

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	腔镜用直线型切割吻合器及一次性切割组件	
注册人名称	无锡市舒康医疗器械有限公司	
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	见规格/型号附件	
主要组成成分	<p>腔镜用直线型切割吻合器及一次性切割组件由器身和组件组成。SRE 型器身由击发推杆、接杆套管、固定锁圈、旋转固定手柄、弯转手柄、旋转手柄、复位保险、固定手柄、复位手柄、卸载按钮、活动手柄组成。</p> <p>SREZ 型器身由器身杆组件(S)、器身杆组件(M)、器身杆组件(L)、器身组件组成。其中器身杆组件由击发推杆、接杆套管、固定锁圈、旋转固定手柄、弯转手柄、卸载按钮组成，器身组件由旋转手柄、复位保险、固定手柄、复位手柄、活动手柄组成。</p> <p>SRER、SRERY 型组件由抵钉座、钉仓、钉仓座、切割刀和吻合钉组成。</p> <p>腔镜用直线型切割吻合器根据结构组成不同分为 SRE、SREZ 两种型号，SRE 型根据接杆套管长度不同分为三种规格。SREZ 型只有一种规格。</p> <p>一次性切割组件根据外形和结构分为 SRER、SRERY 两种型号，根据缝合长度分为 30、45、60 三种规格，每种缝合长度下按吻合钉的钉高排列不同分为平钉型、不等</p>	

	高钉 I 型和不等高钉 II 型，其中平钉型分为五种规格，不等高钉 I 型分为五种规格，不等高钉 II 型分为五种规格。 器身和组件各自独立包装。腔镜用直线型切割吻合器以非无菌状态提供，重复性使用；一次性切割组件以无菌状态提供，经辐照灭菌，一次性使用。
适用范围/预期用途	适用于开放或内镜下的外科手术中，肺、支气管组织及胃、肠切除、横断和吻合。
产品储存条件及有效期	不适用
分类编码	02-13
注册人住所	江苏省宜兴市和桥镇闸口海棠西路 83 号
生产地址	江苏省宜兴市和桥镇闸口海棠西路 83 号
同类产品及其既往注册情况	
该产品为拟上市注册。同类产品有常州威克医疗器械有限公司的腔镜用直线型切割吻合器及一次性切割组件（苏械注准 20222021008）	
有关产品安全性、有效性主要评价内容	
<p>（一）原理：腔镜用直线型切割吻合器及一次性切割组件是在组织上击入成直线排列的六排互相交错的缝钉，同时从中间切断已缝合的组织。</p> <p>（二）生物学评价：跟人体组织部位接触，符合生物学评价的要求。</p> <p>（三）灭菌工艺： 该产品采用辐照灭菌，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腔镜用直线型切割吻合器及一次性切割组件进行同品种对比，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、规格型号等产品信息与注册资料一致。</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	
检验机构及报告编号：安徽省食品药品检验研究院，AH2022-QSJ-00541、AH2024-QSJ-00822	
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、符合性声明、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、稳定性研究、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