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	踝关节康复训练系统	
注册人名称	埃斯顿 (南京) 医疗科技有限公司	
□许可事	口似上大学四中生	□优先
	☑ 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	EM-JORT03-01 ANA、EM-JORT03-01 ANB、EM-JORT03-01 ANC、EM-JORT03-01	
格	AND, EM-JORT03-01 ANE, EM-JORT03-01 ANF, EM-JORT03-01 ANG, EM-JORT03-01	
	ANH	
主要组成成分	产品由系统主机、踝关节训练组件、电动升降台(选配)、可移动底盘、触摸显示	
	屏、座椅(选配)、打印模块(选配)、以及训练软件(发布版本 Ver 1)组成。	
适用范围/预期用	在医疗机构中使用,用于成人患者踝关节的康复训练。	
途		
产品储存条件及有	不适用	
效期		
分类编码	19-02	
注册人住所	南京市江宁区秣陵街道水阁路 16 号 2 幢 (江宁开发区)	
生产地址 南京市江宁区秣陵街道水阁路 16 号 2 幢 (江宁开发区)		
同类产品及该产品既往注册情况		
1、该产品为拟上市注册产品。		

2、同品种: 踝关节康复训练系统, 注册证号: 浙械注准 20232191027

有关产品安全性、有效性主要评价内容

- (一)工作原理:根据设定的参数输出给定信号或依靠患者自身肌力,实现患者踝关节背屈─跖屈运动, 通过训练患者关节促进康复。
- (二) 材料: 符合生物学评价的要求
- (三) 电气安全: 符合 GB 24436-2009、GB 9706.1-2020 标准的要求
- (四) 电磁兼容: 符合 YY 9706. 102-2021 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同品种进行同品种对比,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、灭菌/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: WT242600490G; WT242600490; WT243600022; WT242600032; WT241600055;

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、产品描述、产品风险管理资料、医疗器械安全和性能基本原则清单、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、证明产品安全性、有效性的其他研究资料、稳定性研究、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:

□整改后未通过核查,建议不予注册

- ☑ 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 ☑ 医疗器械注册质量管理体系核查指南 检查依据 ☑ 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