江苏省第二类医疗器械/体外诊断试剂注册 技术审评报告

| 产品名称 | 一次性使用精密计量引流袋 | |
|---------------|--|-----------------------|
| 注册人名称 | 江苏康诺医疗器械股份有限公司 | |
| 注册形式 | 口似上去分皿由法 | □优先 |
| | ☑ 拟上市注册申请 | □应急 |
| | | □产品名称变化 |
| | | □型号、规格变化 |
| | □许可事项变更注册申请 | □结构及组成变化 |
| | (有源/无源) | □适用范围变化 |
| | 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 | □产品技术要求变化 |
| | | □注册证中"其他内容"变化 |
| | | □其他变化 |
| | | □产品名称变化 |
| | | □包装规格变化 |
| | | □产品储存条件及有效期变化 |
| | | □适用仪器变化 |
| | □许可事项变更注册申请 | □阳性判断值或参考区间变化 |
| | (体外诊断试剂) | □产品技术要求、说明书变化 |
| | | │□适用的样本类型变化 |
| | | □适用人群变化 |
| | | □临床适应症变化 |
| | | □其他可能改变产品安全有效性的变化 |
| 11 11 14 /- | □延续注册申请 | الد . |
| 结构特征 | □有源 ☑ 无源 □体外诊断试 | |
| | | 审查内容 |
| 加拉可口/台址和 | <u> </u> | 品概述 |
| 规格型号/包装规 格 | 1001QC10、1001QC15、1001QC 2001QC10、2001QC15、2001QC | |
| 俗 | 5001QC10、5001QC15、5001QC | |
| | 1501QZ10、1501QZ15、1501QZ | |
| | 2001QZ10、1301QZ15、1301QZ 2001QZ10、2001QZ15、2001QZ | |
| | 3501QZ10、3501QZ15、3501QZ | |
| | 4001QZ10、4001QZ15、4001QZ | |
| | 5001QZ10、5001QZ15、5001QZ | |
| | 3502QZ10、3502QZ15、3502QZ | |
| | 4002QZ10、4002QZ15、4002QZ | |
| | 5002QZ10、5002QZ15、5002QZ | |
| | 3503QZ10、3503QZ15、3503QZ | |
| | 4003QZ10、4003QZ15、4003QZ | 20、4003QZ25、4003QZ26、 |
| | 5003QZ10、5003QZ15、5003QZ | 20、5003QZ25、5003QZ26、 |

| | 1001TZ10、1001TZ15、1001TZ20、1001TZ25、1001TZ26、1001TZ30、 | |
|----------------|--|--|
| | 5003TZ10、5003TZ15、5003TZ20、5003TZ25、5003TZ26、5003TZ30、 | |
| | 5004TZ10、5004TZ15、5004TZ20、5004TZ25、5004TZ26、5004TZ30 | |
| 主要组成成分 | 一次性使用精密计量引流袋按其整体结构可分为前后式和脱卸式,前后式引流袋由 | |
| | 贮液袋和计量瓶并联而成,脱卸式引流袋由贮液袋和计量瓶串联而成,均由进液管 | |
| | 部分、计量瓶部分和贮液袋袋体部分组成。该产品以无菌状态提供,经环氧乙烷灭 | |
| | 菌,一次性使用。 | |
| 适用范围/预期用 | 供临床收集患者体内废液用。 | |
| 途 | | |
| 产品储存条件及有 | 不适用 | |
| 效期 | | |
| 分类编码 | 14-06 | |
| 注册人住所 | 江苏省常熟市古里镇白茆工业园红枫路 11 号 | |
| 生产地址 | 增福路2号1幢(1、3、4层),江苏省常熟市古里镇白茆红枫路11号 | |
| 同类产品及该产品既往注册情况 | | |

1、该产品为拟上市注册;

2、同类产品: 常熟市搏益医疗器械有限公司,一次性使用精密计量引流袋,苏械注准 20162141001。

有关产品安全性、有效性主要评价内容

- (一)原理:通过重力原理,将患者体内废液引流至产品硬质瓶体(计量瓶)并最终储存于软性袋体(贮液袋)内。
- (二) 生物学评价: 不与人体接触。
- (三)灭菌工艺:该产品采用环氧乙烷灭菌,灭菌工艺经确认和验证,灭菌过程对产品性能不产生影响,灭菌后能达到无菌要求。
- (四)临床评价:该产品列入《免于临床评价医疗器械目录》,属于免于进行临床评价的医疗器械。将申报产品与已获准境内注册的一次性使用精密计量引流袋进行同品种对比,申报产品与同品种产品在基本原理、结构组成、性能要求、适用范围、使用方法、灭菌方式等方面基本等同,差异部分不会对产品的安全性和有效性产生不利影响。
- (五)体考情况:整改后通过核查。生产地址、规格型号等产品信息与注册资料一致。

综上所述,该产品符合医疗器械安全有效的各项基本要求。

企业提供的证据

检验机构及报告编号: 江苏省医疗器械检验所。

2021QW3921、2021QW3920、2024QW4050、2024QW4051、2024QW4053。

存在问题及主要补正意见

见补正通知书

企业针对"存在问题及主要补正意见"提供的证据或修改的内容

申请表、符合性声明、概述、产品描述、适用范围和禁忌证、产品风险管理资料、医疗器械安全和性能基本原则清单、产品技术要求、产品检验报告、化学和物理性能研究、生物学特性研究、 产品说明书、标签样稿已完成补正。

本申报项目属于第二类医疗器械/体外诊断试剂产品注册。经审查,产品注册申报资料:

☑ 符合技术审评要求,建议准予注册。

- □申请资料不符合技术审评要求,建议不予行政许可。
- □同意企业申请,建议准予撤回。
- □其他。

| | 体系核查内容 | |
|------|-------------------------|--|
| 检查依据 | ☑ 医疗器械注册质量管理体系核查指南 | |
| | ☑ 医疗器械生产质量管理规范 | |
| | ☑ 医疗器械生产质量管理规范附录无菌医疗器械 | |
| | □医疗器械生产质量管理规范附录植入性医疗器械 | |
| | □医疗器械生产质量管理规范附录体外诊断试剂 | |
| | □医疗器械生产质量管理规范附录定制式义齿 | |
| | □参照医疗器械生产质量管理规范附录无菌医疗器械 | |
| | □医疗器械生产质量管理规范附录独立软件 | |
| | □其他(专项方案等) | |
| 检查结论 | □通过核查 | |
| | □未通过核查,建议不予注册 | |
| | ☑ 整改后通过核查 | |
| | □整改后未通过核查,建议不予注册 | |