

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	内窥镜腹腔外腔球囊扩张器		
注册人名称	南京佳奇医疗器械有限公司		
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	内窥镜腹腔外腔球囊扩张器由管身、扩张球囊、三通注气(水)阀、三通排气(水)阀和导入杆组成。其中管身上设有球囊固定伞、球囊固定环、球囊固定伞开关、注排气(水)座和密封圈。导入杆包含长/短两种规格。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/预期用途	用于腹腔镜微创手术前,在腹膜外腔与手术部位中间建立一个手术所需的操作空间。		
产品储存条件及有效期	/		
分类编码	02-11		
注册人住所	南京市江宁区东山街道润发路 88 号 2 号厂房三楼		
生产地址	南京市江宁区东山街道润发路 88 号 2 号厂房三楼		
同类产品该产品既往注册情况			

1、该产品为拟上市注册。	
2、可视腹膜后腔扩张器，浙械注准 20152020061，浙江辰和医疗设备有限公司	
有关产品安全性、有效性主要评价内容	
<p>(一) 原理：腹膜后间隙位于腹后壁腹膜与腹内筋膜之间，其范围上起自膈，下达骶岬，骨盆上口处，在进行腹腔镜下腹股沟疝修补的外科手术或其他腹腔相关手术时，需要将腹膜后间隙分离开，形成操作间隙，使用内窥镜腹腔镜外腔球囊扩张器，用于腹腔镜微创手术前，在腹膜外腔与手术部位中间建立一个手术所需的操作空间。</p> <p>(二) 生物学评价：产品与人体组织接触，符合生物学评价的要求。</p> <p>(三) 灭菌工艺：</p> <p>1、该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌。一次性使用。</p> <p>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。</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可视腹膜后腔扩张器进行同品种对比，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。</p> <p>(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。</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	
检验机构名称：江苏省医疗器械检验所，报告编号 2023QW3897、2024QW1134，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、医疗器械安全性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：	
<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

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