

# 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	一次性使用药液转移器	
注册人名称	苏州赛卫生物科技有限公司	
注册形式	<input checked="" type="checkbox"/> 拟上市注册申请	<input type="checkbox"/> 优先 <input type="checkbox"/> 应急
	<input type="checkbox"/> 许可事项变更注册申请 (有源/无源)	<input type="checkbox"/> 产品名称变化 <input type="checkbox"/> 型号、规格变化 <input type="checkbox"/> 结构及组成变化 <input type="checkbox"/> 适用范围变化 <input type="checkbox"/> 产品技术要求变化 <input type="checkbox"/> 注册证中“其他内容”变化 <input type="checkbox"/> 其他变化
	<input type="checkbox"/> 许可事项变更注册申请 (体外诊断试剂)	<input type="checkbox"/> 产品名称变化 <input type="checkbox"/> 包装规格变化 <input type="checkbox"/> 产品储存条件及有效期变化 <input type="checkbox"/> 适用仪器变化 <input type="checkbox"/> 阳性判断值或参考区间变化 <input type="checkbox"/> 产品技术要求、说明书变化 <input type="checkbox"/> 适用的样本类型变化 <input type="checkbox"/> 适用人群变化 <input type="checkbox"/> 临床适应症变化 <input type="checkbox"/> 其他可能改变产品安全有效性的变化
	<input type="checkbox"/> 延续注册申请	
	结构特征	<input type="checkbox"/> 有源 <input checked="" type="checkbox"/> 无源 <input type="checkbox"/> 体外诊断试剂
技术审查内容		
产品概述		
规格型号/包装规格	SV-FANA、 SV-FVNA、 SV-FANB、 SV-FVNB	
主要组成成分	一次性使用药液转移器由穿刺针、鲁尔接头和外罩组成。该产品以无菌状态提供，经辐照灭菌。一次性使用。	
适用范围/预期用途	适用于临床溶药、配药或多剂型药物联合输液前，将药液从一个容器转移到另一个容器中。	
产品储存条件及有效期	/	
分类编码	14-02	
注册人住所	苏州市吴中区郭巷街道淞葭路 818 号富民三期 4 号楼第 1 层	
生产地址	苏州市吴中区郭巷街道淞葭路 818 号富民三期 4 号楼第 1 层	
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：杭州钱塘隆越生物科技有限公司，浙械注准 20222140294，一次性使用药液转移器		

有关产品安全性、有效性主要评价内容	
<p>(一) 原理：药液转移器通过穿刺针刺破西林瓶胶塞，由外罩扣紧在西林瓶口，注射器与药液转移器上的鲁尔接头连接，通过鲁尔注射器活塞抽吸产生吸力，抽取西林瓶内药液。</p> <p>(二) 生物学评价：产品不与人体直接接触，免生物学评价。</p> <p>(三) 灭菌工艺：</p> <p>1、该产品以无菌状态提供，经辐照灭菌。一次性使用。</p> <p>2、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。</p> <p>(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 XX（产品名称）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。</p> <p>(五) 体考情况：通过核查/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。</p> <p>综上所述，该产品符合医疗器械安全有效的各项基本要求。</p>	
<p style="text-align: center;">企业提供的证据</p> <p>检验机构：中检华通威国际检测（苏州）有限公司，报告编号：CSTBB23060173，结论显示合格。</p>	
<p style="text-align: center;">存在问题及主要补正意见</p> <p>见补正通知书。</p>	
<p style="text-align: center;">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</p> <p>申请表、概述、产品描述、适用范围和禁忌证、申报产品上市历史、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、生物源材料的安全性研究、清洁、消毒、灭菌研究、证明产品安全性、有效性的其他研究资料、非临床文献、稳定性研究、临床评价资料要求、产品说明书、标签样稿已完成补正。</p>	
<p>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：</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> 符合技术审评要求，建议准予注册。  <input type="checkbox"/> 申请资料不符合技术审评要求，建议不予行政许可。  <input type="checkbox"/> 同意企业申请，建议准予撤回。  <input type="checkbox"/> 其他。</p>	
体系核查内容	
检查依据	<input checked="" type="checkbox"/> 医疗器械注册质量管理体系核查指南 <input checked="" type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范 <input checked="" type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录无菌医疗器械 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录植入性医疗器械 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录体外诊断试剂 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录定制式义齿 <input type="checkbox"/> 参照医疗器械生产质量管理规范附录无菌医疗器械 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录独立软件 <input type="checkbox"/> 其他（专项方案等）
检查结论	<input type="checkbox"/> 通过核查 <input type="checkbox"/> 未通过核查，建议不予注册 <input checked="" type="checkbox"/> 整改后通过核查 <input type="checkbox"/> 整改后未通过核查，建议不予注册