

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	医用电动骨锯		
注册人名称	九章智能医疗科技（常州）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	JZJ-II		
主要组成成分	医用电动骨锯由手机、夹头、电池、充电器组成。		
适用范围/预期用途	产品为医院矫形外科手术时使用的辅助器械，需配合有医疗器械产品注册证的锯片使用。		
产品储存条件及有效期	不适用		
分类编码	04-12		
注册人住所	常州市武进区常武中路 18-67 号中国以色列常州创新园 12 幢 2 层 209		
生产地址	常州市金坛开发区华城路 1668 号国际工业城 5 号南楼三层,常州市武进区中以创新园 12 号楼 2 楼 209、210、211		
同类产品该产品既往注册情况			
1. 该产品为拟上市注册。 2. 常州华森三维科技股份有限公司生产的医用电动骨锯（注册证编号：苏械注准 20212040943）；			

杭州亿凡医疗器械有限公司生产的医用电动骨锯钻（注册证编号：浙械注准 20162040331）。	
有关产品安全性、有效性主要评价内容	
（一）工作原理：医用电动骨锯通过电池盒中的电池供电，由主板和调速开关直接控制电机转动，从而带动夹头的旋转，最终达到对骨组织实施锯用的目的。 （二）材料：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医用电动骨锯进行同品种对比，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。 （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：检验机构名称：江苏省医疗器械检验所，报告编号：2024QW1514、2024QW1514-EMC；检验机构名称：江苏华爵检测技术股份有限公司，报告编号：WT252600091G。	
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、产品列表、产品描述、适用范围和禁忌证、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、生物学特性研究、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： ☒ 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