

第一类体外诊断试剂备案信息表

备案编号： 粤中械备20230053

备案人名称	广东联华懿盛科技有限公司
备案人统一社会信用代码	91442000MACGGX326H
备案人住所	中山市翠亨新区和光街6号A栋
生产地址	中山市翠亨新区和光街6号A栋
代理人	/
代理人住所	/
产品分类名称 (产品名称)	一次性使用末梢采血管
包装规格	型号：EHBT-2501 规格：1100pcs/箱 型号：JZ-CX200 规格：1个/盒、10个/盒、20个/盒、60个/盒、120个/盒、240个/盒。
产品有效期	/
主要组成成分	由毛细管、吸管、接头组成。管内壁不附着添加剂、非无菌提供。
预期用途	用于人体末梢血的采集、存储。
备注	/
备案单位 备案日期	中山市市场监督管理局 备案日期： 2023年10月31日
变更情况	2025年7月11日包装规格由“型号：EHBT-2501 规格：1100pcs/箱”变更为“型号：EHBT-2501 规格：1100pcs/箱；型号：JZ-CX200 规格：1个/盒、10个/盒、20个/盒、60个/盒、120个/盒、240个/盒。”

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。