**经导管植入主动脉瓣膜系统注册审查指导原则（征求意见稿）**

本指导原则旨在指导注册申请人对经导管植入主动脉瓣膜系统注册申报资料的准备及撰写，同时也为技术审评部门对经导管植入主动脉瓣膜系统注册申报资料的技术审评提供参考。

本指导原则是对经导管植入主动脉瓣膜系统的一般要求，申请人应依据产品的具体特性确定其中内容是否适用。若不适用，需具体阐述理由及相应的科学依据，并依据产品的具体特性对注册申报资料的内容进行充实和细化。

本指导原则是供注册申请人和技术审评人员使用的指导性文件，但不包括审评审批所涉及的行政事项，亦不作为法规强制执行，应在遵循相关法规的前提下使用本指导原则。如果有能够满足相关法规要求的其他方法，也可以采用，但是需要提供详细的研究资料和验证资料。

本指导原则是在现行法规和标准体系以及当前认知水平下制定，随着法规和标准的不断完善，以及科学技术的不断发展，相关内容也将适时进行调整。

# 一、适用范围

本指导原则适用于植入路径为经动脉途径的经导管植入主动脉瓣膜及其输送系统。其他介入方式植入的人工心脏瓣膜系统可参考本指导原则中适用的内容。按现行《医疗器械分类目录》，该类产品分类编码为13-07-06，管理类别为Ⅲ类。

二、注册审查要点

注册申报资料宜符合国家药品监督管理局《关于公布医疗器械注册申报资料要求和批准证明文件格式的公告》中的要求，同时宜符合以下要求：

（一）监管信息

1. 产品名称

产品建议命名为经导管植入主动脉瓣膜系统，如产品植入路径为经静脉途径、经心尖途径等，需在产品名称中进行明确，并提供申报产品名称的确定依据。

2. 注册单元划分

经导管植入主动脉心脏瓣膜注册单元划分建议依据《医疗器械注册单元划分指导原则》进行，并着重考虑产品的技术原理、结构组成、性能指标及适用范围等因素，如：瓣叶材料、瓣架材料、介入途径不同时，以及结构设计不同会导致临床风险不同时，应划分为不同注册单元。

## （二）综述资料

1. 器械及操作原理描述

（1）提供产品（包括附件）的结构图示（建议提供工程结构图）和照片，图示中注意标注各部分名称、关键尺寸信息及测量位置，结合图示详细描述申报产品的结构组成、各部分的工作原理/功能/作用机理，明确瓣膜各部分的连接情况。对申报产品宜提供能够体现部件结构及其位置关系的图示（如剖面图、截面图、爆炸图等）。对瓣膜部分宜明确具体的设计尺寸，如瓣架高度 /瓣架直径（流入端直径，流出端直径）/瓣叶尺寸（长宽厚）/裙边尺寸（长宽厚），瓣膜各组成部分的具体作用。

（2）明确产品所有部件组成材料的通用名称/化学名称、商品名/牌号、符合的材料标准（如适用）及材料供应商等基本信息，包括制造过程中使用的焊接剂、粘合剂、着色剂等。建议产品组成材料以列表的形式提供，并与产品结构图示中标识的部件名称一一对应。如产品组成材料为混合物，还需明确混合材料的组分及其含量信息。对于输送系统及血管内导管类附件，若采用分层/分段结构设计的，如导管管身采用多层结构设计且不同节段材料不同，需逐层/逐段分别进行描述。

对于含有动物源性材料成分的产品，应明确动物地理来源、动物种类、年龄、取材部位、组织性质，提供原材料来源控制的相关信息，详细阐述病毒和／或传染性病原体的风险分析、相应控制措施。

（3）明确瓣膜及输送系统是否预装载。

2. 型号规格

对于存在多种型号、规格的产品，应当明确各型号、规格的区别。应当采用对比表及带有说明性文字的图片、图表，对于各种型号、规格的结构组成（或配置）、功能、产品特征和运行模式、性能指标等方面加以描述。

3. 包装说明

明确产品所有组成部分的包装形式及包装材料信息。建议提供初包装的照片及图示，明确初包装的尺寸信息。描述瓣膜在初包装中的状态，如干态/湿态，若存在保存液，应明确保存液的成分（在产品技术要求附录中明确）。若瓣膜有温控要求，应明确温控指示方式。提供瓣膜初包装的安全性评价资料。

4. 研发历程

阐述申请注册产品的研发背景和目的。如有参考的同类产品或前代产品，应当提供同类产品或前代产品的信息，并说明选择其作为研发参考的原因。

5. 与同类和/或前代产品的参考和比较

提供同类产品和/或前代产品的国内外动态分析情况，包括国内外同类产品的上市情况及与申报产品在制造材料（如有）、结构组成、关键性能指标、工作原理、植介入方式、适用范围等涉及临床应用安全性和有效性方面的对比，建议以表格形式逐一列出相同点和不同点。重点对瓣膜的流体力学性能，建议对如脉动流性能、数字粒子图像测速（如有）等异同点进行描述，并说明其作为研发参考的原因。同时提交差异点对产品风险影响的分析。

6. 适用范围和禁忌证

宜结合临床证据对适用病变情况进行明确具体描述，如自体主动脉瓣狭窄程度（主动脉瓣狭窄的主动脉瓣口面积、主动脉瓣血流速度、主动脉瓣跨瓣压差等）、心功能分级等。

## （三）非临床资料

1. 产品技术要求

需符合《医疗器械产品技术要求编写指导原则》的要求，同时还需参考YY/T 1449.3《心血管植入物 人工心脏瓣膜第3部分：经导管植入式人工心脏瓣膜》、GB 12279《心血管植入物 人工心脏瓣膜》等相关标准的要求，并结合产品设计特征及临床应用来制订产品技术要求。

（1）产品型号/规格及其划分说明

明确产品型号/规格，阐明各型号/规格间的区别及划分说明，型号/规格的表述需在全部注册申报资料中保持一致。

（2）性能指标

产品性能指标可参考表1制定，如有不适用条款，申请人需在申报资料中说明理由。如产品有特定设计，申请人还需根据产品设计特征设定相应的性能指标，并将其列入产品技术要求。若有随经导管植入主动脉人工心脏瓣膜系统一起申报的附件，无论附件是否已取得医疗器械注册证，均需将附件的性能指标制定在产品技术要求中。对于可进行客观判定的成品定性或定量的功能性、安全性指标，需将其列入产品技术要求。

（3）检验方法

产品的检验方法需根据技术性能指标设定，检验方法需优先采用国家标准/行业标准中的方法。对于相关国家标准/行业标准中不适用的条款，需说明不适用的原因。所有引用的标准注明其编号、年号或版本号。自建检验方法需提供相应的方法学依据及理论基础，同时保证检验方法具有可操作性和可重现性，必要时可以采用相应图示进行说明，文本较大的可以附录形式提供。

（4）附录

建议申请人以附录形式提供产品的结构图示，直接和间接接触人体的制造材料信息，及保存液信息。

2. 产品检验报告

提供检验样品型号/规格的选择依据。所检验型号/规格需为能够代表本注册单元内其他型号/规格的典型产品。当申报产品包括多个型号规格，需综合考虑申报产品的原材料、结构组成、包装方式、灭菌方式、生产工艺和预期用途等影响因素。一个型号不能完全覆盖时，应选择其他型号进行相关性能的补充性检测。

3. 产品性能研究

说明产品技术要求中性能指标及检验方法的确定依据，需提供采用的原因及理论基础。依据产品性能研究结果，结合临床需求制定性能指标接受标准。对于自建方法，需提供相应的依据及方法学验证资料。提供涉及到的研究性资料、文献资料和/或标准文本。

提供性能研究资料。性能研究中受试样品应选择典型型号/规格，所用样本数量对于对于一般产品的性能验证相关测试，若相关标准有具体的数量要求，执行相关规定。对于某些特殊性能要求的测试，考虑到其涉及的因素较多,建议对其中适用的项目结合统计学考虑及产品风险等因素明确确定依据，并对适用的项目的验证结果进行统计学分析。

对于经导管植入主动脉瓣膜系统，性能研究项目包括但不限于附表1所列项目。申请人需根据具体产品特性，考虑需增加的性能研究项目，对于附表1列举的项目中，如不适用，亦需提供合理性理由及依据。

3.1 研究资料内容

性能研究资料宜至少包括以下内容：

（1）研究的项目及其接受标准（如有）。

（2）各研究项目的具体研究方法。

（3）典型型号/规格的选择依据。

（4）产品的批号、各研究项目所用样本数量及其确定依据。

（5）偏差分析（如有）。

（6）研究结果及分析、研究结论。

3.2 关键性能研究

对于经导管植入主动脉瓣膜系统，一些研究项目需考虑以下关键内容：

（1）流体力学性能-脉动流研究

需至少选择大中小尺寸的瓣膜各3个。性能研究需考虑基于假设释放后瓣膜截面为圆形状态及非圆形状态下流体力学性能，需观察并确认瓣叶运动情况。需明确基于假设释放后瓣膜截面为非圆形状态下瓣架形状结构的设置参数及合理性的依据，可采用实验流场评估（数字粒子图像测速研究或同等方法）作为相关依据。管道几何结构和机械性能宜能代表预期植入部位。建议在测试前用参照瓣膜对于脉动流试验台进行验证。

（2）瓣膜耐久性评估

可参照ISO 5840.1相关内容进行试验方案设计，建议考虑加速磨损试验、动态失效模式试验，对于没有临床使用历史的瓣叶/瓣阀材料种类和/或工艺方法，还应考虑实时磨损试验，建议评估装载压握对耐久性试验的影响。需考虑如因原生瓣叶或/和瓣环钙化等原因导致瓣膜释放后瓣膜截面为非圆形释放状态下的耐久性研究和观察瓣叶运动情况，明确该释放状态下瓣环形状结构的设置参数及合理性的依据，可采用数字粒子图像测速研究作为相关依据。明确工装/夹具的材料、尺寸、结构设计、系统顺应性、安装方式。应考虑待测样品释放夹具的形状及尺寸范围(如椭圆度，最小值释放尺寸，最大释放尺寸)。

加速磨损试验：瓣膜加速磨损试验期间的脉动流试验建议选用未进行耐久性测试的样品进行对照测试。需提供瓣膜加速频率确定依据（瓣膜可正常开闭的最大频率验证）。当一个给定的瓣膜对应有多个夹具，每种夹具至少要测试3个样品。从耐久性的角度，如果能合理说明特定夹具能代表最差的情况，则不用评估所有释放夹具下的耐久性。当只选择一个夹具测试时，至少要测试5个样本。除非提供适当的科学证明，所有规格的瓣膜都应进行测试。然而，至少应该测试瓣膜的最小、最大和中间规格。如果设计中相同的手术心脏瓣膜替代品打算在多个瓣膜位置植入，则应在最坏情况的瓣膜条件下进行试验。结合动态失效模式试验结果，对于立即完全失效的瓣膜建议进行至少4亿次疲劳循环测试，对于逐渐退化失效的瓣膜可进行至少2亿次疲劳循环测试。

动态失效试验：动态失效模式取样应该包含一系列瓣膜规格和/或夹具的范围。测试应参考加速磨损试验结果选择合适的瓣膜样品规格，每个规格至少3个样品，根据加速磨损试验确定的夹具，每种夹具至少一个样品。如果某个瓣膜规格或夹具被证明是耐久性较差的配置，则应考虑增加该夹具下的样本量。

实时磨损试验：实时磨损试验取样建议参照加速磨损试验取样选择，每一型号规格至少测量3个样品，可用来实时磨损试验和加速磨损试验结果之间的比较。至少要测试最小、最大和中间规格。

（3）结构性组件疲劳评估

建议参照YY/T 1449.3 附录P及附录L进行产品结构性组件的疲劳评估。需进行至少4亿次支撑结构疲劳循环，试验中应考虑来自所有瓣膜组件的负载。试验所用模拟血管制作需考虑目标植入部位的关键特征如顺应性、几何构型，并确认瓣架结构的匹配性。同时，对于疲劳后观察有结构退化的样品，对其可能产生的微振磨损（磨损）和微振磨损腐蚀进行评估，推荐考虑疲劳后样品的电化学腐蚀性能、镍离子析出（YY/T 1823）或开路电位、表面特性的研究。

（4）方法验证（对适用的项目）

因经导管主动脉瓣膜相关项目研究结果受实验设计、环境、执行的影响较大，所以在提供性能指标及研究方法的制定依据时，对于非标准方法或者标准方法中参照标准进行的试验试验结果波动较大的研究项目，建议同时对方法进行充分的验证，比如对于受结构设计影响的性能指标，需要对该项指标的制定依据进行合理分析论证，建议重点关注试验的可重复性、准确性、灵敏度。举例来说，①产品径向支撑力测试位置的选择会影响试验输出的结果准确性。需考虑产品的结构设计特点，如起支撑作用的部位应完全包括在径向支撑力试验段落中。②产品脉动流测试结果的影响因素很多，需考虑的因素包括脉动流试验台校准，气泡排空，试验设备品牌、型号、参数设置、状态（输入电压波动、元器件老化、温度变化造成输出电压漂移等），腔室的设计（材料、尺寸、结构、顺应性等）、试验流体的选择等。以上不确定因素均可能影响试验输出结果的可重复性、准确性等。

4. 生物安全性研究

对于含有动物源性材料成分的产品，应明确动物地理来源、动物种类、年龄、取材部位、组织性质，参照《动物源性医疗器械注册技术审查指导原则（2017年修订版）》提供产品生物安全性研究资料。主要涉及原材料来源控制的安全性资料，病毒和/或传染性病原体的风险分析、相应控制措施的描述及验证性资料，涉及产品免疫原性（免疫反应）的风险分析、控制工艺描述及验证性资料。

5. 生物学特性研究

提供产品的生物相容性评价资料。需对终产品中与患者和使用者直接或间接接触的材料的生物相容性进行评价，生物相容性评价研究资料需包括：

（1）生物相容性评价的依据和方法。

（2）产品所用材料的描述及与人体接触的性质。

（3）实施或豁免生物学试验的理由和论证。

（4）对于现有数据或试验结果的评价。

输送系统宜考虑：细胞毒性、致敏、刺激或皮内反应、急性全身毒性、溶血、凝血、血栓形成、内源性制热等；瓣膜需考虑的生物相容性评价项目包括：细胞毒性、致敏、刺激或皮内反应、急性全身毒性、亚慢性毒性、遗传毒性、植入后局部反应、溶血、凝血、血栓形成、内源性制热等。建议按照有效的GB/T 16886标准和其他生物学评价相关文件进行生物学评价。以上评价项目除热原可以合并，其他项目中建议输送系统、瓣膜及附件需考虑项目分开进行评价。

6. 稳定性研究

可参考《无源植入性医疗器械货架有效期注册申报资料指导原则》对介入主动脉瓣膜货架有效期和包装完整性进行研究。含有动物源材料的经导管植入瓣膜通常采用实时稳定性试验，一般情况下加速老化不适用，除非提供充分的理由和依据。老化方案和报告中宜明确具体老化条件，如实时老化温度、湿度、时间。此外，应当提供使用稳定性/可靠性研究资料，具体要求可参照本文（三）非临床资料中3.产品性能研究相关内容。

7. 灭菌/消毒工艺研究

描述用于保证产品无菌的质量保证体系，明确产品灭菌工艺（方法和参数）和无菌保证水平（SAL），提供灭菌确认报告。如灭菌使用的方法容易出现残留，需明确残留物信息及采取的处理方法，并提供研究资料。

一般来说，产品应达到10-6的无菌保证水平，除非有无法实现的充分理由以及其无菌保证水平可接受的证明。

对于采用戊二醛灭菌产品，应明确戊二醛残留剂量并提供其确定依据。对于采用环氧乙烷灭菌法，应确定环氧乙烷、2-氯乙醇在产品上的残留水平、最高残留上限并提供其依据。

8. 动物试验

可依据《医疗器械动物试验研究注册审查指导原则 第一部分：决策原则》决策是否需开展动物试验研究。开展动物试验研究时宜符合《医疗器械动物试验研究注册审查指导原则 第二部分：试验设计、实施质量保证》中的相关建议。可以参照YY/T 1449.3 中7.3.3的要求明确动物实验报告内容。经导管植入式人工心脏瓣膜临床前动物试验需要特别考虑以下几个方面。

8.1 试验用动物的选择

选择合适动物种类时需要考虑实验动物与人体心脏解剖结构的差异，包括主动脉瓣和主动脉的尺寸、植入物对心脏关键结构部位的影响等。还需考虑实验用动物对评价指标的敏感性，如抗钙化性能建议选择幼羊等。可以结合试验目的采用多种实验用动物种类开展研究。

8.2 动物模型的建立

建议根据临床常见适应证的解剖结构选择合理的方式建立动物模型，如主动脉瓣关闭不全的动物模型、采用瓣膜成型环模拟瓣膜半刚性病变环境的模型等。建议详细描述动物模型建立的方法并提供建立的依据。如可选择健康的动物，建议解释说明并提供依据。

8.3 试验用动物的数量

人工心脏瓣膜的植入对专业技巧和实践经验有非常高的要求，一些动物试验中预期会有较高的死亡率，因此建议在预估动物数量时，考虑动物过早死亡的情况，可能需要使用更多动物来支持实验器械的安全性和功能性。在动物试验报告中宜详细记录入组动物的条件、数量、最终存活动物数量、预期评价终点前死亡动物的数量、发生并发症（如瓣膜移位和心律失常）动物的数量、每只死亡动物和发生不良事件动物的情况等。另外，建议在完成台架试验并且全面识别器械相关风险点之后，根据台架试验结果来确定需要的试验用动物数量和动物试验评价指标，否则，可能需要开展额外的动物试验来更加充分地评估风险点。

8.4 观察时间的选择

开展的动物试验可以根据观察时间的不同分为急性试验和慢性试验。急性试验可以评价经导管人工心脏瓣膜以及输送系统的体内模拟使用性能。急性试验一般是指术后即刻开展的评价。慢性试验的评价时间点包括术后即刻、中期、长期观察和解剖后尸检评价，可以对人工心脏瓣膜植入的安全有效性进行全面评价，观察时间期限和频率的选择宜根据试验评价指标说明其合理性。长期观察的时长选择应当综合考虑观察指标和动物种类等因素，一般来说至少需要观察到140天，如果选择开展少于140天的长期观察试验，需要说明原因并提供依据。

8.5 急性试验

在动物试验中应当充分评估人工心脏瓣膜及输送系统的功能性和可操作性，建议拥有经导管植入术经验的医生对相关手术步骤的产品使用性能进行评价，推荐建立评分系统来评估产品的使用性能。一般来说，需要评价的产品使用性能涵盖人工心脏瓣膜的装载（如适用）、输送、释放、回撤、回收（如适用）和重新定位（如适用）的全过程，包括以下项目：

（1）输送系统与导丝的兼容性

（2）输送系统的推送性

（3）输送系统到达预期位置的跟踪性，如经入路部位跟踪至主动脉窦、通过自体瓣膜的能力

（4）输送系统及瓣膜的可视性

（5）瓣膜释放性能，如产品具有回收和重新定位的性能，建议评价在所需位置安全有效释放和回收的能力、重新定位从而准确释放的能力及再释放时完全释放瓣膜的能力

（6）人工心脏瓣膜植入后的血流动力学性能：瓣周漏、瓣膜返流、跨瓣压差、有效开口面积、瓣叶运动情况、冠状动脉灌注情况等。

（7）输送系统的回撤性能

（8）瓣膜及输送系统对周围组织的损伤

（9）瓣膜血栓形成评估

（10）主要脏器血栓栓塞评估

8.6 慢性实验

经导管植入式人工心脏瓣膜的长期植入研究应当对人工心脏瓣膜长期植入的风险进行评估，可以选取不同实验用动物和不同植入持续时间对不同风险点进行评估。评价项目可以考虑以下几个方面：

（1）人工心脏瓣膜植入后的血流动力学性能：瓣周漏、瓣膜返流、跨瓣压差、有效开口面积、瓣叶运动情况、冠状动脉灌注情况等。

（2）人工心脏瓣膜植入前后的血液学检查，评估器械相关的溶血、血栓、炎症和钙化反应。

（3）人工心脏瓣膜功能障碍的评估，如血管翳形成和组织生长等。

（4）人工心脏瓣膜外观和结构的完整性。

（5）周围组织病理学评价。

（6）心脏的病理学评估。

（7）主要器官功能的评估，如肝脏、肾脏等。

（8）人工心脏瓣膜植入对二尖瓣和左心室性能的影响，观察人工心脏瓣膜植入导致的二尖瓣返流发生率，可作为次要评价指标”。

（9）实验动物死亡和病变的分析。

（四）产品说明书和标签样稿

产品说明书、标签样稿内容除需符合《医疗器械说明书和标签管理规定》要求外，还需符合YY/T 1449.3《心血管植入物 人工心脏瓣膜 第3部分：经导管植入式人工心脏瓣膜》中的相关规定。说明书中关于产品性能特征的描述不应超出研究资料及产品技术要求，不得含有未经验证的夸大宣传的相关描述。

（五）质量管理体系文件

一般生产信息中需简述关键部件的生产工艺，如瓣架的加工成型过程，瓣叶的处理过程等。

三、参考文献

1. 《医疗器械监督管理条例》[Z].
2. 《医疗器械注册与备案管理办法》[Z].
3. 《医疗器械说明书和标签管理规定》[Z].
4. 《医疗器械通用名称命名规则》[Z].
5. 《医疗器械注册申报资料要求及说明》[Z].
6. 《医疗器械分类目录》[Z].
7. 《医疗器械注册单元划分指导原则》[Z].
8. 《神经和心血管手术器械通用名称命名指导原则》 [Z].
9. 《动物源性医疗器械注册技术审查指导原则（2017年修订版）》[Z].
10. 《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年修订版）》[Z].
11. 《医疗器械动物试验研究注册审查指导原则 第一部分：决策原则（2021年修订版）》[Z].
12. 《医疗器械动物试验研究注册审查指导原则 第二部分：试验设计、实施质量保证》[Z].
13. 《产品技术要求编写指导原则》[Z].
14. YY/T 1449.3，《心血管植入物 人工心脏瓣膜 第3部分：经导管植入式人工心脏瓣膜》[S].
15. YY 0285.1，《血管内导管 一次性使用无菌导管 第1部分 通用要求》[S].
16. GB/T 16886，《医疗器械生物学评价》系列标准[S].
17. GB 18279，《医疗保健产品灭菌 环氧乙烷》系列标准[S].
18. YY/T 0681，《无菌医疗器械包装试验方法》系列标准[S].
19. ISO 5840-1:2021(E) Cardiovascular implants — Cardiac valve prostheses — Part 1: General requirements[S].2021
20. Technical Considerations for Non-Clinical Assessment of Medical Devices Containing Nitinol-Guidance for Industry and Food and Drug Administration Staff, FDA, October, 2020[Z].2020
21. [GB/T 42062，医疗器械 风险管理对医疗器械的应用](http://www.baidu.com/link?url=QhZeVNrT0E9RcWyDX_VQt8IDP9lFDGYn7c3HV7MJn1FAL79irFWu67A_E7tHdDS18CMDFILvRoXU8HYO8oKcy_)[S].
22. Guidance for Industry and FDA Staff General Considerations for Animal Studies for Cardiovascular Devices. [S].2020

附表1 产品性能验证与产品技术要求项目

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| 序号 | 建议的性能研究项目 | 是否建议纳入产品技术要求 | 备注 |
| **心脏瓣膜** |
| 1 | 外观/外表面 | 是 | / |
| 2 | 尺寸 | 流出端直径 | 是 | / |
| 流入端直径 | 是 | / |
| 瓣架高度 | 是 | / |
| 瓣叶到流入端高度 | 是 | / |
| 瓣架厚度 | 是 | / |
| 3 | 金属材料 | 化学成分 | 否 | / |
| 显微结构 | 否 | / |
| 4 | 破裂强度 | 否 | 包括裙边和瓣叶 |
| 5 | 拉伸强度 | 否 | 瓣叶 |
| 6 | 连接强度 | 是 | 包括裙边与瓣架、瓣叶与瓣架、裙边与瓣叶 |
| 7 | 孔隙率（如适用） | 否 | 适用于高分子材料裙边  |
| 8 | 渗透量（如适用） | 是 | 适用于高分子材料裙边 |
| 9 | 径向支撑力 | 是 | 试验段落的选择应考虑产品的支撑结构设计 |
| 10 | 相变温度 | 是 | 适用于镍钛合金瓣架的产品 |
| 11 | 植入短缩率 | 是 | / |
| 12 | 慢性向外力（如适用） | 是 | 适用于自膨式瓣膜 |
| 13 | 回缩性能 | 是 | 适用于球扩式瓣膜 |
| 14 | 轴向及径向载荷抗挤压性能 | 是 | / |
| 15 | X射线可探测性 | 否 | / |
| 16 | 抗移位性能 | 否 | / |
| 17 | MRI兼容性 | 否 | 建议1.5T和3T磁场环境下分别开展验证，验证项目包括磁致位移力、磁致扭矩、射频致热、伪影。建议进行相关研究并在说明书明确。 |
| 18 | 流体力学性能 | 稳态前向流 | 是 | / | 需对仪器的测量精度进行明确，建议进行测试仪器可重复性及精度验证 |
| 稳态回流泄漏 | 是 | 宜通过瓣周密封与不密封的对比，进行瓣周漏的评估。 |
| 脉动流 | 是 | 详见正文相关内容 |
| 19 | 瓣膜耐久性评估 | 加速磨损 | 否 | 详见正文相关内容 |
| 动态失效模式 | 否 |
| 实时磨损 | 否 |
| 20 | 结构性组件疲劳评估 | 否 | 详见正文相关内容 |
| 21 | 腐蚀评估 | 腐蚀敏感性 | 是 | 建议在性能研究中评价产品的腐蚀机理（如点状腐蚀、缝隙腐蚀、电偶腐蚀、微动腐蚀、疲劳腐蚀等）。根据腐蚀试验的结果，可能有必要进行附加测试，如表面特性、镍离子析出（YY/T 1823）或开路电位的研究。 |
| 腐蚀产物（如适用） | 否 |
| 22 | 配套使用器械的兼容性 | 否 | 如产品主动脉瓣球囊扩张导管的兼容性等 |
| 23 | 热皱缩温度（如适用） | 否 | 适用于含有生物组织取材的产品 |
| 24 | 瓣膜化学性能 | 重金属 | 是 | 注意单独制定镉含量。 |
| 还原物质 | 是 | 若涂层材料导致某项化学性能结果异常时，建议对无涂层产品进行测试，确认其化学性能是否可接受，同时结合涂层材料的临床应用史及生物相容性数据，综合评价。若涂层可安全用于人体，且无涂层产品化学性能结果正常，可不在产品技术要求中制定该项化学性能。对于由动物或组织材料经处理制成的产品至少应包括环境污染可能造成的重金属残留、微量元素、终产品中有害小分子及大分子的残留量要求等 |
| 酸碱度 | 是 |
| 蒸发残渣 | 是 |
| 紫外吸光度 | 是 |
| 环氧乙烷残留量（如适用） | 是 | 适用于环氧乙烷灭菌的产品或组件 |
| 2-氯乙醇（如适用） | 否 | / |
| 化学物质残留（如适用） | 否 | 详述产品生产加工过程，包括各种加工工艺及各种加工助剂的使用情况，对残留单体等有害小分子残留物的控制情况等。提供涉及产品安全性的加工工艺的确定依据以及涉及到的研究性资料、文献资料等。测试最终产品中任何有潜在毒性、致癌性的化学成分含量，如有机溶剂、重金属、交联剂等，并提供以上物质的人体限量/阈值及其依据。 |
| 戊二醛残留量（如适用） | 是 | 适用于戊二醛灭菌的产品 |
| **输送系统** |
| 25  | 外观/外表面 | 是 | / |
| 26 | 尺寸 | 有效长度 | 是 | / |
| 外径 | 是 | / |
| 标称压力下的球囊长度（如适用） | 是 | 适用于球扩式瓣膜 |
| 标称压力下的球囊直径（如适用） | 是 | 适用于球扩式瓣膜 |
| 导管置入深度标记位置（如适用） | 否 | 适用于球扩式瓣膜 |
| 导丝交换口位置（如有） | 是 | / |
| 球囊轮廓直径（折叠状态） | 是 | 适用于球扩式瓣膜 |
| 27 | 可视性 | 否 | / |
| 28 | 峰值拉力 | 导管各段及导管与座连接处的峰值拉力 | 是 | 虽然YY0285.1标准中对于0.55mm以下产品未要求，但不意味着性能研究中不评估该风险。 |
| 尖端抗拉性 | 否 | / |
| 29 | 扭转结合强度（如适用） | 否 | 适用于可扭转的产品 |
| 30 | 无泄漏 | 无漏液（如适用） | 是 | 适用于产品宜考虑液密性的情况 |
| 无漏气（如适用） | 是 | 适用于产品宜考虑气密性的情况 |
| 31 | 亲水涂层性能 | 完整性 | 否 | / |
| 润滑性 | 否 | / |
| 牢固性 | 否 | / |
| 32 | 导丝兼容性 | 是 | / |
| 33 | 与导引导管/导引鞘的兼容性（如适用） | 是 | 适用于需与导引导管/导引鞘兼容的产品 |
| 34 | 末端头端 | 是 | / |
| 35 | 球囊疲劳；充起时无泄漏或损坏（如适用） | 是 | 适用于球扩式瓣膜 |
| 36 | 球囊直径与充盈压力的关系（如适用） | 是 | 适用于球扩式瓣膜 |
| 37 | 球囊额定爆破压（如适用） | 是 | 适用于球扩式瓣膜 |
| 38 | 球囊卸压时间（如适用） | 是 | 适用于球扩式瓣膜 |
| 39 | 流量（如适用） | 否 | / |
| 40 | 座（如适用） | 是 | 适用于有座的产品 |
| 41 | 水合性 | 否 | 建议在产品技术要求中明确对产品水合性判定，并在研究资料中予以研究。 |
|  42 | 止血性 | 是 | / |
| 43 | 耐腐蚀性 | 是 | / |
| 44 | 排空性 | 是 | 生理盐水从管腔中排出空气的性能 |
|  45 | 输送系统化学性能 | 重金属 | 是 | 注意单独制定镉含量。 |
| 还原物质 | 是 | 若涂层材料导致某项化学性能结果异常时，建议对无涂层产品进行测试，确认其化学性能是否可接受，同时结合涂层材料的临床应用史及生物相容性数据，综合评价。若涂层可安全用于人体，且无涂层产品化学性能结果正常，可不在产品技术要求中制定该项化学性能。 |
| 酸碱度 | 是 |
| 蒸发残渣 | 是 |
| 紫外吸光度 | 是 |
| 环氧乙烷残留量（如适用） | 是 | 适用于环氧乙烷灭菌的产品或组件 |
| 2-氯乙醇（如适用） | 否 | / |
| 化学物质残留（如适用） | 否 | 1.详述产品生产加工过程，包括各种加工工艺及各种加工助剂的使用情况，对残留单体等有害小分子残留物的控制情况等。提供涉及产品安全性的加工工艺的确定依据以及涉及到的研究性资料、文献资料等。2. 测试最终产品中任何有潜在毒性、致癌性的化学成分含量，如有机溶剂、重金属、交联剂等，并提供以上物质的人体限量/阈值及其依据。 |
| **瓣膜系统** |
| 46 | 导管鞘兼容性 | 是 | / |
| 47 | 瓣膜与输送系统连接强度 | 否 | / |
| 48 | 微粒污染 | 是 | / |
| 49 | 模拟使用 | 压握装载性能 | 否 | 压握装载性能宜包括压握直径、压握形态（均匀或非均匀）、不会对器械或输送系统造成损伤的性能 | 1. 模拟使用模型的选择需与产品预期使用部位相符并提供依据，建议选择最具挑战的结构设计。2. 对于特定的产品设计，可制订相应的性能研究项目。3. 关注植入到位后对冠脉口的遮挡情况。 |
| 抗弯折/抗扭结 | 否 | / |
| 推送性 | 否 | / |
| 追踪性 | 否 | / |
| 释放准确性 | 否 | / |
| 释放时间（如适用） | 是 | 适用于电动输送系统 |
| 释放扭矩/释放力 | 是 | / |
| 扭转力 | 否 | / |
| 回撤性能 | 否 | / |
| 重新定位/回收性能（如适用） | 是 | 1．适用于有可回收性能的产品。2．需要对回收后性能进行研究，包括但不限于支架外径损失、瓣膜外观、脉动流测试、抗钙化等性能。如可证明回收对抗钙化性能无影响可豁免相关要评价。3. 回收时间适用于有可回收性能且电动输送系统的产品。 |
| 与器械重新定位及回收相关的所有要求的力（如适用） | 是 |
| 回收时间（如适用） | 是 |
| 回收次数（如适用） | 否 |
| 50 | 植入物血栓形成和溶血潜力评估 | 数字粒子图像测速（DPIV） | 否 | 应认识到采用单一方法的结果可能具有不确定性。利用各种互补方法组合的综合方法可能有助于提供最全面的结论。宜基于风险分析的结果，确定并合理性说明用于评估血栓形成和潜在溶血的综合方法和相关表征技术。此外，建议进一步结合生物相容性及临床数据对产品的血栓和溶血风险进行综合评价。 |
| 计算流体动力学（CFD） | 否 |
| 离体方法（如血液循环等） | 否 |
| 51 | 化学性能 | 重金属 | 是 | 注意单独制定镉含量。 |
| 还原物质 | 是 | 若涂层材料导致某项化学性能结果异常时，建议对无涂层产品进行测试，确认其化学性能是否可接受，同时结合涂层材料的临床应用史及生物相容性数据，综合评价。若涂层可安全用于人体，且无涂层产品化学性能结果正常，可不在产品技术要求中制定该项化学性能。 |
| 酸碱度 | 是 |
| 蒸发残渣 | 是 |
| 紫外吸光度 | 是 |
| 环氧乙烷残留量（如适用） | 是 | 适用于环氧乙烷灭菌的产品或组件 |
| 2-氯乙醇（如适用） | 否 | / |
| 化学物质残留（如适用） | 否 | 1.详述产品生产加工过程，包括各种加工工艺及各种加工助剂的使用情况，对残留单体等有害小分子残留物的控制情况等。提供涉及产品安全性的加工工艺的确定依据以及涉及到的研究性资料、文献资料等。2. 测试最终产品中任何有潜在毒性、致癌性的化学成分含量，如有机溶剂、重金属、交联剂等，并提供以上物质的人体限量/阈值及其依据。 |
| 戊二醛残留量（如适用） | 是 | 适用于戊二醛灭菌的产品 |
| 52 | 清洗验证 | 否 | 适用于湿态储存产品，宜考虑清洗后的微粒验证 |
| 53 | 复水后性能 | 否 | 适用于干燥储存需复水后使用的产品，宜考察瓣膜经历临床标准复水处理过程后的瓣膜关键物理性及化学性能验证 |
| 54 | 无菌 | 是 | / |
| 55 | 细菌内毒素 | 是 | / |
| **预装装置（如适用，适用于含有预装装置的产品）** |
| 56 | 外观 | 是 | / |
| 57 | 预装相关力值 | 是 | / |
| 58 | 预装孔径 | 是 | 指预装装置可实现的压缩后最小孔径 |
| 59 | 重复使用性能（如适用） | 是 | 适用于可重复使用的预装装置 |
| 60 | 环氧乙烷残留 | 是 | / |
| 61 | 无菌 | 是 | / |
| 62 | 细菌内毒素 | 是 | / |