

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	一次性内窥镜用缝合器及组件	
注册人名称	无锡市舒康医疗器械有限公司	
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	见规格/型号附件	
主要组成成分	一次性内窥镜用缝合器及组件由缝合器和组件组成，缝合器由装针压板、钳头、套管、旋转拨轮、装针按钮、弯转拨轮、活动手柄和固定手柄组成，组件由带线缝合针和线盒组成。缝合器和组件各自独立包装。产品以无菌状态提供，经辐照灭菌，为一次性使用。	
适用范围/预期用途	适用于内窥镜手术中软组织的间断或连续缝合。	
产品储存条件及有效期	/	
分类编码	02-13	
注册人住所	江苏省宜兴市和桥镇闸口海棠西路 83 号	
生产地址	江苏省宜兴市和桥镇闸口海棠西路 83 号	
同类产品该产品既往注册情况		

1、该产品为拟上市注册	
2、无锡市神康医疗器械设备有限公司 一次性内窥镜用缝合器及组件 苏械注准 20232020215	
有关产品安全性、有效性主要评价内容	
（一）原理：一次性内窥镜用缝合器及组件包括缝合器、缝合针和缝合线，缝合线固定于缝合针上，通过击发活动手柄使装针压板对缝合针的转动起到导向作用，驱动装置驱动缝合针运动，进而带动缝合线缝合伤口。该器械是利用往复运动机构来实现缝合针的往复缝合动作，最终达到连续缝合目的。 （二）生物学评价：跟人体组织部位接触，符合生物学评价的要求。 （三）灭菌工艺：该产品采用辐照灭菌，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内窥镜用缝合器及组件进行同品种对比，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、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	
安徽省食品药品检验研究院，报告编号 AH2023-QSJ-00617；宁波海关技术中心，报告编号 YL202400001691R、YL202400001692R	
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	
产品描述、适用范围和禁忌症、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、其他资料已完成补正。	
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