

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	可弯曲输尿管鞘套件		
注册人名称	江苏耀华医疗器械科技有限公司		
注册形式	☒ 拟上市注册申请	☐ 优先 ☐ 应急	
	☐ 许可事项变更注册申请 (有源/无源)	☐ 产品名称变化 ☐ 型号、规格变化 ☐ 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 ☐ 体外诊断试剂		
技术审查内容			
产品概述			
规格型号/包装规格	按可弯曲输尿管鞘套件配置不同，可分为：被动可弯曲鞘型、被动可弯曲鞘引流瓶型、被动可弯曲鞘导丝型、被动可弯曲鞘组合型、主动可弯曲鞘型、主动可弯曲鞘引流瓶型、主动可弯曲鞘导丝型、主动可弯曲鞘组合型。按导引鞘的公称内径进行分类，可分为：3.3mm（10Fr）、3.6mm（11Fr）、4.0mm（12Fr）、4.3mm（13Fr）和4.7mm（14Fr）五种规格，有效长度分为：350mm、450mm、550mm。具体型号规格详见附件。		
主要组成成分	可弯曲输尿管鞘套件由扩张导管、导引鞘、扩张导管接头、Y型连接接头、导丝（选配件）、引流收集瓶（选配件）组成，其中导引鞘由导引鞘管（表面有亲水涂层）、Y型连接接头和硅胶帽组成，扩张导管是由扩张导管管体和扩张导管接头组成，引流收集瓶是有收集瓶、上瓶盖、下瓶盖、连接导管、负压控制导管、控制头组成。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	适用于在泌尿系统内窥镜检查及手术时，建立通道，以便于内窥镜或其他器械进入泌尿道，与负压吸引设备配套吸引引流，取出结石及异物。		
产品储存条件及有	不适用		

效期	
分类编码	02-12
注册人住所	丹阳市丹北镇济德村
生产地址	丹阳市丹北镇济德村
同类产品及其既往注册情况	
该产品拟上市注册，参考的同类产品注册证编号为琼械注准 2023020019.	
有关产品安全性、有效性主要评价内容	
（一）原理：在泌尿系统内窥镜检查及手术时，输尿管鞘用于建立通道，以便于内窥镜或其他器械进入泌尿道，引流收集瓶用于收集体内组织。 （二）生物学评价：该产品与组织接触，符合生物学评价的要求。 （三）灭菌工艺：该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌，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。 （四）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前端可弯曲输尿管鞘导管及附件进行同品种对比，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。 （五）体考情况：整改后通过核查。生产地址等产品信息与注册资料一致，规格型号在审评过程中加以规范。 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：威科检测集团有限公司，报告编号 WT232676、WT232677、WT240939。	
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	
已完成	
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
--	--