

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	重组胶原蛋白复配型液体敷料	
注册人名称	苏州拾光医药生物科技有限公司	
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	型号：SG-1 规格：A 瓶（60mg）+B 瓶（3ml）、A 瓶（70mg）+B 瓶（3.5ml）、A 瓶（80mg）+B 瓶（4ml）、A 瓶（90mg）+B 瓶（4.5ml）、A 瓶（100mg）+B 瓶（5ml）、A 瓶（110mg）+B 瓶（5.5ml）、A 瓶（120mg）+B 瓶（6ml）	
主要组成成分	重组胶原蛋白复配型液体敷料由 A 瓶、B 瓶组成，A 瓶为装有重组胶原蛋白冻干品的玻璃瓶，其中冻干品是由重组胶原蛋白和海藻糖组成，B 瓶为装有注射用水的玻璃瓶。该产品以非无菌状态提供，一次性使用。	
适用范围/预期用途	用于浅表性创面的护理。	
产品储存条件及有效期	不适用	
分类编码	14-10	
注册人住所	张家港市冶金工业园（锦丰镇）锦兴路 26 号 15 号楼四楼	
生产地址	张家港市冶金工业园（锦丰镇）锦兴路 26 号 15 号楼的一、三、四层以及二层局部	

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：江苏嘉奥医疗科技有限公司、医用重组胶原复配型修复凝胶敷料（苏械注准 20222141075）。	
有关产品安全性、有效性主要评价内容	
<p>（一）原理：申报产品由重组胶原蛋白冻干品（A 瓶）与注射用水（B 瓶）组成，重组胶原蛋白采用重组 DNA 技术，对编码所需人胶原蛋白质的基因进行遗传操作和（或）修饰，利用质粒或病毒载体将目的基因带入适当的宿主细胞中，表达并翻译成胶原蛋白或类似胶原蛋白的多肽，经过提取和纯化等步骤制备而成。产品 A 瓶与 B 瓶复溶后配置成重组胶原蛋白液体敷料，通过在创面表面形成保护层，起物理屏障作用，用于浅表性创面的护理。</p> <p>（二）生物学评价：产品与破损或损伤表面皮肤接触，符合生物学评价的要求。</p> <p>（三）灭菌工艺：该产品以非无菌状态提供。</p> <p>（四）临床评价：该产品依照《医疗器械临床评价技术指导原则》，与同品种器械医用重组胶原复配型修复凝胶敷料在适用范围、技术特征、生物学特性等方面相似或一致。通过搜集同类产品的临床数据、文献资料证明该类产品在临床使用中的安全有效。</p> <p>（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。</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>	
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：NHTTT23100202R1。湖南新领航检测技术有限公司，报告编号：ME20240655。	
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、适用范围和禁忌证、其他需说明的内容、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。	
<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。</p> <p><input type="checkbox"/> 申请资料不符合技术审评要求，建议不予行政许可。</p> <p><input type="checkbox"/> 同意企业申请，建议准予撤回。</p> <p><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 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 checked="" 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

