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 | 一次性使用鼻饲管 | | | | | |
|----------|--|-------------------|--|--|--|--|
| 注册人名称 | 扬州华盛医疗科技有限公司 | | | | | |
| 注册形式 | 口拟上去字册中语 | □优先 | | | | |
| | ☑ 拟上市注册申请 | □应急 | | | | |
| | □许可事项变更注册申请 (有源/无源) | □产品名称变化 | | | | |
| | | □型号、规格变化 | | | | |
| | | □结构及组成变化 | | | | |
| | | □适用范围变化 | | | | |
| | | □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 (体外诊断试剂) | □阳性判断值或参考区间变化 | | | | |
| | | □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 | 型号: 单腔、单腔(带导丝) | | | | | |
| 格 | 规格: 2.7mm(8Fr)、3.3mm(10Fr)、4.0mm(12Fr)、4.7mm(14Fr)、5.3mm | | | | | |
| | (16Fr) 、6.0mm (18Fr) 、6.7mm (20Fr) 、7.3mm (22Fr) | | | | | |
| 主要组成成分 | 一次性使用鼻饲管由导管和接头组成,按是否带导丝分为两种型号:单腔、单腔(带 | | | | | |
| | 导丝),按照管体外径进行规格划分分为 2.7mm(8Fr)、3.3mm(10Fr)、4.0mm | | | | | |
| | (12Fr) 、4.7mm(14Fr)、5.3mm(16Fr)、6.0mm(18Fr)、6.7mm(20Fr)、 | | | | | |
| | 7.3mm(22Fr)共八种规格。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 | 用于经鼻向胃肠道引入营养液等。 | | | | | |
| 途 | | | | | | |
| 产品储存条件及有 | 不适用 | | | | | |
| 效期 | | | | | | |
| 分类编码 | 14-05 | | | | | |
| 注册人住所 | 扬州市头桥镇长宁路 19 号 | | | | | |

生产地址 | 扬州市头桥镇长宁路 19 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: 江苏省华星医疗器械实业有限公司, 一次性使用鼻饲管, 苏械注准 20192140344。

有关产品安全性、有效性主要评价内容

- (一) 原理: 鼻饲管由鼻腔经食道插入胃内,与相关给营养器械配合,用于液体或流质营养的输入等。
- (二) 生物学评价:与黏膜接触,符合生物学评价的要求。
- (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 报产品与巴获准境内注册的一次性使用鼻饲管进行同品种对比,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。生产地址等产品信息与注册资料一致。型号规格在审评中规范,删除 双腔型号, 规格型号在体考范围内。

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:山东省医疗器械和药品包装检验研究院,报告编号:Y20221229025;宁波海关技术 中心,报告编号:YL202400000810。

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、产品列表、产品描述、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 | | | | |
|-------------------------|--|--|--|--|
| □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) | | | | |
| □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 | | | | |
| | | | | |