

中华人民共和国

PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

医疗器械注册证

REGISTRATION CERTIFICATE FOR MEDICAL DEVICE

注册号: 国食药监械(进)字2013第XXXXXXX号

REG.NO.: SFDA(I)2013XXXXXXX

新加坡 Company Y :

你单位生产的 , 经审查, 符合
医疗器械产品市场准入规定, 准许注册。自批准之
日起有效期至二零一七年三月十一日。

特此证明。

Company Y :

This is to certify that the medical product
 manufactured by
your company has been inspected by our office and is permitted
to register on the Chinese market. This registration certificate is
valid till March 11, 2017.

国家食品药品监督管理局

State Food and Drug Administration

2013年3月12日

附件: 医疗器械注册登记表

ATTACHMENT: MEDICAL DEVICE REGISTRATION RECORD

No. XXXXXXXX

医疗器械注册登记表

注册号:国食药监械(进)字2013第xxxxxxx号

REG. NO. :SFDA (I) 2013xxxxxxx

生产企业名称 Manufacture	
企业注册地址 Manufacture' s Address	
生产地址 Address of Manufacture Site	
产品名称 Name of Device	
型号、规格 Model	
产品标准 Product Standards	
产品性能结构及组成 Performance, Structure And Components Of The Product	
产品适用范围 Indications	
产品禁忌症 Contraindications	
代理人 Agent	
售后服务机构 Service Agent (s)	
备注 Notes	

