

ICS 11.040  
C 36



# 中华人民共和国国家标准

GB 11234—2006  
代替 GB 11234—1995

---

## 宫腔形宫内节育器

Uterine cavity form intra-uterine devices

2006-09-14 发布

2007-05-01 实施

中华人民共和国国家质量监督检验检疫总局  
中国国家标准化管理委员会

发布

## 前 言

本标准代替 GB 11234—1995。

本标准与 GB 11234—1995 的主要区别如下：

- 将节育器尺寸纵臂  $A$  改为  $H$ ，修订后横臂  $B$  尺寸在 18 mm~22 mm 范围、纵臂  $H$  尺寸在 20 mm~24 mm 范围内选取；
- 增加了一次性使用放置器内容及要求；
- 增加了节育器和一次性使用放置器的灭菌要求；
- 修改了铜丝表面积计算公式。

本标准的附录 A、附录 B、附录 C 为规范性附录。

本标准由国家食品药品监督管理局提出。

本标准由全国计划生育器械标准化技术委员会归口。

本标准起草单位：重庆市南桐节育器具厂、重庆医用设备厂。

本标准主要起草人：喻应治、陈昌云。

本标准所代替标准的历次版本发布情况为：

- GB 11234—1989；
- GB 11234—1995。

# 宫腔形宫内节育器

## 1 范围

本标准规定了宫腔形宫内节育器的材料、型式、基本尺寸、配置、标示、要求、试验方法、检验规则、标志、包装、运输、储存等。

本标准适用于宫腔形宫内节育器(以下简称节育器)。该产品放置于妇女子宫腔内作避孕用。

## 2 规范性引用文件

下列文件中的条款通过本标准的引用而成为本标准的条款。凡是注日期的引用文件,其随后所有的修改单(不包括勘误的内容)或修订版均不适用于本标准,然而,鼓励根据本标准达成协议的各方研究是否可使用这些文件的最新版本。凡是不注日期的引用文件,其最新版本适用于本标准。

GB/T 191—2000 包装储运图示标志(eqv ISO 780:1997)

GB/T 2828.1 计数抽样检验程序 第1部分:按接收质量限(AQL)检索的逐批检验抽样计划(GB/T 2828.1—2003,ISO 2859.1:1999,IDT)

GB/T 4240—1993 不锈钢丝(neq JIS G4309:1988)

GB/T 4340.1—1999 金属维氏硬度试验 第1部分:试验方法(eqv ISO 6507.1:1997)

GB 9969.1—1998 工业产品使用说明书 总则

GB/T 14233.1—1998 医用输液、输血、注射器具检验方法 第1部分:化学分析方法

GB/T 16886.1 医疗器械生物学评价 第1部分:评价与试验(GB/T 16886.1—2001, idt ISO 10993.1:1997)

GB/T 16886.5 医疗器械生物学评价 第5部分:体外细胞毒性试验(GB/T 16886.5—2003, ISO 10993.5:1999, IDT)

GB/T 16886.6 医疗器械生物学评价 第6部分:植入后局部反应试验(GB/T 16886.6—1997, idt ISO 10993.6:1994)

GB/T 16886.10 医疗器械生物学评价 第10部分:刺激与迟发型超敏反应试验(GB/T 16886.10—2005, ISO 10993.10:2002, IDT)

GB 18279 医疗器械 环氧乙烷灭菌 确认和常规控制(GB 18279—2000, idt ISO 11135:1994)

YY/T 0149 不锈钢医用器械耐腐蚀性能试验方法

中华人民共和国药典(2000年版)

## 3 材料、型式、基本尺寸、配置、标示

### 3.1 材料

节育器选用1Cr18Ni9Ti或0Cr18Ni9不锈钢和高导无氧铜丝材料制成,材料的技术要求应符合附录A的规定。其放置器应由无毒塑料制成。

### 3.2 型式

节育器的型式应符合图1的规定。

### 3.3 基本尺寸(规格)

节育器B尺寸应在18 mm~22 mm范围内、H尺寸应在20 mm~24 mm范围内选取,并在产品规格标记中标注。