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	电动轮椅车		
注册人名称	江苏瑞布特智能科技有限公司		
注册形式	☑ 拟上市注册申请	□优先	
	☑ 拟工巾注册甲堉	□应急	
		□产品名称变化	
		□型号、规格变化	
	□许可事项变更注册申请 (有源/无源)	□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	BBRN-LY-01-01、BBRN-LY-02-	01、BBRN-LY-01-02、BBRN-LY-02-02、BBRN-LY-01-	
格	03、BBRN-LY-02-03。		
主要组成成分	电动轮椅车由电机、蓄电池、控制系统、车轮、座椅、扶手、脚踏板、充电器、安		
	全绑带和手机 APP(软件名称为:邦汇 APP 软件;发布版本:1)组成。		
适用范围/预期用	用于帮助残疾人、年老弱者中的行动障碍患者在室内移动,产品仅乘载1人且使用		
途	者质量不超过 100kg。		
产品储存条件及有	不适用。		
效期			
分类编码	19-03		
注册人住所	江苏省常州市天宁区弘仁路2号1号楼301室		
生产地址	江苏省常州市天宁区弘仁路2	号1号楼1层、3层、4层	
同类产品及该产品既往注册情况			
1. 该产品为拟上市注册。			
	! 拟机鬼人有阳公司 由动丛棒	湘林 分★ 909191010E7	

有关产品安全性、有效性主要评价内容

- (一)工作原理: 电动轮椅车是一种以蓄电池为能源、电子装置控制驱动的动力轮椅车。使用者可通过控制装置自行驱动轮椅车行进。
- (二) 材料: 跟人体完整皮肤接触,符合生物学评价的要求
- (三) 电气安全: 符合 GB 9706.1-2020、YY 9706.111-2021 标准的要求
- (四) 电磁兼容: 符合 YY9706. 102-2021 和 GB/T18029. 21-2012 标准的要求
- (五) 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电动轮椅进行同品种对比,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、软件核心功能、适用范围、使用方法、消毒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。

(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。

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: 江苏华爵检测技术股份有限公司,报告编号 WT242600199; WT242600200;

WT241600360; WT243600125; WT242600612; WT242600200

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、适用范围和禁忌证、产品技术要求、产品检验报告、其他资料、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		