



# 中华人民共和国医药行业标准

YY 0621.1—2016/ISO 9693-1:2012  
代替 YY 0621—2008

---

## 牙科学 匹配性试验 第 1 部分：金属-陶瓷体系

Dentistry—Compatibility testing—  
Part 1: Metal-ceramic systems

(ISO 9693-1:2012, IDT)

2016-01-26 发布

2018-01-01 实施

---

国家食品药品监督管理总局 发布

## 前 言

本标准的全部技术内容为强制性。

YY 0621《牙科学 匹配性试验》分为两个部分：

——第 1 部分：金属-陶瓷体系；

——第 2 部分：陶瓷-陶瓷体系。

本部分为 YY 0621 的第 1 部分。

本部分按照 GB/T 1.1—2009 给出的规则起草。

本部分部分代替 YY 0621—2008《牙科金属烤瓷修复体系》。

本部分与 YY 0621—2008 相比主要变化及原因如下：

YY 0621—2008《牙科金属烤瓷修复体系》中有关牙科金属和牙科陶瓷材料的内容，已经分别依据 ISO 22674 和 ISO 6872 转化为 GB 17168—2013《牙科学 固定和活动修复体及牙科器具用金属材料》和 GB 30367—2013《牙科学 陶瓷材料》，本标准的部分仅保留了 YY 0621—2008 中的金属-陶瓷匹配性的内容。

本部分使用翻译法等同采用 ISO 9693-1:2012《牙科学 匹配性试验 第 1 部分：金属-陶瓷体系》。

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这些专利的责任。

本部分由国家食品药品监督管理总局提出。

本部分由全国口腔材料和器械设备标准化技术委员会(SAC/TC 99)归口。

本部分负责起草单位：国家食品药品监督管理局北大医疗器械质量监督检验中心、南京医科大学口腔医学院。

本部分主要起草人：白伟、林红、孙志辉、郑刚、陈亚明。

本部分的历次发布情况为：

——YY 0621—2008。

## 引 言

本部分涉及的牙科金属材料和陶瓷适用于制作牙科金属-陶瓷修复体。金属材料的要求由 GB 17168 给出,陶瓷材料的要求由 GB 30367 给出。

# 牙科学 匹配性试验

## 第 1 部分：金属-陶瓷体系

### 1 范围

YY 0621 的本部分规定了通过测试牙科修复用金属和陶瓷材料的复合结构,确定二者匹配性的试验方法。

本部分的性能要求适用于结合在一起使用的金属和陶瓷材料,而不适用于单独使用的金属或陶瓷材料。

### 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。凡是注日期的引用文件,仅注日期的版本适用于本文件。凡是不注日期的引用文件,其最新版本(包括所有的修订单)适用于本文件。

GB 17168—2013 牙科学 固定和活动修复用金属材料(ISO 22674:2006, IDT)

GB 30367—2013 牙科学 陶瓷材料(ISO 6872:2008, IDT)

ISO 1942 牙科学 口腔词汇(Dentistry—Vocabulary)

### 3 术语及定义

ISO 1942、GB 30367 和 GB 17168 中界定的术语和定义适用于本文件。

### 4 要求

#### 4.1 生物相容性

本部分不包含对可能的生物学危害的定性和定量要求,但推荐在评价可能的生物学危害时,参考 ISO 10993-1 和 ISO 7405。

#### 4.2 金属-陶瓷体系的性能

金属材料与至少一种指定陶瓷材料的剥离/萌生裂纹强度应大于 25 MPa。陶瓷材料与至少一种指定金属材料的剥离/萌生裂纹强度应大于 25 MPa。

试验按 6.4 进行。

### 5 取样

#### 5.1 金属材料

样品量应足够,以满足 6.4.2 进行试验制备试样的需要。所取样品应是同一批次、未使用过的金属材料。

## 5.2 陶瓷材料

样品(见 6.4.2)应足够,以能满足按本部分进行必要试验的需要。若遮色底瓷、牙本质瓷和牙釉质瓷分别有不同的色泽,则各种瓷分别取等量不同色泽样品的混合物进行试验。

## 6 试验方法

### 6.1 线胀系数

#### 6.1.1 陶瓷材料

陶瓷材料的试验方法应按 GB 30367—2013 中 7.4 进行。

#### 6.1.2 金属材料

金属材料的试验方法应按 GB 17168—2013 中 8.8 进行。

### 6.2 玻璃转化温度

玻璃转化温度的试验方法应按 GB 30367—2013 中 7.5 进行。

### 6.3 杨氏模量

杨氏模量的试验方法应按 GB 17168—2013 中 5.4.4 进行。

### 6.4 金属-陶瓷结合特性(Schwickerath 裂纹萌生试验)

#### 6.4.1 设备

用于三点弯曲的弯曲强度试验机:两支点间的跨距为 20 mm,十字头速率 $(1.5 \pm 0.5)$  mm/min。支点和压头刃口的曲率半径为 1.0 mm。

#### 6.4.2 试样制备

按厂家提供的制作金属-陶瓷修复体的金属基体的加工程序说明书制备 6 个合金/金属试样,尺寸为 $(25 \pm 1)$  mm  $\times$   $(3 \pm 0.1)$  mm  $\times$   $(0.5 \pm 0.05)$  mm。按厂家说明书对试样进行预处理(如清洁、喷砂、氧化)。

将陶瓷烧结到金属试样上之前,按厂家说明书的推荐校准陶瓷炉,并试烧结陶瓷材料,以获得合适的遮色底瓷和牙本质瓷的烧结程度和表面光泽度。必要时,调整烧结温度和保温时间。

按厂家说明书,将遮色底瓷对称地涂覆在每个 3 mm 宽金属试样的一侧表面上,遮色底瓷长 $(8 \pm 0.1)$  mm。

在每个试样上再涂覆牙本质瓷,使烧结后陶瓷的总厚度为 $(1.1 \pm 0.1)$  mm(见图 1)。陶瓷层的形状为长方形。

若需要,再添加牙本质瓷以获得所需要的厚度和形状,再次烧结。用砂片仔细修整长方形瓷的外形。必要时,从金属片的侧面去除陶瓷。

按厂家说明书对每个试样进行上釉烧结。

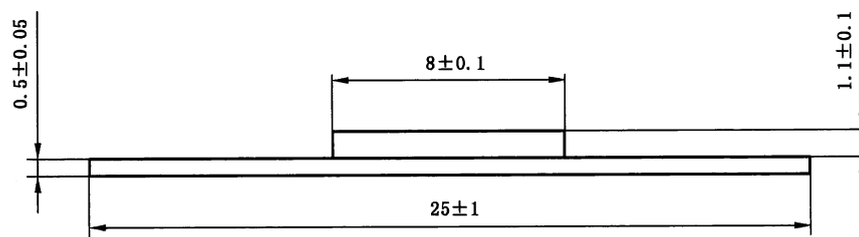


图 1 金属-陶瓷试样示意图

### 6.4.3 试验步骤

#### 6.4.3.1 总则

将烧结完成的试样放在弯曲试验机上[两支点间距离(20 ± 0.1)mm,压头刃口曲率半径(1.0 ± 0.1)mm],试样的陶瓷面对称地位于加荷面的反面。以(1.5 ± 0.5)mm/min 的恒定速率施力,记录力值,直至破坏。测量 6 个试样中从每个试样的陶瓷层的一端发生剥离时的断裂力  $F_{\text{fail}}$  (N)。若试样破坏是源于陶瓷层中间开裂,则应替换该试样,直至完成 6 个合适试样的测试。

#### 6.4.3.2 结果评价

剥离/萌生裂纹强度  $\tau_b$  由下式计算:

$$\tau_b = k \cdot F_{\text{fail}}$$

断裂力  $F_{\text{fail}}$  必须乘以系数  $k$ 。系数  $k$  可从图 2 中读取。系数  $k$  是试样的金属基体的厚度  $d_M$  (0.5 ± 0.05)mm 和所用金属材料的杨氏模量  $E_M$  (由 GB 17168—2013 测得)的函数。

为了读取相应厚度  $d_M$  的系数  $k$  值,首先选取对应  $E_M$  值的曲线,然后从选取的曲线上读取厚度  $d_M$  对应的系数  $k$  值。

若 6 个试样中有 4 个或 4 个以上的试样符合要求,则金属-陶瓷体系该项试验合格。若 2 个或 2 个以下试样符合要求,则金属-陶瓷体系该项试验不合格。若 3 个试样符合要求,则重新制备 6 个试样再次进行试验。若重新试验中符合要求的试样为 5 个或 6 个,则金属-陶瓷体系该项试验合格。

### 6.4.4 其他可选方法

#### 6.4.4.1 总则

剥离/萌生裂纹强度  $\tau_b$  也可按图 3 的流程图编程计算得出。

#### 6.4.4.2 结果评价

若 6 个试样中有 4 个或 4 个以上的试样(66%),符合 4.2 的要求,则金属-陶瓷体系该项试验合格。若 2 个或 2 个以下试样符合要求,则金属-陶瓷体系该项试验不合格。若 3 个试样符合要求,则重新制备 6 个试样再次进行试验。若重新试验中符合要求的试样为 5 个或 6 个时,则金属-陶瓷体系该项试验合格。

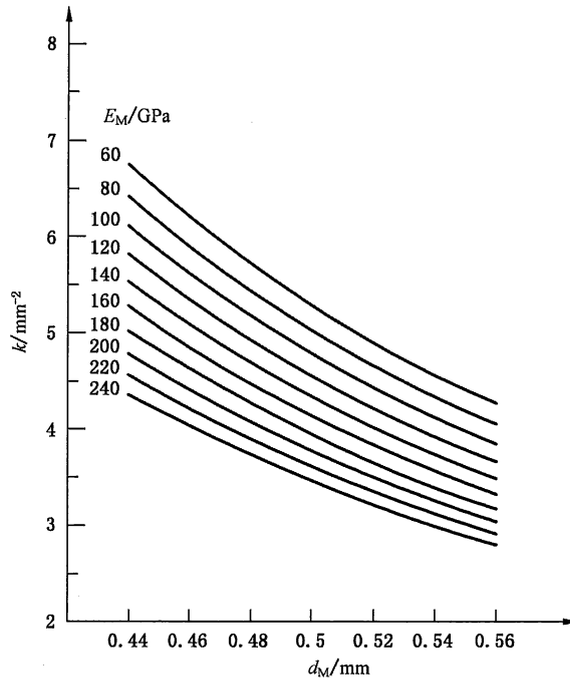


图 2 确定系数  $k$  的曲线, 系数  $k$  是金属基体的厚度  $d_M$  和金属材料的杨氏模量  $E_M$  的函数

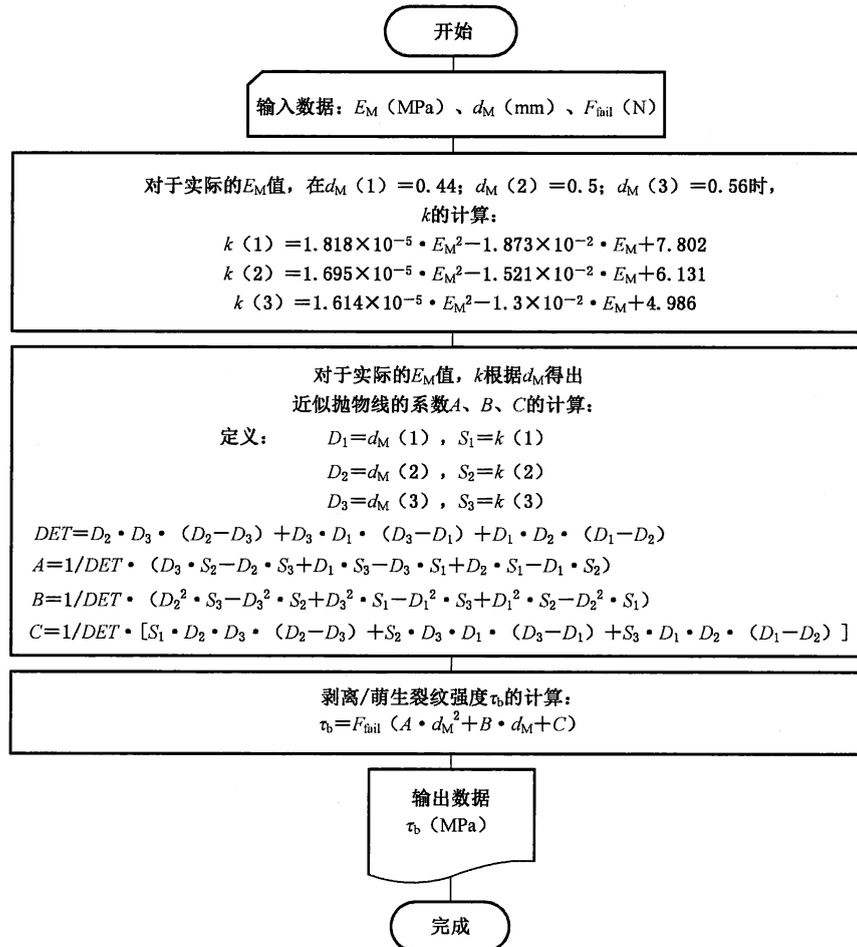


图 3 剥离/萌生裂纹强度值计算流程图

## 7 试验报告

试验报告至少应包括以下信息：

- a) 被测材料；
- b) 由试验得出的剥离/萌生裂纹强度,MPa；
- c) 被测材料的线胀系数；
- d) 已测得的陶瓷玻璃化转变温度；
- e) 实验室的名称及其负责人的姓名；
- f) 试验日期和负责人签字。

参 考 文 献

[1] GB/T 228.1—2010 金属材料 拉伸试验 第1部分:室温试验方法(ISO 6892-1:2009, MOD)

[2] ISO 7405 Dentistry—Evaluation of biocompatibility of medical devices used in dentistry

[3] ISO 10993-1 Biological evaluation of medical devices—Part 1: Evaluation and testing within a risk management process

---

YY 0621.1-2016/ISO 9693-1:2012

中华人民共和国医药  
行业标准  
牙科学 匹配性试验  
第1部分:金属-陶瓷体系  
YY 0621.1—2016/ISO 9693-1:2012

\*

中国标准出版社出版发行  
北京市朝阳区和平里西街甲2号(100029)  
北京市西城区三里河北街16号(100045)

网址 [www.spc.net.cn](http://www.spc.net.cn)

总编室:(010)68533533 发行中心:(010)51780238  
读者服务部:(010)68523946

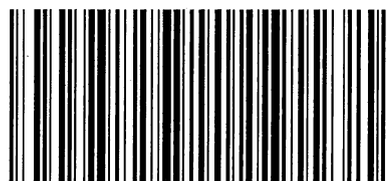
中国标准出版社秦皇岛印刷厂印刷  
各地新华书店经销

\*

开本 880×1230 1/16 印张 0.75 字数 14 千字  
2016年3月第一版 2016年3月第一次印刷

\*

书号: 155066·2-29962 定价 18.00 元



YY 0621.1-2016

如有印装差错 由本社发行中心调换  
版权专有 侵权必究  
举报电话:(010)68510107