

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	肩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	☒ 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	肩关节内窥镜手术器械包由软组织过线器、软组织过线弯钩内芯、内窥镜用交换棒、内窥镜用手术铲、内窥镜手术用剥离子、内窥镜手术用铈、内窥镜刮匙、内窥镜用探针、内窥镜用勾线器、内窥镜用推结器、内窥镜过线钳、内窥镜抓线钳、内窥镜组织抓钳、骨锤、内窥镜导引器、推结剪线器、缝合枪、缝合枪枪芯Ⅱ组成。该产品以非无菌状态提供，软组织过线弯钩内芯和缝合枪枪芯Ⅱ为一次性使用，其他产品可重复使用。	
适用范围/预期用途	与关节镜配套，供肩关节部位检查和手术治疗用。	
产品储存条件及有效期	不适用	
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。同类产品有杭州南宇医疗器械有限公司的关节镜配套手术器械（注册证号：浙械注准 20172040370）	
有关产品安全性、有效性主要评价内容	
（一）原理：在肩关节手术过程中，根据患者手术情况选用不同器械产品，通过使用器械对肩关节软组织探查、清理、新鲜化、抓取、过线缝合打结或对骨面进行打磨等操作。 （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关节镜配套手术器械进行同品种对比，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修改，产品实质等同。 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，WT23100675；德检（江苏）检测技术有限公司，AHP2024061802-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、符合性声明、概述、产品描述、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
--	---