

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	一次性使用电子输尿管肾盂内窥镜导管		
注册人名称	江苏鼯鼠电子科技有限公司		
注册形式	<input checked="" type="checkbox"/> 拟上市注册申请	<input type="checkbox"/> 优先	<input type="checkbox"/> 应急
	<input type="checkbox"/> 许可事项变更注册申请 (有源/无源)	<input type="checkbox"/> 产品名称变化 <input type="checkbox"/> 型号、规格变化 <input type="checkbox"/> 结构及组成变化 <input type="checkbox"/> 适用范围变化 <input type="checkbox"/> 产品技术要求变化 <input type="checkbox"/> 注册证中“其他内容”变化 <input type="checkbox"/> 其他变化	
	<input type="checkbox"/> 许可事项变更注册申请 (体外诊断试剂)	<input type="checkbox"/> 产品名称变化 <input type="checkbox"/> 包装规格变化 <input type="checkbox"/> 产品储存条件及有效期变化 <input type="checkbox"/> 适用仪器变化 <input type="checkbox"/> 阳性判断值或参考区间变化 <input type="checkbox"/> 产品技术要求、说明书变化 <input type="checkbox"/> 适用的样本类型变化 <input type="checkbox"/> 适用人群变化 <input type="checkbox"/> 临床适应症变化 <input type="checkbox"/> 其他可能改变产品安全有效性的变化	
	<input type="checkbox"/> 延续注册申请		
结构特征	<input checked="" type="checkbox"/> 有源 <input type="checkbox"/> 无源 <input type="checkbox"/> 体外诊断试剂		
技术审查内容			
产品概述			
规格型号/包装规格	YS-U-3212、YS-U-3212H、YS-U-2512、YS-U-2512H		
主要组成成分	产品由头端部、弯曲部、插入部、操作部和电气连接部组成。		
适用范围/预期用途	该产品为一次性使用医疗器械，与本公司生产的医用内窥镜图像处理器配套使用，经尿道进入人体，通过显示屏提供影像，配合内窥镜附件，对患者输尿管及肾盂进行内镜检查或内镜手术。		
产品储存条件及有效期	不适用		
分类编码	06-14		
注册人住所	徐州淮海国际港务区徐州永嘉科技园 A07 号楼 1-101		
生产地址	徐州淮海国际港务区徐州永嘉科技园 A07 号楼 1-101		
同类产品该产品既往注册情况			
该产品为拟上市注册。同品种对比产品为深圳库珀医疗股份有限公司生产的一次性使用电子输尿管肾盂内窥镜导管（粤械注准 20232060603）、珠海普生医疗科技有限公司生产的一次性使用电子输尿管肾盂内窥镜导管。			

镜导管（粤械注准 20212060834）	
有关产品安全性、有效性主要评价内容	
<p>（一）工作原理：通过头端部的光电转换器件将接收到的光学信号转换为电信号，在医用内窥镜图像处理器上显示图像及观察。</p> <p>（二）材料：跟人体黏膜接触，符合生物学评价的要求</p> <p>（三）电气安全：符合 GB 9706.1-2020 《医用电气设备 第 1 部分：基本安全和基本性能的通用要求》、GB9706.218-2021 《医用电气设备 第 2-18 部分：内窥镜设备的基本安全和基本性能专用要求》标准的要求</p> <p>（四）电磁兼容：符合 YY 9706.102-2021 《医用电气设备 第 1-2 部分：基本安全和基本性能的通用要求 并列标准：电磁兼容 要求和试验》、GB9706.218-2021 《医用电气设备 第 2-18 部分：内窥镜设备的基本安全和基本性能专用要求》标准的要求</p> <p>（五）临床评价： 该产品依照《医疗器械临床评价技术指导原则》，与同品种器械一次性使用电子输尿管肾盂内窥镜导管、在适用范围、技术特征、生物学特性等方面相似或一致。通过搜集同类产品的临床数据，证明该类产品在临床使用中的安全有效。</p> <p>（六）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。</p> <p>综上所述，该产品符合医疗器械安全有效的各项基本要求。</p>	
企业提供的证据	
<p>苏州熠品质量技术服务有限公司出具的检验报告：SZE23021202B-030S-C3、SZE23021202B-010S-C1、SZE23021202B-010E-C1、SZE23021202B-020S-C1、SZE23021202B-030S-C4、SZE23021202B-010S-C2、SZE23021202B-010E-C2、SZE23021202B-020S-C2；杭州远方检测校准技术有限公司出具的检验报告：N20230731902001、N20231220951111、N20231220951112；合肥熠品医药科技有限公司出具的检验报告：HFC23021202A01-CN；熠品（贵阳）质量科技有限公司出具的检验报告：GYB23021202A-R1-CN</p>	
存在问题及主要纠正意见	
见纠正通知书	
企业针对“存在问题及主要纠正意见”提供的证据或修改的内容	
产品描述、产品技术要求、产品检验报告、辐射安全研究、稳定性研究、产品说明书已完成纠正。	
<p>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：</p> <p><input checked="" type="checkbox"/> 符合技术审评要求，建议准予注册。</p> <p><input type="checkbox"/> 申请资料不符合技术审评要求，建议不予行政许可。</p> <p><input type="checkbox"/> 同意企业申请，建议准予撤回。</p> <p><input type="checkbox"/> 其他。</p>	
体系核查内容	
检查依据	<input checked="" type="checkbox"/> 医疗器械注册质量管理体系核查指南 <input checked="" type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范 <input checked="" type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录无菌医疗器械 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录植入性医疗器械 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录体外诊断试剂 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录定制式义齿 <input type="checkbox"/> 参照医疗器械生产质量管理规范附录无菌医疗器械 <input type="checkbox"/> 医疗器械生产质量管理规范附录独立软件 <input type="checkbox"/> 其他（专项方案等）
检查结论	<input type="checkbox"/> 通过核查

	<input type="checkbox"/> 未通过核查，建议不予注册 <input checked="" type="checkbox"/> 整改后通过核查 <input type="checkbox"/> 整改后未通过核查，建议不予注册
--	--