

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	一次性使用内窥镜用套扎器		
注册人名称	常州贺利氏微创医疗器械有限公司		
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	HM/121-7-A、HM/121-6-A、HM/121-5-A、HM/121-4-A、HM/121-3-A、HM/121-7-B、HM/121-6- B、HM/121-5- B、HM/121-4- B、HM/121-3- B		
主要组成成分	该产品由套扎装置（吸附管部件、套扎圈、牵引线）和释放套扎装置（单双向显示钮、释放旋钮、冲水管、释放控制线、固定绑带）组成。该产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌，一次性使用。		
适用范围/预期用途	产品用于食管静脉曲张和肛门直肠痔的内窥镜下结扎。		
产品储存条件及有效期	/		
分类编码	02-15		
注册人住所	天宁区团结路 11 号		
生产地址	天宁区团结路 11 号内 1 号楼四层，2 号楼三、四层		
同类产品该产品既往注册情况			
江苏唯德康医疗科技有限公司生产的一次性使用内窥镜用套扎器产品 苏械注准 20222021107			

有关产品安全性、有效性主要评价内容	
（一）原理：预先将多个特制高弹小O形橡胶圈扩张后顺序安装在吸附管外侧，然后再将套扎装置套接在内镜前端，插送入食管或肛门直肠内，在内镜明视野状态下寻找并对准曲张的静脉，实施负压吸引，待曲张的静脉被完全吸入吸附管内侧呈Ω形时，利用牵引线将套扎圈从吸附管上释放，依靠胶圈自身的高弹性回缩力，从曲张静脉根部将其完整结扎。 （二）生物学评价：跟人体黏膜部位接触，符合生物学评价的要求。 （三）灭菌工艺：该产品采用环氧乙烷灭菌，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使用内窥镜用套扎器产品 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、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	
江西省医疗器械检测中心，报告编号 YQZC20230211；YQZC20240102	
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	
已完成	
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