



机构概况

政务公开

药品

医疗器械

化妆品

网站首页 >> 数据查询 >> 国产医疗器械产品 (注册)

国产和进口药品本位码查询说明 >> 数据查询使用说明 >>

产品抽检
药品
医疗器械
国产医疗器械产品 (注册)
国产器械 (历史数据)
国产医疗器械产品 (备案)
进口医疗器械产品 (注册)
进口器械 (历史数据)
进口医疗器械产品 (备案)
医疗器械标准目录
体外诊断试剂分类子目录 (2013版)
医疗器械检测中心受检目录
医疗器械分类目录
医疗器械生产企业 (许可)
医疗器械生产企业 (备案)
医疗器械经营企业 (许可)
医疗器械经营企业 (备案)
一次性使用医疗器械产品
化妆品
公告
其他
信息化标准
相关链接

快速查询

高级查询

医疗器械

国产医疗器械产品 (注册)

查询

注册证编号

注册人名称

产品名称

查询

国产器械

返回

注册证编号 浙械注准20192140176

注册人名称 浙江蓝禾医疗用品有限公司

注册人住所 浙江省慈溪市慈东滨海区慈东大道1989号

生产地址 浙江省慈溪市慈东滨海区慈东大道1989号

产品名称 医用外科口罩

管理类别 第二类

型号规格 L型、M型、S型。

结构及组成/主要组成成分 产品由口罩体、鼻夹、口罩带点焊熔合而成。

适用范围/预期用途 产品适用于医务人员或相关人员的基本防护，以及在有创操作过程中阻止体液和喷溅物传播的防护。

产品储存条件及有效期 /

附件

其他内容

备注

审批部门 浙江省药品监督管理局

批准日期 2019-04-26

有效期至 2024-04-25

变更情况

注 网站发布的医疗器械产品注册和产品备案信息供公众查询,如网站公布的信息与原纸质批件不一致,请联系相应部门纠错。进口和国产三类医疗器械数据问题请发送邮件至国家药监局医疗器械数据纠错邮箱: qixiejiucuo@nmpa.gov.cn【邮件主题请注明“医疗器械数据问题”,邮件正文中请填写以下全部信息: 1.医疗器械注册证号/备案号; 2.类型(注册、变更、延续等); 3.问题描述(500字以内); 4.企业名称(全称); 5.统一社会信用代码; 6.联系人姓名; 7.联系电话(手机和座机); 8.联系邮箱】,或致电国家药监局医疗器械数据纠错电话010-88331514(此电话为我局医疗器械数据纠错联系电话,并非相应产品/企业咨询电话)。国产一类和二类医疗器械数据问题请联系企业所在地省局,由省局通过数据共享平台进行纠错维护。

返回