

# 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	一次性使用无菌血液透析护理包	
注册人名称	苏州市奥健医卫用品有限公司	
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	/	
主要组成成分	一次性使用无菌血液透析护理包基本配置：无菌敷贴、治疗巾、包布。选配：医用无菌垫单、外科手套或检查手套、一次性使用手术帽、一次性使用医用口罩、医用外科口罩、透气胶带、脱脂棉球、一次性使用捆扎止血带、消毒刷、一次性使用镊子、创口贴、医用纱布球、碘伏棉球、酒精棉球、一次性使用塑柄手术刀、一次性使用配药用注射器、非吸收性外科缝线、污物袋、量杯、塑料托盘。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	用于医疗单位血液透析室在患者进行血液透析治疗时，对患者的伤口进行护理。	
产品储存条件及有效期	不适用。	
分类编码	14-13	
注册人住所	苏州市吴中区临湖镇银藏路 888 号	

生产地址	苏州市吴中区临湖镇银藏路 888 号（成品仓），苏州市吴中区临湖镇浦庄经济开发区联盟街 76 号
同类产品及其既往注册情况	
产品拟上市注册，参考的同类产品注册证编号为浙械注准 20192140263.	
有关产品安全性、有效性主要评价内容	
<p>（一）原理：由多种组件组成，配合使用、以完成同一护理目的。</p> <p>（二）生物学评价：该产品与皮肤接触，符合生物学评价的要求。</p> <p>（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。</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一次性使用无菌血液透析包进行同品种对比，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：整改后通过核查。生产地址等产品信息与注册资料一致，规格型号在审评过程中进行规范，以审评报告内容为准。</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	
<p>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 Y20210926001、Y20221018073、Y20220615054；斯坦德科创医药科技（青岛）有限公司，报告编号 CY2402031S；广州检验检测认证集团有限公司，报告编号 24C000038、230118595、23C000746、23C000748；宁波海关技术中心，报告编号 YL202300001567、YL202300000932、YL202300000933；国家食品药品监督管理局北京医疗器械质量监督检验中心，报告编号 W(X)-3284-2012；国家食品药品监督管理局广州医疗器械质量监督检验中心，报告编号 WT18011553；江苏省医疗器械检验所，报告编号 2014ZC 类第 372 号。</p>	
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	
已完成	
<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 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

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