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	医用透明质酸钠液体敷料		
注册人名称	苏州乐泰医疗科技有限公司		
注册形式	口似上大学四中生	□优先	
	☑ 拟上市注册申请	□应急	
		□产品名称变化	
		□型号、规格变化	
		□结构及组成变化	
	□许可事项变更注册申请 (右源/壬源)	□适用范围变化	
	(有源/无源)	□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	
	□延续注册申请		
结构特征	□有源 ☑ 无源 □体外诊断试	剂	
技术审查内容			
产品概述			
规格型号/包装规	1m1, 2m1, 2.5m1, 3m1, 5m1,	7ml, 8ml, 10ml, 15ml, 20ml, 25ml, 30ml, 35ml,	
格	40ml, 45ml, 50ml, 60ml, 70ml, 80ml, 90ml, 100ml,		
主要组成成分	医用透明质酸钠液体敷料由透明质酸钠、对羟基苯甲酸乙酯钠、对羟基苯甲酸丙酯		
	钠、卡波姆940、纯化水组成。瓶体采用塑料瓶。该产品以无菌状态提供,经辐照灭		
	菌。		
适用范围/预期用	通过在创面表面形成保护层,起物理屏障作用,用于非慢性创面及其周围皮肤的护		
途	理。		
产品储存条件及有	不适用		
效期			
分类编码	14-10		
注册人住所	苏州市太仓市城厢镇新园路 88 号		
生产地址 苏州市太仓市城厢镇新园路 88 号			
同类产品及该产品既往注册情况			
该产品为拟上市注册。			

同类产品:哈尔滨敷尔佳科技股份有限公司、医用透明质酸钠修复液、黑械注准 20182140027。

有关产品安全性、有效性主要评价内容

- (一)原理:医用透明质酸钠液体敷料由透明质酸钠、对羟基苯甲酸乙酯钠、对羟基苯甲酸丙酯钠、卡波姆 940、纯化水组成,瓶体采用塑料瓶。透明质酸钠施用于皮肤创面后,其可黏附在皮肤创面表层,并吸附大量水分子,为创面提供湿性的愈合环境,通过在创面表面形成保护层,起物理屏障作用。
- (二) 生物学评价: 跟人体破损或损伤表面皮肤部位接触, 符合生物学评价的要求。
- (三)灭菌工艺:该产品采用辐照灭菌,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医用透明质酸钠修复液进行同品种对比,申报产品与同品种产品在基本原理、结构组成、与人体接触部分的制造材料、性能要求、适用范围、使用方法、灭菌/消毒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:中检华通威国际检验(苏州)有限公司,报告编号:

CSTB25010194、CSTB24080156; 江苏省医疗器械检验所,报告编号: 2024QW2133。

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、概述、产品描述、产品风险管理资料产品技术要求、产品检验报告、化学和物理性能研究、生物源材料的安全性研究、稳定性研究、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。

体系核杏内容

严 求似旦的谷		
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	
·		