

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 | 医用凝胶敷料 | |
| 注册人名称 | 江苏嘉奥医疗科技有限公司 | |
| 注册形式 | <input checked="" type="checkbox"/> 拟上市注册申请 | <input type="checkbox"/> 优先 <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 | JANJ-10, JANJ-15, JANJ-20, JANJ-30, JANJ-50, JANJ-60, JANJ-80, JANJ-100, JANJ-120, JANJ-150, JANJ-200, JANJ-250, JANJ-300; | |
| 主要组成成分 | 医用凝胶敷料由甘油、海藻酸钠、卡波姆、聚山梨酯-80、氢氧化钠和纯化水组成，该产品以无菌状态提供，经湿热灭菌。 | |
| 适用范围/预期用途 | 用于非慢性创面的护理。 | |
| 产品储存条件及有效期 | 不适用。 | |
| 分类编码 | 14-10 | |
| 注册人住所 | 淮安经济技术开发区深圳东路 128 号 | |
| 生产地址 | 淮安经济技术开发区深圳东路 128 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. 与吉林蓝浦洁业科技有限公司的医用护理敷料（注册证号：吉械注准 20222140463）为同品种产品。 | | |

| 有关产品安全性、有效性主要评价内容 | |
|---|---|
| (一) 原理：利用海藻酸钠吸收创面渗出液，聚山梨酯 80 作为表面活性剂能去除创面处的异物、碎屑污染，用于非慢性创面的护理。 | |
| (二) 生物学评价：跟人体破裂或损伤表面部位短期接触，符合生物学评价的要求。 | |
| (三) 灭菌工艺：该产品采用湿热灭菌，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医用护理敷料进行同品种对比，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：通过核查/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：湖南新领航检测技术有限公司，报告编号 ME20233216；深圳华通威国际检验有限公司，报告编号为 CHTT24030142。 | |
| 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、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、临床评价资料要求、产品说明书、标签样稿已完成补正。 | |
| 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： | |
| <input checked="" type="checkbox"/> 符合技术审评要求，建议准予注册。 <input type="checkbox"/> 申请资料不符合技术审评要求，建议不予行政许可。 <input type="checkbox"/> 同意企业申请，建议准予撤回。 <input type="checkbox"/> 其他。 | |
| 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 | <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 |