

(以下附錄節錄自中華人民共和國國家食品藥品監督管理總局的網站，全文可參閱
<http://www.sda.gov.cn/WS01/CL0087/177393.html>)

附錄

**总局关于发布红外乳腺检查仪等 3 项注册技术审查指导原则的通告
(2017 年第 146 号)**

为加强医疗器械产品注册工作的监督和指导，进一步提高注册审查质量，国家食品药品监督管理总局组织制定了《红外乳腺检查仪注册技术审查指导原则(2017 年修订版)》《医用臭氧妇科治疗仪注册技术审查指导原则(2017 年修订版)》《骨组织手术设备注册技术审查指导原则(2017 年修订版)》，现予发布。

特此通告。

- 附件：1. 红外乳腺检查仪注册技术审查指导原则(2017 年修订版)
2. 医用臭氧妇科治疗仪注册技术审查指导原则(2017 年修订版)
3. 骨组织手术设备注册技术审查指导原则(2017 年修订版)

食品药品监管总局
2017 年 9 月 5 日