

中华人民共和国医疗器械注册证



注册证编号：鄂械注准20222214130

注册人名称	凝动万生医疗科技（武汉）有限公司
注册人住所	武汉东湖新技术开发区花城大道8号武汉软件新城2期2组团C9栋2层01号C9-201-66
生产地址	湖北省武汉市东湖新技术开发区花城大道8号武汉软件新城2期C11栋1001室
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	运动功能障碍辅助评估软件
型号、规格	NH-DTX-PADM-1.0
结构及组成	本产品为独立软件，通过官网下载交付，发布版本为V1。功能模块包括：信息采集模块、数据存储传输模块、数据分析处理模块、评分报告模块。
适用范围	本软件在医疗机构中使用，通过对潜在或存在运动功能障碍的人群的全身静态及特定运动状态下采集的视频数据进行处理和分析，提取面部运动、对指动作、手部运动、脚趾拍地运动、腿部灵活性、站立平衡、姿态、步态的运动特征参数，结合相关评估量表以及治疗和用药情况对运动功能障碍进行辅助评估。
附件	产品技术要求
其他内容	无
备注	无



批准日期：2022 年 12 月 28 日

生效日期：2022 年 12 月 28 日

有效期至：2027 年 12 月 27 日