

# 扬州市霞光医疗器械有限公司

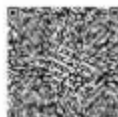
## 成品检验报告书

NO: 25-05-11-05

产品名称	一次性使用镊子	生产批号	20250522
规格型号	V型	灭菌批号	20250523
抽样数量	13 只	生产批量	46034 只
检验日期	20250524	报告日期	20250507
检 验 结 果	<div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="width: 45%;"> <p>一、物理性能： 符合规定</p> <p>二、化学性能： 符合规定</p> <p>三、生物性能： 符合规定</p> </div> <div style="width: 50%; text-align: right;"> <p>是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/></p> <p>是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/></p> <p>是 <input checked="" type="checkbox"/> 否 <input type="checkbox"/></p> </div> </div>		
结 论	该批产品符合苏械注准 20172021694 规定		

检验：王金

复核：邓婷婷



## 中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：苏械注准 20172021694

注册人名称	扬州市霞光医疗器械有限公司
注册人住所	扬州市头桥镇亚达路
生产地址	扬州市头桥镇亚达路
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	一次性使用镊子
型号、规格	Y型、V型、圆头型、折叠型
结构及组成	一次性使用镊子按形状分为四种规格，采用符合GB/T12671-2008的聚苯乙烯树脂制成，产品以无菌状态提供，经环氧乙烷灭菌，一次性使用。
适用范围	用于夹持器械、辅料。
附件	产品技术要求
其他内容	
备注	原注册证号：苏械注准 20172661694



江苏省药品监督管理局

批准日期：2022年05月31日

生效日期：2022年09月14日

有效期至：2027年09月13日

# 医疗器械生产许可证

许可证编号：苏食药监械生产许20030023号

企业名称：扬州市霞光医疗器械有限公司

生产地址：扬州市头桥镇亚达路

法定代表人：朱杰

生产范围：见医疗器械生产产品登记表

企业负责人：朱杰

住 所：扬州市头桥镇亚达路

发证部门：江苏省药品监督管理局

有效期限：至 2025 年 09 月 13 日

发证日期：2020 年 09 月 14 日