

# 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                                            | 医用分子筛制氧机                                                                                           |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |  |
| 注册人名称                                           | 江苏小艾医疗科技有限公司                                                                                       |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |  |
| 注册形式                                            | <input checked="" type="checkbox"/> 拟上市注册申请                                                        | <input type="checkbox"/> 优先<br><input type="checkbox"/> 应急                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                 |  |
|                                                 | <input type="checkbox"/> 许可事项变更注册申请<br>(有源/无源)                                                     | <input type="checkbox"/> 产品名称变化<br><input type="checkbox"/> 型号、规格变化<br><input type="checkbox"/> 结构及组成变化<br><input type="checkbox"/> 适用范围变化<br><input type="checkbox"/> 产品技术要求变化<br><input type="checkbox"/> 注册证中“其他内容”变化<br><input type="checkbox"/> 其他变化                                                                                                                                  |  |
|                                                 | <input type="checkbox"/> 许可事项变更注册申请<br>(体外诊断试剂)                                                    | <input type="checkbox"/> 产品名称变化<br><input type="checkbox"/> 包装规格变化<br><input type="checkbox"/> 产品储存条件及有效期变化<br><input type="checkbox"/> 适用仪器变化<br><input type="checkbox"/> 阳性判断值或参考区间变化<br><input type="checkbox"/> 产品技术要求、说明书变化<br><input type="checkbox"/> 适用的样本类型变化<br><input type="checkbox"/> 适用人群变化<br><input type="checkbox"/> 临床适应症变化<br><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 checked="" type="checkbox"/> 有源 <input 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                                       | OM05A、OM05B、OM05C                                                                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |  |
| 主要组成成分                                          | 医用分子筛制氧机由主机、流量计、湿化杯组成。                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |  |
| 适用范围/预期用途                                       | 以空气为原料，利用分子筛变压吸附工艺生产富氧空气（93%氧），供缺氧患者进行氧疗或缓解因缺氧导致的不适。可在医疗机构、家庭中使用。                                  |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |  |
| 产品储存条件及有效期                                      | 不适用。                                                                                               |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |  |
| 分类编码                                            | 08-04                                                                                              |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |  |
| 注册人住所                                           | 江苏省徐州经济技术开发区东环街道杨山路 19-1 号 001 幢 105 室                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |  |
| 生产地址                                            | 江苏省徐州经济技术开发区东环街道杨山路 19-1 号 001 幢 105 室                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |  |
| 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：江苏康仕达健康科技有限公司，医用分子筛制氧机，苏械注准 20192081359 |                                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |  |
| 有关产品安全性、有效性主要评价内容                               |                                                                                                    |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                            |  |

(一) 工作原理：利用分子筛变压吸附原理，通过吸附空气中的氮气和其他气体组分来获取 90%~96% (V/V) 的氧气。设备工作时，向一个装有分子筛的密闭吸附塔内注入压缩空气致使吸附塔内的压力随之升高，其中的分子筛随着吸附塔内压力的升高大量吸附压缩空气中的氮气，而压缩空气中的氧气则仍然以气体形式存在，并经一定的管道被收集起来。这个过程通常被称为“吸附”过程。当容器内的分子筛吸附氮气达到吸附饱和和临界状态时，对吸附塔进行吹气减压，随着吸附塔内压力的降低，分子筛吸附氮气的能力下降，氮气自分子筛内部被释回气相，作为废气排出。这个过程通常被称为“解吸”。为保证氧气持续稳定的产出，制氧机多采用两个分子筛吸附塔，通过控制阀控制，使一个吸附塔处于吸附过程的同时，另一个吸附塔处于解吸过程，二者交替工作完成连续制氧过程。

(二) 材料：产品不包含鼻氧管等附件，外壳跟人体完好皮肤表面部位接触，符合生物学评价的要求

(三) 电气安全：符合 GB9706.1-2020、YY9706.269-2021、YY9706.111-2021、YY9706.108-2021 标准的要求

(四) 电磁兼容：符合 YY9706.102-2021 标准的要求

(五) 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分子筛制氧机进行同品种对比，申报产品与同品种产品在基本原理、结构组成、性能要求、软件核心功能、适用范围、使用方法、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。

(六) 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：深圳华通威国际检验有限公司，报告编号 CHTM24020099；CHTM24050150；CHTM24050151；CHTM24050152；CHTM24050157；CHTM24050158

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、适用范围和禁忌证、产品风险管理资料、产品技术要求、产品检验报告、生物学特性研究、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、稳定性研究、其他资料、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

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

|      |                                                                                                                                                                   |
|------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
|      | <input type="checkbox"/> 其他（专项方案等）                                                                                                                                |
| 检查结论 | <input type="checkbox"/> 通过核查<br><input type="checkbox"/> 未通过核查，建议不予注册<br><input checked="" type="checkbox"/> 整改后通过核查<br><input type="checkbox"/> 整改后未通过核查，建议不予注册 |