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	一次性包皮环切吻合器	
注册人名称	江苏钱璟医疗器械有限公司	
注册形式		□优先
	┃☑ 拟上市注册申请	- □应急
		□产品名称变化
		- □型号、规格变化
		□结构及组成变化
	□许可事项变更注册申请 (在酒/玉酒)	□适用范围变化
	(有源/无源)	□产品技术要求变化
		□注册证中"其他内容"变化
		□其他变化
		□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
	□许可事项变更注册申请	□阳性判断值或参考区间变化
	(体外诊断试剂)	□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	QBPD11、QBPD13、QBPD15、QB	PD17、QBPD18、QBPD22、QBPD25、QBPD29、QBPD32、Q
格	BPD34	
	QBPS11、QBPS13、QBPS15、QB	PS17、QBPS18、QBPS22、QBPS25、QBPS29、QBPS32、Q
	BPS34	
主要组成成分	1 /21 0/21 // // 2 22 // //	简称吻合器)根据击发手柄不同划分为单手柄 QBPD 型
	和双手柄 QBPS 型两个型号。	勿合器根据切割外径大小不同分为
		、29、32、34 共十种规格。QBPD 型单手柄吻合器由龟
		、固定手柄、调节螺母、活动手柄、保险、钉仓、环
		QBPS 型双手柄吻合器由钉仓套、钉仓盖、龟头套抵钉
		推钉片(内含环形刀)、弹簧、手柄、活动连接块、调
		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	适用于临床包皮切割缝合手术	0
途		

产品储存条件及有	不适用
效期	
分类编码	02-13
注册人住所	武进国家高新技术产业开发区凤鸣路 6 号
生产地址	江苏省常州市武进国家高新技术产业开发区凤鸣路 6 号
	同类产品及该产品既往注册情况
该产品为拟上市注册	。同类产品有康晴(江苏)医疗科技有限公司的一次性使用包皮切割吻合器(注册证
号: 苏械注准 202020	020204)
	有关产品安全性、有效性主要评价内容
(一) 原理: 通过挤	压手柄,由机械传动装置将将预先放置在组件中呈单排排列的吻合钉击入已经对合好、
需要吻合在一起的组	织内,吻合钉在穿过两层组织后受到前方抵钉片成型槽的阻挡,向内弯曲,将两层组
织钉合在一起。	
(二) 生物学评价:	跟人体组织接触,符合生物学评价的要求。
(三)灭菌工艺:	
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。	
(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
内注册的一次性使用	包皮切割吻合器行同品种对比, 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。部分规格型号根据命名规则修
改, 仅文字性修改。	
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, 2024QW2156、2024QW2157、2025QW0280、2025QW0281
	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、	符合性声明、产品描述、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、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	1,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	