# 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	超短波治疗仪	
注册人名称	南京从景生物技术有限公司	
注册形式	用水从泉生物权水有限公司	□优先
生刑 沙式	☑ 拟上市注册申请	
		□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	CJ180-II02、CJ180-II0201、CJ180-II0202、CJ180-II03、CJ180-II0301、CJ180-	
格	110302	
主要组成成分	产品由主机(内置电极)和电源线组成。	
适用范围/预期用	适用于人体各部位的急、慢性炎症;急、慢性软组织损伤,风湿、类风湿关节炎及	
途	骨关节病的辅助治疗。	
产品储存条件及有	不适用	
效期		
分类编码	09-07	
注册人住所	南京市江宁区通联路 9 号 17 号楼 1-4 层 (江宁高新园)	
生产地址	南京市江宁区通联路 9 号 17 号楼 2-4 层 (江宁高新园),南京市江宁区通联路 9 号	
15 号楼 3-4 层 (江宁高新园)		
同类产品及该产品既往注册情况		
1. 该产品为拟上市注册。		

2. 深圳市艾尔曼医疗电子仪器有限公司生产的超短波治疗仪(注册证编号:粤械注准 20202091037)

河南翔宇医疗设备股份有限公司生产的超短波治疗仪(注册证编号:豫械注准20212090152)

# 有关产品安全性、有效性主要评价内容

- (一)工作原理:短波治疗是指应用短波电流所产生的高频电磁场治疗疾病的方法。产品采用电容场法, 产生的生物学效应主要有温热效应和非热效应。
- (二) 材料: 符合生物学评价的要求。
- (三) 电气安全: 符合 GB 9706. 1-2020、GB 9706. 203-2020 和 YY 9706. 111-2021 标准的相关要求。
- (四) 电磁兼容: 符合 YY9706. 102-2021 标准的相关要求。
- (五)临床评价:该产品依照《医疗器械临床评价技术指导原则》,与同品种器械超短波治疗仪在适用范围、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。
- (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: 检验机构名称: 江苏省医疗器械检验所

报告编号: 2024 QW 1829、2023 QW 3490 检验机构名称: 江苏华爵检测技术股份有限公司 报告编号: WT231600436、WT242600443

# 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、化学和物理性能研究、软件研究、清洁、消毒、灭菌研究、临床评价资料要求、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

体系核食內容		
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	