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	视频可视喉镜				
注册人名称	无锡上云医疗器械有限公司				
注册形式	☑ 拟上市注册申请	□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 (有源/无源)	□结构及组成变化			
		□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			
	□许可事项变更注册申请 (体外诊断试剂)	□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			
		□阳性判断值或参考区间变化			
		□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	iÀ			
	技术	审查内容			
产品概述					
规格型号/包装规	SY-HJ-E/P1、SY-HJ-E/P2、SY	Y-HJ-E/PX、SY-HJ-E/PY			
格					
主要组成成分	由喉镜视芯和喉镜片两部分组成,其中喉镜视芯由支撑杆(聚乙烯塑料或铝镁合金				
	材质)、硅胶管、LED 灯、摄像头和 USB 线组成,有源,可重复使用; 喉镜片由手				
	柄、窥视片一体注塑而成, 为无菌产品,无菌包装一次性使用,灭菌方式:环氧乙				
	烷。				
适用范围/预期用	与视频显示设备配套使用,供	医疗机构在麻醉或抢救时导入气管插管使用。			
途					
产品储存条件及有	不适用。				
效期					
分类编码	08-05				
注册人住所	无锡市建筑西路 599-5(2 号楼)1 楼 104				
生产地址	无锡市建筑西路 599-5 (2 号楼) 1 楼 104				
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. 广东名威科技有限公司视频可视喉镜,粤械注准 20182080890。

有关产品安全性、有效性主要评价内容

- (一)工作原理:使用时把喉镜视芯插入喉镜片的视芯腔道,USB 连接到视频显示器或平板电脑;按照人体气道特征设计的喉镜片,可以轻松从口中插入咽喉会厌部位,利用前段内置的摄像镜头,气道的实景图像可以在视频显示器上显示,便于医护人员准确进行气道插管供麻醉或急救用。喉镜视芯和视频显示器(或平板电脑)的连接线主要供电和视频信号传输。
- (二) 材料: 喉镜片与患者口腔、粘膜进行短期接触,符合生物学评价的要求。
- (三) 电气安全: 符合 GB9706.1-2020 标准的要求。
- (四) 电磁兼容: 符合 YY9706.102-2021 标准的要求。
- (五)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气管导管用可视内窥喉镜进行同品种对比,申报产品与同品种产品在基本原理、结构组成、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。
- (六) 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: 江苏省医疗器械检验所, 2024QW1344、2024QW1344-EMC; 江苏科标医学技术集团有限公司, SSMT-R-2025-10104-01AAmd01。

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、适用范围和禁忌症、产品技术要求、产品检验报告、软件研究、清洁消毒灭菌研究、稳定性研究、其他资料、临床评价资料、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

检查依据 区 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
□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