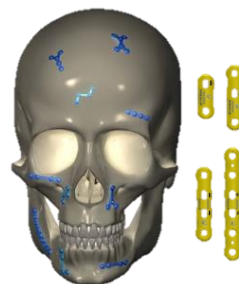
骨科大型骨板



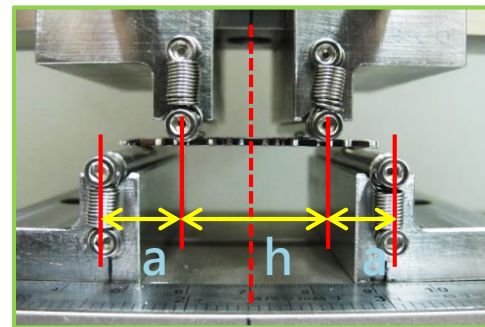
骨科小型骨板



實驗架設圖

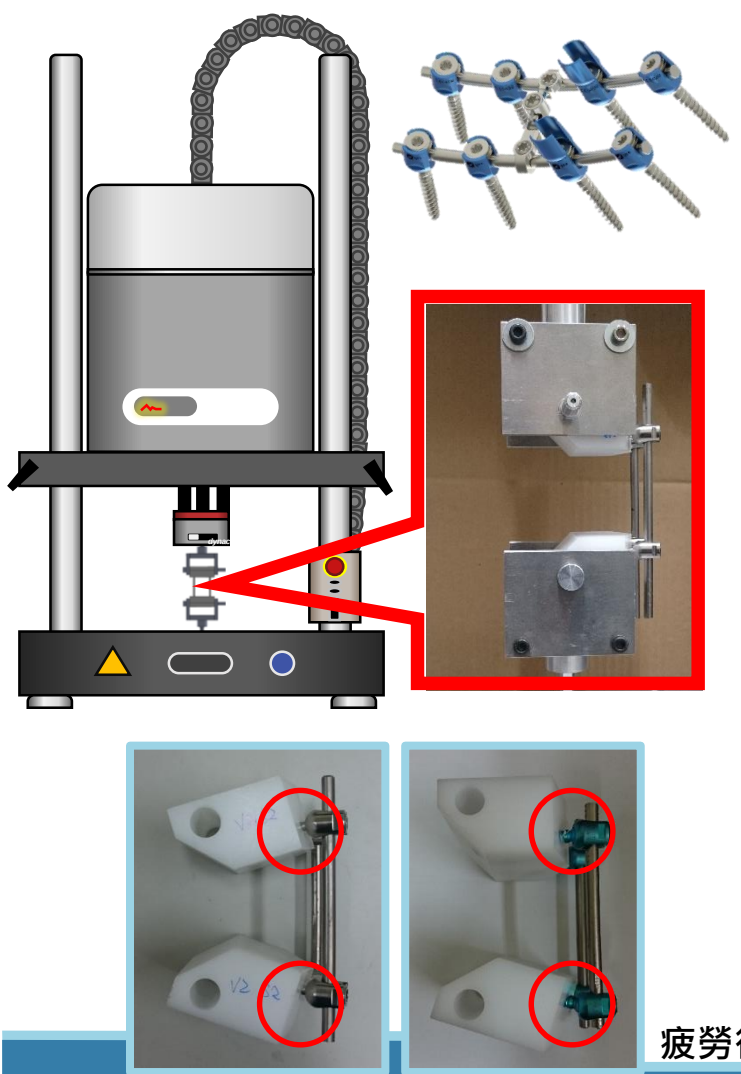


顱顏整形用骨板



實驗室認證項目

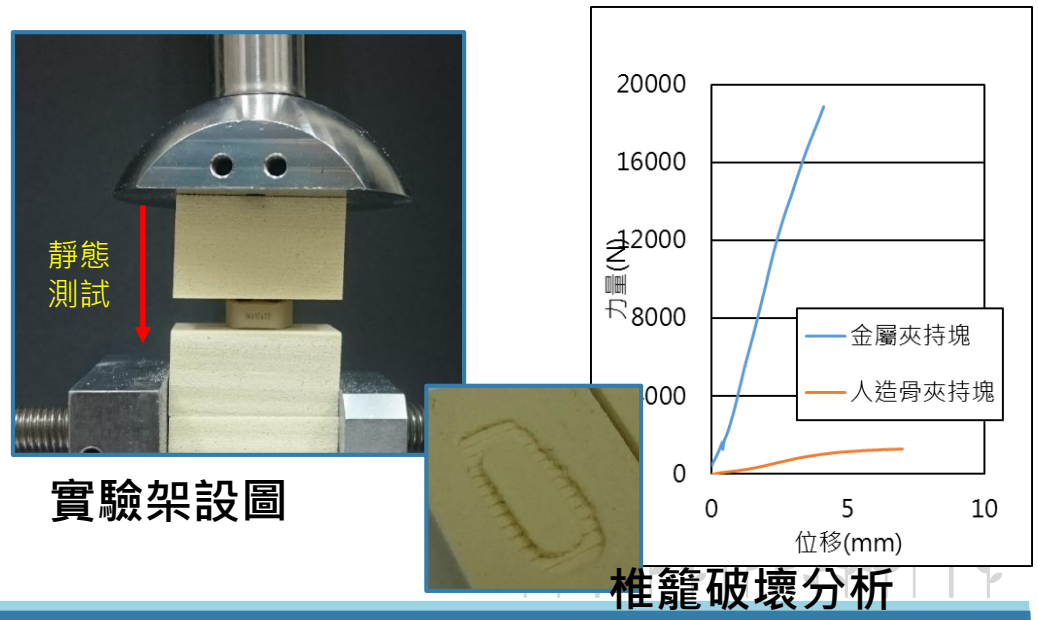
椎弓螺釘力學測試規範-ASTM F1717



椎籠力學規範測試-ASTM F2077



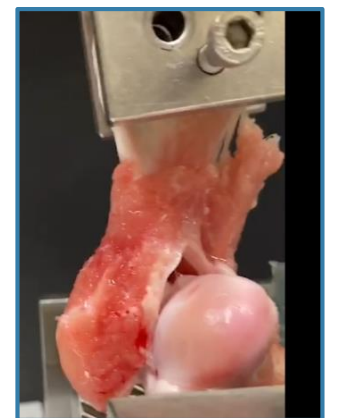
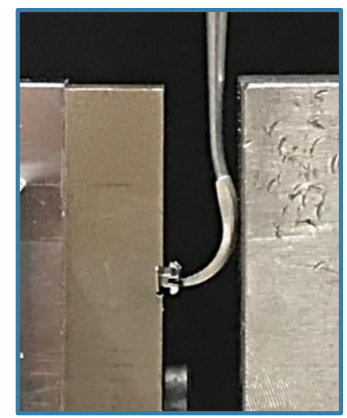
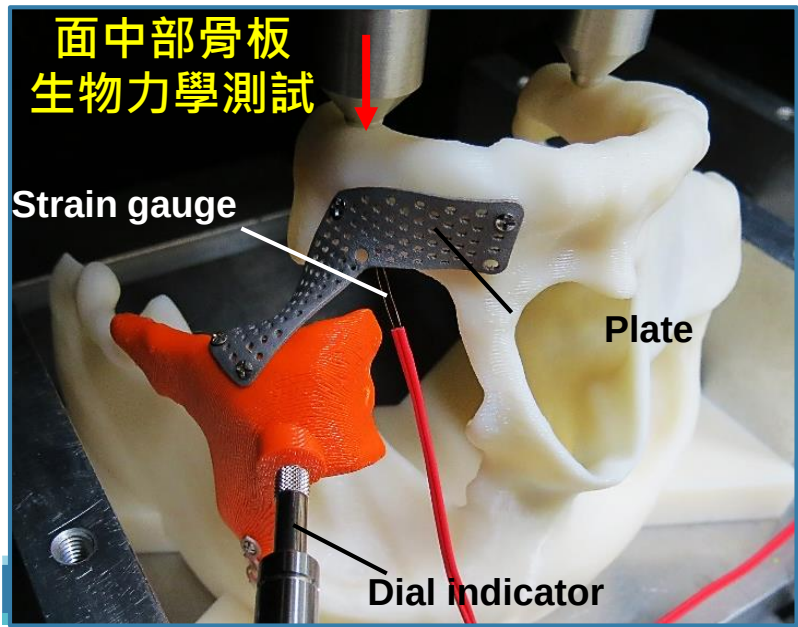
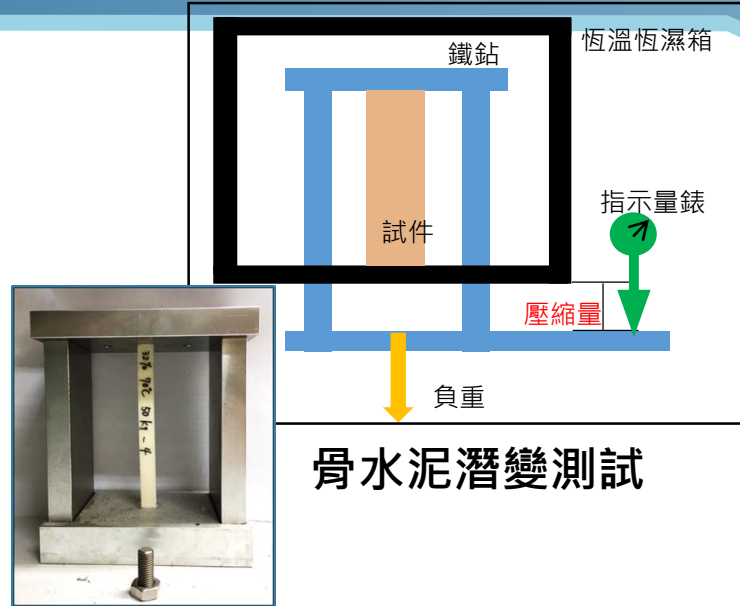
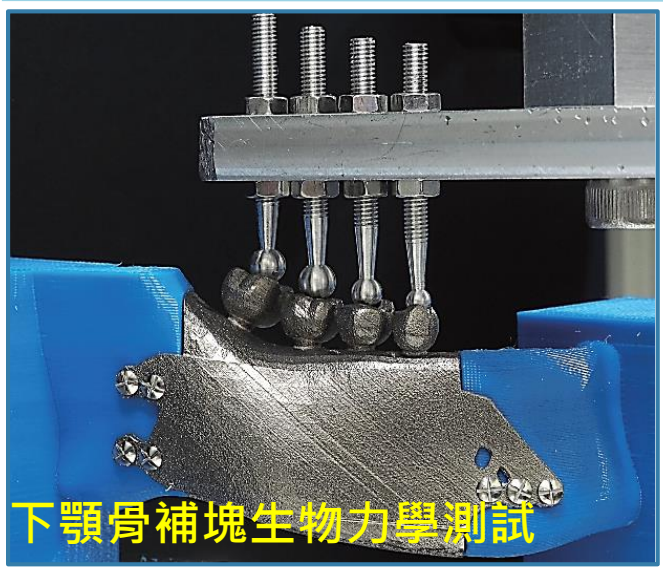
椎籠沉降規範測試-ASTM F2267



疲勞後滑移

椎籠破壞分析

實驗室其他客製化功能性測試



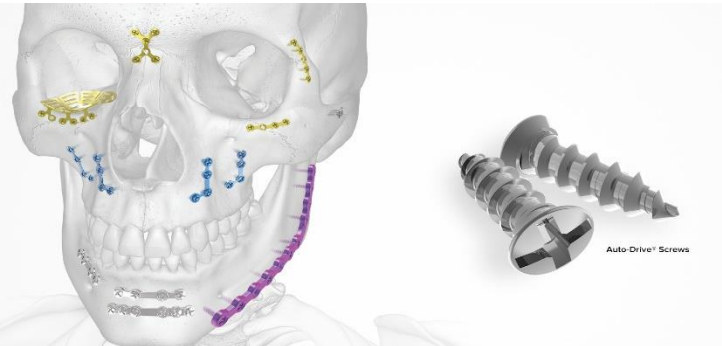


符合**FDA**功能性測試規範探討

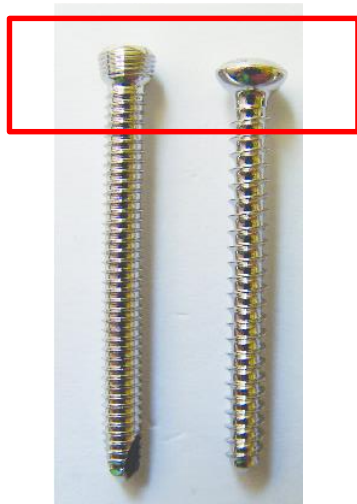
- ASTM F543(矯正釘/骨釘) (旋進旋出/拉出/扭斷)

骨釘簡介-骨釘與受力狀況

顱顏用骨釘



骨釘型態分類

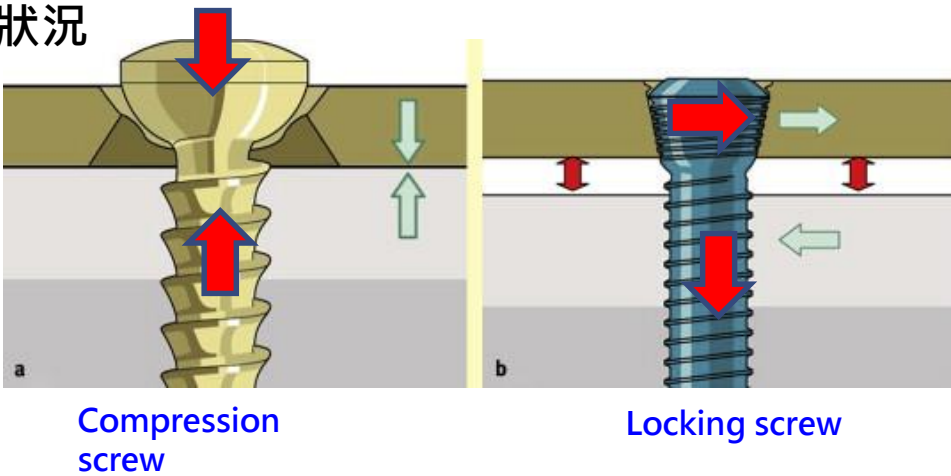


牙科矯正釘

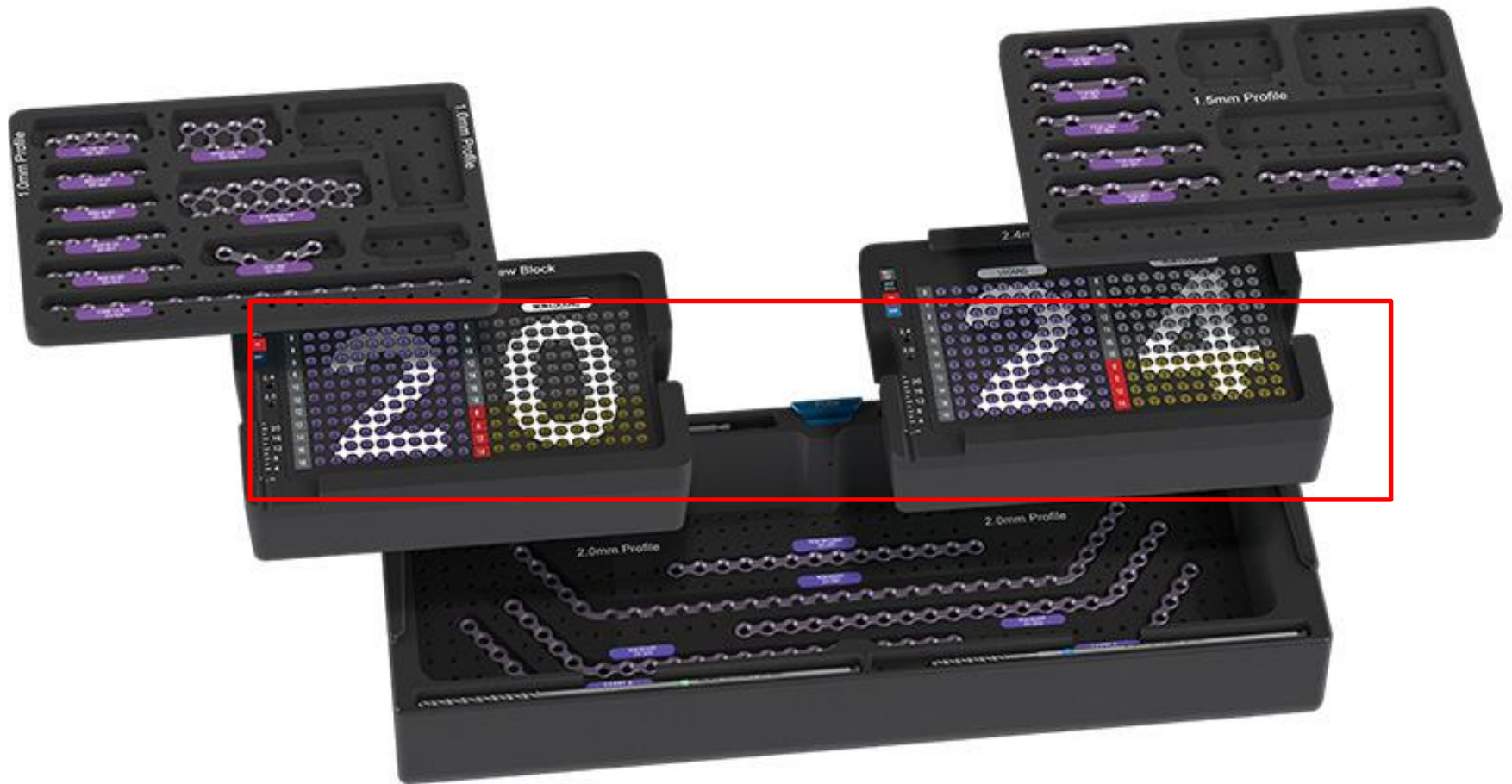
Oracle Anchor System (Orthodontic Screw)



骨釘受力狀況



骨釘簡介-顱顏骨釘/骨板



骨釘簡介-臨床失敗案例

Eliakim Mizrah,2007、Shingo_Kuroda, 2014



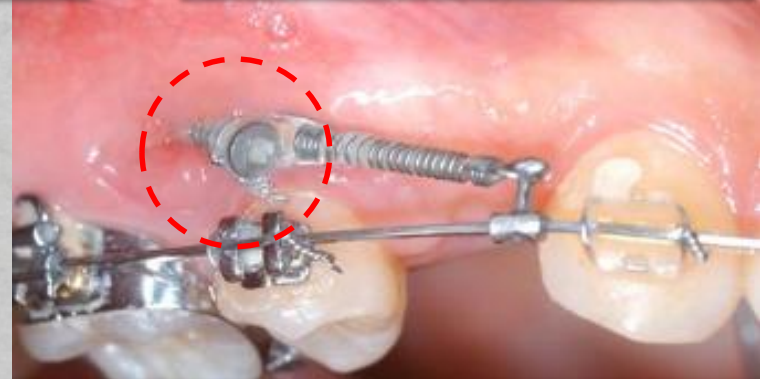
矯正釘承受不住側向力，發生鬆脫



矯正釘被軸向拔出



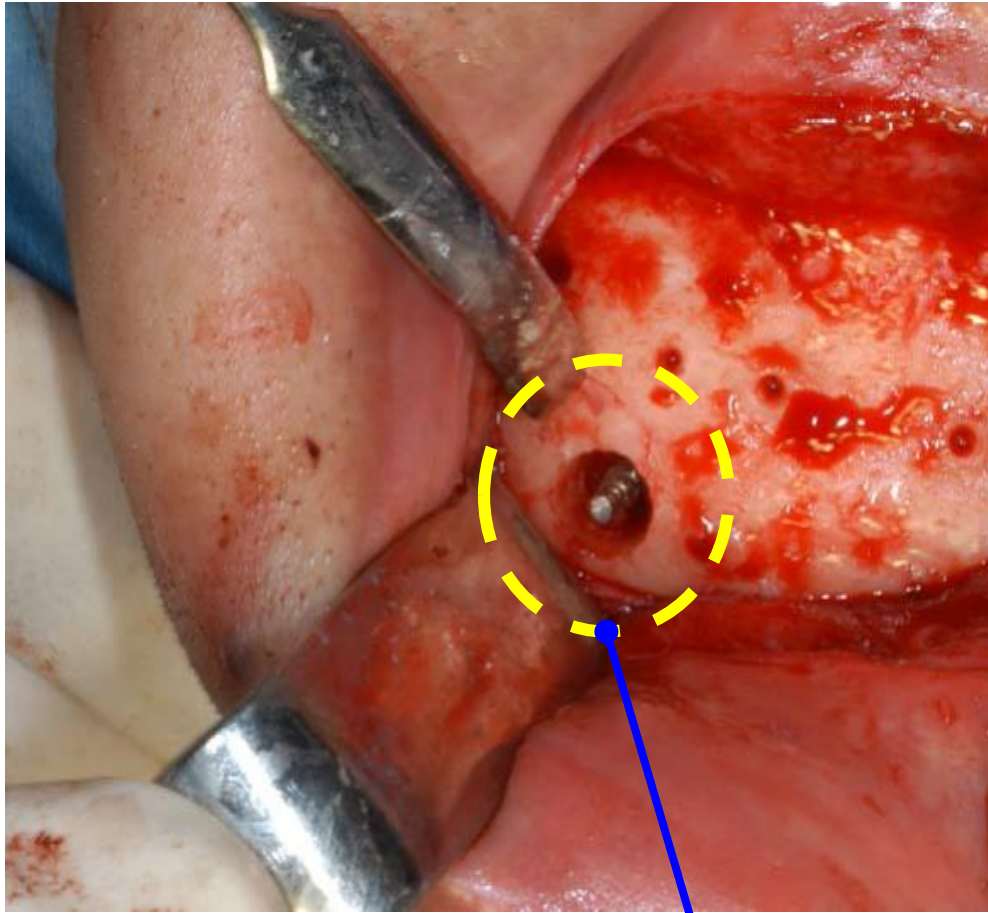
矯正釘在移除時發生斷裂



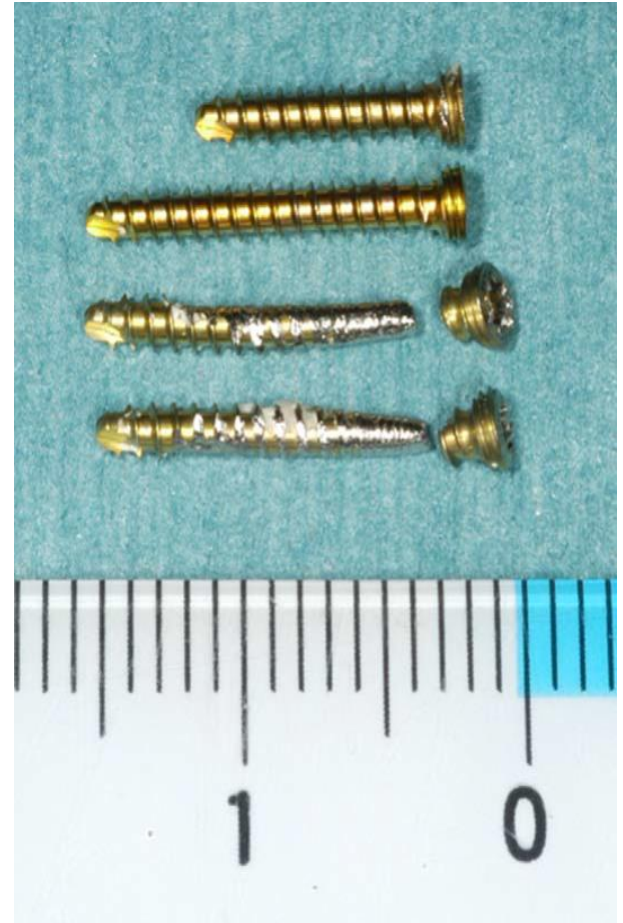
矯正釘被軸向拔出

骨釘簡介-臨床失敗案例

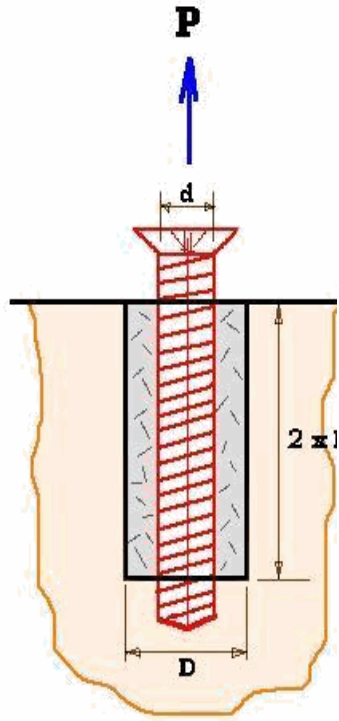
Eliakim Mizrah, 2007、Shingo_Kuroda, 2014



下頷骨骨釘螺頭斷裂

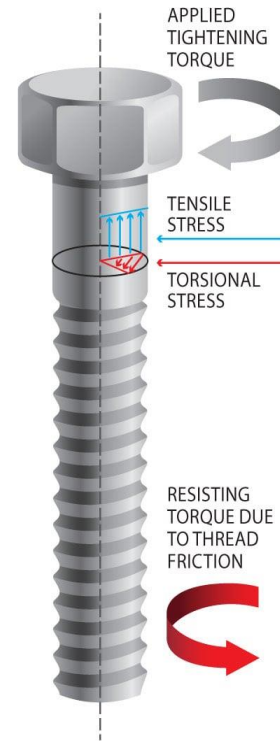


骨釘簡介-骨釘受力狀況



矯正釘被軸向拔出

拔出力量!!!



矯正釘在移除時發生斷裂

扭矩力量!!!

骨螺釘:台灣TFDA與美國FDA測試標準

- ASTM F543-17: Standard Specification and Test Methods for Metallic Medical Bone Screws(金屬醫用骨螺釘的標準規範和測試方法)

骨內固定器臨床前測試基準

Guidance for Pre-clinical Testing of Orthopedic Internal Fixation Devices

110.6

3.機械性質評估 (Mechanical Properties)	建議以最弱結構組成之組件(Worst case)進行測試，並提供其選擇依據。	ASTM F382-17 ⁽¹³⁾ ASTM F543-17 ⁽¹⁴⁾ ASTM F564-17 ⁽¹⁵⁾	New Search Back to Search Results DeviceScrew, Fixation, Bone Regulation Medical SpecialtyOrthopedic Review PanelOrthopedic Product CodeHWC Premarket ReviewOrthopedic Devices (OHT6) Stereotaxic, Trauma and Restorative Devices (DHT6C) Submission Type510(k) Regulation Number888.3040 Device Class2 Total Product Life Cycle (TPLC) TPLC Product Code Report GMP Exempt?No Summary Malfunction ReportingEligible Implanted Device?Yes Life-Sustain/Support Device?No Recognized Consensus Standards 11-242 ASTM F1839-08 (Reapproved 2016) Standard Specification for Rigid Polyurethane Foam for Use as a Standard Material for Testing Orthopaedic Devices and Instruments 11-327 ASTM F543-17 Standard Specification and Test Methods for Metallic Medical Bone Screws 11-363 ASTM F897-19 Standard Test Method for Measuring Fretting Corrosion of Osteosynthesis Plates and Screws
	骨板(Bone plates) (1) 靜態彎曲測試(Static bending test)。 (2) 彎曲疲勞測試(Bending fatigue test)。 骨螺釘(Bone screws) (1)扭轉測試(Torsional test)。 (2)旋入及旋出扭矩測試(Insertion and removal torque test)。 (3)軸向拉出強度測試(Axial pullout strength test)。 (4)若為自攻骨螺釘，則須加作自攻性能測試(Self-tapping performance test)。 骨固定釘(Bone staples) (1)等幅彎曲疲勞測試(Constant amplitude bending fatigue test)。 (2)拉出強度測試(Pull-out fixation strength)。		

骨螺釘:台灣TFDA與美國FDA測試標準

項 目	規格、需求及/或應進行測試	參 考 方 法
1.生物相容性評估 (Biocompatibility Evaluation)	材質如為常見植入醫療器材所使用之金屬 材質，則可檢附符合國際標準規範之金屬 材質證明代替；否則應進行下列生物相容 性評估： (1)細胞毒性(Cytotoxicity) (2)致敏性(Sensitization) (3)刺激或皮內刺激性 (Irritation/Intracutaneous reactivity) (4)材質致熱原(Material mediated Pyrogen) (5)急性毒性(Acute systemic toxicity) (6)亞急性毒性(Subacute toxicity) (7)亞慢性毒性(Subchronic toxicity) (8)慢性毒性(Chronic toxicity) (9)基因毒性(Genotoxicity) (10)植入性(Implantation)	ISO 10993-1:2018 ⁽¹⁾ ISO 10993-3:2014 ⁽²⁾ ISO 10993-5:2009 ⁽³⁾ ISO 10993-6:2016 ⁽⁴⁾ ISO 10993-10:2010 ⁽⁵⁾ ISO 10993-11:2017 ⁽⁶⁾ ISO 10993-12:2012 ⁽⁷⁾
	(11)致癌性(Carcinogenicity) 若產品未含新材質，下列項目得以生物安 全性風險評估資料(包含學術文獻、材質安 全性資料、風險評估及不需進行額外評估 之理由等)替代： (1)材質致熱原(Material mediated Pyrogen) (2)慢性毒性(Chronic toxicity) (3)致癌性(Carcinogenicity)	

Recognized Consensus Standards
8-475 ASTM F2026-17 Standard Specification for Polyetheretherketone (PEEK) Polymers for Surgical Implant Applications 8-495 ISO 5834-3 Second edition 2019-02 Implants for surgery - Ultra-high-molecular-weight polyethylene - Part 3: Accelerated ageing methods 8-496 ISO 5834-4 Second edition 2019-02 Implants for surgery - Ultra-high-molecular-weight polyethylene - Part 4: Oxidation index measurement method 8-497 ISO 5834-5 Second edition 2019-02 Implants for surgery - Ultra-high-molecular-weight polyethylene - Part 5: Morphology assessment method 8-501 ISO 5834-1 Fourth edition 2019-02 Implants for surgery - Ultra-high-molecular-weight polyethylene - Part 1: Powder form 8-514 ISO 5834-2 Fifth edition 2019-02 Implants for surgery - Ultra-high-molecular-weight polyethylene - Part 2: Moulded forms 8-558 ASTM F3333-20 Standard Specification for Chopped Carbon Fiber Reinforced (CFR) Polyetheretherketone (PEEK) Polymers for Surgical Implant Applications 8-572 ASTM F2565-21 Standard Guide for Extensively Irradiation-Crosslinked Ultra-High Molecular Weight Polyethylene Fabricated Forms for Surgical Implant Applications 8-573 ASTM F2695-12(2020) Standard Specification for Ultra-High Molecular Weight Polyethylene Powder Blended With Alpha-Tocopherol (Vitamin E) and Fabricated Forms for Surgical Implant Applications 8-574 ASTM F2820-12(2021)e1 Standard Specification for Polyetheretherketone (PEKK) Polymers for Surgical Implant Applications 8-577 ISO 13179-1 Second Edition 2021-09 Implants for surgery -- Coatings on metallic surgical implants -- Part 1: Plasma-sprayed coatings derived from titanium or titanium-6 aluminum-4 vanadium alloy powders 11-197 ASTM F983-86 (Reapproved 2018) Standard Practice for Permanent Marking of Orthopaedic Implant Components 11-199 ASTM F565-04 (Reapproved 2018) Standard Practice for Care and Handling of Orthopedic Implants and Instruments 11-242 ASTM F1839-08 (Reapproved 2016) Standard Specification for Rigid Polyurethane Foam for Use as a Standard Material for Testing Orthopaedic Devices and Instruments 11-327 ASTM F543-17 Standard Specification and Test Methods for Metallic Medical Bone Screws 11-363 ASTM F897-19 Standard Test Method for Measuring Fretting Corrosion of Osteosynthesis Plates and Screws 11-378 ASTM F2502-17 Standard Specification and Test Methods for Absorbable Plates and Screws for Internal Fixation Implants

ASTM F543-17

Standard Specification and Test
Methods for Metallic Medical
Bone Screws

ASTM F543-17

- Testing of bone screws to ASTM F543 refers to **four mechanical tests** in simplified clinical use.
- The primary properties involved include **torsional strength, insertion and removal behavior, pull-out strength and self-tapping performance** of medical bone screws.

A1 Torsional strength/ Breaking Angle

A2 Removal Torque/ Insertion Torque

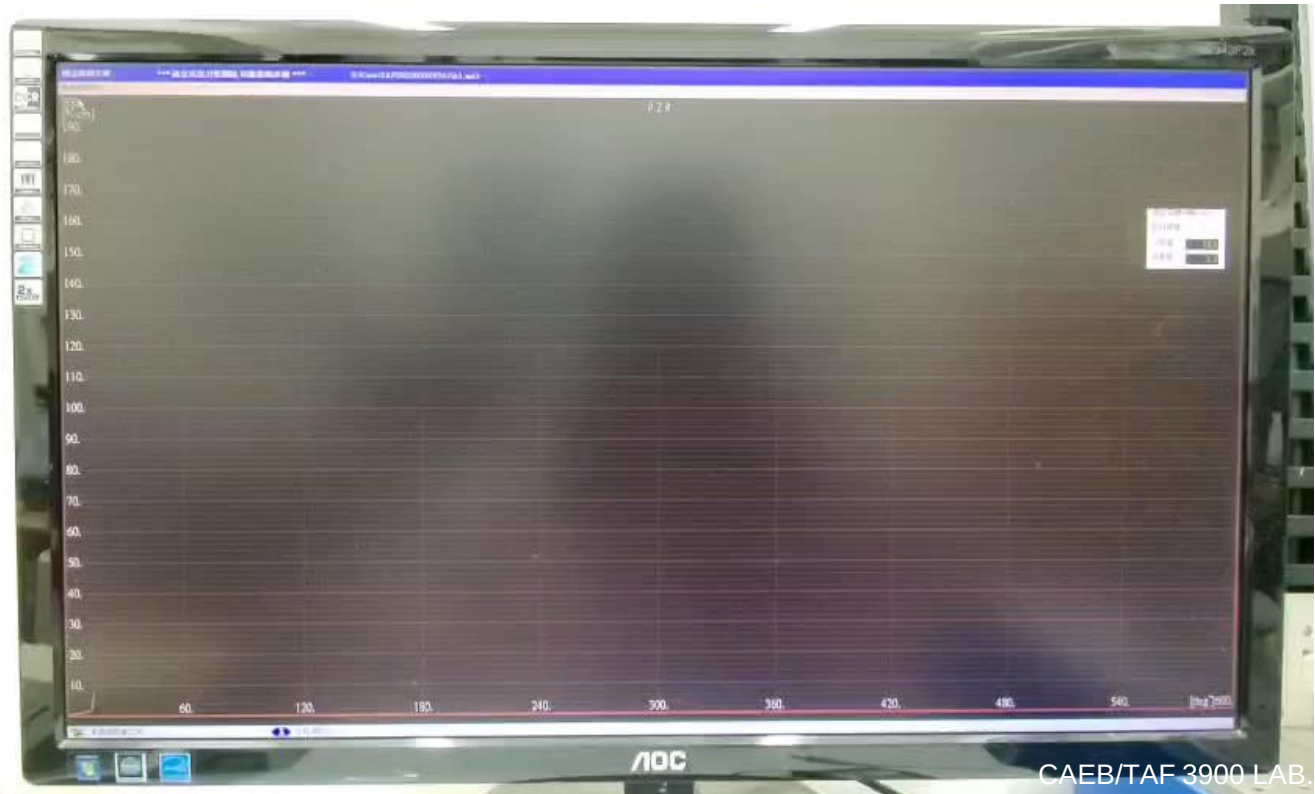
A3 Axial pull-out strength of medical bone screws

A4 A Self-tapping performance test needs to be performed for self-tapping medical bone screws only

A
5
1
A
7

Specification for HA, HB, HC, HD bone screws

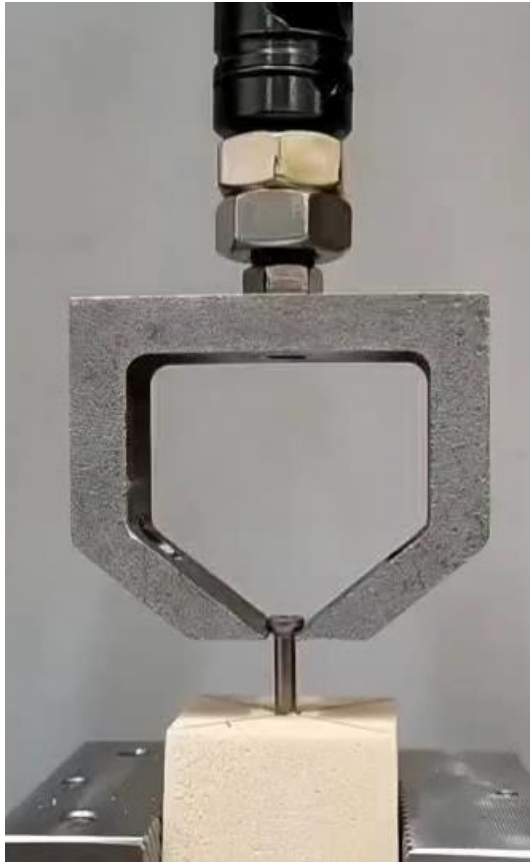
ASTM F543-17(Annexes A1)



ASTM F543-17(Annexes A2)



ASTM F543-17(Annexes A3)



ASTM F543-17

非TAF或ISO測試實驗室，可能產生之風險與問題

常見問題	舉例	影響
機台性能不符合要求	機台可扭轉圈數/角度無法滿足法規需求(4圈=1440度)，如只能轉130度	非一次性完成，力量釋放後，再度扭轉並非真實扭斷數據
測試塊不符合規定	材質密度等偏差	數據不可信
測試塊預留空間不足	測試塊裁切太小	夾具夾持時兩側力量可能壓迫到測試樣品(骨釘)，造成數據偏大
預鑽孔大小不同	非依廠商臨床使用建議預鑽孔大小或無預鑽孔	於臨床使用上，可能因預鑽孔大小影響實際數據。可能為了讓數據提高，採取較小預鑽孔或無鑽孔。在實質性比對上應注意條件需一致
夾持時滑脫	扭轉或拔出時，夾具無法完全夾持，造成鬆脫	由力量位移圖可明顯判讀是否滑脫。造成力量不連續或樣品無法扭斷
報告未依規定呈現相關圖片、數據	如未放置機台架設照或測試完成樣品照	不合法規要求
鎖入深度不符合規定	如大陸認知Thread runout:螺紋收尾一圈不屬於螺紋段，因此實際上多了一圈螺紋。	直接影響測試數據。無法再現性與數據可信度

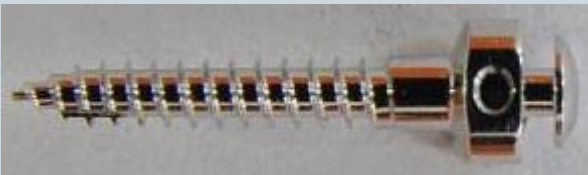
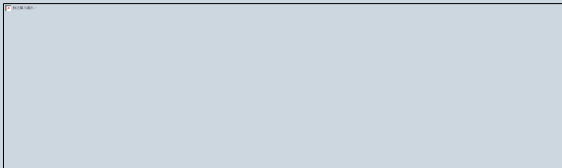
Orthodontic Mini-Screw SE Test



[New Search](#)

Device Classification Name	Implant, Endosseous, Root-Form
510(K) Number	K110425
Device Name	HC-BIOS DENTAL IMPLANT
Applicant	HUNG CHUN BIO-S CO., LTD. No.45, Minsheng Rd Danshui Town Taipei County,
Contact	Michael Lee
Regulation Number	872.3640
Classification Product Code	DZE
Date Received	02/14/2011
Decision Date	07/27/2012
Decision	Substantially Equivalent (SE)
Classification Advisory Committee	Dental
Review Advisory Committee	Dental
Summary	Summary
Type	Traditional
Reviewed By Third Party	No
Expedited Review	No
Combination Product	No

Orthodontic Mini-Screw SE Test

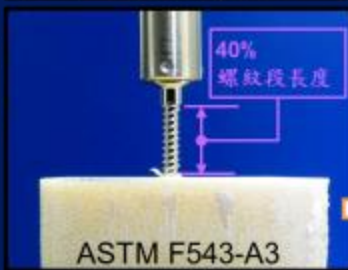
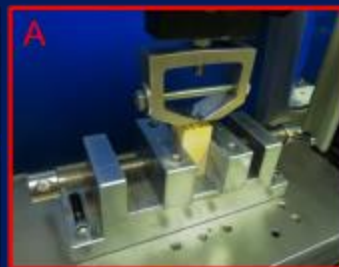
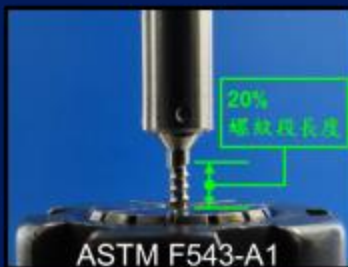
	XXXX	X1
Applicant	XXXX Technology Inc. (Taiwan)	XXXXXXX Co. (Taiwan)
Intended use	Provide a fixed anchorage point for attachment of orthodontic appliances to facilitate the orthodontic movement of teeth	Provide a fixed anchorage point for attachment of orthodontic appliances to facilitate the orthodontic movement of teeth
Screw chemical composition	Stainless steel (SUS316LVM)	Stainless steel (SUS316LVM)
Surface finish	N/A	N/A
Diameter	1.5 mm	1.5 mm
Length	12 mm	12 mm
The size of the exposed portion of the screwdriver	N/A	N/A
Illustration	Ø1.5L12	Ø1.5L12
		

上市前測試項目

■ : FDA /TFDA要求專案



基本力學測試(ASTM F543)

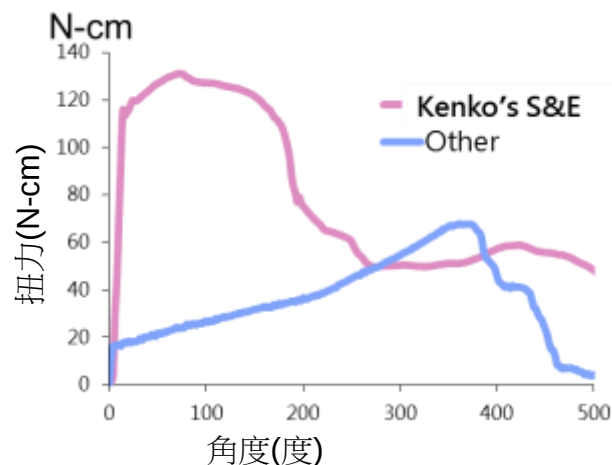


ASTM F543-A1 (旋斷強度測試)

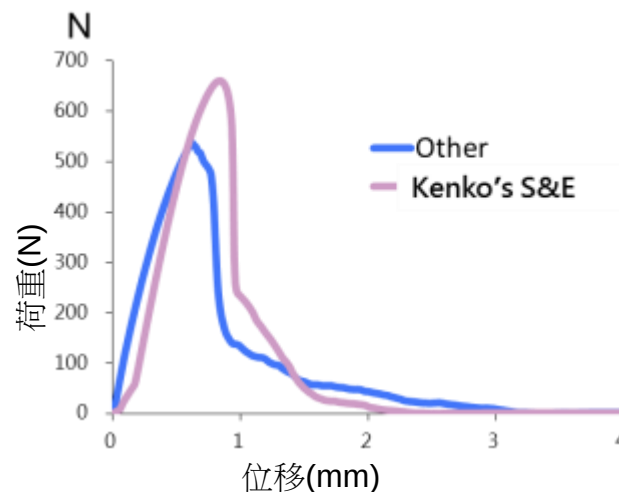


ASTM F543-A3 (拔出強度測試)

基本力學測試(ASTM F543)



ASTM F543-A1 (旋斷強度測試)



ASTM F543-A3 (拔出強度測試)

Items Samples	Max. twisting strength (E) (N-cm)	Pull-out strength (N)
Ø2L12 (Other)	70.05±5.75	530.15±50.75
Ø2L12 (Kenko's S&E)	133.04±2.17	646.60±44.47
Ø1.5L8 (Other)	61.76±5.70	423.80±54.56
Ø1.5L8 (Kenko's S&E)	69.21±3.59	566.70±17.96

SE (Suk

- ASTM F-543 A
- ASTM F-543 A
- ASTM F-543 A



XX=44.7



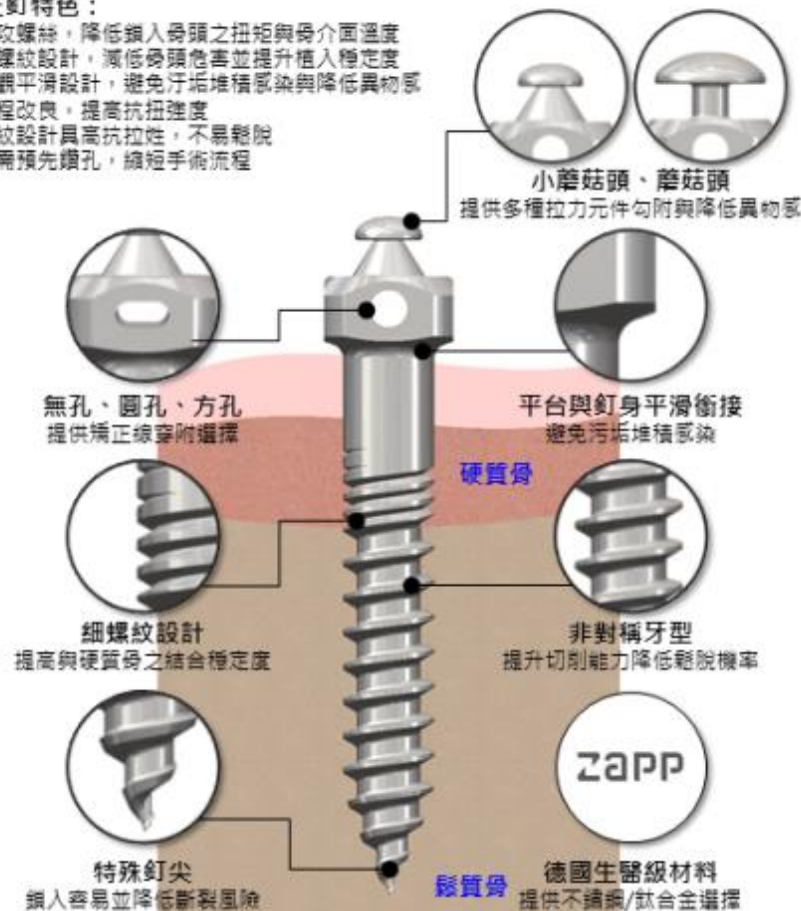
XX=622.44 ± 24.74 N

Kenko's S&E® Orthodontic Mini-screw 今康適牙科矯正釘

CE 0120
衛署醫器製字第 004005

矯正釘特色：

1. 自攻螺絲，降低鎖入骨頭之扭矩與骨介面溫度
2. 雙螺紋設計，減低骨頭危害並提升植入穩定度
3. 外觀平滑設計，避免污垢堆積感染與降低異物感
4. 製程改良，提高抗扭強度
5. 螺紋設計具高抗拉性，不易鬆脫
6. 不需預先鑽孔，縮短手術流程



製造商：博美股份有限公司(GMP, ISO13485)
地址：桃園縣桃園市春日路1492-2號4F
電話：+886-03-355-4989
傳真：+886-03-346-0897
sales@biomech.com.tw

總代理：新雅牙科材料有限公司
地址：台北市南昌路一段147巷2弄2號
電話：+886-02-2391-8481
傳真：+886-02-2397-5353
shin.yean@msa.hinet.net

t) test

S i-screws



0.32±0.63N-cm



XX=302.813 ± 7.94 N

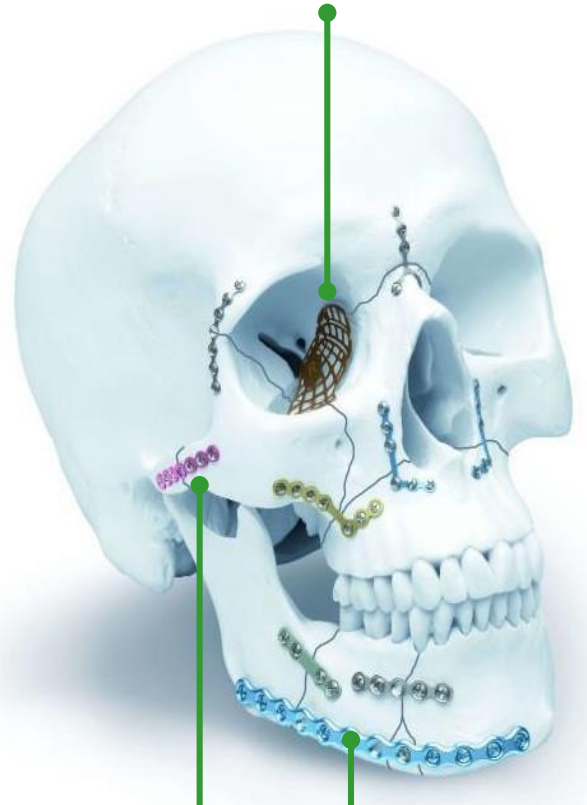


符合**FDA**功能性測試規範探討

- ASTM F382(顱顏用骨板)(靜動態四點彎曲測試)

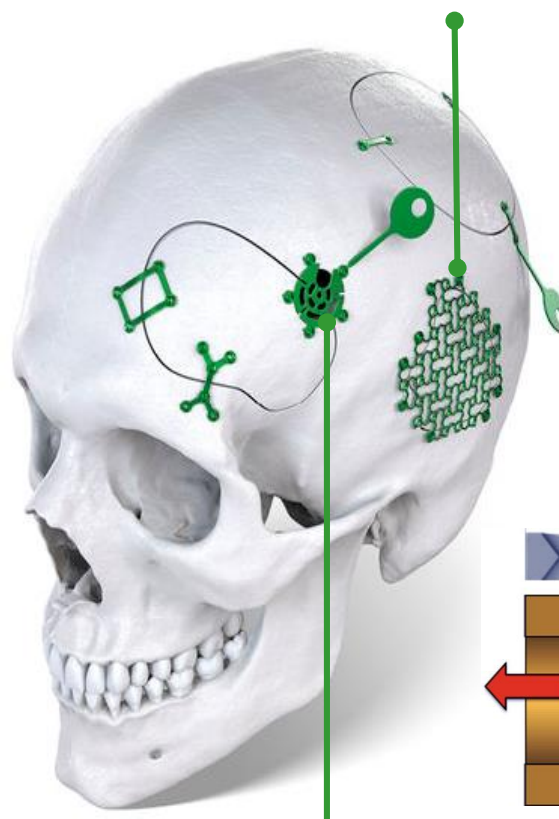
骨板簡介-骨板與受力狀況

顱顏用骨釘 眼窩骨板



顏面小骨板 下顎骨板

顱顏骨網片

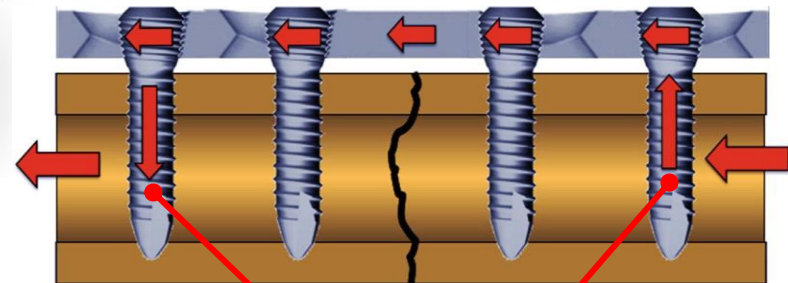


顱骨內固定系統

特製化下顎骨骨板

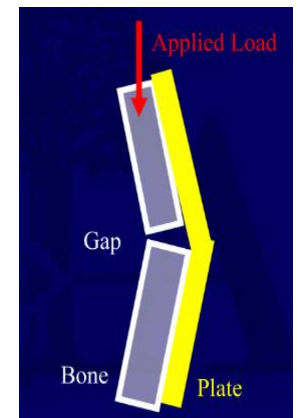
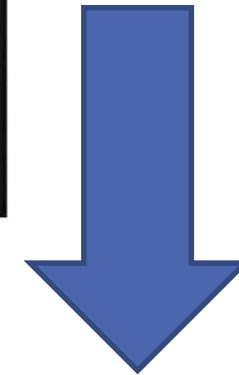
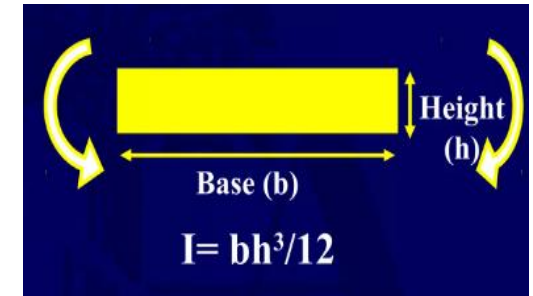
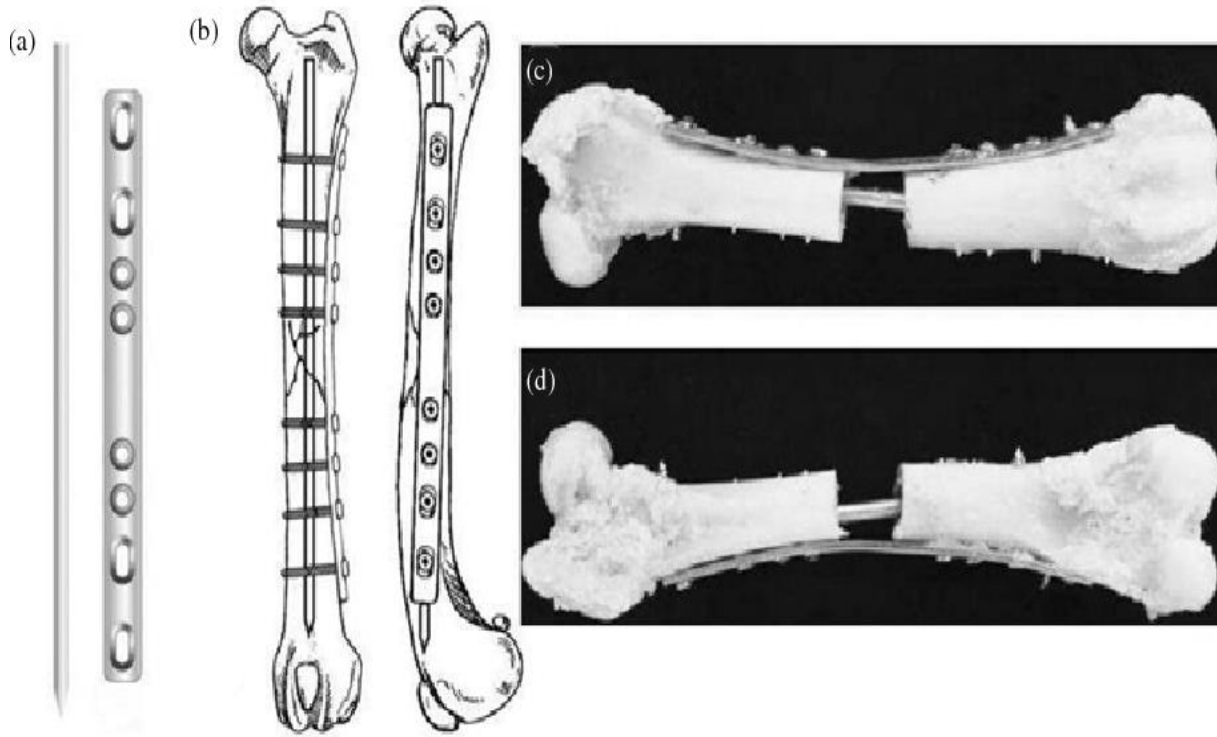


骨板受力狀況



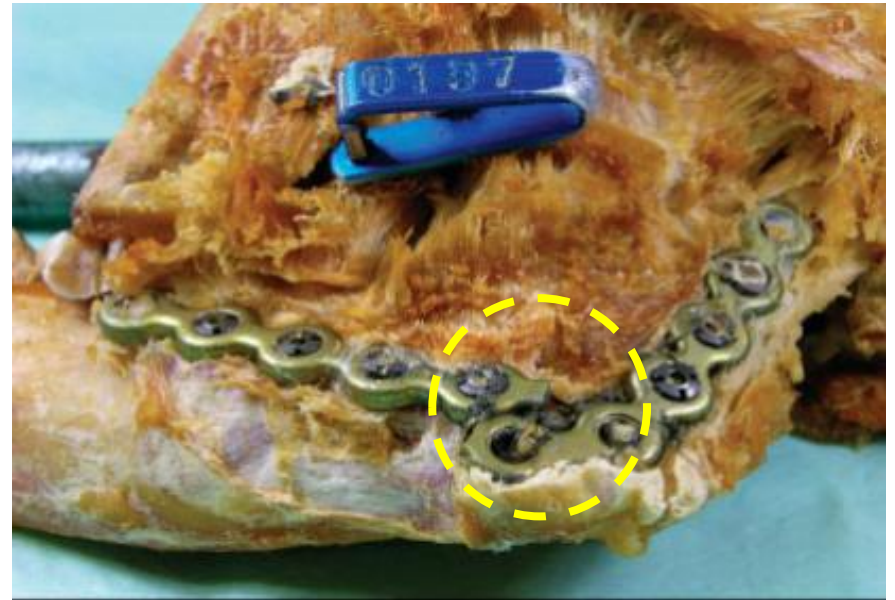
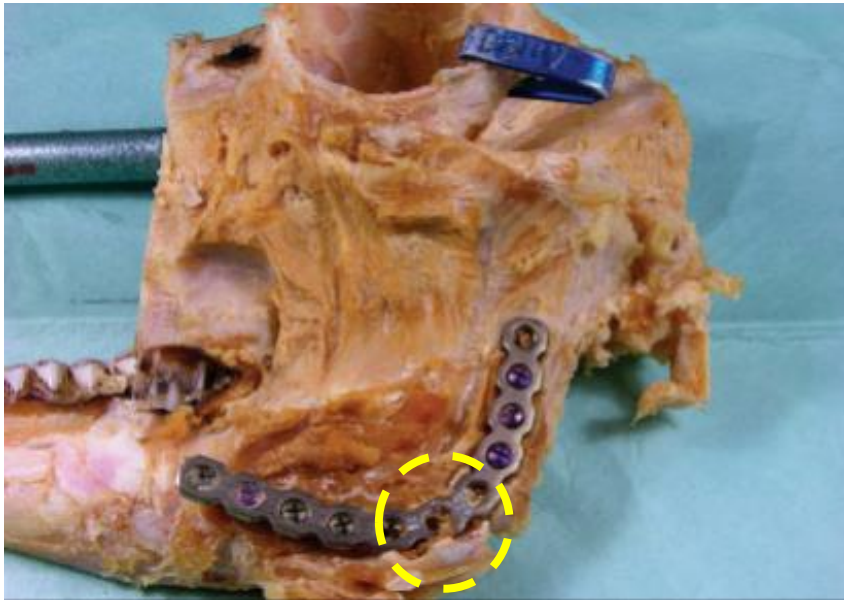
承受懸臂彎曲力量

骨板簡介-骨板受力狀況



**Bending
moment!!!**

骨板簡介-臨床失敗案例



下顎骨骨板斷裂

骨板:台灣TFDA與美國FDA測試標準

- ASTM F382-17: Standard Specification and Test Method for Metallic Bone Plates (金屬骨板標準測試)

骨內固定器臨床前測試基準

Guidance for Pre-clinical Testing of Orthopedic Internal Fixation Devices

110.6

3.機械性質評估 (Mechanical Properties)	建議以最弱結構組成之組件(Worst case)進行測試，並提供其選擇依據。	ASTM F382-17 ⁽¹³⁾ ASTM F543-17 ⁽¹⁴⁾ ASTM F564-17 ⁽¹⁵⁾
	骨板(Bone plates) (1) 靜態彎曲測試(Static bending test)。 (2) 彎曲疲勞測試(Bending fatigue test)。	
	骨螺釘(Bone screws) (1) 扭轉測試(Torsional test)。 (2) 旋入及旋出扭矩測試(Insertion and removal torque test)。 (3) 軸向拉出強度測試(Axial pullout strength test)。 (4) 若為自攻骨螺釘，則須加作自攻性能測試(Self-tapping performance test)。	
	骨固定釘(Bone staples) (1) 等幅彎曲疲勞測試(Constant amplitude bending fatigue test)。 (2) 拉出強度測試(Pull-out fixation strength)。	

Device	Plate, Fixation, Bone
Regulation Medical Specialty	Orthopedic
Review Panel	Orthopedic
Product Code	HRS
Premarket Review	Orthopedic Devices (OHT6) Stereotaxic, Trauma and Restorative Devices (DHT6C)
Submission Type	510(k)
Regulation Number	888.3030
Device Class	2
Total Product Life Cycle (TPLC)	TPLC Product Code Report
GMP Exempt?	No
Summary Malfunction Reporting	Eligible
Implanted Device?	Yes
Life-Sustain/Support Device?	No
Recognized Consensus Standards	

- 11-325 ASTM F564-17
[Standard Specification and Test Methods for Metallic Bone Staples](#)
- 11-327 ASTM F543-17

[Standard Specification and Test Methods for Metallic Medical Bone Screws](#)
- 11-333 ASTM F382-17
[Standard Specification and Test Method for Metallic Bone Plates](#)
- 11-363 ASTM F897-19
[Standard Test Method for Measuring Fretting Corrosion of Osteosynthesis Plates and Screws](#)
- 11-378 ASTM F2502-17
[Standard Specification and Test Methods for Absorbable Plates and Screws for Internal Fixation Implants](#)

骨板:台灣TFDA與美國FDA測試標準

項 目	規格、需求及/或應進行測試	參 考 方 法
1.生物相容性評估 (Biocompatibility Evaluation)	材質如為常見植入醫療器材所使用之金屬材質，則可檢附符合國際標準規範之金屬材質證明代替；否則應進行下列生物相容性評估： (1)細胞毒性(Cytotoxicity) (2)致敏性(Sensitization) (3)刺激或皮內刺激性 (Irritation/Intracutaneous reactivity) (4)材質致熱原(Material mediated Pyrogen) (5)急性毒性(Acute systemic toxicity) (6)亞急性毒性(Subacute toxicity) (7)亞慢性毒性(Subchronic toxicity) (8)慢性毒性(Chronic toxicity) (9)基因毒性(Genotoxicity) (10)植入性(Implantation)	ISO 10993-1:2018⁽¹⁾ ISO 10993-3:2014⁽²⁾ ISO 10993-5:2009⁽³⁾ ISO 10993-6:2016⁽⁴⁾ ISO 10993-10:2010⁽⁵⁾ ISO 10993-11:2017⁽⁶⁾ ISO 10993-12:2012⁽⁷⁾
	(11)致癌性(Carcinogenicity) 若產品未含新材質，下列項目得以生物安全性風險評估資料(包含學術文獻、材質安全性資料、風險評估及不需進行額外評估之理由等)替代： (1)材質致熱原(Material mediated Pyrogen) (2)慢性毒性(Chronic toxicity) (3)致癌性(Carcinogenicity)	

Recognized Consensus Standards

- 8-475 ASTM F2026-17
[Standard Specification for Polyetheretherketone \(PEEK\) Polymers for Surgical Implant Applications](#)
- 8-574 ASTM F2820-12(2021)e1
[Standard Specification for Polyetherketoneketone \(PEKK\) Polymers for Surgical Implant Applications](#)
- 8-577 ISO 13179-1 Second Edition 2021-09
[Implants for surgery -- Coatings on metallic surgical implants -- Part 1: Plasma-sprayed coatings derived from titanium or titanium-6 aluminum-4 vanadium alloy powders](#)
- 11-197 ASTM F983-86 (Reapproved 2018)
[Standard Practice for Permanent Marking of Orthopaedic Implant Components](#)
- 11-199 ASTM F565-04 (Reapproved 2018)
[Standard Practice for Care and Handling of Orthopedic Implants and Instruments](#)
- 11-325 ASTM F564-17
[Standard Specification and Test Methods for Metallic Bone Staples](#)
- 11-327 ASTM F543-17
[Standard Specification and Test Methods for Metallic Medical Bone Screws](#)
- 11-333 ASTM F382-17
[Standard Specification and Test Method for Metallic Bone Plates](#)
- 11-363 ASTM F897-19
[Standard Test Method for Measuring Fretting Corrosion of Osteosynthesis Plates and Screws](#)
- 11-378 ASTM F2502-17
[Standard Specification and Test Methods for Absorbable Plates and Screws for Internal Fixation Implants](#)

Third Party Review

Not Third Party Eligible

ASTM F382-17

Standard Specification and Test
Method for Metallic Bone Plates

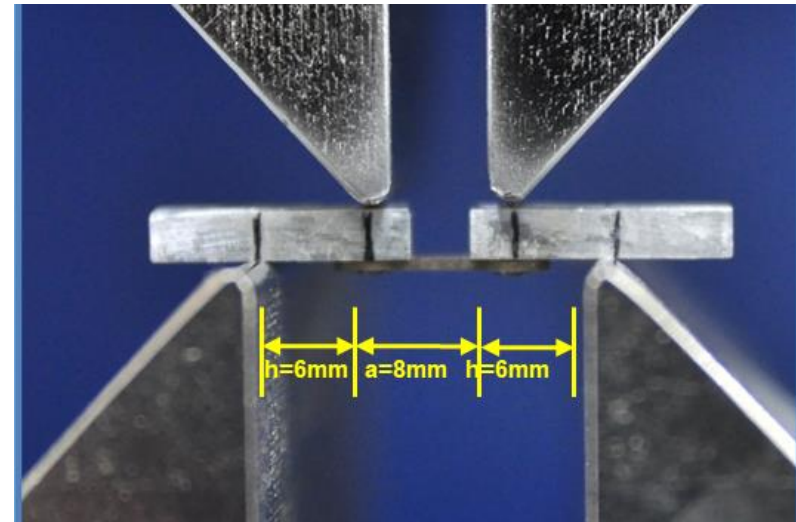
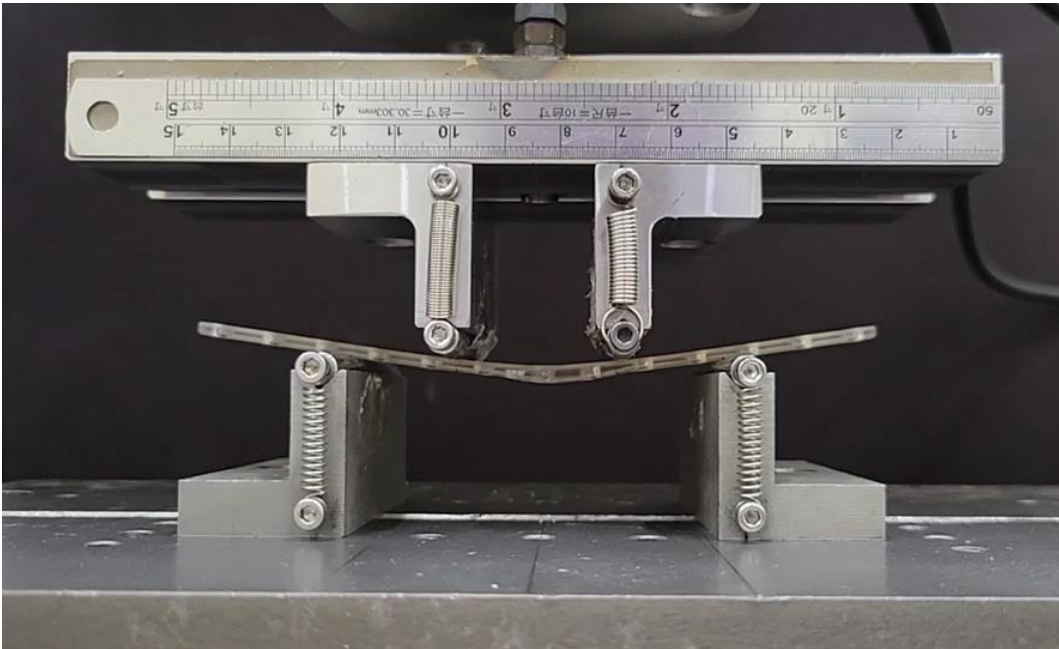
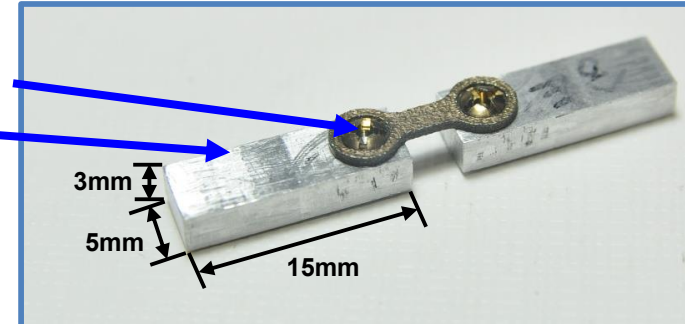
ASTM F382-17

- This specification and test method is intended to provide a comprehensive reference for bone plates used in the surgical internal fixation of the skeletal system.
- The device is intended to provide alignment and fixation of two or more bone sections, primarily by spanning the fracture or defect.

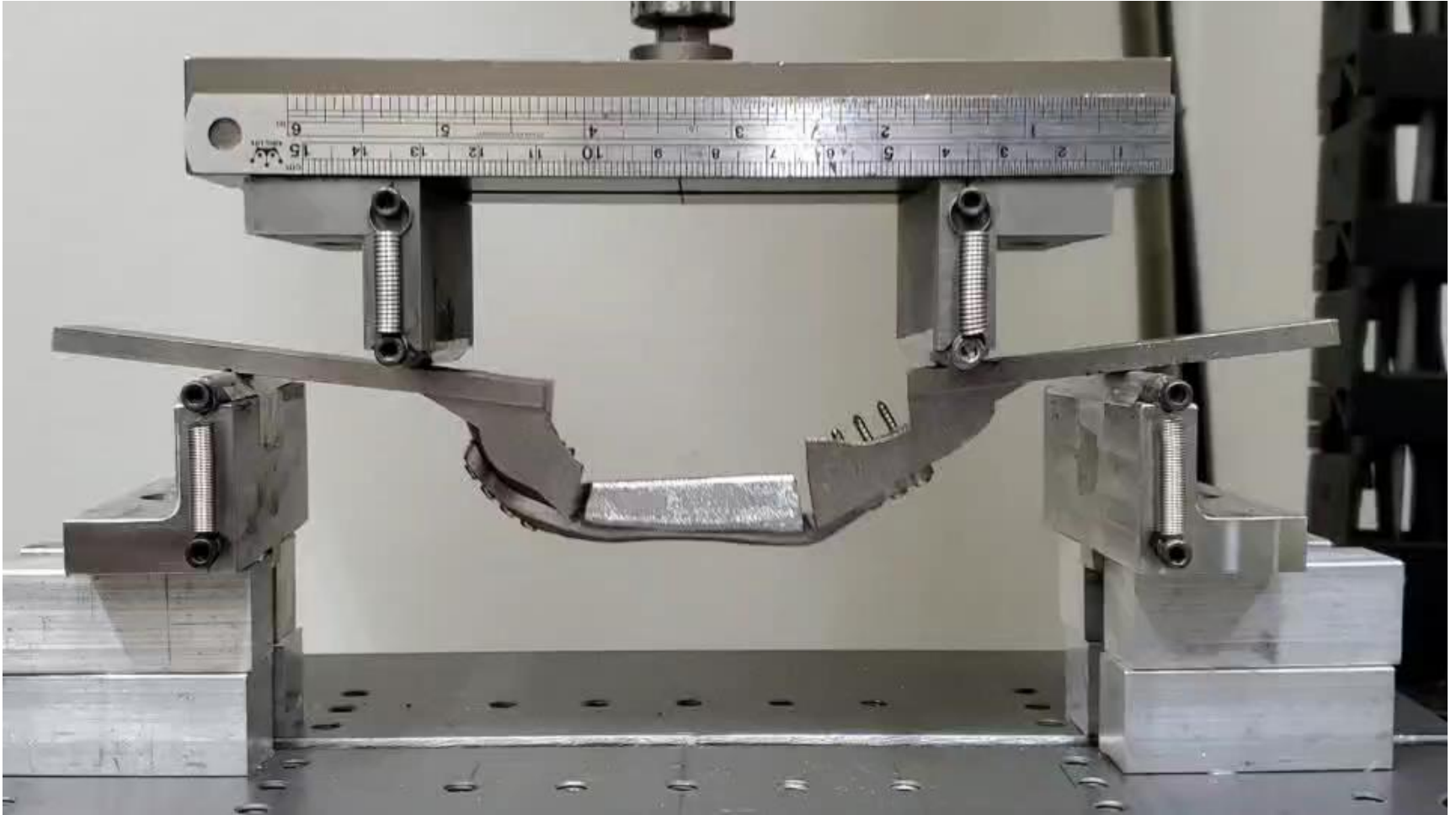
A1	Standard Test Method for Single Cycle Bend Testing of Metallic Bone Plates
A2	Standard Test Method for Determining the Bending Fatigue Properties Of Metallic Bone Plates

ASTM F382-17 Annex 1

鎖骨螺釘(使用原廠螺釘)
延長板(金屬材料)



ASTM F382-17 Annex 2



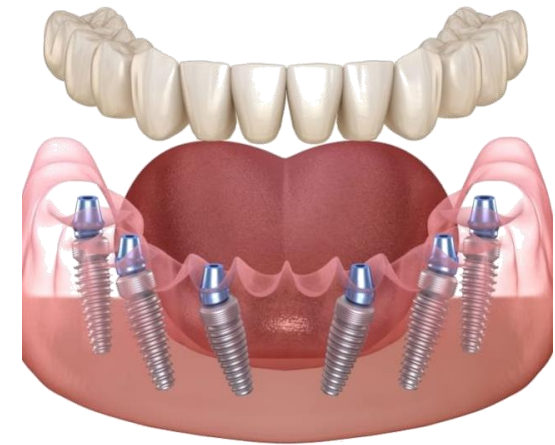
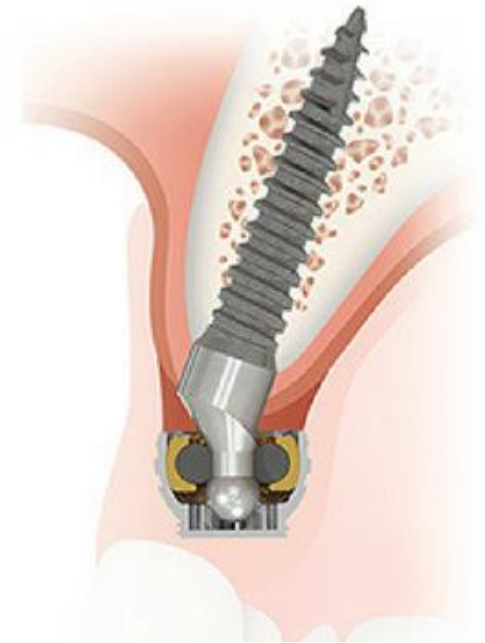
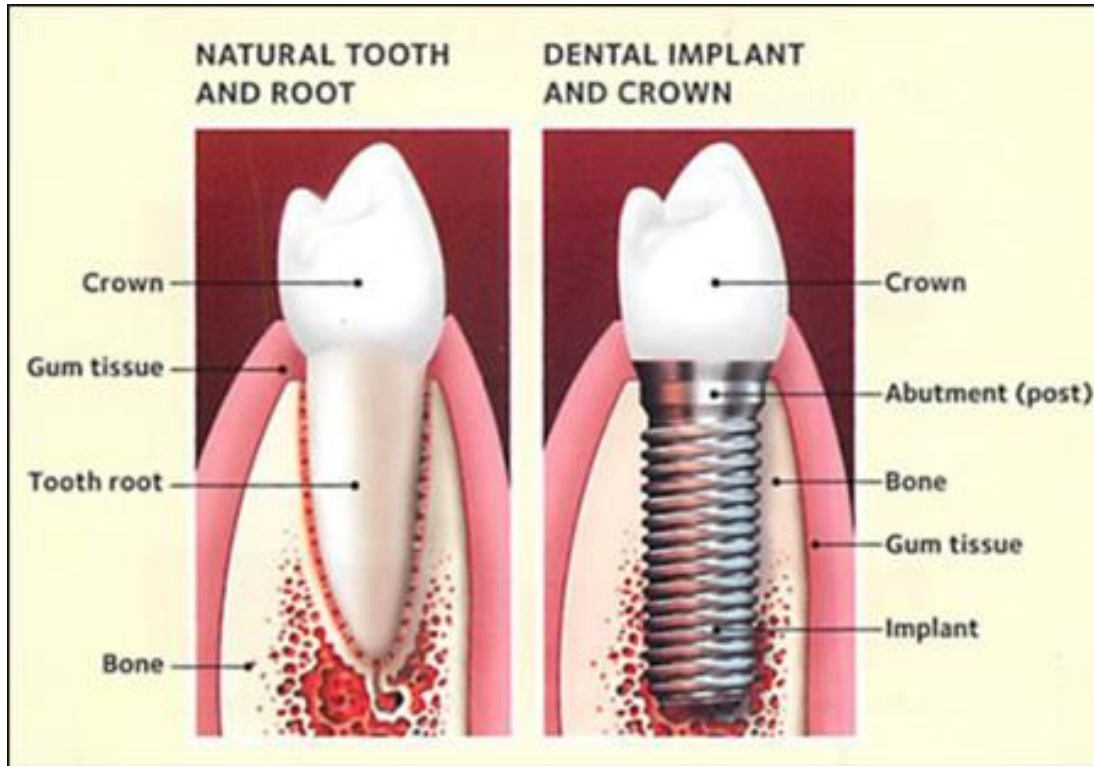


符合**FDA**功能性測試規範探討

- ISO 14801(人工牙根)(靜動態壓力及剪力測試)

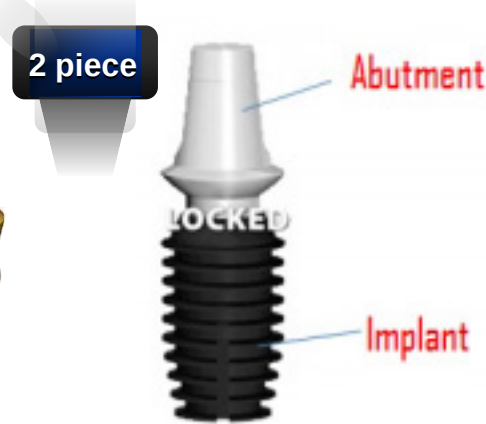
人工牙根簡介-分類

- 依型式分類可分為，**直立式**(straight)與**角度式**(angulated)植體



人工牙根簡介-分類

依設計分類可分為，3件式、2件式、1件式

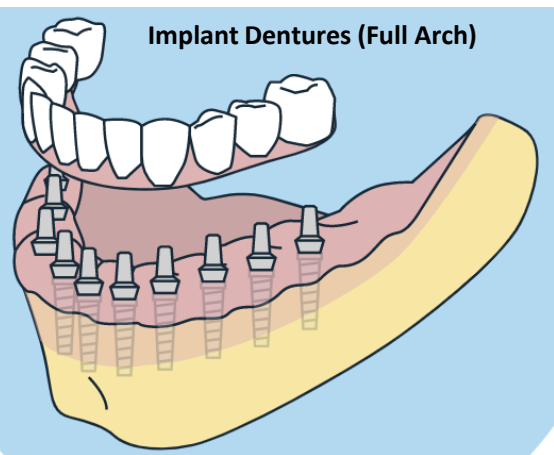
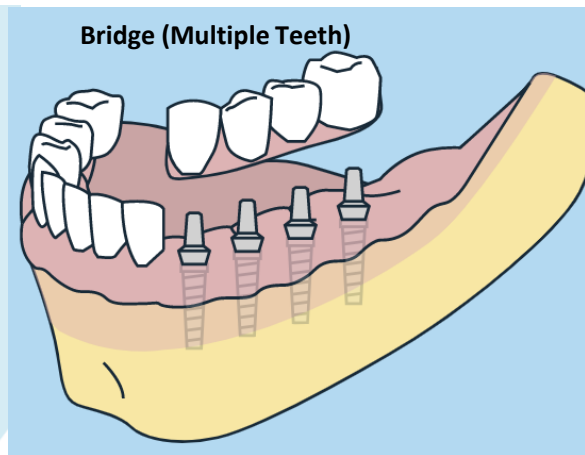
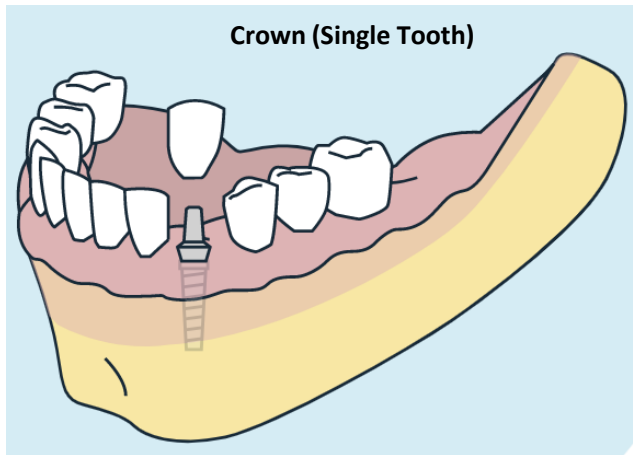


ONE PÍECE

Ideal Implant for narrow ridges or inter-dental narrow spaces. Designed as one piece implant with no micro-gap with excellent biological width adaptation.

Easy and fast insertion with minimal invasive technique and immediate function.

CORTEX
The Future of Dental Implants



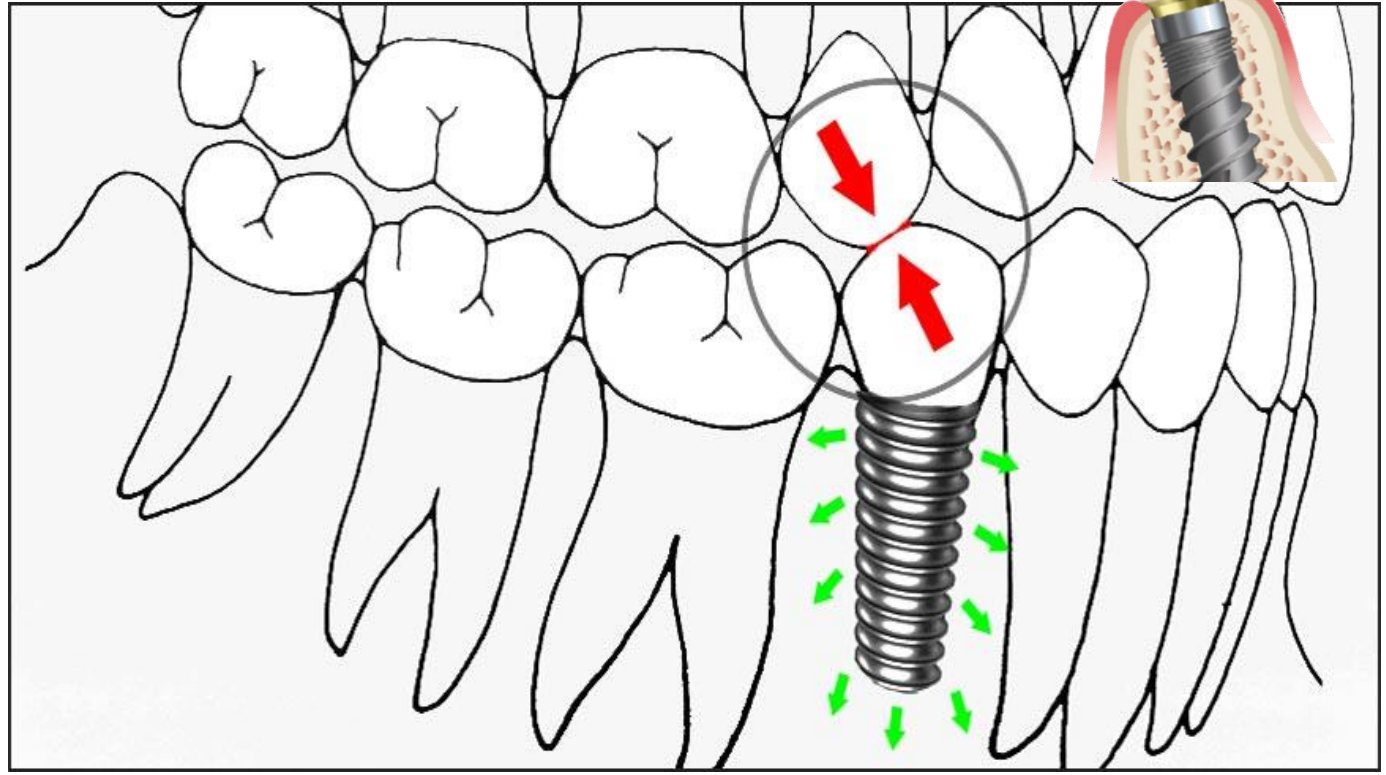
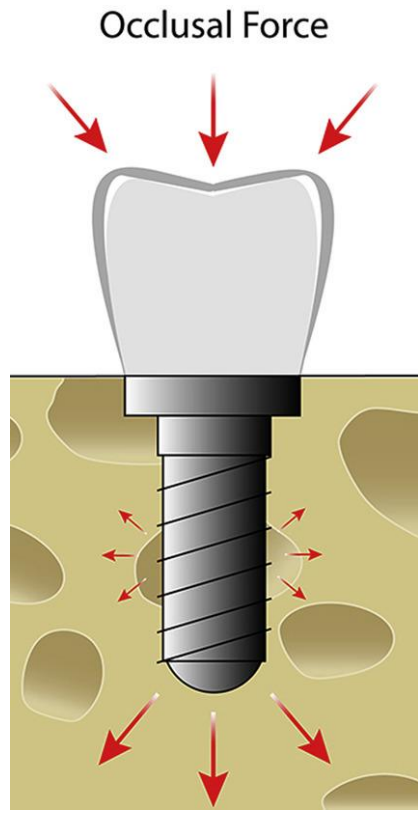
人工牙根簡介-分類

- 依材料分類可分為，金屬、陶瓷、金屬3D列印等組合



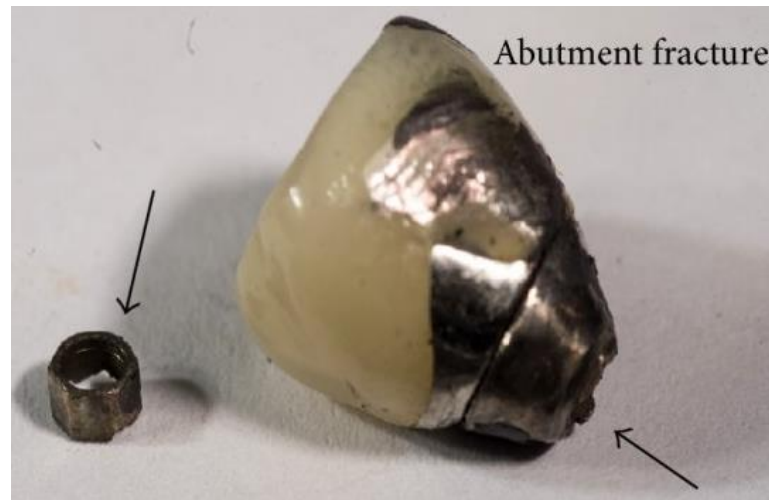
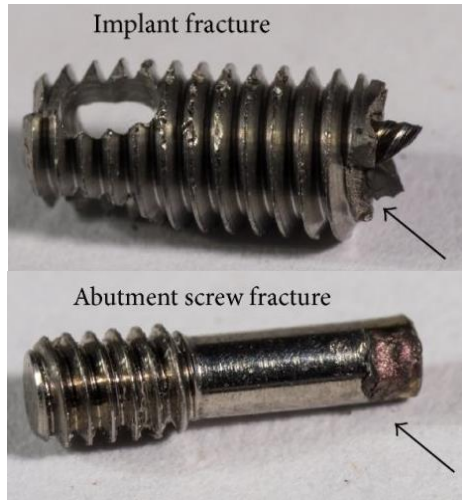
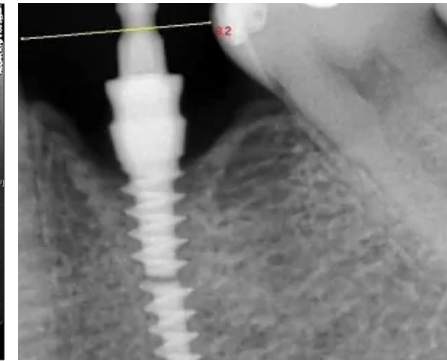
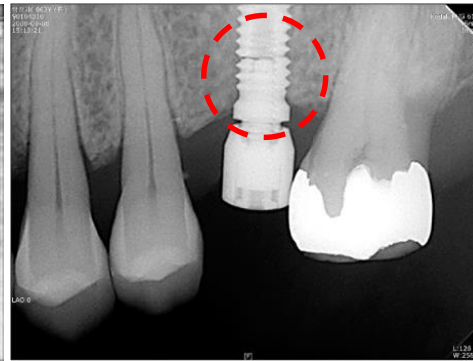
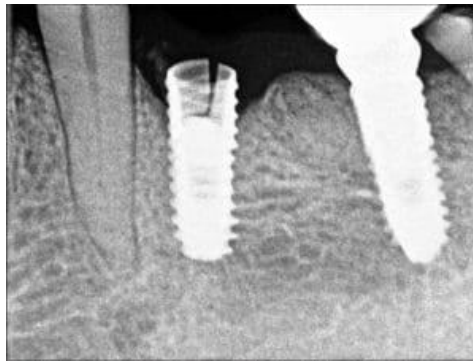
3D printing of Ti6Al4V dental implants

人工牙根簡介-臨床受力情況



人工牙根簡介-臨床失敗案例

Ahmad Rohanian, 2015 · Susanne S Scherrer, 2018 · Keren Shemtov Yona, 2015.



人工牙根:台灣TFDA與美國FDA測試標準

骨內植體臨床前測試基準

Guidance for Pre-clinical Testing of Endosseous Implant

101.01.05 公告

106.12.13 修正

【說明】

1. 本檢測基準係提供醫療器材廠商辦理產品查驗登記時，臨床前測試應檢附資料及進行項目之建議，未包含臨床試驗等其他資料之要求，醫療器材查驗登記申請案仍應符合相關法規。廠商亦應依個案產品結構、材質及宣稱效能提出完整驗證評估（含臨床前測試及/或臨床試驗等）之資料。

	(4)急性毒性試驗(Acute systemic toxicity)。 (5)亞急性及亞慢性毒性試驗(Subacute and subchronic toxicity)。 (6)基因毒性試驗(Genotoxicity)。 (7)植入試驗(Implantation)。 新材質者應另檢附以下測試： (1)慢性毒性試驗(Chronic toxicity)。 (2)致癌性試驗(Carcinogenicity)。	
2.滅菌確效 (Sterilization Validation)	如產品為無菌包裝供應，應進行滅菌確效(Sterilization validation)確保 SAL(Sterility assurance level)小於 10^{-6} 。	依產品滅菌方式選擇適合參照之標準： ISO17665-1:2006 ⁽⁹⁾ ISO11135:2014 ⁽¹⁰⁾ ISO11137-1:2006/Amd 1:2013 ⁽¹¹⁾ ISO11137-2:2013 ⁽¹²⁾ ISO11137-3:2017 ⁽¹³⁾
3.功能性試驗 (Performance test)	(1)全主組件組合系統中確認狀態最弱產品的評估報告。 (2)使用狀態最弱的全主組件組合系統之產品進行： a.力學試驗(Mechanical test)。 • 疲勞試驗(Fatigue test)。 • 壓力試驗(Compressive forces)。 • 剪力試驗(Shear (lateral) forces)。 b.植體與基柱之相容性(Compatibility)。 c.腐蝕試驗(Corrosion test)。 d.如有改質之產品，應進行靜力強度(Static strength)及剪力結合強度(Shear bonding strength)。	FDA Guidance(2004) ⁽⁸⁾ ISO 14801:2016 ⁽¹⁴⁾

Device Definition	Abutment, Implant, Dental, Endosseous
Regulation Medical Specialty	Dental
Review Panel	Dental
Product Code	NHA
Premarket Review	Ophthalmic, Anesthesia, Respiratory, ENT and Dental Devices (OHT1) Division of Dental and ENT Devices (DHT1B)
Submission Type	510(k)
Regulation Number	872.3630
Device Class	2
Total Product Life Cycle (TPLC)	TPLC Product Code Report
GMP Exempt?	No
Summary Malfunction Reporting	Eligible
Implanted Device?	Yes
Life-Sustain/Support Device?	No
Recognized Consensus Standards	2-170 ISO 10993-14 First edition 2001-11-15 Biological evaluation of medical devices - Part 14: Identification and quantification of degradation products from ceramics 4-259 ISO 14801 Third edition 2016-11-01 Dentistry - Implants - Dynamic loading test for endosseous dental implants 4-270 ADA Technical Report No. 146-2016 CAD/CAM Abutments in Dentistry 8-226 ASTM F603-12 (Reapproved 2020) Standard Specification for High-Purity Dense Aluminum Oxide for Medical Application
Third Party Review	Not Third Party Eligible

人工牙根:台灣TFDA與美國FDA測試標準

骨內植體臨床前測試基準

Guidance for Pre-clinical Testing of Endosseous Implant

101.01.05 公告

106.12.13 修正

【說明】

1. 本檢測基準係提供醫療器材廠商辦理產品查驗登記時，臨床前測試應檢附資料及進行項目之建議，未包含臨床試驗等其他資料之要求，醫療器材查驗登記申請案仍應符合相關法規。廠商亦應依個案產品結構、材質及宣稱效能提出完整驗證評估（含臨床前測試及/或臨床試驗等）之資料。

項目	規格、需求及/或應進行測試	參考方法
1.生物相容性試驗 (Biocompatibility test)	材質如為常見植入醫療器材所使用之金屬材質，則可檢附符合國際標準規範之金屬材質證明代替；如為其他材質則應進行下列生物相容性評估： (1)細胞毒性試驗(Cytotoxicity)。 (2)過敏試驗(Sensitization)。 (3)刺激或皮內刺激試驗(Irritation / Intracutaneous reactivity)。	ISO 10993-1: 2009/Cor 1:2010 ⁽¹⁾ ISO 7405:2008/Amd 1:2013 ⁽²⁾ ISO 10993-3:2014 ⁽³⁾ ISO 10993-5:2009 ⁽⁴⁾ ISO 10993-6:2016 ⁽⁵⁾ ISO 10993-10:2010 ⁽⁶⁾ ISO 10993-11:2017 ⁽⁷⁾ FDA Guidance(2004) ⁽⁸⁾
	(4)急性毒性試驗(Acute systemic toxicity)。 (5)亞急性及亞慢性毒性試驗(Subacute and subchronic toxicity)。 (6)基因毒性試驗(Genotoxicity)。 (7)植入試驗(Implantation)。 新材質者應另檢附以下測試： (1)慢性毒性試驗(Chronic toxicity)。 (2)致癌性試驗(Carcinogenicity)。	

Device Definition	Abutment, Implant, Dental, Endosseous To be used in conjunction with an endosseous dental implant fixture to aid in prosthetic rehabilitation.
Regulation Medical Specialty	Dental
Review Panel	Dental
Product Code	NHA
Premarket Review	Ophthalmic, Anesthesia, Respiratory, ENT and Dental Devices (OHT1) Division of Dental and ENT Devices (DHT1B)
Submission Type	510(k)
Regulation Number	872.3630
Device Class	2
Total Product Life Cycle (TPLC)	TPLC Product Code Report
GMP Exempt?	No
Summary Malfunction Reporting	Eligible
Implanted Device?	Yes
Life-Sustain/Support Device?	No
Recognized Consensus Standards	2-170 ISO 10993-14 First edition 2001-11-15 Biological evaluation of medical devices - Part 14: Identification and quantification of degradation products from ceramics 4-259 ISO 14801 Third edition 2016-11-01 Dentistry - Implants - Dynamic loading test for endosseous dental implants 4-270 ADA Technical Report No. 146-2018 CAD/CAM Abutments in Dentistry 8-226 ASTM F603-12 (Reapproved 2020) Standard Specification for High-Purity Dense Aluminum Oxide for Medical Application
Third Party Review	Not Third Party Eligible

Moderate/High Risk Medical Devices

★安全 有效★



工業用螺絲

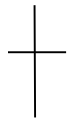


人工牙根

NT0.X→NTX0000

ISO 14801:2016

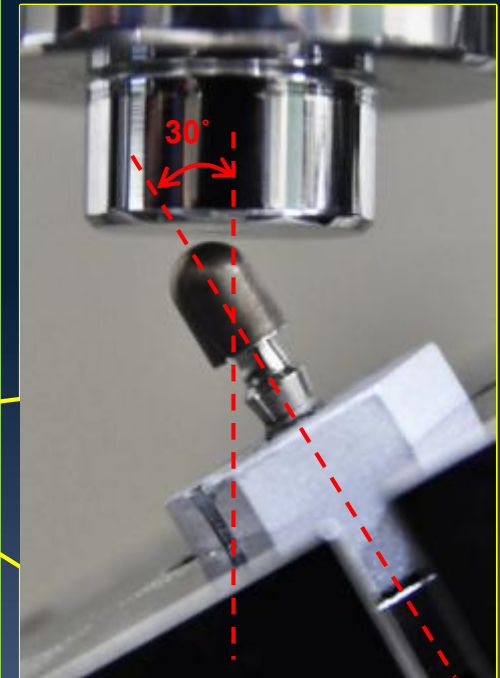
Dentistry - Implants - Dynamic
loading test for endosseous
dental implants



This standard was last reviewed and confirmed in 2022. Therefore this version remains current.

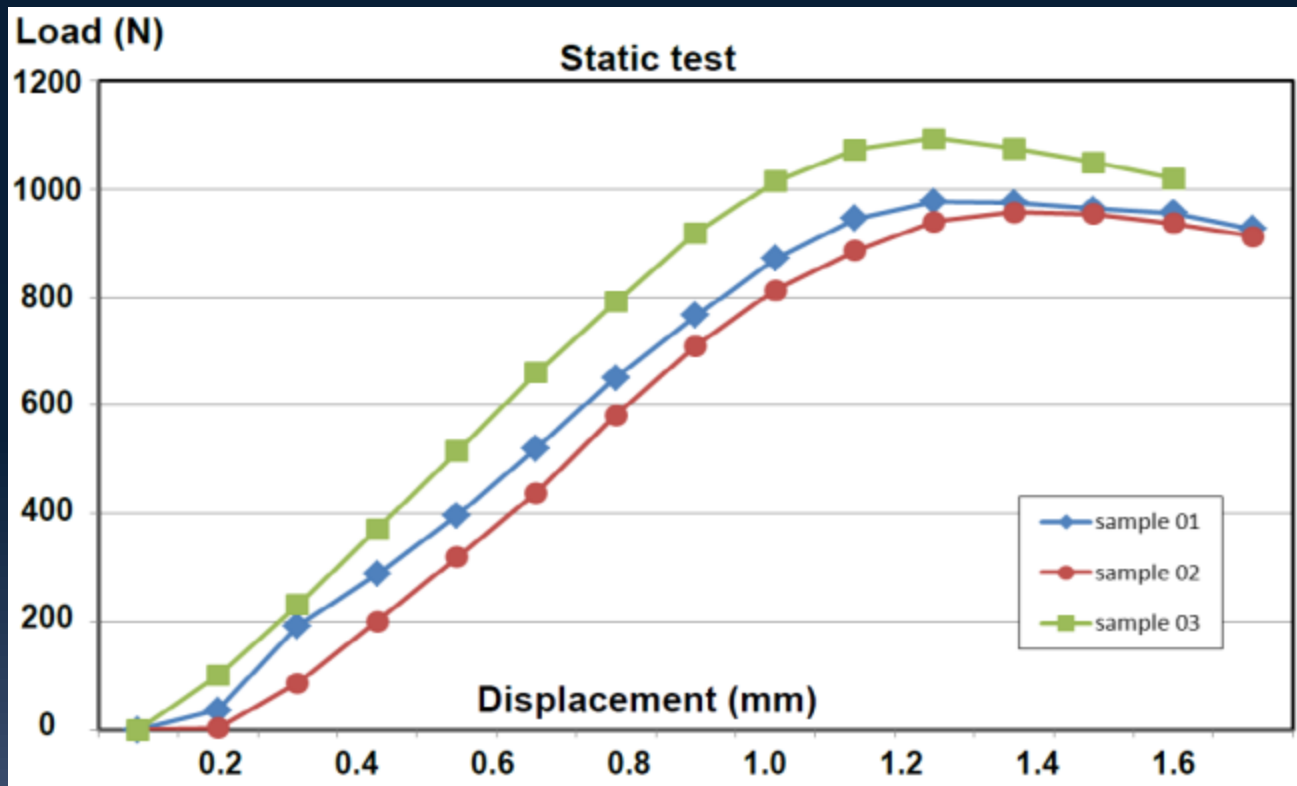
Dental Implant Fatigue Test-ISO14801

- **Purpose** : Life limitation
- **Machine** : Fit ISO 7500-1及 ISO 4965 (accuracy)
- **Setup** :
 - Incline 30 degree
 - Embedding material > 3GPa
- **Static test** :
 - Load : 1 min/mm
- **Fatigue test** :
 - 80%, 70%, 60%, 50%, 40% of Static fracture load
 - Sine wave
 - Frequency : 15 HZ
 - Cycles : 5,000,000 cycles



Dental Implant Fatigue Test-ISO14801

- **Static testing**
 - **Failure load (N)**



Load-displacement



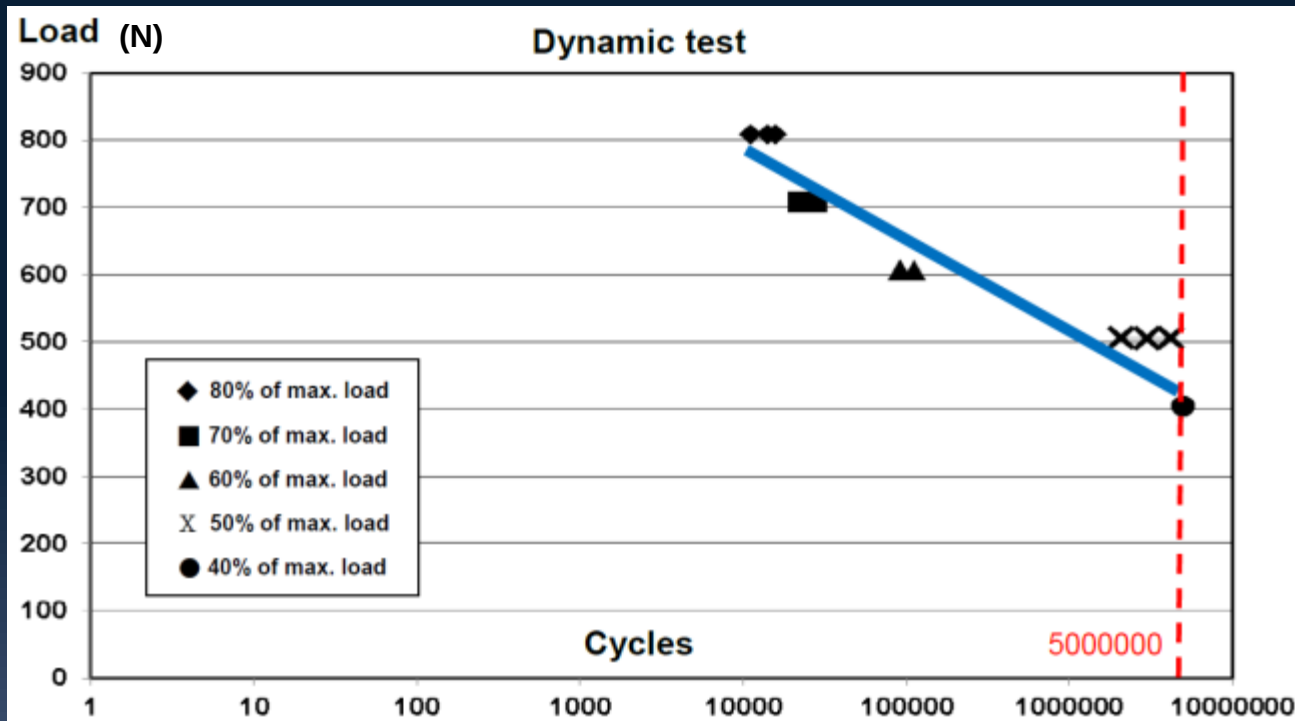
Fracture pattern

Dental Implant Fatigue Test-ISO14801

% of maximum load	Load /(Moment)	Number of cycles	Temp. / HMD.
80%	Between 80.9N to 809N/ (Between 445Nmm to 4450Nmm)	14309	21°C / 71%
		11156	22°C / 70%
		15765	22°C / 70%
70%	Between 70.8N to 708N/ (Between 389Nmm to 3894Nmm)	24446	22°C / 70%
		27809	22°C / 70%
		22065	22°C / 70%
60%	Between 60.7N to 607N/ (Between 334Nmm to 3339Nmm)	91839	26°C / 61%
		112279	26°C / 59%
		92904	28°C / 57%
50%	Between 50.6N to 506N/ (Between 278Nmm to 2783Nmm)	2987597	28°C / 57.5%
		4188494	27°C / 58%
		2062882	24°C / 60.5%
40%	Between 40.5N to 405N/ (Between 223Nmm to 2228Nmm)	5000000 (pass)	25°C / 68%
		5000000 (pass)	21°C / 58%
		5000000 (pass)	25°C / 58%

Dental Implant Fatigue Test-ISO14801

- Fatigue testing
 - Life-time figure



疲勞壽命曲線圖



動態負載後試件

ISO14801—static test (6 cycles)



第一版

Abutment
純鈦

Abutment Screw
純鈦

Fixture
純鈦



第二版

Abutment
鈦合金

Abutment Screw
純鈦

Fixture
純鈦



第三版

Abutment
鈦合金

Abutment Screw
鈦合金

Fixture
純鈦



第四版

1. fixture長度縮短為9mm

第五版

1. 植體外徑由3.45mm增加至3.6mm。
2. 粗細螺紋交接處，增加粗螺紋之內徑(即加工時提早收刀)。

第六版

1. 增加abutment腰身厚度20條。
2. 將abutment/fixture接合向下再深入約1mm (即fixture的morse taper壁側單邊往外擴0.15mm，可將abutment向下移)。

以人工植體為例-ISO10993

表 1- 初步評估試驗考量項目

醫療器材分類依據			生物性影響							
人體接觸性質(詳 5.2)										
類別	接觸部位	接觸時間 (詳 5.3) A- 極短期 (≤24 小時) B- 短期 (>24 小時至 30 天) C- 長期 (>30 天)	細胞 毒性	過敏 反應	刺激或皮下反應	全身 毒性 (急性)	亞慢性 毒性 (亞急性毒性)	基因 毒性	植入性	血液 相容性
接觸體表器材	完好皮膚	A	X	X	X					
		B	X	X	X					
		C	X	X	X					
	黏膜	A	X	X	X					
		B	X	X	X	O	O		O	
		C	X	X	X	O	X	X	O	
	裂開或受傷 表面	A	X	X	X	O				
		B	X	X	X	O	O		O	
		C	X	X	X	O	X	X	O	
體外連通器材	間接接觸血液 路徑	A	X	X	X	X				X
		B	X	X	X	X	O			X
		C	X	X	O	X	X	X	O	X
	組織/骨/齒 質*	A	X	X	X	O				
		B	X	X	X	X	X	X	X	
		C	X	X	X	X	X	X	X	
	循環血液	A	X	X	X	X		O^		X
		B	X	X	X	X	X	X	X	X
		C	X	X	X	X	X	X	X	X
植入性器材	組織/骨	A	X	X	X	O				
		B	X	X	X	X	X	X	X	
		C	X	X	X	X	X	X	X	
	血液	A	X	X	X	X	X		X	X
		B	X	X	X	X	X	X	X	X
		C	X	X	X	X	X	X	X	X

表 2- 補充評估試驗考量項目

醫療器材分類依據			生物性影響			
人體接觸性質(詳 5.2)						
類別	接觸部位	接觸時間 (詳 5.3) A- 極短期 (≤ 24 小時) B- 短期 (>24 小時至 30 天) C- 長期 (>30 天)	慢性 毒性	致 癌 性	生殖/發育 毒性	生物 降解 性
接觸體表 器材	完好皮膚	A				
		B				
		C				
	黏膜	A				
		B				
		C	O			
	裂開或受 傷表面	A				
		B				
		C	O			
體外連通 器材	間接接觸 血液路徑	A				
		B				
		C	O	O		
	組織/骨/ 齒質*	A				
		B				
		C	O	O		
	循環血液	A				
		B				
		C	O	O		
植入性器 材	組織/骨	A				
		B				
		C	O	O		
	血液	A				
		B				
		C	O	O		

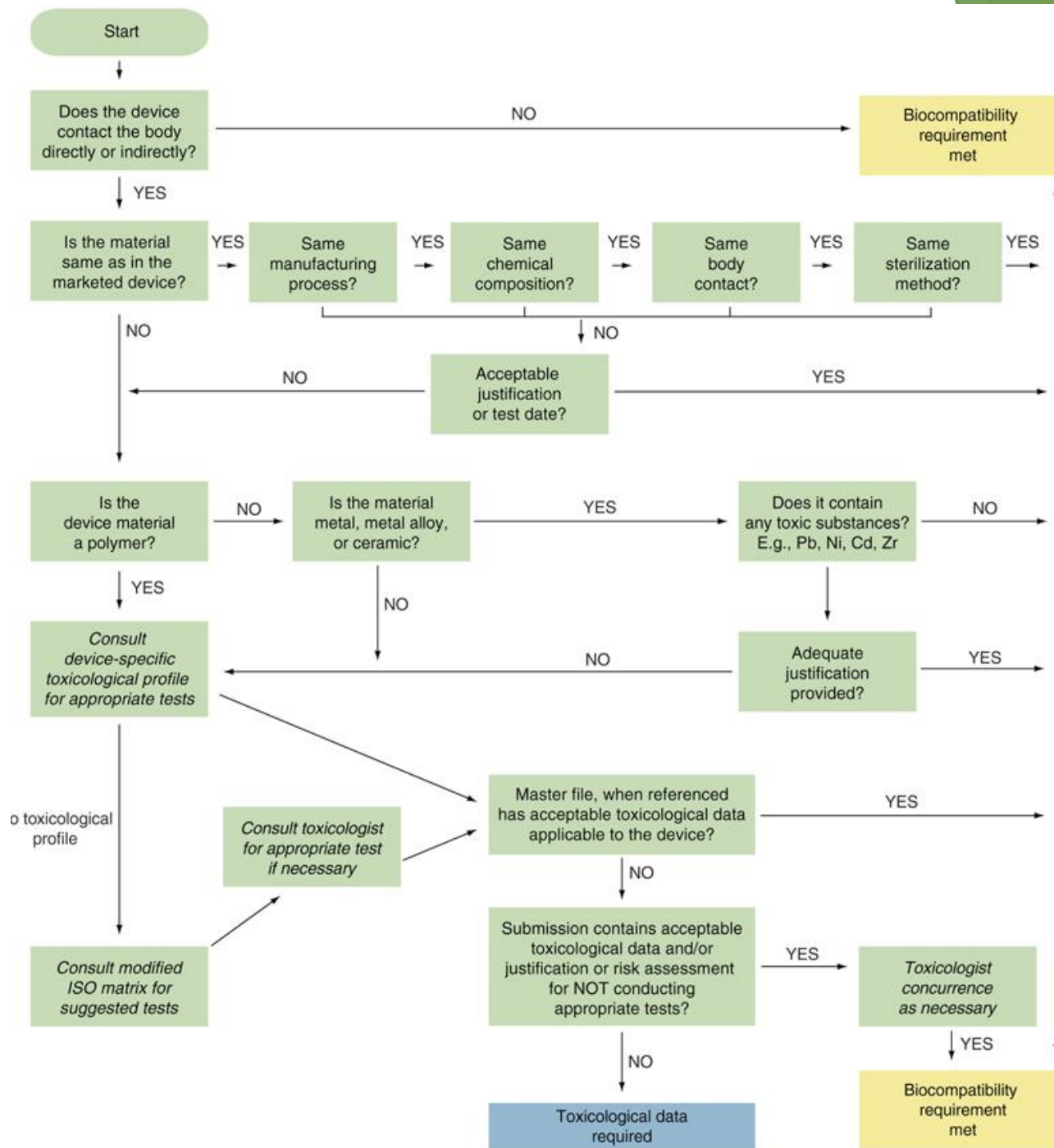
(圖片文字)

Yes = 是

No = 否

or = 或

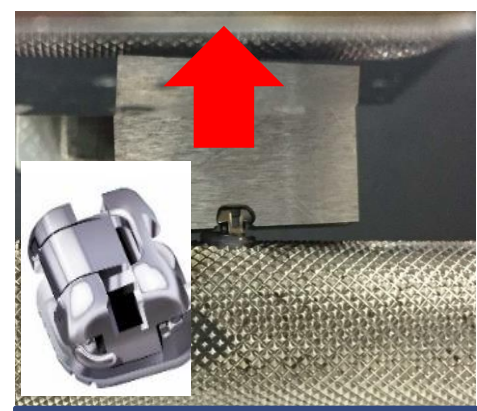
開始					
器材是否有直接或間接接觸人體？					符合生物相容性要求
採用物質是否同於已上市器材？	製程相同？	化學組成相同？	人體接觸方式相同？	滅菌法相同？	
		具備可接受理由或試驗資料？			
器材物質是否為聚合物？		為金屬、合金或陶瓷物質？		是否含有任何毒性物質(如鉛、鎳、鉻、鋇)？	洽詢毒物學專家，出具物質標準證書是否足夠。
		參照修訂後 ISO 對照表以瞭解建議進行的試驗			
		必要時，洽詢毒物學專家以瞭解適用試驗			
		引述之主檔案是否含有適用器材的可接受生物相容性資料？			
		關於未進行的適用試驗，送審文件含有可接受之生物相容性資料和(或)理由，亦或是風險評估。		必要時，諮詢毒物學專家。	
		要求生物相容性資料		符合生物相容性要求	



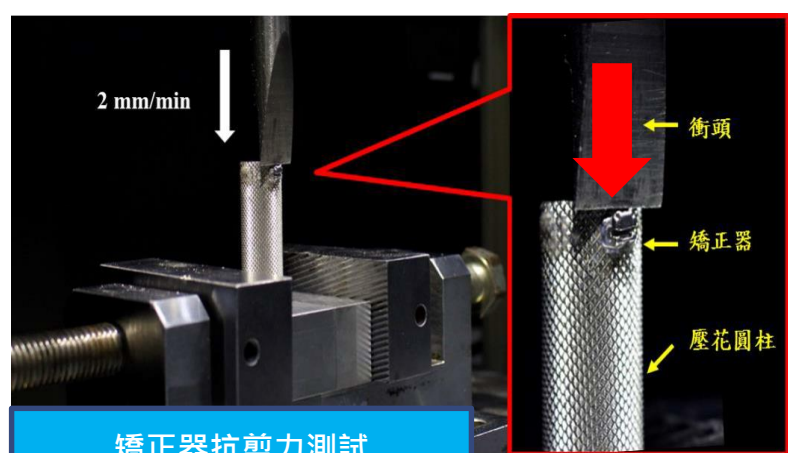


科學化生物力學測試 個製化醫材介紹及法規探討

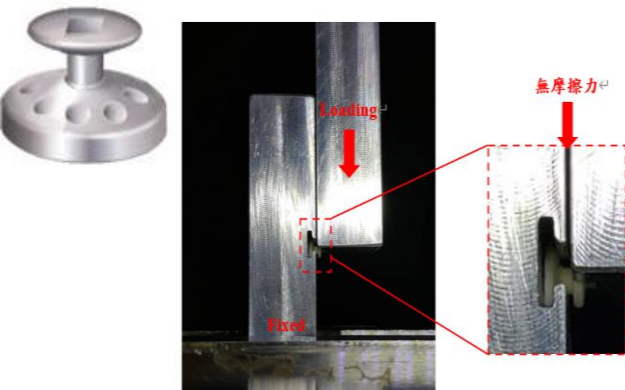
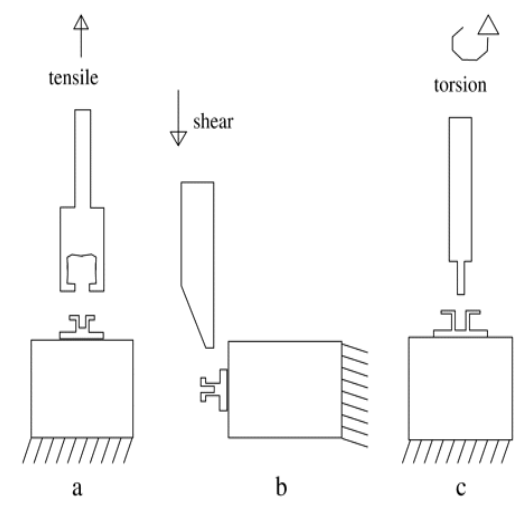
若無法規時要有生物力學測試科學方法



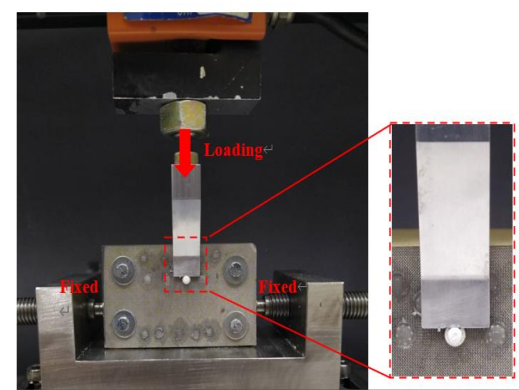
矯正器抗拉伸力測試



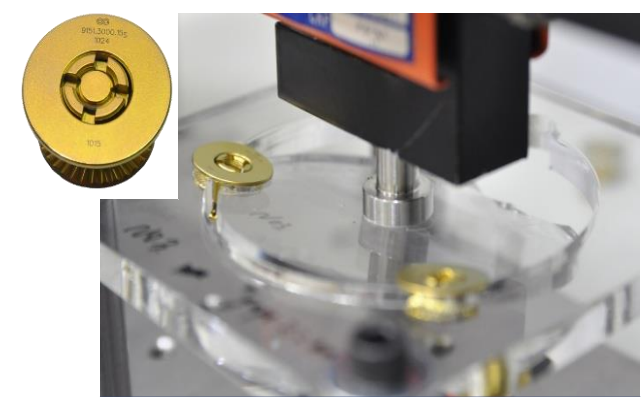
矯正器抗剪力測試



舌側扣剪力測試

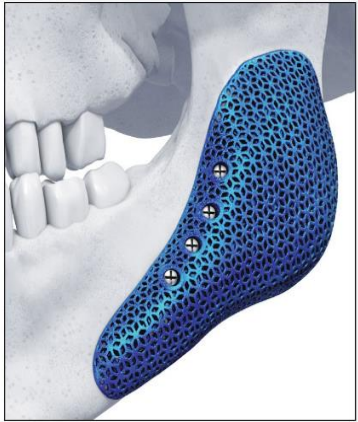
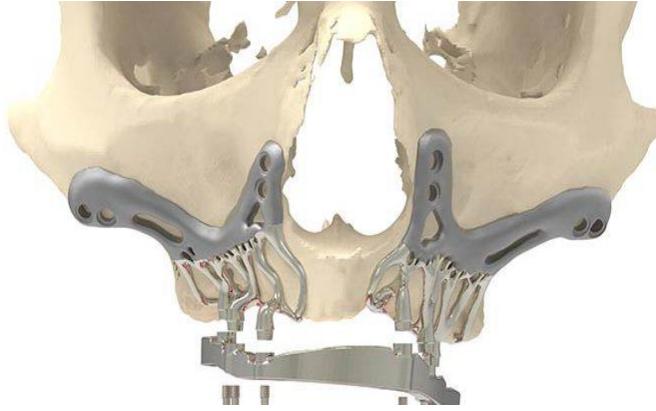


舌側扣抗剝離測試



顱骨固定夾力學測試

顱顏客製化醫材介紹及法規探討



顱顏客製化醫材介紹及法規探討

適應症與預期用途(Indication &Intended Use)

- 下顎骨(不包含髁頭)固定、缺損重建、復原，並於骨缺損之部位提供連續性之填補復位
- 宣稱同美國FDA 通過510(k)之特製化骨板-K173039 (TruMatch CMF Titanium 3D Printed Implant)



TruMatch CMF Titanium 3D Printed Implant



考題

參考FDA通過特製化骨板之案例

Device Classification Name	Plate, Bone
510(K) Number	K173039
Device Name	TruMatch CMF Titanium 3D Printed Implant
Applicant	Materialise NV Technologielaan 15 Leuven, BE 3001
Applicant Contact	Lina Ramirez
Correspondent	Materialise NV Technologielaan 15 Leuven, BE 3001
Correspondent Contact	Lina Ramirez
Regulation Number	872.4760
Classification Product Code	JEY device class II

根據FDA規定
定義客製化醫材尺寸範圍值

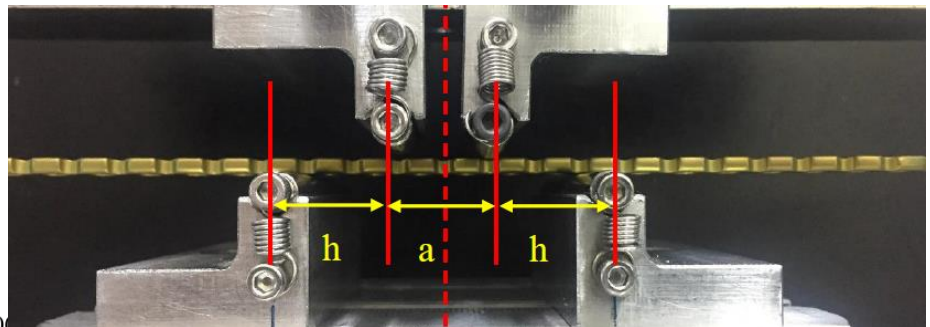
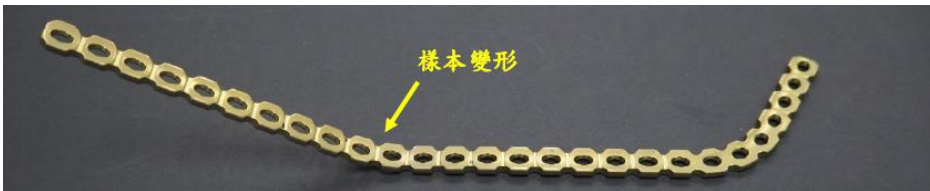
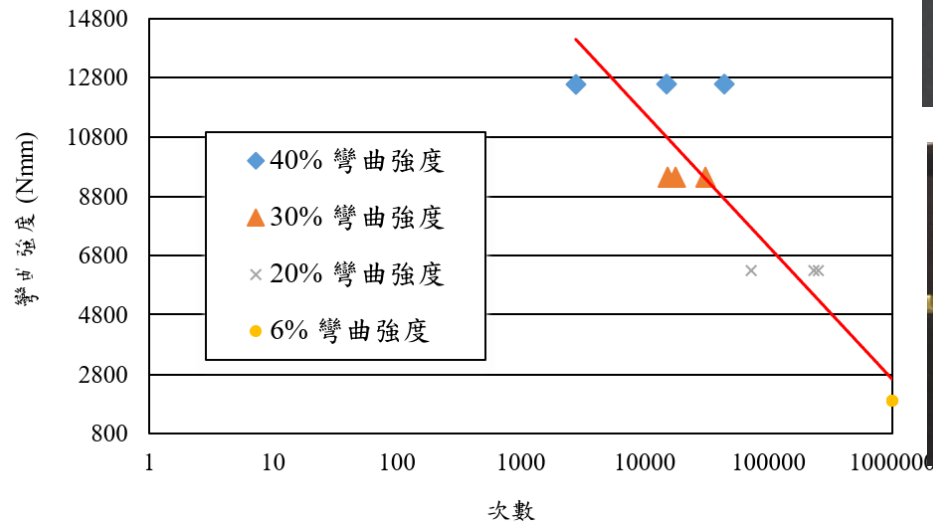
Reconstruction applications: Mandible, midface			
Brand name		TruMatch CMF Ti 3D-Printed Implant	
Material		Commercially pure titanium	
Type of design		Patient Specific	
Range of length		10-294mm	
Curvature		0°-12°/mm length	
Type of application	Range of shapes	Implant thickness	Patient Specific associated instrument
Midface reconstruction	Mesh-shape the patient's • One/mult • One/mult		
Mandibular reconstruction	Mesh-shape the patient's • Single/do • Straight • Curved/c • Subcond • Plated ex • One/mult • Combina		

需要用worse case進行測試
但法規並沒有定義要如何尋找
Worse case由長度、寬度、
截面積、或慣性矩等科學方法
進行定義

顱顏個製化醫材介紹及法規探討

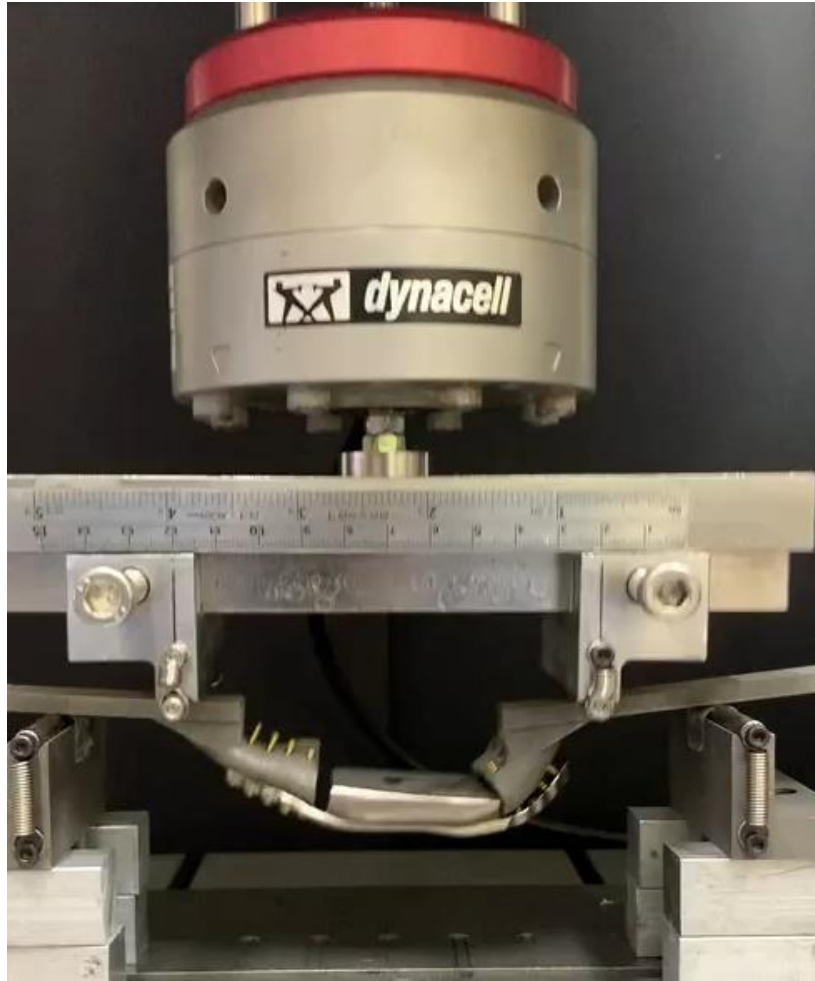
靜態力學強度 保證荷重(Proof load) (N)		動態疲勞強度(通過一百萬次疲勞) 彎曲力矩(Bending strength)(N-mm)	
個製化產品	市售產品	個製化產品	市售產品

1798.14	274.04	1888.04	1863.47
---------	--------	---------	---------



臨床前功能性及生物力學測試

1000000次, 3Hz, S-N curve



ASTM F382 Fatigue test

200N, 200000次, 3Hz



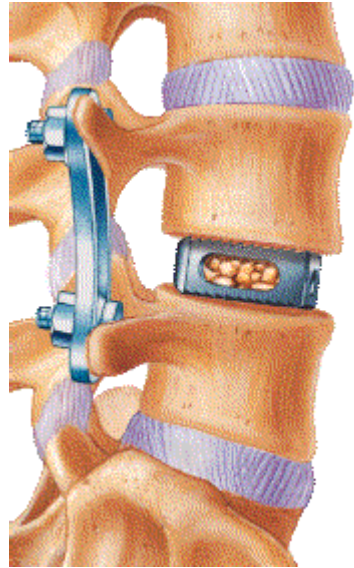
Biomechanical test

眼窩骨板開發影片介紹

ASTM F2077-18

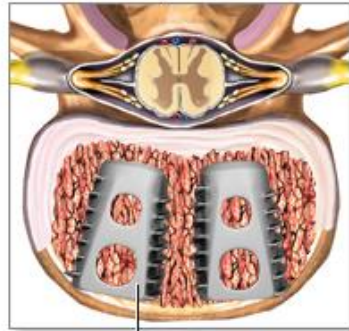
Test methods for intervertebral
body fusion devices

ASTM F2077-18 壓縮(靜/動態)



Interbody cage fusion uses a hollow threaded cylinder filled with bone graft to fuse two vertebrae

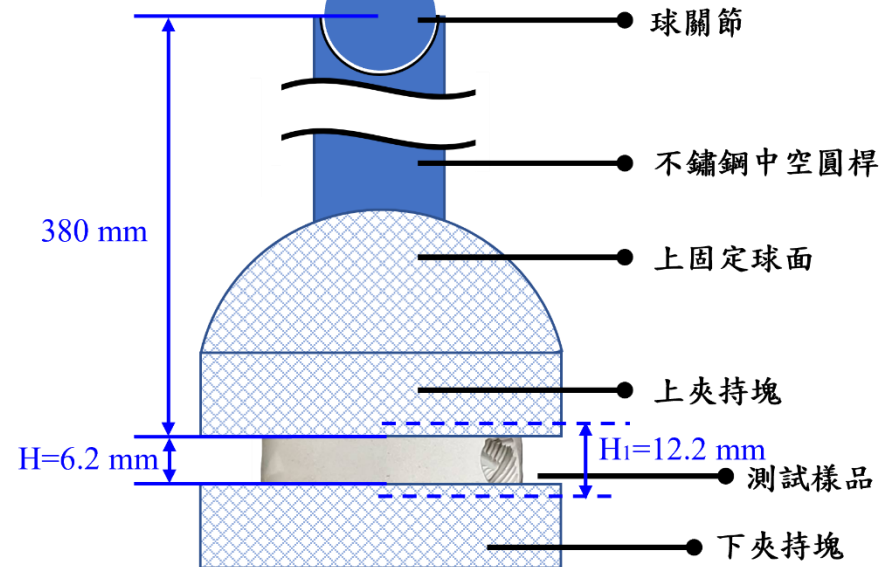
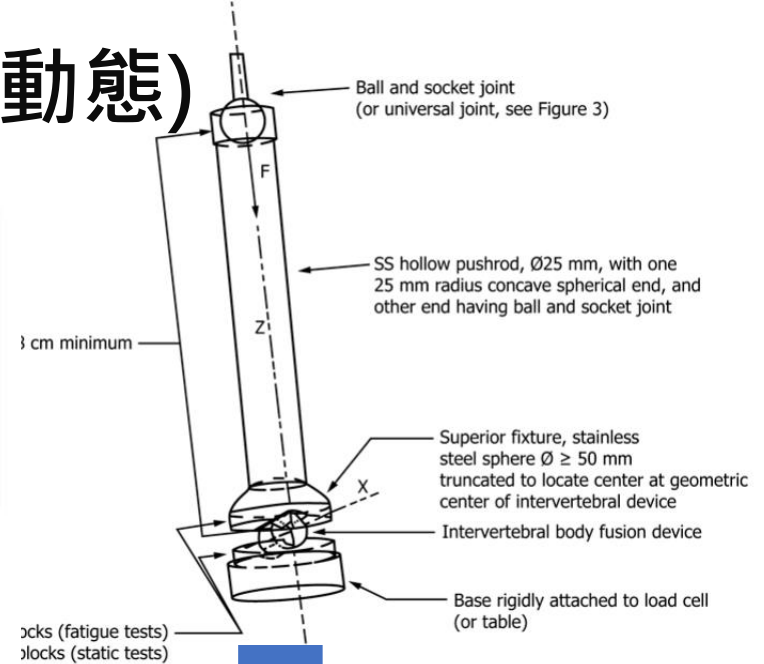
Top view



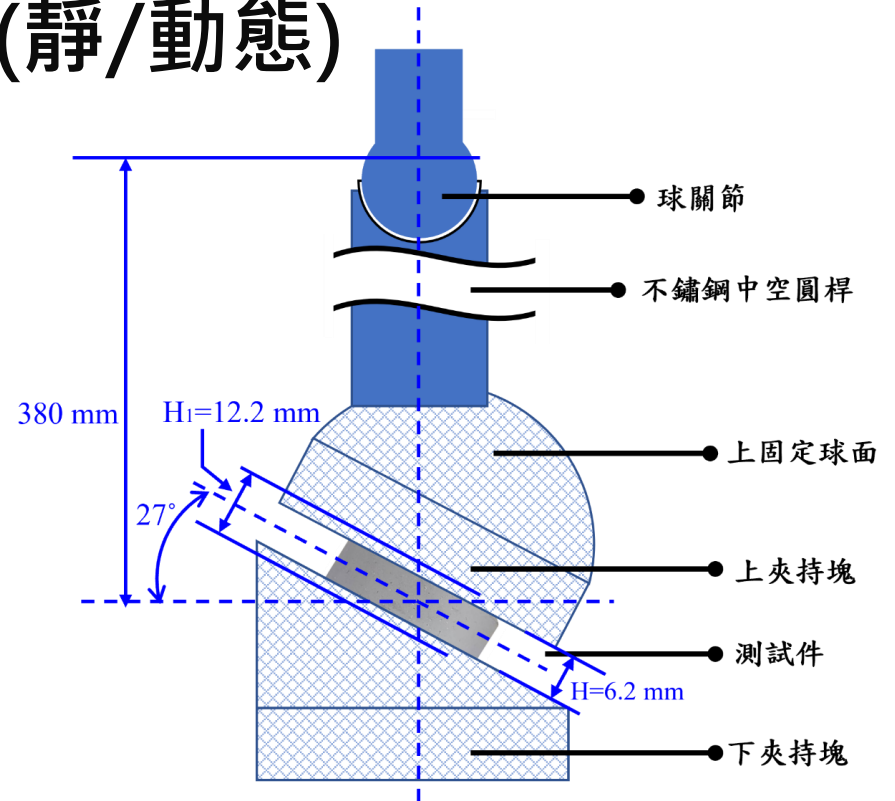
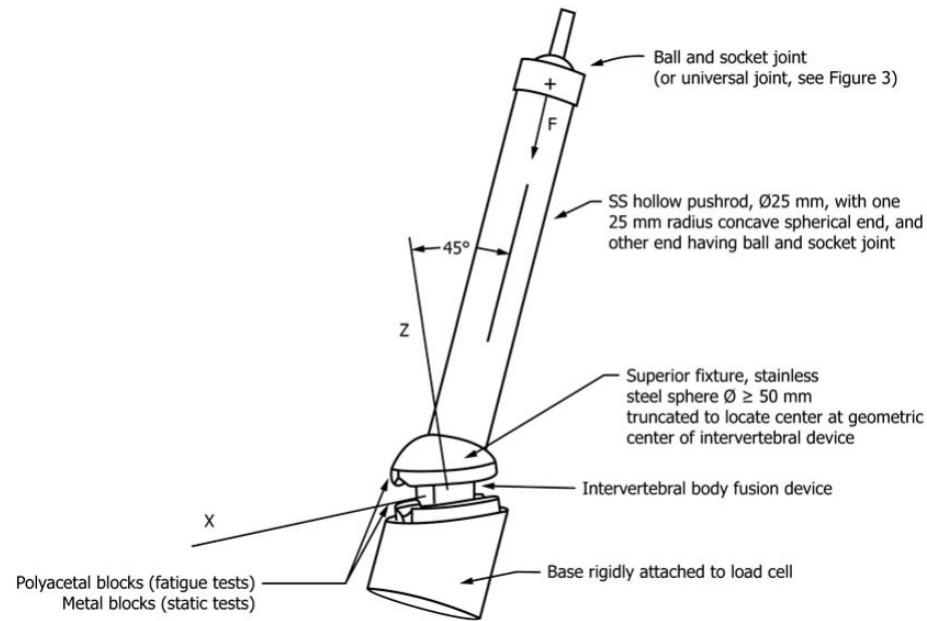
Interbody cage



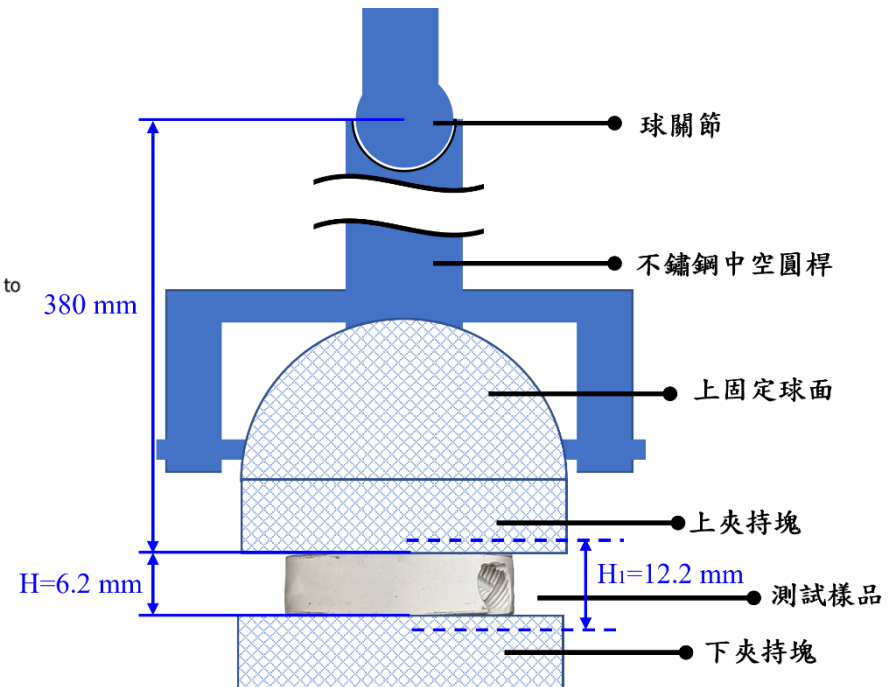
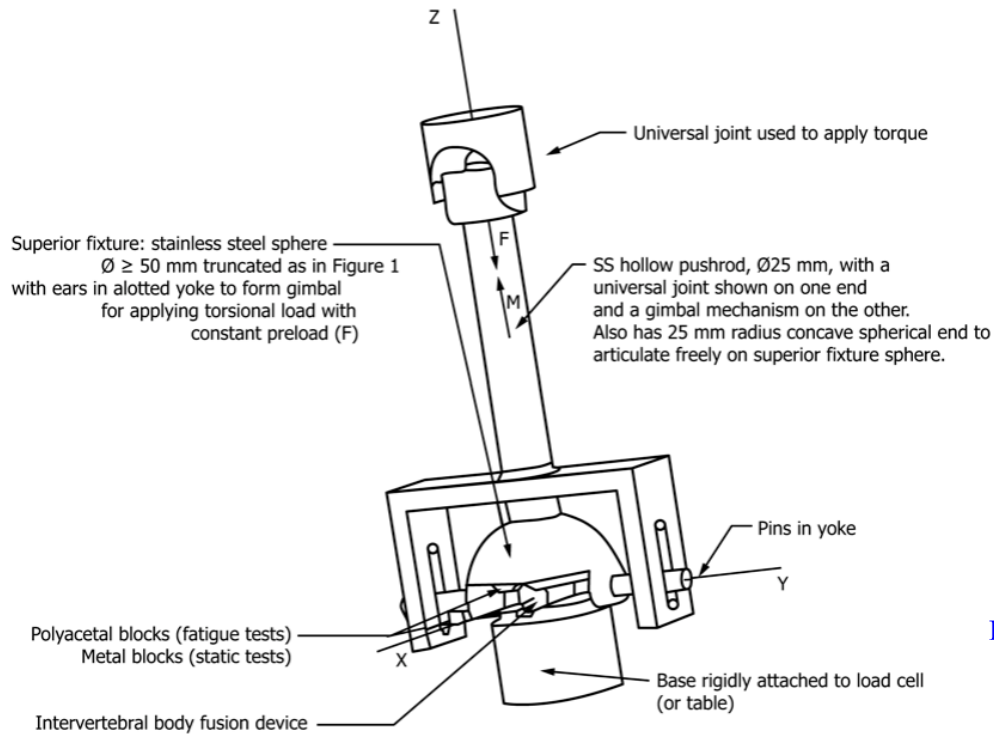
ADAM



ASTM F2077-18 剪力(靜/動態)

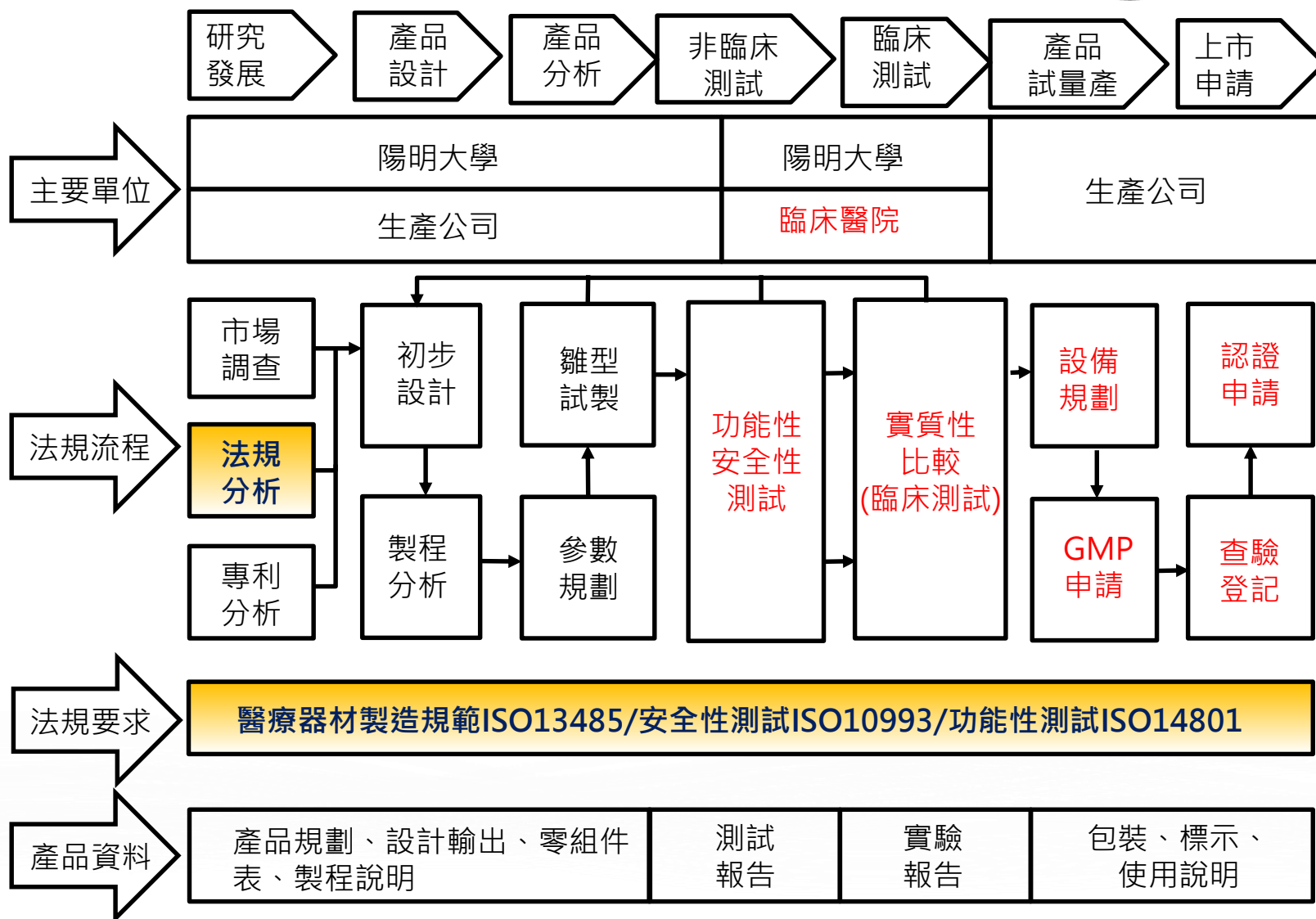


ASTM F2077-18扭轉(靜/動態)



產品開發時程圖

洗心革面



Thanks 🍷 for your attention



Welcome to NYCU

cllin2@nycu.edu.tw 林峻立 教授

國立陽明交通大學

National Yang Ming Chiao Tung University