

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号： 粤中械备20250024

|              |                                                                                                                         |
|--------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 备案人名称        | 中山市恩数科技有限公司                                                                                                             |
| 备案人统一社会信用代码  | 91442000MAD7G6EP48                                                                                                      |
| 备案人住所        | 中山市小榄镇东升社区万福路32号A3幢第六层                                                                                                  |
| 生产地址         | 中山市小榄镇东升社区万福路32号A3幢第六层                                                                                                  |
| 代理人          | /                                                                                                                       |
| 代理人住所        | /                                                                                                                       |
| 产品名称         | 医用拐                                                                                                                     |
| 型号/规格        | ES-YYG-G001、ES-YYG-G002、ES-YYG-G003、ES-YYG-G004、ES-YYG-G005、ES-YYG-G006、ES-YYG-G007、ES-YYG-G008、ES-YYG-G009、ES-YYG-G010 |
| 产品描述         | 由支脚、手柄、支撑托、支撑架、手柄杆调节组成。无源产品。                                                                                            |
| 预期用途         | 用于行动障碍患者的辅助行走或站立，进行康复训练。                                                                                                |
| 备注           | /                                                                                                                       |
| 备案单位<br>备案日期 | <div>中山市市场监督管理局<br/>行政审批专用章</div> <div>备案日期： 2025 年 03 月 27 日</div>                                                     |
| 变更情况         | /                                                                                                                       |

境内备案人委托生产的，备注栏应当标注受托企业名称。  
备案人应当确保提交的资料合法、真实、准确、完整和可追溯。  
备案人实际生产产品应当与备案信息一致。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号： 粤中械备20250025

|              |                                                                                                                         |
|--------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| 备案人名称        | 中山市恩数科技有限公司                                                                                                             |
| 备案人统一社会信用代码  | 91442000MAD7G6EP48                                                                                                      |
| 备案人住所        | 中山市小榄镇东升社区万福路32号A3幢第六层                                                                                                  |
| 生产地址         | 中山市小榄镇东升社区万福路32号A3幢第六层                                                                                                  |
| 代理人          | /                                                                                                                       |
| 代理人住所        | /                                                                                                                       |
| 产品名称         | 助行器                                                                                                                     |
| 型号/规格        | ES-ZXQ-Z001、ES-ZXQ-Z002、ES-ZXQ-Z003、ES-ZXQ-Z004、ES-ZXQ-Z005、ES-ZXQ-Z006、ES-ZXQ-Z007、ES-ZXQ-Z008、ES-ZXQ-Z009、ES-ZXQ-Z010 |
| 产品描述         | 由支撑平台（平台支撑台或前臂支撑台）、手柄、手柄杆、手柄杆调节、轮子、高度调节、（驻车）制动装置和折叠机构组成。无源产品。                                                           |
| 预期用途         | 用于行动障碍患者的辅助行走或站立，进行康复训练。                                                                                                |
| 备注           | /                                                                                                                       |
| 备案单位<br>备案日期 | <div>中山市市场监督管理局<br/>行政审批专用章</div><br>备案日期： 2025 年 03 月 27 日                                                             |
| 变更情况         | /                                                                                                                       |

境内备案人委托生产的，备注栏应当标注受托企业名称。  
备案人应当确保提交的资料合法、真实、准确、完整和可追溯。  
备案人实际生产产品应当与备案信息一致。