

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	一次性使用鼻氧管	
注册人名称	扬州市正誉医疗器械有限公司	
注册形式	☒ 拟上市注册申请	☐ 优先 ☐ 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
	☐ 许可事项变更注册申请 (体外诊断试剂)	☐ 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 ☐ 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/包装规格	单鼻管中号、单鼻管大号、单鼻管（带头套）小号、单鼻管（带头套）中号、单鼻管（带头套）大号、单鼻管（耳挂式）、双鼻管中号、双鼻管大号、双鼻架小号、双鼻架中号、双鼻架大号、单鼻架小号、单鼻架中号、单鼻架大号、双氧源小号、双氧源中号、双氧源大号	
主要组成成分	一次性使用鼻氧管按型式分为单鼻管、单鼻管（带头套）、单鼻管（耳挂式）、双鼻管、双鼻架、单鼻架、双氧源七种。单鼻管由接头、导管、单鼻塞组成；单鼻管（带头套）由接头、导管、单鼻塞、头套组成；单鼻管（耳挂式）由接头、导管、单鼻塞、耳挂组成；双鼻管由接头、导管、鼻塞、三通接头组成；双鼻架由接头、导管、双鼻架、头套管、活扣、三通接头组成；单鼻架由接头、导管、单鼻架、头套管、活扣、三通接头组成；双氧源由接头、导管、双鼻架、活扣组成。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/预期用途	用于吸氧时氧源与吸氧者之间的氧气直接输送。	
产品储存条件及有	不适用	

效期	
分类编码	08-06
注册人住所	扬州市头桥镇红平村
生产地址	扬州市头桥镇红平村
同类产品及其既往注册情况	
1、该产品为拟上市注册； 2、同类产品：扬州宇润科技发展有限公司，一次性使用鼻氧管，注册证编号：苏械注准 20172080486。	
有关产品安全性、有效性主要评价内容	
（一）原理：一次性使用鼻氧管通过氧源接头连接于氧气吸入器出氧端，鼻塞放置或固定于吸氧者鼻孔处，当开启氧源开关氧气经输氧管输入鼻腔。 （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。将申报产品与已获准境内注册的一次性使用鼻氧管进行同品种对比，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、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：河南省药品医疗器械检验院，报告编号：No. QX202304325、No. QX202401619。	
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、生物学特性研究、稳定性研究、其他资料、产品说明书、标签样稿、生产制造信息已完成补正。	
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 ☐ 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
--	---