

# 中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：鄂械注准20222213650



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	特定恐惧心理康复训练软件
型号、规格	NH-DTX-ACROPHOBIA-1.0
结构及组成	产品为独立软件，发布版本V1。物理组成：U盘（包括安装源文件和加密狗）。逻辑组成：由登录注册模块、软件操作模块、数据信息模块、数据保存模块和数据查看模块组成。
适用范围	产品在专业心理治疗机构及医疗机构中使用。在专业心理治疗人员的指导下，通过VR设备为特定恐惧心理恐高症的心理康复提供辅助治疗的虚拟暴露场景。
附件	产品技术要求
其他内容	无
备注	无

审批部门：湖北省药品监督管理局



批准日期：2022年2月16日

生效日期：2022年2月16日

有效期至：2027年2月15日