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	一次性使用包皮切割吻合器	
注册人名称	江苏京品医疗科技有限公司	
注册形式	 ☑ 拟上市注册申请	□优先
	┗ 3以上 収	□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
		□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	JPBQA/B-13Y/N、JPBQA/B-15Y/N、JPBQA/B-17Y/N、JPBQA/B-19Y/N、JPBQA/B-	
格	21Y/N、JPBQA/B-25Y/N、JPBQA/B-29Y/N、JPBQA/B-34Y/N、JPBQC/D-	
	13Y/N、JPBQC/D-15Y/N、JPBQC/D-17Y/N、JPBQC/D-19Y/N、JPBQC/D-	
	21Y/N、JPBQC/D-25Y/N、JPBQC/D-29Y/N、JPBQC/D-32Y/N、JPBQC/D-34Y/N	
主要组成成分	一次性使用包皮切割吻合器A款与B款由龟头罩、钉仓套、保险块、连杆、活动手	
	柄、套管、调节螺母、环形刀、吻合钉、止血垫组成;一次性使用包皮切割吻合器	
	C款与D款由龟头罩、钉仓套、调节螺母、活动手柄罩、活动手柄、保险块、固定手	
	柄、环形刀、吻合钉、止血垫组成。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	适用于临床包皮切割缝合手术。	
途		
产品储存条件及有		
效期		
分类编码	02-13	

注册人住所 | 常州市武进区湖塘镇湖塘科技产业园工业坊标准厂房 生产地址 | 江苏省常州市武进区湖塘镇湖塘科技产业园工业坊标准厂房 A3 栋西侧办公区 3 楼生 产区2楼 同类产品及该产品既往注册情况 江苏京品医疗科技有限公司 一次性使用包皮切割吻合器 苏械注准 20212020174 有关产品安全性、有效性主要评价内容 (一)原理:利用机械传动原理,按压击发手柄,活动连杆通过推动推钉片推出钉仓内吻合钉,同时带动 环形切割刀,完成切割吻合,从而达到在包皮环切手术中切除过长包皮及吻合的效果。 (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包皮切割吻合器进行同品种对比,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 江苏省医疗器械检验所,报告编号 2023QW2294、2023QW2296、2024QW1262、2024QW1261 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 ☑ 医疗器械牛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货 □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