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	一次性使用透析护理包		
注册人名称	迈迪康医疗用品江苏有限公司		
注册形式	☑拟上亩江皿由违	□优先	
		□应急	
		□产品名称变化	
		□型号、规格变化	
□许可事项变更注册申请 (右源/天源)	□结构及组成变化		
	□适用范围变化		
	(有源/无源) 	□产品技术要求变化	
		□注册证中"其他内容"变化	
		□其他变化	
		□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	
	□许可事项变更注册申请	□阳性判断值或参考区间变化	
	(体外诊断试剂)	□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			
主要组成成分	一次性使用透析护理包由基本配件垫单、棉球及可选配件组成。选配件由包布、检		
	查手套、碘伏消毒棉签(棒)、碘伏棉球、医用脱脂纱布片、医用无菌敷料、医用		
	胶带、敷料镊、塑料盘、收纳袋、无菌保护套、创可贴、一次性使用止血带、棉签、		
	酒精消毒棉签、酒精棉球、棉卷组成。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	临床用于透析前后的护理操作	用。	
途			
产品储存条件及有	/		
效期			
分类编码	14-15		
注册人住所	泗阳县经济开发区文城东路 217 号		
生产地址	泗阳县经济开发区文城东路 217 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、一次性使用透析护理包, 苏械注准 20152140701, 江苏通达医疗器械有限公司

有关产品安全性、有效性主要评价内容

- (一)原理:产品由多种组件组成,配合使用,以完成同一护理目的。
- (二) 生物学评价: 产品与人体体表表面接触, 符合生物学评价的要求。
- (三) 灭菌工艺:
- 1、该产品以无菌状态提供,经环氧乙烷灭菌。一次性使用。
- 2、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透析护理包进行同品种对比,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。
- (五)体考情况:通过核查/整改后通过核查。生产地址等产品信息与注册资料一致。规格型号以审评报告为准。注册资料中生产地址无江苏省三个字。

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

检验机构名称:广州检验检测认证集团有限公司,报告编号

23C000807、23C000808、23C001573、23C001574M0, 结论合格。

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、申报产品上市历史、产品风险管理资料、医疗器械安全和性能基本原则清单、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、生物源材料的安全性研究、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、非临床文献、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:

☑ 符合技术审评要求,建议准予》	E卌。
------------------	-----

- □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。

体系核杏内容

一种水板巨闪在		
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