**珠海普生医疗科技股份有限公司
简 介**

珠海普生医疗科技股份有限公司创立于2014年，专业从事可视化医疗器械的自主研发、生产及销售。

普生于2016年获得欧盟颁发的ISO13485质量管理体系认证和欧盟CE认证。自主研发的“一次性电子输尿管肾盂镜”于 2017年9月1日取得美国FDA（510k）入市许可，成为中国第一个获得美国FDA（510k）认证的一次性电子软镜。

公司产品技术达到国际先进水平，旗下产品一次性输尿管软镜、一次性电子膀胱软镜、一次性支气管软镜、一次性胆道镜和一次性视频喉镜，已取得全球多个国家和地区的上市批文，产品行销至100多个国家和地区，超过5000家知名医院正活跃使用普生一次性内窥镜产品。普生一次性内窥镜产品克服了传统内窥镜临床交叉感染问题，同时解决了购置成本高、易耗损、维修费用高、维修周期长等难题，是未来医疗内窥镜市场发展的必然趋势。

公司拥有扎实的研发、生产根基以及遍布全球的销售团队和网络，拥有符合医疗器械GMP要求的 10万级洁净厂房及配套实验室近1400平方米、2500平方米的研发中心及销售办公室。公司创始人为资深临床医生，具有多年临床诊断及医疗器械开发经验，团队成员多有跨国医疗器械公司或国内医疗器械上市公司工作经验。产品自主研发过程中已获得国内国际专利共90项，其中国内发明专利9项、欧美发明专利3项、实用新型专利62项、外观设计专利16项；已获得计算机软件著作权16项。

普生于2017年荣获“珠海市创新创业大赛一等奖”，“广东省创新创业大赛优秀奖”；2020年获得广东省高新技术企业资质，同年荣获广东省科技进步一等奖。2022年获批广东省医用电子内窥镜工程技术研究中心；2023年荣获国家级专精特新“小巨人”企业称号、广东省制造业单项冠军。

目前普生产品主要市场是国内及欧美高端医院，其中包含泌尿外科全美排名第一的克利夫兰诊所、全美排名第三的梅奥诊所，这是中国本土医疗器械品牌以往从未涉足的领域。经过十年的努力，PUSEN品牌得到欧美发达国家医疗专家的认可并展开深入合作。

普生坚持“基于临床，服务于临床”的产品设计理念，为中国医疗器械行业开创新局面增添一份力！

普生医疗的使命：用创新科技呵护人类健康！

珠海普生医疗科技股份有限公司

2024年9月3日