

中华人民共和国医药行业标准

YY/T 0681.8—2011

无菌医疗器械包装试验方法  
第8部分：涂胶层重量的测定

Test methods for sterile medical device package—  
Part 8: Coating/adhesive weight determination

2011-12-31 发布

2013-06-01 实施

国家食品药品监督管理局发布



## 前　　言

YY/T 0681本部分修改采用ASTM F 2217-02《涂胶层重量的测定》。

YY/T 0681的总标题为“无菌医疗器械包装材料试验方法”，由以下部分组成：

- 第1部分：加速老化试验指南；
- 第2部分：软性屏障材料的密封强度；
- 第3部分：无约束包装抗内压破坏；
- 第4部分：染色液穿透法测定透气包装的密封泄漏；
- 第5部分：内压法检测粗大泄漏(气泡法)；
- 第6部分：软包装材料上印墨和涂层抗化学性评价；
- 第7部分：用胶带评价软包装材料上印墨或涂层牢固性；
- 第8部分：涂胶层重量的测定；
- 第9部分：约束板内部气压法软包装密封胀破试验；
- 第10部分：透气包装材料阻微生物分等试验。

本部分由全国医用输液器具标准技术化委员会（SAC/TC106）归口。

本部分起草单位：山东省医疗器械产品质量检验中心、山东新华股份有限公司

本部分起草人：钱承玉、张静、于晓慧、王洪敏、崔树玉。



# 无菌医疗器械包装试验方法 第8部分：涂胶层重量的测定

## 1 范围

YY/T 0681 的本部分规定了测量施加于基材（如膜、纸、非织造布）上的涂胶量。涂胶量以每给定面积的重量表示（如， $\text{g/m}^2$ ）。

## 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（包括所有的修改单）适用于本文件。

GB/T 10739 纸、纸板和纸浆状态调节和试验的标准大气条件(GB/T 10739-2002, eqv ISO 187:1990)

## 3 术语和定义

下列术语和定义适用于本文件。

### 3.1 涂层 coating

为提高基材的特性而施加的一种材料

## 4 意义和应用

4.1 涂层重量用以表征有涂层基材的某些性能（如，密封稳定性、可剥开性、外观）。本部分所描述的方法是测定涂胶层重量的手段。

4.2 本部分不涉及可接受指标。这需要由用户和产品的生产厂共同商定。

4.3 本部分描述的方法不包括操作人员对去除涂层效率的评定。这是一个主观评定，要得到一致的结果还需对操作人员进行培训。

4.4 本部分只适用于涂层能被所选溶剂溶解的有涂层基材。所用溶剂对于涂层去除过程的成功非常关键。对于有涂层的基材，制造商应提供选择溶剂的指南。

## 5 仪器

5.1 天平，精确到 0.1mg，如果试验结果满足所需的准确度水平，也可使用不同精密度的天平。

5.2 溶剂，所用溶剂取决于涂层和基材的化学成分。所用溶剂应能快速溶解涂层，而使基材保持不溶。选择溶剂时要与供方商量。

5.3 通风橱。

5.4 容器，用于装溶剂。

5.5 洁净的软布、刷子或其他工具，用于从基材表面上去除软化后的涂层。

5.6 抗溶剂手套。

5.7 器具，用于干燥基材。

5.8 计时器。

5.9 裁切器，如安全裁切器或小刀。

5.10 一定规格的模板，具有固定的面积，便于将样品裁切成标准规格。模板应定期核查，以防磨损。

## 6 毒害

溶剂可能有毒性，使用溶剂时，在通风橱内戴手套操作。溶剂可能易燃，不要使溶剂接触热表面，

确保在通风道内蒸发。其他信息见溶剂材料安全手册。

## 7 抽样

7.1 供试样品的数量宜适合于涂层重量的检验。

7.2 宜注意，当检验有缺陷的样品时，会导致结果有偏倚。

## 8 状态调节

8.1 供试样品的状态调节应取决于供试材料吸水程度。像纸这类吸湿后的基材宜在临试验前干燥。典型的干燥参数是在(54~60)℃下干燥5min。

8.2 按GB/T 10739规定，试验前将供试样品在(23±2)℃和(50±5)%的相对湿度下至少调节24h。

## 9 试验方法

### 9.1 原理

对有代表性的样品进行称量，用一种适合于涂层的溶剂去除涂层，干燥样品并再次称量，两者之差即为涂层重量。

### 9.2 程序

9.2.1 用一个裁切器和一个已知单位面积“ $A$ ”mm<sup>2</sup>的模板，如，200mm×50mm模板，切制有代表性的样品。

9.2.2 用天平对各样品称量，精确到0.1mg，并记录该值“ $W_1$ ”。样品可以折叠后放在天平上称量。

注：如果样品被状态调节，调节后立即称量。

9.2.3 用溶解涂层但不溶解基材的溶剂从基材上去除涂层。方法是用浸透溶剂的布或必要时用刷子擦拭。浸泡在溶剂中并晃动溶剂，再用布和刷子擦拭，建议与涂胶基材的供应商联系。

注：溶剂、布或刷子中残留的涂层会降低去除能力，可能会影响试验结果。

9.2.4 用一个干燥器具干燥整个样品，宜使用一个计时器以确保浸泡、清洗和干燥的时间保持一致。吸湿材料的干燥参数宜与状态调节的参数一致。

9.2.5 用天平再次对各样品称量，精确到0.1mg，并记录该值“ $W_2$ ”。

9.2.6 用下式计算涂胶层重量，单位为克每平方米(g/m<sup>2</sup>)：

$$\text{涂胶层重量} = \frac{K(W_1 - W_2)}{AP} \quad \dots \dots \dots \quad (1)$$

式中：

$W_1$ ——涂胶材料的重量，克(g)；

$W_2$ ——无涂胶材料的重量，克(g)；

$A$ ——基材面积，平方毫米(mm<sup>2</sup>)；

$P$ ——基材上涂层分数(涂胶层完整时 $P=1$ )，附录B给出了 $P$ 值的确定方法；

$K$ ——常量(见以下)。 $K=1\times 10^6$  mm<sup>2</sup>/m<sup>2</sup>

注： $K$ 值的确定参见附录A。

## 10 报告

10.1 所用仪器，包括天平的精密度；

10.2 材料批号和来源、日期、时间、地点、试验人员、和供试材料的完整识别；

10.3 材料的任何状态调节。

10.4 所有与标准方法的偏离。

10.5 供试样品的识别编号和涂层重量值。以个值和均值报告的数据。

10.6 所用溶剂的类型。清除涂层的清洁时间和技术。

10.7 用于干燥的时间、温度和方法。

附录 A  
(资料性附录)  
*K*值的确定

以克每平方米(g/m<sup>2</sup>)为单位报告涂胶层重量时,由于公式  $(W_1-W_2)/AP$  将得到单位g/mm<sup>2</sup>,  $W_1$ 和 $W_2$ 是以克为单位, 面积是以平方毫米为单位,  $P$ 没有单位,  $K$ 用以将g/mm<sup>2</sup>转化为g/m<sup>2</sup>。

$$K = \left( \frac{1000mm}{m} \right)^2 = 1 \times 10^6 \frac{mm^2}{m^2} \quad \dots\dots\dots \text{ (A.1)}$$

附录 B  
(资料性附录)  
*P*值的确定

如果一种包装材料全部涂胶,  $P=1$ , 如果是网状涂胶, 则涂胶面积和包装材料面积之比为  $P$  值。

一般可通过观察涂胶面识别出是否是网状涂胶, 还可以用蘸染色液的棉签擦拭材料的涂胶面, 由于涂胶的区域会阻止液体浸入材料, 而未被涂胶的区域会染上染色液, 从而突显出涂胶结构(如方格网状、点状和菱形等型式)。

例如, 方格网状型式的  $P$  值按下式计算:

$$P = \frac{a^2 + 2ab}{(a+b)^2} \quad \dots \dots \dots \quad (\text{B.1})$$

式中: a 涂胶网线的宽度;

b 未涂胶网格的宽度。

见图 B.1。

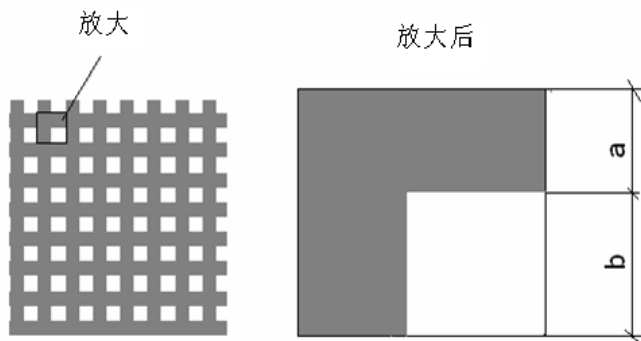


图 B.1 方格网状涂胶型式的图示