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	海藻糖敷料	
注册人名称	江苏益仁堂生物科技有限公司	
注册形式	ロかしナンヨカキ	□优先
	☑ 拟上市注册申请	□应急
		□产品名称变化
		□型号、规格变化
		□结构及组成变化
	□许可事项变更注册申请 (有源/无源)	□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
		□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	10ml (椭圆形) 、10ml (月牙	型)、 20m1(椭圆形)、30m1(椭圆形)
格		
主要组成成分	海藻糖敷料由海藻糖、卡波姆、甘油、尼泊金甲酯、尼泊金乙酯、三乙醇胺、非织	
	造布、隔离纸、纯化水组成,封装于铝箔袋。该产品以非无菌状态提供,一次性使	
	用	
适用范围/预期用	通过在创面表面形成保护层,起物理屏障作用。用于小创口、擦伤、切割伤等浅表	
<u> </u>	性创面及周围皮肤的护理。	
产品储存条件及有	不适用	
分类编码	14-10	
注册人住所		期标准厂房 G115 栋 9 层、10 层
生产地址 泰州医药高新技术产业园第五期标准厂房 G115 栋 9 层、10 层		
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: 江苏海智生物医药有限公司、海藻糖敷料、苏械注准 20222141840。

有关产品安全性、有效性主要评价内容

- (一)原理:产品敷贴于皮肤创面,通过在创面表面形成保护层,起物理屏障作用,用于小创口、擦伤、切割伤等浅表性创面及周围皮肤的护理。
- (二) 生物学评价: 跟人体皮肤部位破损或损伤表面接触, 符合生物学评价的要求。
- (三) 灭菌工艺: 该产品以非无菌状态提供。
- (四)临床评价:该产品依照《医疗器械临床评价技术指导原则》,与同品种海藻糖敷料在适用范围、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,证明该类产品在临床使用中的安全有效。
- (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

检验机构及报告编号: 英格尔检测技术服务(上海)有限公司,报告编号: SHS23040245-03; 斯坦德科创 医药科技(青岛)有限公司,报告编号: CY2401009NC1-4。

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、产品列表、概述、产品描述、适用范围和禁忌证、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、 证明产品安全性、有效性的其他研究资料、稳定性研究、 其他资料、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

体系核鱼内谷			
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		