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	膝关节内窥镜手术器械包		
注册人名称	江苏爱厚朴医疗器械有限公司		
注册形式	册形式 ☑ 拟上市注册申请	□优先	
		□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	见规格/型号附件		
格			
主要组成成分	膝关节内窥镜手术器械包由导向手柄、关节镜用定位器、导向管、快装手柄、关节		
	镜用定位杆、关节镜用手术钻头、关节镜用导钻、关节镜用定位针、量规、关节镜		
	用保护器、关节镜手术用剥离子、关节镜测深器、关节镜肌腱套取器、关节镜用导		
	针、关节镜抓钳、关节镜用螺	丝刀、肌腱整理架、肌腱固定器、肌腱刮板、弧形导	
	向手柄、导向轴套、ACL 股骨	定位钩、ACL 胫骨定位钩、PCL 股骨定位 钩、PCL 胫骨	
	定位钩、倒打钻组成。产品以非无菌状态提供,使用前灭菌,可重复使用。		
适用范围/预期用	与关节镜配套,辅助膝关节部位检查和手术治疗用。		
途			
产品储存条件及有	不适用		
效期			
分类编码	04-16		
注册人住所	江苏武进经济开发区果香路 16 号		

生产地址 | 江苏武进经济开发区果香路 16 号厂房第四层

同类产品及该产品既往注册情况

该产品为拟上市注册。同类产品有锐适公司的关节内窥镜手术器械(注册证号:国械注进 20212040346)

有关产品安全性、有效性主要评价内容

- (一)原理:在膝关节重建手术过程中,通过使用器械实现膝关节胫骨和股骨隧道的精准定位和钻孔,引 入植入物固定。
- (二) 生物学评价: 跟人体骨组织部位接触, 符合生物学评价的要求。
- (三) 灭菌工艺:

该产品以非无菌状态提供。

(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 内注册的产品进行同品种对比,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。在补正过程中对规格型号进行 了删减。

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:广东省医疗器械质量监督检验所,WT23100674;德检(江苏)检测技术有限公司, AHP2024062803-CN-01, AHP2024102307-CN-01

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、概述、产品描述、适用范围和禁忌证、产品风险管理资料、医疗器械安全和性能基本 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、清洁、消毒、灭菌研 究、稳定性研究、产品说明书已完成补正。

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