序号	主题	具体内容	具体内容描述
			a)产品名称或商品名、基本描述、预期用途、预期使用者
			b)制造商给申请器械分配的基本UDI-DI信息
	器械描述和 规范		c) 预期病人群体、诊断治疗或监测医疗情况,适应症、禁忌症、警示信
			息情况
			d) 器械原理、配件清单、型号规格清单
		器械描述与规范,包括变动和附件	e) 器械的风险分类等级、根据MDR附录VIII适用的分类规则
			f)器械作为医疗器械的理由
1			g) 新颖性说明
'			h) 预期组合使用的器械附件、其他器械或非医疗器械产品描述
			i)产品关键功能模块介绍,如组成/定性或定量成份(包括软件)、形式
			、结构、功能等
			j) 关键和接触人体的原材料、技术规范等
			k) 关键功能模块介绍、关键和接触人体的原材料
			1) 器械和附件的关键技术参数,如特征、尺寸、性能属性等技术规范
			a) 制造商同类旧款产品介绍、
<u> </u>	, ,,	品资料	b) 欧盟或国际市场主流类似产品情况介绍
序号	主题	具体内容	具体内容描述
2	制造商提供 的信息	-	a) 最小包装、销售包装、运输包装标签
			b) 产品说明书。
		-	a) 设计过程介绍
3	设计和生产		b) 生产流程及过程确认情况、连续监测和成品检验要求,相关数据要包
	信息		含在技术文件中
			c) 设计/生产过程涉及的所有场地信息(包括外包方) MDR附录I 中23条要求全部列出相互适用的符合性信息,判断是否适用、
	基本安全和性能要求	基本安全和性 能要求检查表	稿、临床相关报告等,并包括用于这些要求的措施的判断、确认和验证
4			a) 适用与器械的基本安全和性能要求,以及不适用条款的解释
"			b) 用于证明与适用的基本安全和性能要求符合的方法
			c) 协调标准、通用规范或其他适用的解决方案
			d) 文件的精确识别以提供符合性证据
	收益/风险分	1 脸分	a) MDR附录I中的条款1到条款8涉及的收益风险分析
5	析和风险管	_	b) MDR附录I 中的条款3涉及的采取措施和风险管理结果
	理		通常包括风险管理计划和风险管理报告
序号	主题	具体内容	具体内容描述
			a) 各类证明产品符合通用性能和安全要求的测试方案、数据、报告和结
	产品验证和确认	临床前研究报 告和临床数据	论,特别是:
			* 生物相容性,包括与病人或使用者直接或间接接触的所有材料的识别
			* 物理/化学/微生物特征
			* 电气安全和电磁兼容性
			* 软件确认
			* 产品稳定性(寿命)
			* 产品性能和安全性方面
			b) 临床评估计划和报告、上市后临床跟踪计划及报告(或不进行上市
			后临床跟踪的理由)。
			c) 适用时,实验室符合GLP的证明。如果某些测试未进行,需要有合理
6			的理由。
		特定器械的特 殊要求	a) 含药物成份的器械,应提供药物成分来源、质量、安全性方面信息
			 b) 含人源和动物源成份的器械,应提供报告证明符合GSPR第13条要求
			c)含可吸收成份的器械,应提供成分人体吸收、分布、代谢、排泄、毒
			性研究资料
			d)含有致癌、致突变、有毒物质的器械,应提供必需使用这些物质理由
			e) 无菌医疗器械,应提供包装、灭菌、无菌屏障相关确认报告,应报告
			微生物测试、热原测试、灭菌剂残留测试等信息
			f) 有测量功能的器械,应说明如何确保产品的准确度

			g) 预期与其他器械联用的设备,应描述如何确保连接其他器械时的产品 安全、性能符合要求
序号	主题	具体内容	具体内容描述
7	上市后监督	上市后监督 PMCF计划	第一次CE认证审核要有上市后监督计划,取得CE证书后监督审核就要求有"定期安全更新报告" (PSUR, a/ b/ 类器械)
		上市后监督 PMCF评价报告	上市后监督报告(I类器械)或定期安全更新报告(PSUR,IIa/IIb/III 类器械)