

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	定制式牙科种植导板		
注册人名称	苏州金香玉医疗器械有限公司		
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	JXYDB-01; JXYDB-02; JXYDB-03; JXYDB-04		
主要组成成分	定制式牙科种植导板由基板和导环组成。基板采用已取得医疗器械注册证的甲基丙烯酸脂类单体材料，通过光固化工艺制成。导环采用 TC4ELI 钛合金制成。该产品以非无菌状态提供，一次性使用。		
适用范围/预期用途	用于牙科种植手术中种植体的定位、导向，从而辅助安装种植体。		
产品储存条件及有效期	/		
分类编码	17-08		
注册人住所	张家港市杨舍镇包基村 1		
生产地址	张家港市杨舍镇包基村 1 三楼		
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：重庆欣乐美义齿有限公司，渝械注准 20232170051，定制式牙科种植导			

板。	
有关产品安全性、有效性主要评价内容	
（一）原理：定制式牙科种植导板借助口腔 CT 数据获取牙槽骨的三维数据，用导板设计软件设计种植导板，准确控制种植体的位置、方向、长度、直径，增加手术及后期修复的成功率。 （二）生物学评价：产品提供了原材料的生物学试验报告，并进行了生物学评价，符合要求。 （三）灭菌工艺： 1、产品以非无菌状态提供。 2、该产品推荐采用 75%医用酒精擦拭消毒和高压蒸汽消毒，消毒工艺经确认和验证，消毒过程对产品性能不产生影响，消毒后能满足临床要求。 （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定制式固定义齿进行同品种对比，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。 （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。 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	
检验机构名称：江苏省医疗器械检验所，报告编号： 2023QW3929、2023QW3932、2023QW3931、2023QW3930、2024QW2195，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： ☒ 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
--	---