

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	全自动数字切片扫描系统		
注册人名称	苏州秉理科技有限公司		
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 checked="" type="checkbox"/> 有源 <input 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	IBL 400		
主要组成成分	产品由系统主机、电源线、扫描软件（发布版本：iBL Scanner 3.0）和浏览软件（发布版本：iBL Viewer 2.0）组成。		
适用范围/预期用途	本产品适用于对病理组织和生物组织切片进行数字化和观察。		
产品储存条件及有效期	不适用		
分类编码	22-07		
注册人住所	苏州市高新区滨河路 689 号北楼 507 室		
生产地址	苏州市高新区滨河路 689 号北楼 507 室		
同类产品该产品既往注册情况			
苏州秉理科技有限公司 全自动数字切片扫描系统 苏械注准 20232220335			
有关产品安全性、有效性主要评价内容			

原理：申报产品利用切片载物台自动控制，通过显微光学成像和数字图像采集，进行载物台切片的自由移动、采集，通过软件系统拼接生成整张数字化切片，利用电脑显示器即可浏览全视野数字切片。可同时放多张切片在载物台上，进行不间断的切片扫描，将组织与细胞的物理显微图像转换为数字图像，直接存储在计算机里，并通过显示器进行观察读片。

材料：申报产品在使用过程中不与患者直接或间接接触。

电气安全：符合 GB4793.1-2007 和 YY0648-2008 的相关要求。

电磁兼容：符合 GB/T18268.1-2010 和 GB/T18268.26-2010 的相关要求。

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全自动数字切片扫描系统进行同品种对比，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、软件核心功能、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。

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

检测机构及报告编号：

杭州医疗器械质量监督检验中心：G20233379、G20241179-D、G20233379-D、G20233379 补 1

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、申报前与监管机构的联系情况和沟通记录、概述、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、软件研究、稳定性研究、临床评价资料要求、产品说明书已完成补正。

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

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