



# 中华人民共和国医药行业标准

YY/T 1937—2024

## 定制式活动义齿

Customized removable denture

2024-07-08 发布

2025-07-20 实施

国家药品监督管理局 发布

# 目 次

前言 .....	III
引言 .....	IV
1 范围 .....	1
2 规范性引用文件 .....	1
3 术语和定义 .....	1
4 分类及命名 .....	4
5 结构 .....	4
6 要求 .....	5
7 试样的制备 .....	7
8 试验方法 .....	9
9 检验规则 .....	12
10 标志和随附文件 .....	12
11 包装、运输、贮存 .....	13
附录 A (规范性) 定制式活动义齿模型要求 .....	14
附录 B (资料性) 定制式活动义齿金属内部质量检测方法 .....	15
参考文献 .....	16

## 前 言

本文件按照 GB/T 1.1—2020《标准化工作导则 第 1 部分：标准化文件的结构和起草规则》的规定起草。

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专利的责任。

本文件由国家药品监督管理局提出。

本文件由全国口腔材料器械和设备标准化技术专业委员会(SAC/TC 99)归口。

本文件起草单位：四川大学华西口腔医学院、北京大学口腔医学院。

本文件主要起草人：岳莉、于海洋、郑力维、胡晓阳、郑刚、林红、阎春喜、白伟、张呐、董博、周敏。

## 引 言

本文件的主要技术指标是根据临床实际使用情况确定的。

理论上讲,本文件附录的实验室试验还需考虑以下因素:功能性、耐久性和抗撕裂性、新材料的发展、环境的影响以及作为评估过程一部分的使用者的活动。对于这些因素的影响,目前尚无规范,所以需要不断进行补充。

因本文件中规定定制式活动义齿所使用的原材料需已取得医疗器械产品注册证,本文件不再涉及生物相容性的评价。

目前金属内部质量检测方法较多,本文件在附录 B 列出了其他可供参考的金属内部质量的检测手段,但用于定制式义齿金属内部质量检测时,这些方法均有其各自的局限性。随着科学技术的不断发展,金属内部质量检测方法可能由新型检测手段取代。

# 定制式活动义齿

## 1 范围

本文件规定了定制式活动义齿的要求,描述了相应的试验方法。  
本文件适用于定制式活动义齿。

## 2 规范性引用文件

下列文件中的内容通过文中的规范性引用而构成本文件必不可少的条款。其中,注日期的引用文件,仅该日期对应的版本适用于本文件;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 9937—2020 牙科学 名词术语  
GB 17168—2013 牙科学 固定和活动修复用金属材料  
YY 0270.1—2011 牙科学 基托聚合物 第1部分:义齿基托聚合物  
YY 0300—2009 牙科学 修复用人工牙  
YY/T 0462—2018 牙科学 石膏产品  
YY/T 1702—2020 牙科学 增材制造 口腔固定和活动修复用激光选区熔化金属材料

## 3 术语和定义

GB/T 9937—2020 界定的以及下列术语和定义适用于本文件。

### 3.1

#### 定制式义齿 **customized denture**

义齿生产企业根据患者模型,按照设计单的要求,使用口腔材料从事修复设计与工艺制作,最终为医疗机构提供的能够恢复患者牙体缺损、牙列缺损、牙列缺失的形态、功能和美观的修复体。

注:包括定制式固定义齿和定制式活动义齿。

### 3.2

#### 修复体 **restoration**

用于修复或代替缺失牙齿结构、牙齿或口腔组织的牙科医疗器械。

### 3.3

#### 定制式活动义齿 **customized removable denture**

用以修复患者牙列缺损或缺失,利用天然牙和基托覆盖的黏膜、骨组织作支持,利用固位体和基托固位,患者能够自行取戴的修复体。

注:包括可摘局部义齿和全口义齿。

### 3.4

#### 可摘局部义齿 **removable partial denture**

仅代替一个牙弓中部分牙齿而不是全部牙齿的可摘义齿。

### 3.5

#### 全口义齿 **complete denture**

用于上颌或下颌牙列缺失的可摘义齿。