

新版中国医疗器械法规清单

(更新至 2026 年 1 月 4 日)

国务院发布的现行《医疗器械监督管理条例》自 2021 年 6 月 1 日起施行。

医疗器械行业内的相关方，应积极响应、密切关注最新法规动态，提前做好战略规划，持续完善、改进自身法规体系，确保合法合规运营。

深圳市医疗器械行业协会特收集整理、编制国家药品监督管理局（NMPA）及相关部门已发布的医疗器械法规或指导性文件清单，并定期更新，以方便各单位检索。

本清单收录了近年来发布的主要法规或指导性文件，但未涵盖全部。各单位应根据自身产品领域及实际情况，积极主动、及时开展法规识别、收集、评估、导入、宣贯培训，确保符合法律法规要求。

注：转载请注明出处：来源于深圳市医疗器械行业协会。

未经许可，严禁转载！

点击目录标题可快速跳转阅读。

点击清单中的法规标题可直接跳转原文链接。

带颜色标注的内容为**本月新增法规**。

深圳市医疗器械行业协会

2025 年 12 月

目录

新版中国医疗器械法规清单	1
一、 国务院行政法规	3
二、 国家药监局部门规章	3
三、 国家药监局公告	3
四、 国家药监局通告	10
五、 国家药监局通知性文件	14
六、 国家药监局征求意见	18
七、 国家药监局医疗器械政策解读	20
八、 国家药监局器审中心工作通告	25
九、 国家药监局器审中心技术指导原则	32
十、 国家药监局中检院产品分类界定结果汇总	33
十一、 国家药监局标管中心产品国标和行标	33
十二、 广东省药监局工作文件	33
十三、 广东省药监局医疗器械法规解读	37
十四、 深圳市医疗器械行业协会线上平台	37

一、国务院行政法规

- (一) 医疗器械监督管理条例 (2024-12-06)
- (二) 《国务院关于修改和废止部分行政法规的决定》(中华人民共和国国务院令 797 号) (2024-12-19)

二、国家药监局部门规章

- (一) 医疗器械临床试验质量管理规范 (NMPA 2022 年第 28 号公告) (2022-03-31)
- (二) 医疗器械经营监督管理办法 (国家市场监督管理总局令第 54 号) (2022-03-22)
- (三) 医疗器械生产监督管理办法 (国家市场监督管理总局令第 53 号) (2022-03-22)
- (四) 体外诊断试剂注册与备案管理办法 (国家市场监督管理总局令第 48 号) (2021-08-26)
- (五) 医疗器械注册与备案管理办法 (国家市场监督管理总局令第 47 号) (2021-08-26)
- (六) 药品、医疗器械、保健食品、特殊医学用途配方食品广告审查管理暂行办法 (国家市场监督管理总局令第 21 号)
- (七) 医疗器械不良事件监测和再评价管理办法 (国家市场监督管理总局令第 1 号) (2018-08-13)
- (八) 医疗器械网络销售监督管理办法 (CFDA 局令第 38 号) (2017-12-20)
- (九) 《国家食品药品监督管理总局关于修改部分规章的决定》(国家食品药品监督管理总局令第 37 号) (2017-11-21)
- (十) 医疗器械标准管理办法 (CFDA 局令第 33 号) (2017-04-17)
- (十一) 关于调整部分医疗器械行政审批事项审批程序的决定 (CFDA 局令第 32 号) (2017-04-06)
- (十二) 医疗器械召回管理办法 (CFDA 局令第 29 号) (2017-01-25)
- (十三) 医疗器械通用名称命名规则 (CFDA 局令第 19 号) (2015-12-21)
- (十四) 医疗器械使用质量监督管理办法 (CFDA 局令第 18 号) (2015-10-21)
- (十五) 医疗器械分类规则 (CFDA 总局令第 15 号) (2015-07-14)
- (十六) 药品医疗器械飞行检查办法 (CFDA 局令第 14 号) (2015-06-29)
- (十七) 医疗器械说明书和标签管理规定 (CFDA 局令第 6 号) (2014-07-30)

三、国家药监局公告

- (一) 国家药监局关于注销脊柱后路内固定系统等 15 个医疗器械注册证书的公告 (2025 年第 129 号) (2025-12-31)
- (二) 国家药监局关于发布医疗器械出口销售证明管理规定的公告 (2025 年第 126 号) (2025-12-25)
- (三) 国家药监局关于发布互联网药品医疗器械信息服务备案管理规定的公告 (2025 年第 123 号) (2025-12-22)

(四) 国家药监局关于批准注册 305 个医疗器械产品的公告 (2025 年 11 月) (2025 年第 121 号) (2025-12-17)

(五) 国家药监局关于撤销外周可调弯导引导管医疗器械注册证的公告(2025 年第 122 号) (2025-12-17)

(六) 国家药监局关于批准医用机器人标准化技术归口单位换届的公告(2025 年第 117 号) (2025-12-09)

(七) 国家药监局关于注销硬性角膜接触镜等 9 个医疗器械注册证书的公告 (2025 年第 114 号) (2025-12-01)

(八) 国家药监局关于批准注册 204 个医疗器械产品的公告 (2025 年 10 月) (2025 年第 111 号) (2025-11-11)

(九) 国家药监局关于批准医用电声设备医疗器械标准化技术归口单位换届的公告 (2025 年第 109 号) (2025-11-07)

(十) 国家药监局关于注销膝关节系统等 10 个医疗器械注册证书的公告 (2025 年第 108 号) (2025-11-06)

(十一) 国家药监局关于发布医疗器械生产质量管理规范的公告 (2025 年第 107 号) (2025-11-04)

(十二) 国家药监局关于发布 YY/T 0910.2—2025《医用电气设备医学影像显示系统 第 2 部分：医学影像显示系统的验收和稳定性试验》等 15 项推荐性医疗器械行业标准的公告 (2025 年第 106 号) (2025-10-30)

(十三) 国家药监局关于批准注册 348 个医疗器械产品的公告 (2025 年 9 月) (2025 年第 103 号) (2025-10-17)

(十四) 国家药监局关于注销胃肠胶囊标记物等 5 个医疗器械注册证书的公告 (2025 年第 100 号) (2025-10-09)

(十五) 国家药监局关于发布 YY/T 1996—2025《采用脑机接口技术的医疗器械 具备闭环功能的植入式神经刺激器 感知与响应性能测试方法》医疗器械行业标准的公告 (2025 年第 94 号) (2025-09-28)

(十六) 国家药监局关于发布 YY 0781—2025《血压传感器》等 15 项医疗器械行业标准的公告 (2025 年第 92 号) (2025-09-23)

(十七) 国家药监局关于批准注册 263 个医疗器械产品的公告 (2025 年 8 月) (2025 年第 90 号) (2025-09-16)

(十八) 国家药监局关于发布 YY/T 1987—2025《采用脑机接口技术的医疗器械 术语》医疗器械行业标准的公告 (2025 年第 91 号) (2025-09-16)

(十九) 国家药监局关于注销全自动医用 PCR 分析仪等 2 个医疗器械注册证书的公告 (2025 年第 83 号) (2025-09-04)

(二十) 国家药监局关于发布 YY/T 0661—2017《外科植入物 半结晶型聚丙烯交酯聚合物和共聚物树脂》等 3 项医疗器械行业标准修改单的公告 (2025 年第 81 号) (2025-09-01)

(二十一) 国家药监局关于废止《医疗器械行业标准的制定 第 1 部分：阶段划分、代码和程序》等 5 项医疗器械行业标准的公告 (2025 年第 80 号) (2025-09-01)

(二十二) 国家药监局关于批准注册 295 个医疗器械产品的公告(2025 年 7 月)(2025 年第 77 号) (2025-08-20)

(二十三) 国家药监局关于注销冠状动脉球囊扩张导管等 20 个医疗器械注册证书的公告 (2025 年第 76 号) (2025-08-04)

(二十四) 国家药监局关于发布《医疗器械生产许可与备案管理基本数据集》等 2 个信息化标准的公告 (2025 年第 75 号) (2025-08-01)

- (二十五) 国家药监局关于废止《外科植入物 金属材料 第 7 部分：可锻和冷加工的钴-铬-镍-钼-铁合金》等 3 项医疗器械行业标准的公告（2025 年第 69 号）（2025-07-17）
- (二十六) 国家药监局关于批准注册 225 个医疗器械产品的公告(2025 年 6 月)(2025 年第 67 号) (2025-07-15)
- (二十七) 国家药监局关于注销咽鼓管压力测量仪等 17 个医疗器械注册证书的公告（2025 年第 66 号）（2025-07-09）
- (二十八) 国家药监局关于发布优化全生命周期监管支持高端医疗器械创新发展有关举措的公告（2025 年第 63 号）（2025-07-03）
- (二十九) 国家药监局关于发布 YY 0300—2025《牙科学 修复用人工牙》等 38 项医疗器械行业标准的公告（2025 年第 59 号）（2025-06-25）
- (三十) 国家药监局关于批准注册 236 个医疗器械产品的公告(2025 年 5 月)(2025 年第 58 号) (2025-06-19)
- (三十一) 国家药监局关于批准注册 266 个医疗器械产品的公告(2025 年 4 月)(2025 年第 48 号) (2025-05-13)
- (三十二) 国家药监局关于发布医疗器械网络销售质量管理规范的公告（2025 年第 46 号）（2025-04-28）
- (三十三) 国家药监局关于批准注册 308 个医疗器械产品的公告（2025 年 3 月）（2025 年第 38 号）（2025-04-14）
- (三十四) 国家药监局关于进一步调整和优化进口医疗器械产品在中国境内企业生产有关事项的公告（2025 年第 30 号）（2025-03-18）
- (三十五) 国家药监局关于发布医疗器械临床试验项目检查要点及判定原则的公告（2025 年第 22 号）（2025-03-12）
- (三十六) 国家药监局关于批准注册 259 个医疗器械产品的公告(2024 年 12 月)(2025 年第 4 号) (2025-01-10)
- (三十七) 国家药监局关于废止 YY/T 0771.1-2020《动物源医疗器械 第 1 部分：风险管理应用》和 YY/T 0771.2-2020《动物源医疗器械 第 2 部分：来源、收集与处置的控制》医疗器械行业标准的公告（2024 年第 157 号）（2025-01-06）
- (三十八) 国家药监局关于批准注册 276 个医疗器械产品的公告(2024 年 11 月)(2024 年第 151 号) (2024-12-17)
- (三十九) 国家药监局关于批准人工智能医疗器械标准化技术归口单位换届的公告（2024 年第 149 号）（2024-12-06）
- (四十) 国家药监局关于暂停进口、经营和使用韩国科邻太有限公司陶瓷股骨头及陶瓷内衬的公告（2024 年第 145 号）（2024-11-27）
- (四十一) 国家药监局关于批准注册 255 个医疗器械产品的公告(2024 年 10 月)(2024 年第 141 号) (2024-11-21)
- (四十二) 国家药监局关于批准医用增材制造技术医疗器械标准化技术归口单位换届的公告（2024 年第 132 号）（2024-11-06）
- (四十三) 国家药监局关于发布 YY 0271.2—2024《牙科学 水基水门汀 第 2 部分：树脂改性水门汀》等 34 项医疗器械行业标准的公告（2024 年第 120 号）（2024-10-08）
- (四十四) 国家药监局关于批准注册 327 个医疗器械产品的公告(2024 年 8 月) (2024 年第 115 号) (2024-09-14)
- (四十五) 国家药监局关于废止 YY 0605.9-2015《外科植入物 金属材料 第 9 部分：锻造高氮不锈钢》医疗器械行业标准的公告（2024 年第 113 号）（2024-09-13）
- (四十六) 国家药监局 国家卫生健康委关于发布医疗机构临床急需医疗器械临时进口

使用管理要求的公告（2024 年第 97 号）（2024-07-19）

（四十七）国家药监局关于发布 YY 0117.1—2024《外科植入物 骨关节假体锻、铸件 第 1 部分：Ti6Al4V 钛合金锻件》等 36 项医疗器械行业标准的公告（2024 年第 92 号）（2024-07-10）

（四十八）国家药监局关于发布 YY 0167-2020《非吸收性外科缝线》等 2 项医疗器械行业标准修改单的公告（2024 年第 83 号）（2024-07-08）

（四十九）国家药监局关于进一步明确射频治疗仪类产品有关要求的公告（2024 年第 84 号）（2024-07-08）

（五十）国家药监局关于批准注册 265 个医疗器械产品的公告(2024 年 5 月)(2024 年第 74 号)（2024-06-21）

（五十一）国家药监局关于注销脑动脉瘤夹等 4 个医疗器械注册证书的公告（2024 年第 69 号）（2024-06-03）

（五十二）国家药监局关于实施医疗器械注册有关事项行政文书电子化的公告（2024 年第 68 号）（2024-05-31）

（五十三）国家药监局关于规范医疗器械产品分类界定工作的公告（2024 年第 59 号）（2024-05-11）

（五十四）国家药监局关于发布体外诊断试剂分类目录的公告（2024 年第 58 号）（2024-05-11）

（五十五）国家药监局关于进一步加强医疗器械注册人委托生产监督管理的公告(2024 年第 38 号)（2024-04-03）

（五十六）国家药监局关于发布 YY 1001—2024《全玻璃注射器》等 20 项医疗器械行业标准的公告（2024 年第 16 号）（2024-02-19）

（五十七）国家药监局关于成立医疗器械包装标准化技术归口单位的公告(2024 年第 8 号)（2024-01-25）

（五十八）国家药监局 国家卫生健康委 国家疾控局关于发布医疗器械紧急使用管理规定（试行）的公告（2023 年第 150 号）(2023-12-15)

（五十九）国家药监局关于发布医疗器械经营质量管理规范的公告（2023 年第 153 号）（2023-12-07）

（六十）国家药监局关于发布 YY 0315—2023《钛及钛合金牙种植体》等 13 项医疗器械行业标准及 7 项医疗器械行业标准修改单的公告（2023 年第 149 号）(2023-11-24)

（六十一）国家药监局 国家卫生健康委关于发布实施《中华人民共和国药典》（2020 年版）第一增补本的公告（2023 年第 126 号）

（六十二）国家药监局关于发布 YY 0304-2023《等离子喷涂羟基磷灰石涂层钛基牙种植体》等 45 项医疗器械行业标准的公告（2023 年第 118 号）(2023-09-07)

（六十三）国家药监局关于发布 YY 0068.4-2009《医用内窥镜硬性内窥镜 第 4 部分：基本要求》等 7 项行业标准修改单的公告（2023 年第 107 号）(2023-08-29)

（六十四）国家药监局关于发布《医疗器械注册与备案管理基本数据集》等 4 个信息化标准的公告（2023 年第 103 号）(2023-08-21)

（六十五）国家药监局关于调整《医疗器械分类目录》部分内容的公告（2023 年第 101 号）（2023-08-17）

（六十六）国家药监局关于发布《牙科学 氧化锌/丁香酚水门汀和不含丁香酚的氧化锌水门汀》等 20 项医疗器械行业标准的公告（2023 年第 82 号）(2023-06-28)

（六十七）国家药监局关于废止 YY/T 0708《医用电气设备 第 1-4 部分：安全通用要求 并列标准：可编程医用电气系统》等 6 项医疗器械行业标准的公告（2023 年第 37 号）

（六十八）国家药监局关于调整《医疗器械分类目录》部分内容的公告（2022 年第 30

号)

(六十九) 国家药监局关于发布 YY 0499-2023《麻醉和呼吸设备 气管插管用喉镜》等 20 项医疗器械行业标准的公告(2023 年第 29 号)(2023-03-17)

(七十) 国家药监局 国家卫生健康委 国家医保局关于做好第三批实施医疗器械唯一标识工作的公告(2023 年第 22 号)(2023-02-17)

(七十一) 国家药监局关于发布 YY/T 1888-2023《重组人源化胶原蛋白》医疗器械行业标准的公告(2023 年第 14 号)(2023-01-28)

(七十二) 国家药监局关于成立医疗器械可靠性与维修性标准化技术归口单位的公告(2023 年第 9 号)

(七十三) 国家药监局关于发布 YY 0054-2023《血液透析设备》等 32 项医疗器械行业标准的公告(2023 年第 8 号)(2023-01-16)

(七十四) 国家药监局关于发布《企业落实医疗器械质量安全主体责任监督管理规定》的公告(2022 年第 124 号)(2022-12-29)

(七十五) 国家药监局关于延长新冠病毒抗原检测试剂注册证有效期的公告(2022 年第 114 号)(2022-12-08)

(七十六) 国家药监局关于医用透明质酸钠产品管理类别的公告(2022 年第 103 号)(2022-11-14)

(七十七) 国家药监局关于发布《医疗器械经营质量管理规范附录:专门提供医疗器械运输贮存服务的企业质量管理》的公告(2022 年第 94 号)(2022-11-01)

(七十八) 国家药监局关于全面实施医疗器械电子注册证的公告(2022 年第 91 号)(2022-10-26)

(七十九) 国家药监局关于发布 YY 0719.2-2022《眼科光学 接触镜护理产品 第 2 部分:基本要求》等 20 项医疗器械行业标准及 2 项医疗器械行业标准修改单的公告(2022 年第 87 号)(2022-10-20)

(八十) 国家药监局关于缓缴药品、医疗器械产品注册费的公告(2022 年第 81 号)

(八十一) 国家药监局关于 92 项医疗器械强制性行业标准和在研项目转化为推荐性行业标准和在研项目的公告(2022 年第 76 号)(2022-09-09)

(八十二) 国家药监局关于废止 YY 1075-2007《硬性宫腔内窥镜》等 20 项医疗器械强制性行业标准的公告(2022 年第 75 号)

(八十三) 国家药监局关于注销解剖型接骨板及配套螺钉医疗器械注册证书的公告(2022 年第 74 号)

(八十四) 国家药监局关于发布 YY/T 0325-2022《一次性无菌导尿管》等 18 项医疗器械行业标准的公告(2022 年第 66 号)

(八十五) 国家药监局关于批准人类辅助生殖技术用医疗器械标准化技术归口单位换届的公告(2022 年第 63 号)

(八十六) 国家药监局关于第一类医疗器械备案有关事项的公告(2022 年第 62 号)(2022-08-12)

(八十七) 国家药监局关于注销膨体聚四氟乙烯人工血管医疗器械注册证书的公告(2022 年第 60 号)

(八十八) 国家药监局关于发布 YY/T 1833.1-2022《人工智能医疗器械 质量要求和评价 第 1 部分:术语》等 18 项医疗器械行业标准的公告(2022 年第 52 号)

(八十九) 国家药监局关于发布 YY 0307-2022《激光治疗设备 掺钕钇铝石榴石激光治疗机》等 55 项医疗器械行业标准及 2 项医疗器械行业标准修改单的公告(2022 年第 39 号)

(九十) 国家药监局 国家卫生健康委关于发布《医疗器械临床试验质量管理规范》的

公告（2022 年第 28 号）(2022-03-31)

（九十一）国家药监局关于调整《医疗器械分类目录》部分内容的公告（2022 年第 30 号）(2022-03-30)

（九十二）国家药监局关于调整《医疗器械分类目录》部分内容的公告（2022 年第 25 号）(2022-03-24)

（九十三）国家药监局关于发布贴敷类医疗器械中 17 种化学药物识别及含量测定补充检验方法的公告（2022 年第 12 号）(2022-01-26)

（九十四）国家药监局关于发布 YY 9706.274-2022《医用电气设备 第 2-74 部分：呼吸湿化设备的基本安全和基本性能专用要求》等 3 项医疗器械行业标准的公告（2022 年第 6 号）

（九十五）国家药监局关于发布第一类医疗器械产品目录的公告（2021 年第 158 号）(2021-12-31)

（九十六）国家药监局关于发布《医疗器械应急审批程序》的公告（2021 年第 157 号）(2021-12-30)

（九十七）国家药监局关于发布 YY/T 0500-2021《心血管植入物 血管假体 管状血管移植植物和血管补片》等 19 项医疗器械行业标准的公告（2021 年第 144 号）

（九十八）关于发布《体外诊断试剂分类规则》的公告（NMPA 公告 2021 年第 129 号）(2021-10-29)

（九十九）关于发布《医疗器械注册自检管理规定》的公告（NMPA 公告 2021 年第 126 号）(2021-10-22)

（一百）关于公布体外诊断试剂注册申报资料要求和批准证明文件格式的公告（NMPA 公告 2021 年第 122 号）(2021-09-30)

（一百〇一）关于公布医疗器械注册申报资料要求和批准证明文件格式的公告（NMPA 公告 2021 年第 121 号）(2021-09-30)

（一百〇二）国家药监局关于成立全国医疗器械临床评价标准化技术归口单位的公告（2021 年第 116 号）(2021-09-27)

（一百〇三）国家药监局 国家卫生健康委 国家医保局关于做好第二批实施医疗器械唯一标识工作的公告（NMPA 公告 2021 年第 114 号）(2021-09-17)

（一百〇四）关于公布《免于经营备案的第二类医疗器械产品目录》的公告（NMPA 公告 2021 年第 86 号）(2021-06-30)

（一百〇五）关于贯彻实施《医疗器械监督管理条例》有关事项的公告（NMPA 公告 2021 年第 76 号）(2021-05-31)

（一百〇六）关于发布医疗器械分类目录动态调整工作程序的公告（NMPA 公告 2021 年第 60 号）(2021-05-08)

（一百〇七）关于医疗器械主文档登记事项的公告（NMPA 公告 2021 年第 36 号）(2021-03-12)

（一百〇八）关于调整《医疗器械分类目录》部分内容的公告（NMPA 公告 2020 年第 147 号）(2020-12-31)

（一百〇九）关于进一步规范医用超声耦合剂说明书等有关内容的公告（NMPA 公告 2020 年第 143 号）(2021-01-05)

（一百一十）关于发布《可重复使用医用防护服技术要求》的公告（NMPA 公告 2020 年第 140 号）

（一百一十一）关于试点启用医疗器械电子注册证的公告（NMPA 公告 2020 年第 117 号）(2020-10-19)

- (一百一十二) 关于调整《6840 体外诊断试剂分类子目录(2013 版)》部分内容的公告(NMPA 公告 2020 年第 112 号)(2020-10-20)
- (一百一十三) 关于深入推进试点做好第一批实施医疗器械唯一标识工作的公告(NMPA、国家卫生健康委、国家医保局公告 2020 年第 106 号)(2020-09-30)
- (一百一十四) 关于进口医疗器械产品在中国境内企业生产有关事项的公告(NMPA 公告 2020 年第 104 号)(2020-09-25)
- (一百一十五) 国家药监局关于实施 2020 年版《中华人民共和国药典》有关事宜的公告(2020 年 第 80 号)(2020-07-03)
- (一百一十六) 关于发布 2020 年版《中华人民共和国药典》的公告(NMPA、国家卫生健康委公告 2020 年第 78 号)(2020-07-02)
- (一百一十七) 关于发布医疗器械拓展性临床试验管理规定(试行)的公告(NMPA、国家卫健委公告 2020 年第 41 号)(2020-03-20)
- (一百一十八) 关于修改一次性使用无菌导尿管(包)说明书等有关内容的公告(NMPA 公告 2019 年第 94 号)(2019-11-21)
- (一百一十九) 关于发布医疗器械唯一标识系统规则的公告(NMPA 公告 2019 年第 66 号)(2019-08-27)
- (一百二十) 关于发布定制式医疗器械监督管理规定(试行)的公告(NMPA 公告 2019 年第 53 号)(2019-07-04)
- (一百二十一) 关于实施医疗器械注册电子申报的公告(NMPA 公告 2019 年第 46 号)(2019-05-31)
- (一百二十二) 关于发布药品医疗器械境外检查管理规定的公告(NMPA 公告 2018 年第 101 号)
- (一百二十三) 关于发布创新医疗器械特别审查程序的公告(NMPA 公告 2018 年第 83 号)(2018-11-05)
- (一百二十四) 关于医疗器械规范性文件(1998—2013 年)清理结果的公告(NMPA 公告 2018 年第 37 号)(2018-09-27)
- (一百二十五) 关于发布医疗器械标准制修订工作管理规范的公告(CFDA 公告 2017 年第 156 号)(2017-12-25)
- (一百二十六) 关于发布医疗器械临床试验机构条件和备案管理办法的公告(CFDA 国家卫计委公告 2017 年第 145 号)(2017-11-24)
- (一百二十七) 关于进口医疗器械注册申请人和备案人名称使用中文的公告(CFDA 公告 2017 年第 131 号)(2017-11-02)
- (一百二十八) 关于医疗器械经营备案有关事宜的公告(CFDA 公告 2017 年第 129 号)
- (一百二十九) 关于发布医疗器械分类目录的公告(CFDA 公告 2017 年第 104 号)(2017-09-06)
- (一百三十) 关于第二批规范性文件清理结果的公告(CFDA 公告 2017 年第 88 号)
- (一百三十一) 总局关于贯彻实施《国务院关于修改〈医疗器械监督管理条例〉的决定》有关事项的公告(2017 年第 78 号)(2017-06-22)
- (一百三十二) 关于发布医疗器械技术审评专家咨询委员会管理办法的公告(CFDA 公告 2017 年第 36 号)
- (一百三十三) 总局关于第一批规范性文件清理结果的公告(CFDA 公告 2017 年第 31 号)
- (一百三十四) 关于发布医疗器械生产质量管理规范附录定制式义齿的公告(CFDA 公告 2016 年第 195 号)(2016-12-21)

(一百三十五) 关于发布医疗器械优先审批程序的公告 (CFDA 公告 2016 年第 168 号) (2016-10-26)

(一百三十六) 关于发布医疗器械冷链(运输、贮存)管理指南的公告 (CFDA 公告 2016 年第 154 号) (2016-09-22)

(一百三十七) 关于规范含银盐医疗器械注册管理有关事宜的公告 (CFDA 公告 2015 年第 225 号) (2015-11-09)

(一百三十八) 关于境内医疗器械生产企业跨省新开办企业时办理产品注册及生产许可有关事宜的公告 (CFDA 公告 2015 年第 203 号) (2015-10-21)

(一百三十九) 关于发布医疗器械生产质量管理规范附录体外诊断试剂的公告 (CFDA 公告 2015 年第 103 号) (2015-07-10)

(一百四十) 关于发布医疗器械生产质量管理规范附录植入性医疗器械的公告 (CFDA 公告 2015 年第 102 号) (2015-07-10)

(一百四十一) 关于发布医疗器械生产质量管理规范附录无菌医疗器械的公告 (CFDA 公告 2015 年第 101 号) (2015-07-10)

(一百四十二) 关于医疗器械临床试验备案有关事宜的公告 (CFDA 公告 2015 年第 87 号) (2015-07-03)

(一百四十三) 关于发布药品、医疗器械产品注册收费标准的公告 (CFDA 公告 2015 年第 53 号) (2015-05-27)

(一百四十四) 国家食品药品监督管理总局关于发布医疗器械生产质量管理规范的公告 (2014 年第 64 号) (2014-12-29)

(一百四十五) 关于施行医疗器械经营质量管理规范的公告 (2014 年第 58 号)

(一百四十六) 关于第一类医疗器械备案有关事项的公告 (CFDA 公告 2014 年第 26 号)

(一百四十七) 关于医疗器械生产经营备案有关事宜的公告 (CFDA 公告 2014 年第 25 号) (2014-05-30)

(一百四十八) 国家食品药品监督管理总局关于贯彻实施《医疗器械监督管理条例》有关事项的公告 (第 23 号) (2014-05-23)

四、国家药监局通告

(一) 国家药监局关于发布优先审批高端医疗器械目录(2025 版)的通告 (2025 年第 48 号) (2025-12-26)

(二) 国家药监局关于发布国家医疗器械监督抽检结果的通告 (2025 年第 42 号) (2025-12-03)

(三) 国家药监局关于发布国家医疗器械监督抽检结果的通告 (2025 年第 38 号) (2025-10-29)

(四) 国家药监局关于发布国家医疗器械监督抽检结果的通告 (2025 年第 35 号) (2025-09-22)

(五) 国家药监局关于发布国家医疗器械监督抽检结果的通告 (2025 年第 28 号) (2025-08-20)

(六) 国家药监局关于发布《应用纳米材料的医疗器械产品分类界定指导原则》《康复类数字疗法软件产品分类界定指导原则》等 2 项医疗器械产品分类界定指导原则的通告 (2025 年第 27 号) (2025-07-30)

(七) 国家药监局关于发布含光源的近视控制、弱视治疗类医疗器械产品分类界定指导

原则的通告（2025 年第 25 号）（2025-07-16）

（八）国家药监局关于发布免于进行临床试验体外诊断试剂目录（2025 年）的通告（2025 年第 23 号）（2025-06-24）

（九）国家药监局关于发布二代基因测序相关体外诊断试剂分类界定指导原则的通告（2025 年第 22 号）（2025-06-10）

（十）国家药监局关于发布免于进行临床评价医疗器械目录的通告（2025 年第 19 号）（2025-05-13）

（十一）国家药监局关于发布国家医疗器械监督抽检结果的通告（2025 年第 2 号）（2025-01-07）

（十二）国家药监局关于发布国家医疗器械监督抽检结果的通告（2024 年第 55 号）（2024-12-09）

（十三）国家药监局关于发布国家医疗器械监督抽检结果的通告（2024 年第 42 号）（2024-10-25）

（十四）国家药监局关于发布国家医疗器械监督抽检结果的通告（2024 年第 35 号）（2024-09-12）

（十五）国家药监局关于发布国家医疗器械监督抽检结果的通告（2024 年第 29 号）（2024-07-30）

（十六）国家药监局关于发布国家医疗器械监督抽检结果的通告（2024 年第 24 号）（2024-07-02）

（十七）国家药品监督管理局食品药品审核查验中心关于发布《医疗器械临床试验机构监督检查要点及判定原则（试行）》的通告（2024-06-14）

（十八）国家药监局关于发布医疗器械临床试验机构监督检查办法（试行）的通告（2024 年第 22 号）（2024-06-14）

（十九）国家药监局关于实施《体外诊断试剂分类目录》有关事项的通告（2024 年第 17 号）（2024-05-11）

（二十）国家药监局关于发布免于临床评价医疗器械目录的通告（2023 年第 33 号）（2023-07-24）

（二十一）国家药品监督管理局关于 GB 9706.1-2020 及配套并列标准、专用标准实施有关工作的通告（2023 年第 14 号）（2023-03-16）

（二十二）国家药监局关于发布《医疗器械标准化技术归口单位管理细则（试行）》的通告（2022 年第 61 号）（2022-12-29）

（二十三）国家药监局关于发布医疗器械注册质量管理体系核查指南的通告（2022 年第 50 号）（2022-10-11）

（二十四）国家药监局关于启用药品、医疗器械产品注册费电子缴款书的通告（2022 年第 37 号）（2022-09-02）

（二十五）国家药监局关于发布《医疗器械产品注册项目立卷审查要求》等文件的通告（2022 年第 40 号）（2022-09-01）

（二十六）国家药监局关于发布有源手术器械通用名称命名指导原则等 6 项指导原则的通告（2022 年第 26 号）

（二十七）国家药监局关于实施《医疗器械临床试验质量管理规范》有关事项的通告（2022 年第 21 号）（2022-03-31）

（二十八）国家药监局关于发布医疗器械委托生产质量协议编制指南的通告（2022 年第 20 号）（2022-03-24）

（二十九）国家药监局关于发布禁止委托生产医疗器械目录的通告（2022 年第 17 号）

(2022-03-24)

(三十) 关于发布医疗器械质量管理体系年度自查报告编写指南的通告 (2022 年第 13 号) (2022-03-24)

(三十一) 国家药监局关于实施《医疗器械生产监督管理办法》《医疗器械经营监督管理办法》有关事项的通告 (2022 年第 18 号) (2022-03-23)

(三十二) 国家药监局关于实施《第一类医疗器械产品目录》有关事项的通告 (2021 年第 107 号) (2021-12-31)

(三十三) 国家药监局关于发布医疗器械产品技术要求编写指导原则的通告 (2022 年第 8 号) (2022-02-09)

(三十四) 国家药监局关于发布以医疗器械作用为主的药械组合产品等 2 项注册审查指导原则的通告 (2022 年第 3 号) (2022-01-17)

(三十五) 国家药监局关于发布一次性使用高压造影注射器及配件产品等 6 项注册审查指导原则的通告 (2022 年第 4 号) (2022-01-17)

(三十六) 国家药监局关于发布生物安全柜注册审查指导原则等 2 项技术指导原则的通告 (2021 年第 108 号) (2022-01-19)

(三十七) 国家药监局关于发布荧光免疫层析分析仪等 14 项注册审查指导原则的通告 (2021 年第 104 号) (2021-12-28)

(三十八) 国家药监局关于发布关节镜下无源手术器械产品等 8 项注册审查指导原则的通告 (2021 年第 102 号) (2021-12-16)

(三十九) 国家药监局关于发布超声软组织切割止血系统同品种临床评价技术指导原则等 4 项技术指导原则的通告 (2021 年第 93 号) (2021-12-13)

(四十) 国家药监局关于发布神经和心血管手术器械-刀、剪及针注册审查指导原则的通告 (2021 年第 92 号) (2021-12-01)

(四十一) 国家药监局关于发布抗肿瘤药物的非原研伴随诊断试剂临床试验等 2 项注册审查指导原则的通告 (2021 年第 95 号) (2021-12-01)

(四十二) 国家药监局关于发布体外膜氧合 (ECMO) 循环套包等 5 项注册审查指导原则的通告 (2021 年第 103 号) (2021-12-20)

(四十三) 关于发布医疗器械临床试验数据递交要求等 2 项注册审查指导原则的通告 (NMPA 通告 2021 年第 91 号) (2021-11-25)

(四十四) 关于实施《医疗器械注册与备案管理办法》《体外诊断试剂注册与备案管理办法》有关事项的通告 (NMPA 通告 2021 年第 76 号) (2021-09-30)

(四十五) 关于发布免于临床试验的体外诊断试剂临床评价技术指导原则的通告 (NMPA 通告 2021 年第 74 号) (2021-09-18)

(四十六) 关于发布医疗器械临床评价技术指导原则等 5 项技术指导原则的通告 (NMPA 通告 2021 年第 73 号) (2021-09-28)

(四十七) 关于发布体外诊断试剂临床试验技术指导原则的通告 (NMPA 通告 2021 年第 72 号) (2021-09-27)

(四十八) 关于发布免于临床评价医疗器械目录的通告 (NMPA 通告 2021 年第 71 号) (2021-09-18)

(四十九) 关于发布免于临床试验体外诊断试剂目录的通告 (NMPA 通告 2021 年第 70 号) (2021-09-18)

(五十) 关于发布血管内导管同品种对比临床评价技术审查指导原则的通告 (NMPA 通告 2021 年第 68 号) (2021-09-07)

(五十一) 关于发布神经和心血管手术器械通用名称命名指导原则等 2 项指导原则的

通告（NMPA 通告 2021 年第 62 号）(2021-08-25)

（五十二）国家药监局关于药械组合产品注册有关事宜的通告（2021 年第 52 号）(2021-07-27)

（五十三）关于发布医用康复器械通用名称命名指导原则等 6 项指导原则的通告（NMPA 通告 2021 年第 48 号）(2021-07-15)

（五十四）关于发布人工智能医用软件产品分类界定指导原则的通告（NMPA 通告 2021 年第 47 号）(2021-07-08)

（五十五）关于发布重组胶原蛋白类医疗产品分类界定原则的通告（NMPA 通告 2021 年第 27 号）(2021-04-15)

（五十六）关于发布医疗器械注册人开展产品不良事件风险评价指导原则的通告（NMPA 通告 2020 年第 78 号）(2020-11-27)

（五十七）关于发布需进行临床试验审批的第三类医疗器械目录（2020 年修订版）的通告（NMPA 通告 2020 年第 61 号）(2020-09-18)

（五十八）关于发布医疗器械定期风险评价报告撰写规范的通告（NMPA 通告 2020 年第 46 号）(2020-07-02)

（五十九）关于发布无源医疗器械产品原材料变化评价指南的通告（NMPA 通告 2020 年第 33 号）(2020-05-19)

（六十）关于发布医疗器械注册人开展不良事件监测工作指南的通告（NMPA 通告 2020 年第 25 号）(2020-04-10)

（六十一）关于发布医疗器械安全和性能基本原则的通告（NMPA 通告 2020 年第 18 号）(2020-03-10)

（六十二）关于做好第一批实施医疗器械唯一标识工作有关事项的通告（NMPA 通告 2019 年第 72 号）(2019-10-15)

（六十三）关于发布医疗器械生产质量管理规范附录独立软件的通告（NMPA 通告 2019 年第 43 号）(2019-07-12)

（六十四）关于发布《医疗器械产品注册项目立卷审查要求（试行）》等文件的通告（NMPA 通告 2019 年第 42 号）

（六十五）关于医疗器械电子申报有关资料要求的通告（NMPA 通告 2019 年第 41 号）(2019-07-11)

（六十六）关于发布医疗器械注册申请电子提交技术指南的通告（NMPA 通告 2019 年第 29 号）(2019-05-31)

（六十七）关于发布创新医疗器械特别审查申报资料编写指南的通告（NMPA 通告 2018 年第 127 号）(2018-12-18)

（六十八）关于医疗器械经营企业跨行政区域设置库房办理事项的通告（NMPA 通告 2018 年第 108 号）(2018-10-31)

（六十九）关于发布医疗器械生产企业管理者代表管理指南的通告（NMPA 通告 2018 年第 96 号）(2018-09-30)

（七十）关于过敏原类、流式细胞仪配套用、免疫组化和原位杂交类体外诊断试剂产品属性及类别调整的通告（CFDA 通告 2017 年第 226 号）(2017-12-29)

（七十一）关于需审批的医疗器械临床试验申请沟通交流有关事项的通告（CFDA 通告 2017 年第 184 号）(2017-11-14)

（七十二）关于发布免于进行临床试验的体外诊断试剂临床评价资料基本要求（试行）的通告（CFDA 通告 2017 年第 179 号）(2017-11-08)

（七十三）关于实施《医疗器械分类目录》有关事项的通告（CFDA 通告 2017 年第 143

号) (2017-09-06)

(七十四) 关于发布医疗器械优先审批申报资料编写指南(试行)的通告(CFDA 通告 2017 年第 28 号) (2017-02-16)

(七十五) 关于发布医疗器械审评沟通交流管理办法(试行)的通告(CFDA 通告 2017 年第 19 号) (2016-02-05)

(七十六) 关于发布医疗器械生产企业质量控制与成品放行指南的通告(CFDA 通告 2016 年第 173 号) (2017-01-04)

(七十七) 关于发布第二批免于进行临床试验医疗器械目录的通告(2016 年第 133 号)

(七十八) 关于发布《医疗器械临床试验伦理审查申请与审批表范本》等六个文件的通告(CFDA 通告 2016 年第 58 号) (2016-03-23)

(七十九) 关于第三类医疗器械生产企业实施医疗器械生产质量管理规范有关事宜的通告(2016 年第 19 号) (2016-02-05)

(八十) 关于发布医疗器械工艺用水质量管理指南的通告(CFDA 通告 2016 年第 14 号) (2016-01-29)

(八十一) 关于发布医疗器械注册证补办程序等 5 个相关工作程序的通告(CFDA 通告 2015 年第 91 号) (2015-11-23)

(八十二) 关于生产一次性使用无菌注、输器具产品有关事项的通告(CFDA 通告 2015 年第 71 号) (2015-10-12)

(八十三) 关于贯彻落实小微企业行政事业性收费优惠政策的通告(CFDA 通告 2015 年第 31 号) (2015-07-14)

(八十四) 关于发布医疗器械产品出口销售证明管理规定的通告(CFDA 通告 2015 年第 18 号) (2015-06-01)

(八十五) 关于发布医疗器械生产企业供应商审核指南的通告(CFDA 通告 2015 年第 1 号) (2015-01-19)

(八十六) 国家食品药品监督管理总局关于发布禁止委托生产医疗器械目录的通告(2014 年第 18 号) (2014-09-26)

(八十七) 关于发布免于进行临床试验的第三类医疗器械目录的通告(CFDA 通告 2014 年第 13 号)

(八十八) 关于发布第一类医疗器械产品目录的通告(CFDA 通告 2014 年第 8 号)

五、国家药监局通知性文件

(一) 国家药监局关于印发医疗器械网络销售质量管理规范现场检查指导原则的通知(2025-09-26)

(二) 国家药监局综合司关于《采用脑机接口技术的医疗器械 RACA 机器人运动意图编解码性能测试方法》医疗器械行业标准立项的通知(2025-09-19)

(三) 国家药监局综合司关于印发医疗器械注册自检核查指南的通知(2025-09-16)

(四) 国家药监局综合司关于《采用脑机接口技术的医疗器械 RACA 机器人运动意图编解码性能测试方法》推荐性医疗器械行业标准立项的公示(2025-09-02)

(五) 国家药监局综合司关于贯彻实施《医疗器械网络销售质量管理规范》有关事项的通知(2025-05-26)

(六) 2025 年 4 月进口第一类医疗器械产品备案信息(2025-05-15)

(七) 国家药监局通报 4 起医疗器械网络销售违法违规案件信息(2025-04-15)

- (八) 2025 年 3 月进口第一类医疗器械产品备案信息 (2025-04-10)
- (九) 各省医疗器械许可备案相关信息 (截至 2025 年 3 月 31 日) (2025-04-09)
- (十) 国家药监局综合司关于印发 2025 年国家医疗器械抽检产品检验方案的通知 (2025-03-26)
- (十一) 国家药监局综合司关于印发 2025 年医疗器械行业标准制修订计划项目的通知 (2025-03-19)
- (十二) 国家药监局综合司关于《采用脑机接口技术的医疗器械 用于人工智能算法的脑电数据集质量要求与评价方法》医疗器械行业标准立项的通知 (2025-02-25)
- (十三) 国家药监局综合司关于 2025 年医疗器械行业标准制修订计划项目公示 (2025-02-24)
- (十四) 国家药监局综合司关于《采用脑机接口技术的医疗器械 用于人工智能算法的脑电数据集质量要求与评价方法》推荐性医疗器械行业标准立项的公示 (2025-01-13)
- (十五) 国家药监局通报四起医疗器械网络销售违法违规案件信息 (第八批) (2024-12-30)
- (十六) 国家药监局公布 4 起医疗器械违法案件信息 (2024-12-09)
- (十七) 国家药监局综合司关于《采用脑机接口技术的医疗器械 术语及定义》等 2 项医疗器械行业标准立项的通知 (2024-10-08)
- (十八) 国家药监局通报 4 起医疗器械网络销售违法违规案件信息 (第七批) (2024-09-29)
- (十九) 国家药监局综合司关于《采用脑机接口技术的医疗器械术语及定义》等 2 项推荐性医疗器械行业标准立项的公示 (2024-09-19)
- (二十) 国家药监局关于印发医疗器械经营质量管理规范现场检查指导原则的通知 (2024-07-30)
- (二十一) 医疗机构临床急需医疗器械临时进口使用管理要求发布实施 (2024-07-19)
- (二十二) 国家药监局通报 5 起医疗器械网络销售违法违规案件信息 (第六批) (2024-05-31)
- (二十三) 国家药监局公布 6 起医疗器械违法案件典型案例信息 (2024-04-25)
- (二十四) 国家药监局综合司关于印发 2024 年医疗器械行业标准制修订计划项目的通知 (2024-04-11)
- (二十五) 国家药监局通报 6 起医疗器械网络销售违法违规案件信息 (第五批) (2024-03-27)
- (二十六) 2023 年度医疗器械注册工作报告 (2024-02-05)
- (二十七) 国家药监局综合司关于“可降解膨胀止血绵”类产品分类界定的通知 (2023-12-06)
- (二十八) 关于印发《GB 9706.1-2020 及配套并列标准、专用标准专家咨询机制》的通知 (2023-08-30)
- (二十九) 国家药监局综合司关于同意筹建医疗器械包装标准化技术归口单位的函 (2023-07-24)
- (三十) 国家药监局关于进一步加强和完善医疗器械分类管理工作的意见(国药监械注(2023) 16 号)
- (三十一) 国家药监局综合司关于部分体外诊断试剂产品说明书变更有关事项的通知(药监综械注函(2023) 349 号)
- (三十二) 国家药监局综合司关于印发《医疗器械经营质量管理规范附录：专门提供医疗器械运输贮存服务的企业质量管理现场检查指导原则》的通知(药监综械管(2023) 44

号)

(三十三) 国家药监局综合司关于印发 2023 年医疗器械行业标准制修订计划项目的通知(药监综械注〔2023〕47 号)

(三十四) 国家药监局综合司关于印发 2023 年国家医疗器械抽检产品检验方案的通知(药监综械管〔2023〕28 号)

(三十五) 国家药监局综合司关于印发国家药品监督管理局医疗器械分类技术委员会工作规则的通知(药监综械注〔2023〕23 号)

(三十六) 国家药监局综合司 市场监管总局办公厅关于推动医疗器械检验机构能力建设保障新版 GB 9706 系列标准资质认定工作的通知(药监综械注〔2022〕87 号)

(三十七) 国家药监局综合司关于加强医疗器械生产经营分级监管工作的指导意见(药监综械管〔2022〕78 号)

(三十八) 国家药监局综合司关于全面加强医疗器械质量安全风险会商工作的通知(药监综械管〔2022〕57 号)

(三十九) 国家药监局综合司关于印发 2022 年医疗器械行业标准制修订计划项目的通知(药监综械注〔2022〕47 号)

(四十) 国家药监局综合司关于《重组人源化胶原蛋白》医疗器械行业标准立项的通知(药监综械注〔2022〕44 号)

(四十一) 国家药监局综合司关于加强医疗器械跨区域委托生产协同监管工作的意见(药监综械管〔2022〕21 号)

(四十二) 国家药监局综合司关于做好新冠病毒抗原检测试剂质量安全监管工作的通知(药监综械管〔2022〕23 号)

(四十三) 国家药监局综合司关于印发 2022 年国家医疗器械抽检产品检验方案的通知(药监综械管〔2022〕15 号)

(四十四) 国家药监局综合司关于印发境内第三类医疗器械注册质量管理体系核查工作程序的通知(药监综械注〔2022〕13 号)

(四十五) 国家药监局综合司关于进一步做好医疗器械唯一标识示范推广工作的通知(药监综械注函〔2022〕54 号)

(四十六) 国家药监局关于印发境内第二类医疗器械注册审批操作规范的通知(国药监械注〔2021〕54 号)

(四十七) 国家药监局关于印发境内第三类和进口医疗器械注册审批操作规范的通知(国药监械注〔2021〕53 号)

(四十八) 关于明确医用几丁糖(关节腔内注射用)分类界定的复函(药监综械注函〔2021〕182 号)

(四十九) 关于印发 2021 年医疗器械行业标准制修订计划项目的通知(药监综械注〔2021〕69 号)

(五十) 关于印发医疗器械注册人备案人开展不良事件监测工作检查要点的通知(药监综械管〔2021〕43 号)

(五十一) 关于明确《医疗器械检验工作规范》标注资质认定标志有关事项的通知(药监综科外函〔2020〕746 号)

(五十二) 关于带垫片的不可吸收缝合线等产品分类及注册有关事项的通知(药监综械注函〔2020〕721 号)

(五十三) 关于进一步加强医疗器械强制性行业标准管理有关事项的通知(药监综械注〔2020〕72 号)

(五十四) 关于印发医疗器械生产质量管理规范独立软件现场检查指导原则的通知(药

监综械管〔2020〕57号)

(五十五) 关于履行《关于汞的水俣公约》有关事项的通知(药监综械注〔2020〕95号)

(五十六) 关于加强无菌和植入性医疗器械监督检查的通知(药监综械管〔2020〕34号)

(五十七) 关于印发医疗器械质量抽查检验管理办法的通知(国药监械管〔2020〕9号)

(五十八) 关于印发医疗器械唯一标识系统试点工作方案的通知(药监综械注〔2019〕56号)

(五十九) 关于印发医疗器械检验工作规范的通知(国药监科外〔2019〕41号)

(六十) 关于印发医疗器械检验检测机构能力建设指导原则的通知(国药监科外〔2019〕36号)

(六十一) 关于扩大医疗器械注册人制度试点工作的通知(国药监械注〔2019〕33号)

(六十二) 关于进一步加强无菌和植入性医疗器械监督检查的通知(药监综械管〔2019〕25号)

(六十三) 关于印发2019年医疗器械行业标准制修订项目计划的通知(药监综械注〔2019〕23号)

(六十四) 关于印发医疗器械临床试验检查要点及判定原则的通知(药监综械注〔2018〕45号)

(六十五) 关于贯彻落实“证照分离”改革措施进一步推进医疗器械审评审批制度改革的通知(药监综械注〔2018〕43号)

(六十六) 关于贯彻落实国务院“证照分离”改革要求做好医疗器械上市后监管审批相关工作的通知(药监综械管〔2018〕39号)

(六十七) 关于实施《医疗器械网络销售监督管理办法》有关事项的通知(食药监办械监〔2018〕31号)

(六十八) 关于印发医疗器械注册技术审查指导原则制修订工作管理规范的通知(药监办〔2018〕13号)

(六十九) 关于加强医疗器械生产经营许可(备案)信息管理有关工作的通知(2018年08月02日发布)

(七十) 关于做好医疗器械检验有关工作的通知(食药监办械管〔2017〕187号)

(七十一) 关于规范医疗器械产品分类有关工作的通知(食药监办械管〔2017〕127号)

(七十二) 关于第一类、第二类医疗器械生产企业实施医疗器械生产质量管理规范有关工作的通知(食药监办械监〔2017〕120号)

(七十三) 关于做好医疗器械临床试验机构备案工作的通知(食药监办械管〔2017〕161号)

(七十四) 关于印发一次性使用塑料血袋等21种医疗器械生产环节风险清单和检查要点的通知(食药监械监〔2017〕14号)

(七十五) 关于印发医疗器械生产质量管理规范定制式义齿现场检查指导原则的通知(食药监械监〔2016〕165号)

(七十六) 关于体外诊断试剂说明书文字性变更有关问题的通知(食药监办械管〔2016〕117号)

(七十七) 关于医疗器械产品技术要求有关问题的通知(食药监办械管〔2016〕22号)

(七十八) 关于及时公开第二类医疗器械注册信息和第一类医疗器械产品备案信息的通知(食药监办械管〔2016〕65号)

(七十九) 关于印发一次性使用无菌注射器等25种医疗器械生产环节风险清单和检查

要点的通知（食药监械监〔2016〕37号）

（八十）关于实施《医疗器械通用名称命名规则》有关事项的通知（食药监械管〔2016〕35号）

（八十一）关于启用医疗器械注册管理信息系统受理和制证、技术审评、行政审批子系统的通知（食药监办械管函〔2015〕804号）

（八十二）关于启用医疗器械注册管理信息系统备案子系统的通知（食药监办械管函〔2015〕534号）

（八十三）关于成立医疗器械分类技术委员会的通知（食药监械管〔2015〕259号）

（八十四）关于印发医疗器械检验机构资质认定条件的通知（食药监科〔2015〕249号）

（八十五）关于印发医疗器械经营质量管理规范现场检查指导原则的通知（食药监械监〔2015〕239号）

（八十六）关于印发医疗器械生产质量管理规范现场检查指导原则等4个指导原则的通知（食药监械监〔2015〕218号）

（八十七）关于启用医疗器械生产经营许可备案信息系统的通知（食药监办械监函〔2014〕476号）

（八十八）关于印发医疗器械生产日常监督现场检查工作指南的通知（食药监办械监〔2014〕7号）

六、国家药监局征求意见

（一）国家药监局综合司公开征求《医疗器械复检机构遴选规定（征求意见稿）》意见（2025-12-31）

（二）国家药监局综合司公开征求《关于特定情形实施医疗器械唯一标识有关事项的公告（征求意见稿）》《关于做好后续品种实施医疗器械唯一标识工作的公告（征求意见稿）》意见（2025-09-25）

（三）国家药监局综合司公开征求《医疗器械网络销售质量管理规范现场检查指导原则（征求意见稿）》意见（2025-08-06）

（四）国家药监局综合司公开征求《互联网药品医疗器械信息服务备案管理规定（征求意见稿）》意见（2025-07-31）

（五）国家药监局综合司关于公开征求《关于医疗器械分类调整有关工作的公告（征求意见稿）》意见的函（2025-07-17）

（六）国家药监局综合司再次公开征求《药品附条件批准上市申请审评审批工作程序（试行）（修订稿征求意见稿）》及政策解读意见（2025-07-08）

（七）国家药监局综合司公开征求《医疗器械出口销售证明管理规定（修订草案征求意见稿）》意见（2025-07-02）

（八）国家药监局综合司公开征求《医疗器械注册自检管理规定实施指南（征求意见稿）》意见（2025-06-26）

（九）国家药监局综合司再次公开征求《关于加强药品受托生产监督管理工作的公告（征求意见稿）》意见（2025-05-30）

（十）国家药监局综合司关于公开征求《医疗器械分类规则（修订草案征求意见稿）》意见的函（2025-04-07）

（十一）国家药监局综合司公开征求《关于境外已上市药品获批前商业规模批次产品进口有关事宜的公告（征求意见稿）》意见（2025-04-07）

(十二) 国家药监局综合司公开征求《关于优化全生命周期监管 支持高端医疗器械创新发展的举措(征求意见稿)》意见 (2025-03-31)

(十三) 国家药监局综合司公开征求《二代基因测序相关体外诊断试剂分类界定指导原则(征求意见稿)》意见 (2025-03-12)

(十四) 国家药监局综合司公开征求《近视控制、弱视治疗类医疗器械产品分类界定指导原则(征求意见稿)》意见 (2025-01-20)

(十五) 国家药监局综合司公开征求《医疗器械生产质量管理规范(修订草案征求意见稿)》意见 (2025-01-15)

(十六) 国家药监局综合司公开征求《应用纳米材料的医疗器械产品分类界定指导原则(征求意见稿)》意见 (2024-12-10)

(十七) 国家药监局综合司公开征求《关于进一步明确进口医疗器械产品在中国境内企业生产有关事项的公告(征求意见稿)》意见 (2024-11-04)

(十八) 国家药监局综合司公开征求《关于对药品、医疗器械质量安全内部举报人举报实施奖励的公告(征求意见稿)》意见 (2024-10-10)

(十九) 国家药监局综合司公开征求《中华人民共和国医疗器械管理法(草案征求意见稿)》意见

(二十) 关于公开征求《医疗器械生产许可与备案管理基本数据集(征求意见稿)》《医疗器械经营许可与备案管理基本数据集(征求意见稿)》意见的通知

(二十一) 国家药监局综合司公开征求《医疗器械经营质量管理规范现场检查指导原则(征求意见稿)》意见

(二十二) 国家药监局综合司公开征求《国家药监局关于进一步优化临床急需境外已上市药品审评审批有关事项的公告》意见

(二十三) 国家药监局综合司公开征求《关于发布医疗器械临床试验项目检查要点及判定原则的公告(征求意见稿)》意见

(二十四) 国家药监局综合司公开征求《医疗器械临床试验机构监督检查办法(试行)(征求意见稿)》《医疗器械临床试验机构监督检查要点及判定原则(二次征求意见稿)》意见

(二十五) 国家药监局综合司公开征求《医疗器械临床试验检查要点及判定原则(征求意见稿)》意见

(二十六) 国家药监局综合司公开征求《医疗机构临床急需医疗器械临时进口使用管理要求(征求意见稿)》意见

(二十七) 国家药监局综合司公开征求《医疗器械网络销售质量管理规范(征求意见稿)》意见

(二十八) 国家药监局综合司公开征求《关于进一步加强医疗器械产品分类界定有关工作的通知》(征求意见稿)意见

(二十九) 国家药监局综合司公开征求《关于进一步加强医疗器械注册人委托生产监管工作的意见(征求意见稿)》意见

(三十) 国家药监局综合司公开征求《医疗器械经营质量管理规范(修订草案征求意见稿)》意见

(三十一) 国家药监局综合司公开征求《医疗器械临床试验机构监督检查要点及判定原则(征求意见稿)》意见

(三十二) 国家药监局综合司公开征求《医疗器械紧急使用管理规定(试行)(征求意见稿)》意见

(三十三) 国家药监局综合司公开征求《关于做好第三批实施医疗器械唯一标识工作的

公告（征求意见稿）》意见

（三十四）国家药监局综合司公开征求《企业落实医疗器械质量安全主体责任监督管理规定（征求意见稿）》意见

（三十五）关于公开征求《医疗器械注册与备案管理基本数据集》等 4 个标准意见的通知 (2022-07-01)

（三十六）国家药监局综合司公开征求《医疗器械经营质量管理规范附录：第三方物流质量管理（征求意见稿）》意见

（三十七）国家药监局综合司公开征求《关于加强医疗器械生产经营分级监管工作的意见（征求意见稿）》意见

（三十八）国家药监局综合司公开征求《医疗器械注册质量管理体系核查指南（修订征求意见稿）》意见

（三十九）国家药监局综合司公开征求《关于第一类医疗器械备案有关事项的公告（征求意见稿）》意见

（四十）国家药监局综合司公开征求《药品生产质量管理规范—临床试验用药品附录（征求意见稿）》意见

七、国家药监局医疗器械政策解读

（一）图解海报 | 《互联网药品医疗器械信息服务备案管理规定》发布！（2025-12-30）

（二）图解海报 | 《医疗器械生产质量管理规范》系列解读（十一）（2025-11-20）

（三）图解海报 | 《医疗器械生产质量管理规范》系列解读（十）（2025-11-19）

（四）图解海报 | 《医疗器械生产质量管理规范》系列解读（九）（2025-11-18）

（五）图解海报 | 《医疗器械生产质量管理规范》系列解读（八）（2025-11-17）

（六）图解海报 | 《医疗器械生产质量管理规范》系列解读（七）（2025-11-16）

（七）图解海报 | 《医疗器械生产质量管理规范》系列解读（六）（2025-11-15）

（八）图解海报 | 《医疗器械生产质量管理规范》系列解读（五）（2025-11-14）

（九）图解海报 | 《医疗器械生产质量管理规范》系列解读（四）（2025-11-13）

（十）图解海报 | 《医疗器械生产质量管理规范》系列解读（三）（2025-11-12）

（十一）图解海报 | 《医疗器械生产质量管理规范》系列解读（二）（2025-11-11）

（十二）图解海报 | 《医疗器械生产质量管理规范》系列解读（一）（2025-11-10）

（十三）药你知道 | 《国家药监局关于发布优化全生命周期监管支持高端医疗器械创新发展有关举措的公告》系列解读（十）（2025-10-16）

（十四）药你知道 | 《国家药监局关于发布优化全生命周期监管支持高端医疗器械创新发展有关举措的公告》系列解读（九）（2025-10-11）

（十五）药你知道 | 《国家药监局关于发布优化全生命周期监管支持高端医疗器械创新发展有关举措的公告》系列解读（八）（2025-09-26）

（十六）药你知道 | 《国家药监局关于发布优化全生命周期监管支持高端医疗器械创新发展有关举措的公告》系列解读（七）（2025-09-19）

（十七）药你知道 | 《国家药监局关于发布优化全生命周期监管支持高端医疗器械创新发展有关举措的公告》系列解读（六）（2025-09-12）

（十八）药你知道 | 《国家药监局关于发布优化全生命周期监管支持高端医疗器械创新发展有关举措的公告》系列解读（五）（2025-09-05）

（十九）药你知道 | 《国家药监局关于发布优化全生命周期监管支持高端医疗器械创

新发展有关举措的公告》系列解读（四）（2025-08-20）

（二十）药你知道 | 《国家药监局关于发布优化全生命周期监管支持高端医疗器械创新发展有关举措的公告》系列解读（三）（2025-08-04）

（二十一）药你知道 | 《国家药监局关于发布优化全生命周期监管支持高端医疗器械创新发展有关举措的公告》系列解读（二）（2025-07-23）

（二十二）《含光源的近视控制、弱视治疗类医疗器械产品分类界定指导原则》解读（2025-07-16）

（二十三）药你知道 | 《国家药监局关于发布优化全生命周期监管支持高端医疗器械创新发展有关举措的公告》系列解读（一）（2025-07-14）

（二十四）图解海报 | 《医疗器械网络销售质量管理规范》系列解读（三）（2025-06-13）

（二十五）图解海报 | 《医疗器械网络销售质量管理规范》系列解读（二）（2025-06-12）

（二十六）图解海报 | 《医疗器械网络销售质量管理规范》系列解读（一）（2025-06-11）

（二十七）《医疗器械网络销售质量管理规范》政策解读（2025-05-09）

（二十八）《关于进一步调整和优化进口医疗器械产品在中国境内企业生产有关事项的公告》的解读（2025-03-18）

（二十九）《国家药监局关于发布医疗器械临床试验项目检查要点及判定原则的公告》政策解读（2025-03-12）

（三十）图解海报 | 《国务院办公厅关于全面深化药品医疗器械监管改革促进医药产业高质量发展的意见》（五）（2025-01-10）

（三十一）图解海报 | 《国务院办公厅关于全面深化药品医疗器械监管改革促进医药产业高质量发展的意见》（四）（2025-01-09）

（三十二）图解海报 | 《国务院办公厅关于全面深化药品医疗器械监管改革促进医药产业高质量发展的意见》（三）（2025-01-08）

（三十三）图解海报 | 《国务院办公厅关于全面深化药品医疗器械监管改革促进医药产业高质量发展的意见》（二）（2025-01-07）

（三十四）图解海报 | 《国务院办公厅关于全面深化药品医疗器械监管改革促进医药产业高质量发展的意见》（一）（2025-01-06）

（三十五）图解海报 | 《国务院办公厅关于全面深化药品医疗器械监管改革促进医药产业高质量发展的意见》发布！（2025-01-03）

（三十六）《关于全面深化药品医疗器械监管改革促进医药产业高质量发展的意见》政策解读（2025-01-03）

（三十七）图解海报 | 深化药品医疗器械监管改革促进医药产业高质量发展有关举措（2024-12-25）

（三十八）《关于进一步明确射频治疗仪类产品有关要求的公告》解读（2024-07-08）

（三十九）《关于规范医疗器械产品分类界定工作的公告》解读（2024-05-11）

（四十）《体外诊断试剂分类目录》及《关于实施〈体外诊断试剂分类目录〉有关事项的通告》解读（2024-05-11）

（四十一）药你知道（第 189 期）| 《医疗器械经营质量管理规范》系列解读（十）（2024-04-26）

（四十二）药你知道（第 188 期）| 《医疗器械经营质量管理规范》系列解读（九）（2024-04-19）

（四十三）药你知道（第 187 期）| 《医疗器械经营质量管理规范》系列解读（八）（2024-04-11）

（四十四）药你知道（第 186 期）| 《医疗器械经营质量管理规范》系列解读（七）

(2024-03-29)

(四十五) 射频治疗仪、射频皮肤治疗仪类产品分类界定解读 (2024-03-27)

(四十六) 药你知道 (第 185 期) | 《医疗器械经营质量管理规范》系列解读 (六)

(2024-03-22)

(四十七) 药你知道 (第 184 期) | 《医疗器械经营质量管理规范》系列解读 (五)

(2024-03-01)

(四十八) 药你知道 (第 183 期) | 《医疗器械经营质量管理规范》系列解读 (四)

(2024-02-23)

(四十九) 药你知道 (第 182 期) | 《医疗器械经营质量管理规范》系列解读 (三)

(2024-02-06)

(五十) 药你知道 (第 181 期) | 《医疗器械经营质量管理规范》系列解读 (二)

(2024-02-02)

(五十一) 药你知道 (第 180 期) | 《医疗器械经营质量管理规范》系列解读 (一)

(2024-01-26)

(五十二) 《医疗器械经营质量管理规范》解读之二 (2023-12-11)

(五十三) 《医疗器械经营质量管理规范》解读之一 (2023-12-08)

(五十四) 《关于 GB 9706.1-2020 及配套并列标准、专用标准实施有关工作的通告》解读之二(2023-04-07)

(五十五) 《关于 GB 9706.1-2020 及配套并列标准、专用标准实施有关工作的通告》解读 (2023-03-16)

(五十六) 《重组胶原蛋白生物材料命名指导原则》解读 (2023-01-29)

(五十七) 《企业落实医疗器械质量安全主体责任监督管理规定》解读 (2022-12-30)

(五十八) 《医疗器械经营质量管理规范附录: 专门提供医疗器械运输贮存服务的企业质量管理》解读 (2022-11-01)

(五十九) 《关于第一类医疗器械备案有关事项的公告》修订说明 (2022-08-11)

(六十) 《医疗器械召回管理办法》解读之三(2022-04-11)

(六十一) 《医疗器械临床试验质量管理规范》解读 (2022-03-31)

(六十二) 《医疗器械经营监督管理办法》解读 (2022-03-22)

(六十三) 《医疗器械生产监督管理办法》解读 (2022-03-22)

(六十四) 《第一类医疗器械产品目录》修订说明 (2021-12-31)

(六十五) 《医疗器械动物试验研究注册审查指导原则》解读 (2021-11-22)

(六十六) 《体外诊断试剂分类规则》解读 (2021-10-29)

(六十七) 医疗器械注册自检管理规定解读 (2021-10-27)

(六十八) 《应用纳米材料的医疗器械安全性和有效性评价指导原则第一部分: 体系框架》解读(2021-08-27)

(六十九) 《关于药械组合产品注册有关事宜的通告》 (2021 年第 52 号) 解读 (2021-07-27)

(七十) 《关于医疗器械主文档登记事项公告》解读(2021-03-12)

(七十一) 关于真实世界数据用于医疗器械临床评价技术指导原则(试行)的解读(2020 年 11 月 30 日发布)

(七十二) 关于进口医疗器械产品在中国境内企业生产有关事项的公告解读 (2020 年 09 月 25 日发布)

(七十三) 《需进行临床试验审批的第三类医疗器械目录 (2020 年修订版)》修订说明 (2020 年 09 月 18 日发布)

- (七十四) 关于印发医疗器械质量抽查检验管理办法的通知(2020年03月25日发布)
- (七十五) 医疗器械拓展性临床试验管理规定(试行)解读(2020年03月20日发布)
- (七十六) 图解政策: 国家药监局关于发布医疗器械附条件批准上市指导原则的通告(2019年第93号)(三)(2020年01月02日发布)
- (七十七) 图解政策: 国家药监局关于发布医疗器械附条件批准上市指导原则的通告(2019年第93号)(二)(2020年01月02日发布)
- (七十八) 图解政策: 国家药监局关于发布医疗器械附条件批准上市指导原则的通告(2019年第93号)(一)(2020年01月02日发布)
- (七十九) 《医疗器械唯一标识系统规则》解读(2019年08月27日发布)
- (八十) 《定制式医疗器械监督管理规定(试行)》解读(2019年07月04日发布)
- (八十一) 图解政策: 国家药监局综合司关于进一步加强无菌和植入性医疗器械监督检查的通知(二)(2019年04月29日发布)
- (八十二) 图解政策: 国家药监局综合司关于进一步加强无菌和植入性医疗器械监督检查的通知(一)(2019年04月29日发布)
- (八十三) 图解政策: 药品医疗器械境外检查管理规定(二)(2019年02月12日发布)
- (八十四) 图解政策: 药品医疗器械境外检查管理规定(一)(2019年02月01日发布)
- (八十五) 图解政策: 创新医疗器械特别审查程序之三(2018年12月19日发布)
- (八十六) 图解政策: 创新医疗器械特别审查程序之二(2018年12月19日发布)
- (八十七) 图解政策: 创新医疗器械特别审查程序之一(2018年12月14日发布)
- (八十八) 图解政策: 关于贯彻落实“证照分离”改革措施进一步推进医疗器械审评审批制度改革的通知(2018年12月03日发布)
- (八十九) 图解政策: 用于罕见病防治医疗器械注册审查指导原则(之二)(2018年11月30日发布)
- (九十) 图解政策: 用于罕见病防治医疗器械注册审查指导原则(之一)(2018年11月29日发布)
- (九十一) 图解政策: 关于优化优先审评申请审核工作程序的通知(2018年11月14日发布)
- (九十二) 图解政策: 医疗器械生产企业管理者代表管理指南之三(2018年11月07日发布)
- (九十三) 图解政策: 医疗器械生产企业管理者代表管理指南之二(2018年11月06日发布)
- (九十四) 图解政策: 医疗器械生产企业管理者代表管理指南之一(2018年11月06日发布)
- (九十五) 《创新医疗器械特别审查程序》解读(2018年11月05日发布)
- (九十六) 图解政策: 《医疗器械不良事件监测和再评价监督管理办法》之八(2018年11月02日发布)
- (九十七) 图解政策: 《医疗器械不良事件监测和再评价监督管理办法》之七(2018年11月01日发布)
- (九十八) 图解政策: 《医疗器械不良事件监测和再评价监督管理办法》之六(2018年10月31日发布)
- (九十九) 图解政策: 《医疗器械不良事件监测和再评价监督管理办法》之五(2018年10月30日发布)

- (一百) 图解政策:《医疗器械不良事件监测和再评价监督管理办法》之四(2018年10月29日发布)
- (一百〇一) 图解政策:《医疗器械不良事件监测和再评价监督管理办法》之三(2018年10月26日发布)
- (一百〇二) 图解政策:《医疗器械不良事件监测和再评价监督管理办法》之二(2018年10月25日发布)
- (一百〇三) 图解政策:《医疗器械不良事件监测和再评价监督管理办法》之一(2018年10月24日发布)
- (一百〇四) 图解政策:新修订的《免于进行临床试验医疗器械目录》解读(2018年10月19日发布)
- (一百〇五) 图解政策:《医疗器械分类目录》实施有关问题解读(2018年10月09日发布)
- (一百〇六) 图解政策:医疗器械注册技术审查指导原则制修订工作管理规范(2018年09月28日发布)
- (一百〇七) 图解政策:关于加强医疗器械生产经营许可(备案)信息管理有关工作的通知(2018年09月28日发布)
- (一百〇八) 图解政策:国家药品监督管理局办公室关于强脉冲光脱毛类产品分类界定的通知(2018年09月26日发布)
- (一百〇九) 图解政策:医疗器械网络销售监督管理办法解读二(2018年01月15日发布)
- (一百一十) 图解政策:医疗器械网络销售监督管理办法解读一(2018年01月12日发布)
- (一百一十一) 《移动医疗器械注册技术审查指导原则》解读(2017年12月29日发布)
- (一百一十二) 《医疗器械网络销售监督管理办法》解读(2017年12月22日发布)
- (一百一十三) 《医疗器械临床试验机构条件和备案管理办法》解读(2017年11月24日发布)
- (一百一十四) 图解政策:医疗器械临床试验质量管理相关问题解读(2017年09月04日发布)
- (一百一十五) 图解政策:创新医疗器械特别审批程序相关问题解读(2017年09月04日发布)
- (一百一十六) 《医疗器械网络安全注册技术审查指导原则》解读(2017年08月09日发布)
- (一百一十七) 《医疗器械标准管理办法》解读之二(2017年08月09日发布)
- (一百一十八) 《医疗器械标准管理办法》解读之一(2017年08月09日发布)
- (一百一十九) 医疗器械临床试验质量管理相关问题解读(2017年07月31日发布)
- (一百二十) 创新医疗器械特别审批程序相关问题解读(2017年07月31日发布)
- (一百二十一) 图解政策:体外诊断试剂注册管理办法修正案(2017年07月28日发布)
- (一百二十二) 图解政策:2017年器械注册管理改革有这4项重要举措(2017年07月14日发布)
- (一百二十三) 图解政策:医疗器械不良事件那些事(2017年06月24日发布)
- (一百二十四) 图解政策:《医疗器械召回管理办法》解读(2017年06月22日发布)
- (一百二十五) 《医疗器械召回管理办法》解读之二(2017年05月24日发布)

- (一百二十六) 《医疗器械标准管理办法》解读 (2017 年 04 月 26 日发布)
- (一百二十七) 《关于调整部分医疗器械行政审批事项审批程序的决定》解读(2017 年 4 月 6 日发布)
- (一百二十八) 《医疗器械网络安全注册技术审查指导原则》解读 (2017 年 03 月 02 日发布)
- (一百二十九) 《体外诊断试剂注册管理办法修正案》解读 (2017 年 02 月 08 日发布)
- (一百三十) 《医疗器械召回管理办法》解读 (2017 年 02 月 08 日发布)
- (一百三十一) 关于《医疗器械优先审批程序》的说明 (2016 年 10 月 26 日发布)
- (一百三十二) 关于《医疗器械通用名称命名规则》的说明 (2016 年 01 月 27 日发布)
- (一百三十三) 医疗器械注册管理法规解读之六 (2016 年 01 月 07 日发布)
- (一百三十四) 医疗器械注册管理法规解读之五 (2015 年 11 月 19 日发布)
- (一百三十五) 医疗器械注册管理法规解读之四 (2015 年 11 月 02 日发布)
- (一百三十六) 医疗器械注册管理法规解读之三 (关于《医疗器械分类规则》的修订说明) (2015 年 07 月 16 日发布)
- (一百三十七) 医疗器械注册管理法规解读之二 (《医疗器械说明书和标签管理规定》部分) (2015 年 02 月 05 日发布)
- (一百三十八) 医疗器械注册管理法规解读之一 (《医疗器械注册管理办法》和《体外诊断试剂注册管理办法》部分) (2015 年 02 月 05 日发布)

八、国家药监局器审中心工作通告

- (一) 国家药监局器审中心关于发布体外诊断试剂变更注册审查指导原则等 2 项注册审查指导原则的通告 (2025 年第 32 号) (2025-12-30)
- (二) 关于 2026 年 1 月~2 月医疗器械注册受理前技术问题咨询工作安排的通告(2025 年第 31 号) (2025-12-26)
- (三) 关于调整医疗器械注册受理前技术问题咨询工作安排的通告 (2025 年第 30 号) (2025-12-23)
- (四) 国家药监局器审中心关于发布 HLA-B*27 基因检测试剂注册审查指导原则等 4 项指导原则的通告 (2025 年第 29 号) (2025-12-15)
- (五) 国家药监局器审中心关于发布二氧化碳激光治疗设备注册审查指导原则等 3 项指导原则的通告 (2025 年第 28 号) (2025-12-15)
- (六) 国家药监局器审中心关于发布电动牵引装置注册审查指导原则 (2025 年修订版) 等 39 项指导原则的通告 (2025 年第 27 号) (2025-12-01)
- (七) 国家药监局器审中心关于发布软组织再生型疝修补补片动物试验研究技术审评要点等 2 项审评要点的通告 (2025 年第 26 号) (2025-11-11)
- (八) 国家药监局器审中心关于发布颅内取栓支架注册审查指导原则的通告 (2025 年第 25 号) (2025-11-03)
- (九) 关于 2025 年 11 月~12 月医疗器械注册受理前技术问题咨询工作安排的通告 (2025 年第 24 号) (2025-10-15)
- (十) 国家药监局器审中心关于发布一次性使用麻醉用针注册审查指导原则的通告 (2025 年第 23 号) (2025-10-11)
- (十一) 国家药监局器审中心关于发布射线束扫描测量设备注册审查指导原则的通告 (2025 年第 22 号) (2025-09-30)

(十二) 国家药监局器审中心关于发布颅内弹簧圈注册审查指导原则的通告(2025年第21号)(2025-09-10)

(十三) 国家药监局器审中心关于发布电子听诊器注册审查指导原则等19项指导原则的通告(2025年第20号)(2025-09-10)

(十四) 国家药监局器审中心关于发布腹腔内窥镜手术系统注册审查指导原则第4部分:风险管理的通告(2025年第19号)(2025-09-04)

(十五) 国家药监局器审中心关于发布预充式导管冲洗器注册审查指导原则的通告(2025年第18号)(2025-09-04)

(十六) 国家药监局器审中心关于发布基孔肯雅病毒核酸检测试剂技术审评要点(试行)的通告(2025年第17号)(2025-08-28)

(十七) 国家药监局器审中心关于发布癌症筛查体外诊断试剂临床评价注册审查指导原则等4项指导原则的通告(2025年第16号)(2025-08-21)

(十八) 国家药监局器审中心关于发布异常凝血酶原检测试剂非临床研究审评要点等4项审评要点的通告(2025年第15号)(2025-08-21)

(十九) 国家药监局器审中心关于发布藻酸盐敷料注册审查指导原则的通告(2025年第14号)(2025-08-21)

(二十) 国家药监局器审中心关于发布脱细胞基质软组织创面修复材料产品注册审查指导原则的通告(2025年第12号)(2025-08-21)

(二十一) 关于2025年9月~10月医疗器械注册受理前技术问题咨询工作安排的通告(2025年第13号)(2025-08-19)

(二十二) 关于2025年7月~8月医疗器械注册受理前技术问题咨询工作安排的通告(2025年第11号)(2025-06-19)

(二十三) 关于发布2025年度医疗器械注册审查指导原则编制计划的通告(2025年第10号)(2025-05-07)

(二十四) 国家药监局器审中心关于发布移动医疗器械注册审查指导原则(2025年修订版)的通告(2025年第9号)(2025-05-07)

(二十五) 国家药监局器审中心关于发布体外膜肺氧合系统临床评价注册审查指导原则的通告(2025年第8号)(2025-04-22)

(二十六) 器审中心关于发布医疗器械技术审评中心创新医疗器械特别审查申请审查实施细则等2项实施细则的通告(2025年第7号)(2025-04-18)

(二十七) 国家药监局器审中心关于发布I型胶原软骨修复产品等10项医疗器械注册审查指导原则的通告(2025年第6号)(2025-04-15)

(二十八) 国家药监局器审中心关于发布《体外诊断试剂稳定性研究注册审查指导原则》等7项注册审查指导原则的通告(2025年第4号)(2025-03-31)

(二十九) 国家药监局器审中心关于发布外周药物涂层球囊扩张导管临床试验注册审查指导原则的通告(2025年第2号)(2025-03-27)

(三十) 器审中心关于进一步加大对创新医疗器械支持力度有关事项的通告(2025年第3号)(2025-03-27)

(三十一) 关于注册申请表中体外诊断试剂分类编码调整的有关事项通告(2024年第33号)(2024-12-30)

(三十二) 国家药监局综合司公开征求《应用纳米材料的医疗器械产品分类界定指导原则(征求意见稿)》意见(2024-12-13)

(三十三) 关于公开征求《医疗器械远程传输功能注册审评要点(征求意见稿)》意见的通知(2024-12-02)

- (三十四) 关于公开征求《有源医疗器械荧光成像性能评估注册审查指导原则(征求意见稿)》等 2 项医疗器械注册审查指导原则意见的通知 (2024-11-28)
- (三十五) 关于公开征求《牙科树脂类充填材料产品注册审查指导原则(2024 年修订版)(征求意见稿)》等 6 项医疗器械注册审查指导原则意见的通知 (2024-11-12)
- (三十六) 关于公开征求《整形美容用透明质酸钠类注射填充剂注册审查指导原则(2024 年修订版)(征求意见稿)》意见的通知 (2024-11-12)
- (三十七) 关于公开征求《人类白细胞抗原(HLA)基因分型检测试剂注册审查指导原则(征求意见稿)》等 2 项医疗器械注册审查指导原则意见的通知 (2024-11-12)
- (三十八) 国家药监局器审中心关于发布乳房植入体产品注册审查指导原则(2024 年修订版)的通告(2024 年第 28 号) (2024-10-17)
- (三十九) 国家药监局器审中心关于发布影像型超声诊断设备(第三类)注册审查指导原则(2023 年修订版)的通告(2024 年第 29 号) (2024-10-14)
- (四十) 关于公开征求《一次性使用麻醉用针注册审查指导原则(征求意见稿)》意见的通知 (2024-09-30)
- (四十一) 国家药监局器审中心关于发布 X 射线计算机体层摄影设备能谱成像技术注册审查指导原则的通告(2024 年第 26 号) (2024-09-29)
- (四十二) 国家药监局器审中心关于发布金属缆线缆索系统等 6 项医疗器械注册审查指导原则的通告(2024 年第 24 号) (2024-09-29)
- (四十三) 国家药监局器审中心关于发布水凝胶敷料注册审查指导原则等 12 项医疗器械产品注册审查指导原则的通告(2024 年第 23 号) (2024-08-12)
- (四十四) 国家药监局器审中心关于发布中医脉诊设备产品等 20 项医疗器械注册审查指导原则的通告(2024 年第 21 号) (2024-06-17)
- (四十五) 关于发布医疗器械产品适用强制性标准清单(2024 年修订版)的通告(2024 年第 20 号) (2024-06-13)
- (四十六) 国家药监局器审中心关于发布电动摄影平床等 48 项医疗器械注册审查指导原则的通告(2024 年第 19 号) (2024-05-27)
- (四十七) 关于调整医疗器械注册电子申报信息化系统(eRPS)数字证书管理方式的通告(2024 年第 16 号) (2024-04-11)
- (四十八) 国家药监局器审中心关于发布可吸收外科缝线同品种临床评价注册审查指导原则的通告(2024 年第 15 号) (2024-04-10)
- (四十九) 国家药监局器审中心关于发布高频手术设备注册审查指导原则(2023 年修订版)的通告(2024 年第 14 号) (2024-03-28)
- (五十) 国家药监局器审中心关于发布医疗器械可用性工程注册审查指导原则的通告(2024 年第 13 号) (2024-03-19)
- (五十一) 国家药监局器审中心关于发布角膜地形图仪等 4 项医疗器械注册审查指导原则的通告(2024 年第 12 号) (2024-03-18)
- (五十二) 国家药监局器审中心关于发布医疗器械分类目录相关产品临床评价推荐路径(2024 年增补)的通告(2024 年第 11 号) (2024-03-18)
- (五十三) 国家药监局器审中心关于发布猴痘病毒核酸检测试剂注册审查指导原则的通告(2024 年第 10 号) (2024-03-18)
- (五十四) 国家药监局器审中心关于发布正电子发射磁共振成像系统等 4 项医疗器械产品注册审查指导原则的通告(2024 年第 8 号) (2024-02-06)
- (五十五) 国家药监局器审中心关于发布近视弱视用激光设备技术审评要点的通告(2024 年第 6 号) (2024-02-06)

(五十六) 国家药监局器审中心关于发布远程监测系统注册审查指导原则的通告(2024年第5号) (2024-01-18)

(五十七) 国家药监局器审中心关于发布基于高通量测序技术的非小细胞肺癌相关基因变异检测试剂临床试验注册审查指导原则等3项注册审查指导原则的通告(2024年第4号) (2024-01-18)

(五十八) 国家药监局器审中心关于发布医疗器械真实世界研究设计和统计分析注册审查指导原则的通告(2024年第3号) (2024-01-15)

(五十九) 国家药监局器审中心关于发布单纯疱疹病毒(HSV)核酸检测及分型试剂注册审查指导原则等2项注册审查指导原则的通告(2024年第2号) (2024-01-04)

(六十) 国家药监局器审中心关于发布体外诊断试剂主要原材料研究注册审查指导原则等12项注册审查指导原则的通告(2024年第1号) (2024-01-03)

(六十一) 国家药监局器审中心关于发布无创血糖监测产品注册审查指导原则的通告(2023年第42号) (2023-12-25)

(六十二) 国家药监局器审中心关于发布有创血压监护产品注册审查指导原则等2项指导原则的通告(2023年第41号) (2023-12-25)

(六十三) 国家药监局器审中心关于发布体外膜氧合(ECMO)循环套包动物试验注册审查指导原则的通告(2023年第39号) (2023-12-06)

(六十四) 国家药监局器审中心关于发布人工智能辅助检测医疗器械(软件)临床评价注册审查指导原则的通告(2023年第38号) (2023-11-07)

(六十五) 国家药监局器审中心关于发布磁共振成像系统人工智能软件功能审评要点的通告(2023年第36号) (2023-09-15)

(六十六) 国家药监局器审中心关于发布电子内窥镜同品种临床评价注册审查指导原则的通告(2023年第35号) (2023-08-30)

(六十七) 国家药监局器审中心关于发布软性接触镜临床评价注册审查指导原则的通告(2023年第33号) (2023-08-23)

(六十八) 国家药监局器审中心关于发布牙科种植体系统同品种临床评价注册审查指导原则的通告(2023年第32号) (2023-08-14)

(六十九) 国家药监局器审中心关于发布正电子发射/X射线计算机断层成像系统同品种临床评价注册审查指导原则的通告(2023年第31号) (2023-08-04)

(七十) 国家药监局器审中心关于发布医用X射线诊断设备(第三类)同品种临床评价注册审查指导原则的通告(2023年第30号) (2023-08-04)

(七十一) 国家药监局器审中心关于发布血液透析浓缩物临床评价注册审查指导原则的通告(2023年第29号) (2023-08-04)

(七十二) 国家药监局器审中心关于发布激光治疗设备同品种临床评价注册审查指导原则的通告(2023年第28号) (2023-07-31)

(七十三) 国家药监局器审中心关于发布髋关节假体同品种临床评价注册审查指导原则的通告(2023年第27号) (2023-07-24)

(七十四) 国家药监局器审中心关于发布体外膜肺氧合(ECMO)温度控制设备等4项医疗器械产品注册审查指导原则的通告(2023年第26号) (2023-07-20)

(七十五) 国家药监局器审中心关于发布经导管主动脉瓣膜系统注册审查指导原则等4项医疗器械产品注册审查指导原则的通告(2023年第25号) (2023-07-18)

(七十六) 国家药监局器审中心关于发布持续葡萄糖监测系统注册审查指导原则(2023年修订版)的通告(2023年第24号) (2023-07-18)

(七十七) 国家药监局器审中心关于发布影像超声人工智能软件(流程优化类功能)技

术审评要点等 4 个审评要点的通告（2023 年第 23 号）（2023-07-10）

（七十八）国家药监局器审中心关于发布呼吸机同品种临床评价注册审查指导原则的通告（2023 年第 21 号）（2023-07-10）

（七十九）国家药监局器审中心关于发布血液融化设备等 14 项医疗器械产品注册审查指导原则的通告（2023 年第 22 号）（2023-07-07）

（八十）国家药监局器审中心关于发布椎间融合器同品种临床评价注册审查指导原则的通告（2023 年第 20 号）（2023-06-28）

（八十一）国家药监局器审中心关于发布腹腔内窥镜手术系统技术审评要点（2023 年修订版）的通告（2023 年第 18 号）（2023-06-19）

（八十二）国家药监局器审中心关于发布医用无针注射器注册审查指导原则等 4 项医疗器械产品注册审查指导原则的通告（2023 年第 17 号）（2023-06-06）

（八十三）国家药监局器审中心关于发布重组胶原蛋白创面敷料等 2 项医疗器械产品注册审查指导原则的通告（2023 年第 16 号）（2023-05-23）

（八十四）国家药监局器审中心关于发布眼科光学测量设备注册审查指导原则的通告（2023 年第 13 号）（2023-04-28）

（八十五）国家药监局器审中心关于发布强脉冲光治疗设备注册审查指导原则（2023 年修订版）的通告（2023 年第 12 号）（2023-04-28）

（八十六）国家药监局器审中心关于发布血液透析浓缩物注册审查指导原则（2023 年修订版）等 6 项医疗器械产品注册审查指导原则的通告（2023 年第 15 号）（2023-04-28）

（八十七）关于调整医疗器械注册电子申报信息化系统业务范围的通告（2023 年第 11 号）（2023-04-19）

（八十八）国家药监局器审中心关于发布药物涂层球囊扩张导管等 6 项医疗器械产品注册审查指导原则的通告（2023 年第 9 号）（2023-04-13）

（八十九）国家药监局器审中心关于发布射频美容设备注册审查指导原则的通告（2023 年第 8 号）（2023-04-12）

（九十）国家药监局器审中心关于发布定量剪切波超声肝脏测量仪注册审查指导原则的通告（2023 年第 7 号）（2023-04-11）

（九十一）国家药监局器审中心关于发布超声软组织手术设备注册审查指导原则（2023 年修订版）的通告（2023 年第 4 号）（2023-03-31）

（九十二）国家药监局器审中心关于发布腹腔内窥镜手术系统注册审查指导原则第 1 部分：手术器械的通告（2023 年第 5 号）（2023-03-23）

（九十三）国家药监局器审中心关于发布牙科粘接剂产品等 2 项医疗器械产品注册审查指导原则的通告（2023 年第 3 号）（2023-03-09）

（九十四）国家药监局器审中心关于发布整形美容用重组人源化胶原蛋白注射材料技术审评要点（试行）等 3 项技术审评要点的通告（2022 年第 47 号）（2022-12-29）

（九十五）国家药监局器审中心关于发布《一次性使用硬膜外麻醉导管注册审查指导原则》的通告（2022 年第 45 号）（2022-12-02）

（九十六）国家药监局器审中心关于发布运动神经元存活基因 1（SMN1）检测试剂注册审查指导原则的通告（2022 年第 44 号）（2022-11-28）

（九十七）国家药监局器审中心关于发布小针刀产品等 7 项医疗器械产品注册审查指导原则的通告（2022 年第 43 号）（2022-11-25）

（九十八）国家药监局器审中心关于发布一次性使用心脏固定器等 19 项医疗器械产品注册审查指导原则的通告（2022 年第 41 号）（2022-11-25）

（九十九）国家药监局器审中心关于发布基因测序仪临床评价注册审查指导原则等 3

项指导原则的通告（2022 年第 40 号）（2022-11-24）

（一百）关于发布医疗器械产品适用强制性标准清单的通告（2022 年第 42 号）
（2022-11-18）

（一百〇一）国家药监局器审中心关于发布增材制造椎间融合器注册审查指导原则的
通告（2022 年第 39 号）（2022-11-14）

（一百〇二）关于医疗器械受理前技术问题咨询工作安排调整的通告（2022 年第 37 号）
（2022-10-16）

（一百〇三）国家药监局器审中心关于发布定性检测体外诊断试剂分析性能评估等 6
项医疗器械产品注册审查指导原则的通告（2022 年第 36 号）（2022-09-28）

（一百〇四）国家药监局器审中心关于发布纤维蛋白单体测定试剂等 27 项医疗器械产
品注册审查指导原则的通告（2022 年第 35 号）（2022-09-15）

（一百〇五）国家药监局器审中心关于发布口咽部新型冠状病毒核酸采样设备技术审
评要点（试行）的通告（2022 年第 33 号）（2022-08-26）

（一百〇六）国家药监局器审中心关于发布定量检测体外诊断试剂分析性能评估注册
审查指导原则的通告（2022 年第 32 号）（2022-08-26）

（一百〇七）国家药监局器审中心关于发布猴痘病毒核酸测试剂技术审评要点（试行）
的通告（2022 年第 31 号）（2022-07-15）

（一百〇八）关于发布《医疗器械分类目录》子目录 01、04、07、08、09、10、19、
21 相关产品临床评价推荐路径的通告（2022 年第 30 号）（2022-07-14）

（一百〇九）国家药监局器审中心关于发布医疗器械安全和性能基本原则符合性技术
指南的通告（2022 年第 29 号）（2022-07-13）

（一百一十）国家药监局器审中心关于发布与抗肿瘤药物同步研发的原研伴随诊断试
剂临床试验注册审查指导原则的通告（2022 年第 28 号）（2022-06-28）

（一百一十一）国家药监局器审中心关于发布 PD-L1 检测试剂临床试验—结果重现性
研究注册审查指导原则的通告（2022 年第 27 号）（2022-06-27）

（一百一十二）关于发布《医疗器械分类目录》子目录 02、03、05、06、16、18、20
相关产品临床评价推荐路径的通告（2022 年第 24 号）（2022-06-16）

（一百一十三）国家药监局器审中心关于发布糖尿病视网膜病变眼底图像辅助诊断软
件注册审查指导原则的通告（2022 年第 23 号）（2022-06-02）

（一百一十四）国家药监局器审中心关于发布新型冠状病毒（2019-nCoV）抗原检测试
剂硝酸纤维素膜原材料变更技术审评要点（试行）的通告（2022 年第 22 号）（2022-05-26）

（一百一十五）国家药监局器审中心关于发布肺结节 CT 图像辅助检测软件注册审查指
导原则的通告（2022 年第 21 号）（2022-05-26）

（一百一十六）关于发布《医疗器械分类目录》子目录 11、12、13、14、15、17、22
相关产品临床评价推荐路径的通告（2022 年第 20 号）（2022-05-19）

（一百一十七）国家药监局器审中心关于发布体外膜肺氧合（ECMO）设备注册审查指
导原则的通告（2022 年第 19 号）（2022-04-28）

（一百一十八）国家药监局器审中心关于发布新型冠状病毒（2019-nCoV）核酸测试
剂等 3 项注册审查指导原则的通告（2022 年第 18 号）（2022-04-27）

（一百一十九）关于发布海南博鳌乐城国际医疗旅游先行区医疗器械临床真实世界数
据应用试点品种沟通交流程序（试行）的通告（2022 年第 16 号）（2022-04-22）

（一百二十）关于发布最后一批尚未领取申报资料复印件的医疗器械产品注册项目清
单的通告（2022 年第 15 号）（2022-04-06）

（一百二十一）国家药监局器审中心关于发布高强韧性纯钛骨科内固定植入物注册审

查指导原则的通告（2022 年第 14 号）（2022-04-01）

（一百二十二）国家药监局器审中心关于发布医用电子直线加速器技术审评要点等 7 项技术审评要点的通告（2022 年第 13 号）（2022-03-31）

（一百二十三）国家药监局器审中心关于发布血管内导丝注册审查指导原则的通告（2022 年第 11 号）（2022-03-16）

（一百二十四）国家药监局器审中心关于发布无源植入性医疗器械稳定性研究指导原则（2022 年修订版）的通告（2022 年第 12 号）（2022-03-16）

（一百二十五）国家药监局器审中心关于发布人类 SDC2 基因甲基化检测试剂临床试验资料技术审评要点等 4 项技术审评要点的通告（2022 年第 10 号）（2022-03-14）

（一百二十六）国家药监局器审中心关于发布医疗器械软件注册审查指导原则（2022 年修订版）的通告（2022 年第 9 号）（2022-03-09）

（一百二十七）国家药监局器审中心关于发布人工智能医疗器械注册审查指导原则的通告（2022 年第 8 号）（2022-03-09）

（一百二十八）国家药监局器审中心关于发布医疗器械网络安全注册审查指导原则（2022 年修订版）的通告（2022 年第 7 号）（2022-03-09）

（一百二十九）国家药监局器审中心关于发布眼科激光光凝机注册审查指导原则的通告（2022 年第 6 号）（2022-03-09）

（一百三十）国家药监局器审中心关于发布增材制造口腔修复用激光选区熔化金属材料注册审查指导原则的通告（2022 年第 5 号）（2022-03-03）

（一百三十一）国家药监局器审中心关于发布增材制造金属植入物理化性能均一性研究指导原则的通告（2022 年第 4 号）（2022-03-01）

（一百三十二）国家药监局器审中心关于发布增材制造聚醚醚酮植入物注册审查指导原则的通告（2022 年第 3 号）（2022-02-28）

（一百三十三）关于医疗器械注册申请缴纳费用有关事宜的通告（2021 年第 16 号）（2021-12-01）

（一百三十四）关于发布医疗器械注册电子申报目录文件夹结构的通告（2021 年第 15 号）（2021-11-15）

（一百三十五）关于新法规实施过渡期技术审评有关事宜的通告（2021 年第 14 号）（2021-10-28）

（一百三十六）关于开展医疗器械注册证及其附件信息确认工作的通告（2021 年第 9 号）（2021-06-04）

（一百三十七）关于办理医疗器械主文档登记有关事宜的通告（2021 年第 2 号）（2021-03-12）

（一百三十八）关于在 eRPS 系统提交医疗器械唯一标识有关事项的通告（2020 年第 26 号）（2020-12-29）

（一百三十九）关于医疗器械注册技术审评补正意见咨询有关事宜的通告（2020 年第 24 号）（2020-12-10）

（一百四十）关于临床急需医疗器械注册申报有关事宜的通告（2020 年第 22 号）（2020-10-29）

（一百四十一）关于进口医疗器械注册申报资料试行电子签名有关事宜的通告（2020 年第 20 号）（2020-09-29）

（一百四十二）关于进口医疗器械按第二类申请产品注册经技术审评确认为第三类的退出注册程序及后续处理方式的通告（2020 年第 17 号）（2020-06-05）

（一百四十三）关于进一步规范受理环节立卷审查工作有关事宜的通告（2020 年第 16

号) (2020-06-05)

(一百四十四) 关于调整部分医疗器械注册申请事项公证文件提交时间和形式的通告 (2020 年第 13 号) (2020-04-15)

(一百四十五) 关于调整医疗器械注册电子申报信息化系统数字认证 (CA) 证书业务办理方式的通告 (2020 年第 12 号) (2020-04-07)

(一百四十六) 关于发布《肺炎 CT 影像辅助分诊与评估软件审评要点 (试行)》的通告 (2020 年第 8 号) (2020-03-05)

(一百四十七) 关于发布《2019 新型冠状病毒抗原/抗体检测试剂注册技术审评要点 (试行)》的通告 (2020 年第 6 号) (2020-02-25)

(一百四十八) 关于发布《2019 新型冠状病毒核酸检测试剂注册技术审评要点》的通告 (2020 年第 4 号) (2020-02-12)

(一百四十九) 关于发布医疗器械注册审评补正资料要求管理规范的通告 (2020 年第 1 号) (2020-01-16)

(一百五十) 关于调整医疗器械注册受理前技术问题咨询工作安排的通告 (2019 年第 22 号) (2019-12-19)

(一百五十一) 关于医疗器械注册电子申报关联提交及禁止重复提交的通告 (2019 年第 15 号) (2019-10-14)

(一百五十二) 关于调整部分医疗器械申请事项行政许可文书送达方式的通告 (2019 年第 12 号) (2019-08-30)

(一百五十三) 关于发布深度学习辅助决策医疗器械软件审评要点的通告 (2019 年第 7 号) (2019-07-03)

(一百五十四) 关于医疗器械注册电子申报信息化系统业务办理有关事宜的通告 (2019 年第 4 号) (2019-06-06)

(一百五十五) 关于发布医疗器械注册电子申报信息化系统电子申报目录 (RPS ToC) 文件夹结构的通告 (2019 年第 5 号) (2019-06-06)

(一百五十六) 关于发布医疗器械技术审评中心创新医疗器械特别审查申请审查操作规范的通告 (2018 年第 11 号) (2018-11-29)

(一百五十七) 关于提供医疗器械技术审评补正资料预审查服务的通告 (2018 年第 8 号) (2018-09-12)

(一百五十八) 关于启用技术审评咨询平台新增功能的通告 (2018 年第 7 号) (2018-09-03)

九、国家药监局器审中心技术指导原则

医疗器械产品 (按有源产品、无源产品、体外诊断试剂和仪器、其他分类) 技术指导原则请登录国家药品监督管理局医疗器械技术审评中心查看, 链接: [指导原则 \(https://www.cmde.org.cn/flfg/zdyy/index.html\)](https://www.cmde.org.cn/flfg/zdyy/index.html)

十、国家药监局中检院产品分类界定结果汇总

- (一) 2025 年第四次医疗器械产品分类界定结果汇总 (2025-12-11)
- (二) 2025 年第三次医疗器械产品分类界定结果汇总 (2025-12-11)
- (三) 2024-2025 年度药械组合产品属性界定结果汇总 (2025-07-07)
- (四) 2025 年第二次医疗器械产品分类界定结果汇总 (2025-05-14)
- (五) 2025 年第一次医疗器械产品分类界定结果汇总 (2025-04-07)
- (六) 2024 年第三次医疗器械产品分类界定结果汇总 (2024-11-20)
- (七) 2024 年第二次医疗器械产品分类界定结果汇总 (2024-10-31)
- (八) 2023-2024 年度药械组合产品属性界定结果汇总 (2024-07-04)
- (九) 2024 年第一次医疗器械产品分类界定结果汇总 (2024-04-09)
- (十) 2023 年第三次医疗器械产品分类界定结果汇总 (2023-11-03)
- (十一) 2023 年第二次医疗器械产品分类界定结果汇总 (2023-07-13)
- (十二) 2022-2023 年度药械组合产品属性界定结果汇总 (2023-06-26)
- (十三) 2023 年第一次医疗器械产品分类界定结果汇总 (2023-03-30)
- (十四) 2022 年第三次医疗器械产品分类界定结果汇总 (2022-10-27)
- (十五) 2022 年医疗器械分类界定结果汇总 (2022-07-13)
- (十六) 2020-2021 年医疗器械分类界定结果汇总 (2022-05-17)
- (十七) 2021 年度第一批药械组合产品属性界定结果汇总 (2021-07-07)
- (十八) 2019-2020 年度药械组合产品属性界定结果汇总 (2021-05-21)
- (十九) 2020 年第二批医疗器械产品分类界定结果汇总 (2020-09-30)
- (二十) 2020 年第一批医疗器械产品分类界定结果汇总 (2020-03-27)
- (二十一) 2019 年第二批医疗器械产品分类界定结果汇总 (2019-11-25)
- (二十二) 2017 年至 2019 年 7 月已发布药械组合产品属性界定结果汇总 (2019-07-24)
- (二十三) 2019 年第一批医疗器械产品分类界定结果汇总 (2019-07-18)
- (二十四) 2018 年医疗器械产品分类界定结果汇总 (2019-02-18)

十一、国家药监局标管中心产品国标和行标

医疗器械产品（按分类编码）国标和行标请登录国家药品监督管理局医疗器械标准管理中心查看，链接：[查询器械目录库 \(http://app.nifdc.org.cn/biaogzx/qxqwk.do\)](http://app.nifdc.org.cn/biaogzx/qxqwk.do)

十二、广东省药监局工作文件

(一) 广东省卫生健康委员会 广东省药品监督管理局关于印发粤港澳大湾区“港澳药械通”第四批指定医疗机构名单的通知

(二) 2025 年 11 月医疗器械生产许可证核发清单

- (三) 省局关于 2025 年 11 月批准注册第二类医疗器械产品的清单
- (四) 2025 年 10 月医疗器械生产许可证核发清单
- (五) 省局关于 2025 年 10 月批准注册第二类医疗器械产品的清单
- (六) 2025 年 9 月医疗器械生产许可证核发清单
- (七) 省局关于 2025 年 9 月批准注册第二类医疗器械产品的清单
- (八) 2025 年 8 月医疗器械生产许可证核发清单
- (九) 省局关于 2025 年 8 月批准注册第二类医疗器械产品的清单
- (十) 广东省药品监督管理局关于注销《医疗器械生产许可证》的通告（2025 年第 7 期）
- (十一) 广东省药品监督管理局关于同意广东省粤东磁电有限公司等 11 家注册人主动注销《医疗器械注册证》的通告
- (十二) 2025 年 7 月医疗器械生产许可证核发清单
- (十三) 省局关于 2025 年 7 月批准注册第二类医疗器械产品的清单
- (十四) 广东省药品监督管理局关于注销《医疗器械生产许可证》的通告（2025 年第 6 期）
- (十五) 广东省药品监督管理局关于同意深圳熙康医疗科技有限公司等 8 家注册人主动注销《医疗器械注册证》的通告
- (十六) 2025 年 6 月医疗器械生产许可证核发清单
- (十七) 省局关于 2025 年 6 月批准注册第二类医疗器械产品的清单
- (十八) 2025 年 5 月医疗器械生产许可证核发清单
- (十九) 广东省药品监督管理局关于注销《医疗器械生产许可证》的通告（2025 年第 5 期）
- (二十) 广东省药品监督管理局关于同意深圳市索达数码科技有限公司等 18 家注册人主动注销《医疗器械注册证》的通告
- (二十一) 2025 年 4 月医疗器械生产许可证核发清单
- (二十二) 省局关于 2025 年 5 月批准注册第二类医疗器械产品的清单
- (二十三) 广东省药品监督管理局关于同意新会江裕信息产业有限公司等 11 家注册人主动注销《医疗器械注册证》的通告
- (二十四) 广东省药品监督管理局关于同意广东欧谱曼迪科技股份有限公司等 10 家注册人主动注销《医疗器械注册证》的通告
- (二十五) 2025 年 3 月医疗器械生产许可证核发清单
- (二十六) 省局关于 2025 年 3 月批准注册第二类医疗器械产品的清单
- (二十七) 广东省药品监督管理局关于印发《广东省药品监督管理局药品监督管理行政处罚裁量适用规则实施细则》的通知
- (二十八) 广东省药品监督管理局 2024 年度政府信息公开工作报告
- (二十九) 广东省药品监督管理局办公室关于开展医疗器械企业质量管理体系自查报告填报工作线上培训的通知
- (三十) 广东省药品监督管理局办公室关于做好 2024 年度医疗器械企业质量管理体系自查报告提交工作的通知
- (三十一) 省局关于 2025 年 1 月批准注册第二类医疗器械产品的清单
- (三十二) 广东省药品监督管理局关于同意广州市番禺区华鑫科技有限公司等 15 家注册人主动注销《医疗器械注册证》的通告
- (三十三) 广东省药品监督管理局关于注销《医疗器械生产许可证》的通告（2024 年

第 12 期)

(三十四) 省局关于 2024 年 12 月批准注册第二类医疗器械产品的清单

(三十五) 广东省药品监督管理局关于标注《医疗器械网络交易服务第三方平台备案凭证》失效的通告 (2025 年第 1 期)

(三十六) 2024 年 12 月医疗器械生产许可证核发清单

(三十七) 广东省药品监督管理局关于同意广州市暨华医疗器械有限公司等 6 家注册人主动注销《医疗器械注册证》的通告

(三十八) 广东省药品监督管理局关于 4 家医疗器械生产企业恢复生产的通告

(三十九) 广东省药品监督管理局关于注销《医疗器械生产许可证》的通告 (2024 年第 11 期)

(四十) 广东省药品监督管理局关于 6 家医疗器械生产企业恢复生产的通告

(四十一) 2024 年 11 月医疗器械注册质量管理体系核查结果

(四十二) 2024 年 11 月医疗器械生产许可证核发清单

(四十三) 省局关于 2024 年 11 月批准注册第二类医疗器械产品的清单

(四十四) 广东省药品监督管理局关于注销《医疗器械生产许可证》的通告 (2024 年第 10 期)

(四十五) 广东省药品监督管理局关于同意深圳市比特科技有限公司等 7 家注册人主动注销《医疗器械注册证》的通告

(四十六) 广东省药品监督管理局关于公示实际情况与备案信息不符且无法取得联系的医疗器械网络交易服务第三方平台的通告

(四十七) 2024 年 10 月医疗器械生产许可证核发清单

(四十八) 省局关于 2024 年 10 月批准注册第二类医疗器械产品的清单

(四十九) 广东省药品监督管理局关于同意广东德匠医疗用品有限公司等 9 家注册人主动注销《医疗器械注册证》的通告

(五十) 广东省药品监督管理局关于 4 家医疗器械生产企业暂停生产的通告

(五十一) 广东省药品监督管理局关于 3 家医疗器械生产企业暂停生产的通告

(五十二) 广东省药品监督管理局关于注销《医疗器械生产许可证》的通告 (2024 年第 8 期)

(五十三) 广东省药品监督管理局关于 4 家医疗器械生产企业暂停生产的通告

(五十四) 广东省药品监督管理局关于注销《医疗器械生产许可证》的通告 (2024 年第 7 期)

(五十五) 广东省药品监督管理局关于同意中山和佳医疗科技有限公司等 26 家注册人主动注销《医疗器械注册证》的通告

(五十六) 广东省药品监督管理局关于同意亚弘 (东莞) 电器有限公司等 19 家注册人主动注销《医疗器械注册证》的通告

(五十七) 省委港澳办 省市场监管局 省药监局 省发展改革委 省财政厅 省商务厅 省卫生健康委 省医疗保障局 海关总署广东分署 省中医药局关于延长《广东省粤港澳大湾区内地临床急需进口港澳药品医疗器械管理暂行规定》有效期的通知

(五十八) 广东省药品监督管理局关于注销《医疗器械生产许可证》的通告 (2024 年第 6 期)

(五十九) 广东省药品监督管理局关于 3 家医疗器械生产企业恢复生产的通告

(六十) 广东省药品监督管理局关于同意深圳市三诺电子有限公司等 17 家注册人主动注销《医疗器械注册证》的通告

(六十一) 广东省药品监督管理局关于注销《医疗器械生产许可证》的通告 (2024 年

第 5 期)

- (六十二) 广东省药品监督管理局关于 8 家医疗器械生产企业暂停生产的通告
- (六十三) 省局关于 2024 年 5 月批准注册第二类医疗器械产品的清单
- (六十四) 广东省药品监督管理局关于 4 家医疗器械生产企业恢复生产的通告
- (六十五) 2024 年 5 月医疗器械生产许可证核发清单
- (六十六) 广东省药品监督管理局关于注销《医疗器械生产许可证》的通告 (2024 年第 4 期)
- (六十七) 广东省药品监督管理局关于同意经方精密医疗 (深圳) 有限公司等 26 家注册人主动注销《医疗器械注册证》的通告
- (六十八) 广东省药品监督管理局关于 4 家医疗器械生产企业恢复生产的通告
- (六十九) 广东省药品监督管理局关于 2 家医疗器械生产企业暂停生产的通告
- (七十) 广东省药品监督管理局办公室关于进一步加强医疗器械注册人委托生产注册管理的通知
- (七十一) 广东省药品监督管理局关于医疗器械抽查检验信息的通告 (2024 年第 2 期, 总第 87 期)
- (七十二) 广东省药品监督管理局关于医疗器械抽查检验信息的通告 (2024 年第 1 期, 总第 86 期)
- (七十三) 省药品监管局举办医疗器械企业质量管理体系运行情况自查上报工作宣贯培训
- (七十四) 广东省药品监督管理局办公室关于开展医疗器械企业质量管理体系自查报告填报工作线上培训的通知
- (七十五) 省药品监管局部署 2024 年医疗器械生产监督检查工作
- (七十六) 广东省药品监督管理局办公室关于做好 2023 年度医疗器械企业质量管理体系自查报告提交工作的通知
- (七十七) 广东省药品监督管理局关于医疗器械抽查检验信息的通告 (2023 年第 4 期, 总第 85 期)
- (七十八) 关于发布省药品监管局第六批 重点项目、重点企业、重点地区 创新服务名单的公告
- (七十九) 省药品监管局进一步优化医疗器械分类界定初审管理工作
- (八十) 省药品监管局集中开展医疗器械注册人委托生产主体责任法规宣贯与风险警示
- (八十一) 广东省药品监督管理局 广东省卫生健康委员会关于发布第五批粤港澳大湾区内地临床急需进口港澳药品医疗器械目录的通告
- (八十二) 广东省药品监督管理局 广东省卫生健康委员会关于进一步扩充粤港澳大湾区内地临床急需进口港澳药品医疗器械使用评审专家库工作的通知
- (八十三) 省药品监管局启动广东省第二类医疗器械审评审批质量效率评估项目
- (八十四) 广东省药品监督管理局关于印发《广东省药品监督管理局医疗器械注册人、备案人延伸检查管理规定》的通知
- (八十五) 关于医疗器械检验的工作指引
- (八十六) 广东省医疗器械临床试验机构目录 (截至 2023 年 3 月 31 日)
- (八十七) 广东省药品监督管理局办公室关于优化新版 GB 9706 系列标准检验及审评审批有关工作的通知
- (八十八) 关于医疗器械检验的工作指引
- (八十九) 广东省第二类医疗器械委托生产变更生产地址申报指引

(九十) 关于启用医疗器械临床试验严重不良事件及项目进展情况线上报告功能的通知

(九十一) 广东省药品监督管理局关于建立粤港澳大湾区内地临床急需进口港澳药品医疗器械预审品种数据库的通告

(九十二) 关于已上市第二类医疗器械迁入我省注册申报指引（试行）

(九十三) 2021 年度广东省第二类医疗器械注册工作报告

(九十四) 广东省药品监督管理局关于实施医疗器械主文档登记事项的通告

(九十五) 广东省药品监督管理局关于发布《广东省医疗器械企业进口物品防控新冠病毒工作指引（第五版）》的通告

(九十六) 广东省药品监督管理局关于发布《广东省医疗器械企业进口物品防控新冠病毒工作规范指引（第四版）》的通告

(九十七) 广东省药品监督管理局 广东省卫生健康委员会关于印发《粤港澳大湾区内地指定医疗机构非首次使用临床急需进口港澳药品医疗器械申报指南》的通知

(九十八) 广东省药品监督管理局办公室关于印发广东省药品监督管理局关于优化第二类医疗器械注册审评审批的若干措施的通知

(九十九) 广东省药品监督管理局办公室关于印发广东省第二类医疗器械注册质量管理体系核查工作程序并明确有关工作要求的通知

十三、广东省药监局医疗器械法规解读

(一) 《广东省粤港澳大湾区内地九市临床急需进口港澳药品医疗器械目录管理办法》政策解读

(二) 《关于全面深化药品医疗器械监管改革促进医药产业高质量发展的意见》政策解读

(三) 《关于规范医疗器械产品分类界定工作的公告》解读

(四) 《广东省药品监督管理局医疗器械注册人、备案人延伸检查管理规定》政策解读

(五) 《关于优化新版 GB 9706 系列标准检验及审评审批有关工作的通知》解读

(六) 药监政策速览（第 55 期）落实医疗器械质量安全管理要求 夯实企业主体责任

(七) 《广东省第二类医疗器械注册质量管理体系核查工作程序》修订说明

(八) 【中国报道】广东药监局：多措并举推动医疗器械产业高质量发展

(九) 广东省药品监督管理局关于实施《医疗器械注册与备案管理办法》《体外诊断试剂注册与备案管理办法》有关事项的问答

十四、深圳市医疗器械行业协会线上平台

扫描下方二维码，关注深圳市医疗器械行业协会官方服务号、订阅号，以及“医企学”小程序，了解最新医疗器械行业资讯和法规知识。



深圳市医疗器械行业协会