

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

---

**Имплантаты офтальмологические  
ИНТРАОКУЛЯРНЫЕ ЛИНЗЫ**

**Ч а с т ь 1**

**Термины и определения**

**Издание официальное**

## Предисловие

1 РАЗРАБОТАН Государственным унитарным предприятием «Центр нормативно-информационных систем» ГП «ТКС-оптика ГОИ» совместно с испытательной лабораторией биологической безопасности медицинских изделий Федерального учреждения науки НИИ Трансплантации и искусственных органов

ВНЕСЕН Техническим комитетом ТК 296 »Оптика и оптические приборы»

2 ПРИНЯТ И ВВЕДЕН В ДЕЙСТВИЕ Постановлением Госстандарта России от 17 мая 2002 г.  
№ 191-ст

3 Настоящий стандарт содержит полный аутентичный текст международного стандарта ИСО 11979-1—99 «Имплантаты офтальмологические. Интраокулярные линзы. Часть 1. Термины и определения» с дополнительными требованиями, отражающими потребности экономики страны, выделенными в тексте стандарта курсивом

4 ВВЕДЕН ВПЕРВЫЕ

© ИПК Издательство стандартов, 2002

Настоящий стандарт не может быть полностью или частично воспроизведен, тиражирован и распространен в качестве официального издания без разрешения Госстандарта России

## Содержание

1 Область применения . . . . .	1
2 Нормативные ссылки . . . . .	1
3 Термины и определения . . . . .	1
Алфавитный указатель терминов. . . . .	6
Приложение А Библиография . . . . .	7

## ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ РОССИЙСКОЙ ФЕДЕРАЦИИ

## Имплантаты офтальмологические

## ИНТРАОКУЛЯРНЫЕ ЛИНЗЫ

## Часть 1

## Термины и определения

Ophthalmic implants. Intraocular lenses. Part 1. Terms and definitions

Дата введения 2003—01—01

**1 Область применения**

Настоящий стандарт распространяется на интраокулярные линзы (далее — ИОЛ), предназначенные для оптической коррекции зрения путем хирургической имплантации внутрь глаза.

Стандарт устанавливает термины и определения, соблюдение которых должно обеспечиваться при разработке, производстве, поставке и сертификации ИОЛ.

Стандарт не распространяется на роговичные имплантаты и трансплантаты.

**2 Нормативные ссылки**

В настоящем стандарте использованы ссылки на следующие стандарты:

ГОСТ Р ИСО 10993.1—99 Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 1. Оценка и исследования

ГОСТ Р ИСО 10993.5—99 Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 5. Исследования на цитотоксичность: методы *in vitro*

ГОСТ Р ИСО 10993.6—99 Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 6. Исследование местного действия после имплантации

ГОСТ Р ИСО 10993.10—99 Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 10. Исследование раздражающего и сенсибилизирующего действия

ГОСТ Р ИСО 10993-13—99 Изделия медицинские. Оценка биологического действия медицинских изделий. Часть 13. Идентификация и количественное определение продуктов градации полимерных материалов

**3 Термины и определения****Общие термины**

**1 переднекамерная ИОЛ:** ИОЛ, у которой оптический элемент и часть периферийного неоптического элемента находятся в передней камере.

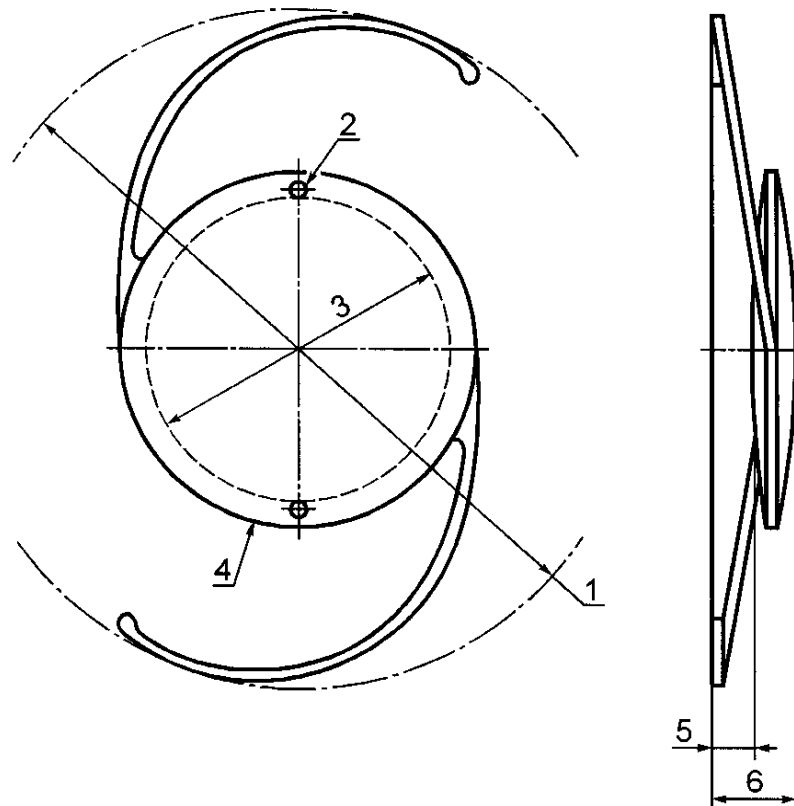
**2 заднекамерная ИОЛ для афакии:** Заднекамерная ИОЛ, предназначенная для крепления в задней камере глаза при отсутствии естественного хрусталика.

**3 заднекамерная ИОЛ для факичного глаза:** Заднекамерная ИОЛ для крепления в задней камере глаза между радужкой и хрусталиком.

**4 жесткая ИОЛ:** ИОЛ с оптической частью, не предназначенной для складывания при имплантации.

**5 мягкая ИОЛ:** ИОЛ с оптической частью, предусматривающей возможность складывания при имплантации.

- 6 **гидрогелевая ИОЛ:** влагосодержащая ИОЛ, изготовленная из гидрогеля.
- 7 **комбинированная ИОЛ:** ИОЛ, отдельные элементы которой соответствуют определениям, приведенным в пунктах 4—6.
- 8 **положительная ИОЛ:** Модель ИОЛ, предназначенная для коррекции афакии или гиперметропии.
- 9 **отрицательная ИОЛ:** Модель ИОЛ, предназначенная для коррекции миопии.
- 10 **монофокальная ИОЛ:** Модель ИОЛ, имеющая одно значение оптической силы.
- 11 **мультифокальная ИОЛ:** Модель ИОЛ, имеющая более одного значения оптической силы.
- 12 **сборная ИОЛ:** ИОЛ, изготовленная методом сборки из отдельных элементов.
- 13 **монолитная ИОЛ:** ИОЛ, изготовленная из единого куска материала.
- 14 **торическая ИОЛ:** ИОЛ, имеющая оптическую поверхность с торической образующей.
- 15 **элементы ИОЛ:** Части ИОЛ, выполняющие различные функции.
- 16 **оптический элемент:** Часть ИОЛ, формирующая изображение; в общем случае — центральная.
- 17 **тело:** Центральная часть ИОЛ, включающая оптический элемент, непосредственно граничащая с опорной частью ИОЛ.
- 18 **гаптика:** Опорная, не оптическая часть ИОЛ, в общем случае — периферическая, выполняющая функцию крепления ИОЛ в определенном месте глаза.
- 19 **гаптический элемент:** Составная часть гаптики, изготавливаемая в различных вариантах: разомкнутая (дуга), замкнутая (петля) и т. п.
- 20 **общий диаметр:** Диаметр окружности, проходящей через максимально удаленные друг от друга точки гаптики.
- 21 **фактор оптического профиля:** Показатель, описывающий кривизну преломляющих поверхностей оптического элемента (плоско-выпуклая, двояковыпуклая и т. п.).
- 22 **биологическая совместимость:** Способность имплантата не вызывать ответной реакции организма, которая может повлечь воспалительные реакции.
- 23 **оптическая часть:** Диаметр окружности с центром на оптической оси ИОЛ, обводящей только части ИОЛ, принадлежащие к оптической конструкции (рисунок 1).



1 — общий диаметр; 2 — позиционное отверстие; 3 — оптическая часть; 4 — тело; 5 — высота свода; 6 — сагитталь

Рисунок 1 — Схема ИОЛ

**24 in situ:** В равновесии с внутрглазной жидкостью при температуре плюс 35 °С.

**Примечания**

- 1 Показатель преломления внутрглазной жидкости принят равным 1,336 для длины волны 546,07 нм.
- 2 При испытаниях в качестве заменителя внутрглазной жидкости допускается использовать физиологический раствор.
- 3 Испытания допускается проводить в других условиях, если результаты испытаний соответствуют требованиям для условий in situ.

**25 петля:** Периферическое расширение тела, служащее для закрепления линзы внутри глаза.

**Примечание —** Петля является частью гаптики или может ее образовывать.

**26 мультикомпонентная ИОЛ:** ИОЛ, состоящая из отдельных компонентов — тела и петель.

**Примечание —** ИОЛ, состоящую из тела и двух петель, называют ИОЛ из трех частей.

**27 однокомпонентная ИОЛ:** ИОЛ, у которой гаптика и тело являются одним целым.

**Термины, описывающие оптические свойства ИОЛ и методы их испытаний**

**28 задняя вершинная рефракция:** Обратное значение приведенного параксиального фокусного расстояния in situ для света с длиной волны 546,07 нм.

**Примечание —** Единица измерения задней вершинной рефракции — обратные метры ( $\text{m}^{-1}$ ). Наименование данной единицы измерения «диоптрия», условное обозначение — дптр.

**29 параксиальное фокусное расстояние:** Расстояние между задней главной плоскостью и задней параксиальной фокальной точкой.

**30 приведенное фокусное расстояние:** Фокусное расстояние, деленное на показатель преломления окружающей среды.

**Термины, описывающие механические свойства ИОЛ и методы их испытаний**

**31 оптическая децентрация:** Горизонтальное смещение оптической части из-за сжатия гаптической (их) части (ей), составляющее расстояние между геометрическим центром чистой оптики и центром цилиндра заданного диаметра, в который заключена ИОЛ.

**32 оптический наклон:** Угол между оптической осью интраокулярной линзы в несжатом состоянии и в сжатом состоянии, когда ИОЛ заключена в цилиндр заданного диаметра.

**33 сагитталь:** Максимальное расстояние между плоскостями, перпендикулярными к оптической оси, которые проходят через крайние передние или крайние задние точки оптической части или гаптики ИОЛ (см. рисунок 1).

**34 высота свода:** Расстояние между плоскостью, перпендикулярной к оптической оси, проходящей через вершину ближайшей к радужке глаза оптической поверхности, и плоскостью, перпендикулярной к оптической оси, проходящей через ближайшую к радужке глаза точку несжатой гаптической части интраокулярной линзы (см. рисунок 1).

**Примечания**

1 Ближайшую к радужке глаза сторону ИОЛ определяют по ее расположению в имплантированном состоянии.

2 Высоту свода считают положительной, если расстояние определяется в направлении к сетчатке глаза, и отрицательной в обратном случае.

**Термины, относящиеся к маркировке и упаковке**

**35 дополнительная упаковка:** Контейнер, используемый в дополнение к основной упаковке для поддержания стерильности ИОЛ.

**36 индивидуальное изделие:** Медицинское изделие, изготовленное в соответствии с рецептом, выписанным должным образом подготовленным медицинским специалистом, специфические характеристики конструкции которого предназначены для использования этого изделия конкретным пациентом.

**Примечание —** Медицинские изделия массового производства, которые подвергаются дополнительной обработке для соответствия требованиям медицинского специалиста, не являются индивидуальными изделиями.

**37 изделие для клинических испытаний:** Изделие, предназначенное для использования должным образом подготовленным медицинским специалистом при проведении клинических испытаний.

**38 изготовитель:** Физическое или юридическое лицо, которое несет ответственность за конструирование, производство, упаковку и идентификацию медицинского изделия перед поставкой на рынок под торговой маркой, независимо от того, проводятся ли данные операции им лично либо от его имени другим лицом.

**Примечание** — Обязательства, которые берет на себя изготовитель, также относятся к физическому или юридическому лицу, которое производит сборку, упаковку, обработку, полную переработку и/или идентификацию изделия с целью поставки на рынок под его торговой маркой.

**39 основная упаковка:** Контейнер, который физически и напрямую защищает линзу и поддерживает ее стерильность.

**40 самоклеящаяся этикетка:** Этикетка, вкладываемая в упаковочный контейнер для использования в больничных записях.

**41 упаковочный контейнер:** Упаковка, предназначенная для защиты ИОЛ в процессе хранения и/или продажи.

**Термины, относящиеся к биологической совместимости**

**42 испытание деградации материала:** Испытание, которое определяет потенциал деградации материала.

**43 испытание воздействием излучения Nd-YAG лазера:** Испытание, по результатам которого определяют физические и химические эффекты, возникающие вследствие воздействия излучения Nd-YAG лазера на исследуемый материал.

**44 испытание неокулярной имплантацией:** Испытание, по результатам которого определяют локальную токсичность и раздражение, возникающие при воздействии на неокулярные ткани тестовым материалом и/или экстрактом из него, с использованием соответствующего места имплантации на животном.

**45 испытание окулярной имплантацией:** Испытание, по результатам которого определяют эффект локальной токсичности для окулярной ткани на микроскопическом и макроскопическом уровнях от исследуемого материала, который хирургически имплантирован в передний отрезок глаза животного.

**46 испытуемый материал:** Стерильная ИОЛ, предназначенная для имплантации человеку, или идентичный материал, изготовленный и обработанный в соответствии с утвержденной процедурой, эквивалентной используемой для производства ИОЛ.

**Примечание** — При использовании ИОЛ в качестве испытуемого материала предпочтительно использовать линзы с оптической силой от 18 до 22 дптр.

**47 испытание фотостабильности:** Испытание, по результатам которого определяют потенциал вырождения материала при облучении светом.

**Термины, относящиеся к хранению и транспортированию**

**48 дата окончания срока годности:** Дата, после которой ИОЛ не допускается использовать.

**49 целостность упаковки:** Способность контейнера сохранять ИОЛ от загрязнения в процессе транспортирования и/или хранения.

**50 срок годности:** Период, в течение которого ИОЛ считаются годной для имплантации.

**51 стабильность:** Способность ИОЛ сохранять свойства и характеристики в пределах, указанных изготовителем, в течение срока годности.

**Термины, относящиеся к клиническим испытаниям**

**52 предпочтительный субъект:** Субъект, у которого отсутствует преоперативная патология.

**53 совокупные неблагоприятные результаты:** Общее число неблагоприятных результатов, которые произошли в любое время до заданного момента после операции.

**54 модель ИОЛ:** ИОЛ с совокупностью характеристик, определяемых методом изготовления и конструктивными особенностями ИОЛ.

**Примечания**

1 Примерами конструктивных особенностей ИОЛ являются: диаметр тела, оптический диаметр, фактор оптического профиля; примерами особенностей петель являются конфигурация, размер, угол.

2 Любое существенное изменение в применяемых для изготовления ИОЛ материалах (включая их состав и процесс синтеза) рассматривается как изменение модели ИОЛ.

**55 базовая модель ИОЛ:** Модель ИОЛ, которая признана годной на основании клинических испытаний не менее 100 субъектов и которая соответствует требованиям настоящего стандарта,

ГОСТ Р ИСО 10993.1, ГОСТ Р ИСО 10993.5, ГОСТ Р ИСО 10993.6, ГОСТ Р ИСО 10993.10, ГОСТ Р ИСО 10993.10, [1] – [7].

**56 модификация уровня А базовой модели ИОЛ:** Модификация базовой модели, которая признана незначительной и не может привести к ухудшению безопасности или потере эффективности по сравнению с базовой моделью ИОЛ.

**57 модификация уровня В базовой модели ИОЛ:** Модификация базовой модели, отличающаяся от модификации уровня А, указанной в пункте 56.

**Примечание** — Модификация уровня В может представлять угрозу для безопасности или эффективности ИОЛ, что приводит к существенному отличию модифицированной модели от базовой модели.

**58 не доведенный до конца:** Субъект с просроченным послеоперационным отчетом, с которым невозможно было связаться путем большого количества писем и телефонных звонков для определения окончательного клинического исхода.

**Примечание** — Данное определение не относится к умершим субъектам.

**59 постоянный неблагоприятный исход:** Неблагоприятный исход, который представлен в заключении о клинических испытаниях.

## Алфавитный указатель терминов

<b>Высота свода</b>	34
<b>Гаптика</b>	18
<b>Дата окончания срока годности</b>	48
<b>Децентрация оптическая</b>	31
<b>Диаметр общий</b>	20
<b>Изготовитель</b>	38
<b>Изделие для клинических испытаний</b>	37
<b>Изделие индивидуальное</b>	36
<b>In situ</b>	24
<b>ИОЛ гидрогелевая</b>	6
<b>ИОЛ жесткая</b>	4
<b>ИОЛ заднекамерная для афакии</b>	2
<b>ИОЛ заднекамерная для фокусного глаза</b>	3
<b>ИОЛ комбинированная</b>	7
<b>ИОЛ монолитная</b>	13
<b>ИОЛ монофокальная</b>	10
<b>ИОЛ мультикомпонентная</b>	26
<b>ИОЛ мультифокальная</b>	11
<b>ИОЛ мягкая</b>	5
<b>ИОЛ однокомпонентная</b>	27
<b>ИОЛ отрицательная</b>	9
<b>ИОЛ переднекамерная</b>	1
<b>ИОЛ положительная</b>	8
<b>ИОЛ сборная</b>	12
<b>ИОЛ торическая</b>	14
<b>Исход постоянный неблагоприятный</b>	59
<b>Испытание воздействием излучения Nd-YAG лазера</b>	43
<b>Испытание деградации материала</b>	42
<b>Испытание неокулярной имплантацией</b>	44
<b>Испытание окулярной имплантацией</b>	45
<b>Испытание фотостабильности</b>	47
<b>Контейнер упаковочный</b>	41
<b>Материал испытуемый</b>	46
<b>Модель ИОЛ</b>	54
<b>Модель ИОЛ базовая</b>	55
<b>Модификация уровня А базовой модели ИОЛ</b>	56
<b>Модификация уровня В базовой модели ИОЛ</b>	57
<b>Наклон оптический</b>	32
<b>Не доведенный до конца</b>	58
<b>Петля</b>	25
<b>Расстояние параксимальное фокусное</b>	29
<b>Расстояние приведенное фокусное</b>	30
<b>Результаты совокупные неблагоприятные</b>	53
<b>Рефракция задняя вершинная</b>	28
<b>Сагитталь</b>	33
<b>Совместимость биологическая</b>	22
<b>Срок годности</b>	50
<b>Стабильность</b>	51
<b>Субъект предпочтительный</b>	52
<b>Тело</b>	17
<b>Упаковка дополнительная</b>	35
<b>Упаковка основная</b>	39

<b>Фактор оптического профиля</b>	21
<b>Целостность упаковки</b>	49
<b>Часть оптическая</b>	23
<b>Элемент гаптический</b>	19
<b>Элемент оптический</b>	16
<b>Элементы ИОЛ</b>	15
<b>Этикетка самоклеящаяся</b>	40

**ПРИЛОЖЕНИЕ А**  
(справочное)

**Библиография**

- [1] ИСО 11979-2—1999 Имплантаты офтальмологические. Интраокулярные линзы. Часть 2. Оптические свойства и методы испытаний
- [2] ИСО 11979-3—1999 Имплантаты офтальмологические. Интраокулярные линзы. Часть 3. Механические свойства и методы испытаний
- [3] ИСО 11979-4—1999 Имплантаты офтальмологические. Интраокулярные линзы. Часть 4. Информация на этикетках
- [4] ИСО 11979-5—2000 Имплантаты офтальмологические. Интраокулярные линзы. Часть 5. Биологическая совместимость
- [5] ИСО 11979-6—2000 Имплантаты офтальмологические. Интраокулярные линзы. Часть 6. Срок годности и стабильность при транспортировании
- [6] ИСО 11979-7—1999 Имплантаты офтальмологические. Интраокулярные линзы. Часть 7. Клинические испытания
- [7] ИСО 11979-8—2000 Имплантаты офтальмологические. Интраокулярные линзы. Часть 8. Общие требования

Ключевые слова: офтальмологические имплантаты, интраокулярные линзы, технические требования, маркировка, упаковка, производство

---

Редактор *Т.А. Леонова*  
Технический редактор *Н.С. Гришанова*  
Корректор *В.С. Черная*  
Компьютерная верстка *И.А. Налейкиной*

Изд. лиц. № 02354 от 14.07.2000. Сдано в набор 29.05.2002. Подписано в печать 02.07.2002. Усл. печ. л. 1,40. Уч.-изд.л. 0,80.  
Тираж           экз. С 6290. Зак. 556.

---

ИПК Издательство стандартов, 107076 Москва, Колодезный пер., 14.  
<http://www.standards.ru>        e-mail: [info@standards.ru](mailto:info@standards.ru)

Набрано в Издательстве на ПЭВМ

Филиал ИПК Издательство стандартов — тип. «Московский печатник», 103062 Москва, Лялин пер., 6.  
Плр № 080102