

附件：

# 东莞市第一类医疗器械产品备案信息表 ( 2023 年第 42 期 )

## 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤东械备 20230178 号

备案人名称	东莞市德诺雅医疗器械有限公司
备案人统一社会信用代码	91441900MA54PH7QXD
备案人住所	广东省东莞市企石镇宝石路 622 号
生产地址	广东省东莞市企石镇宝石路 622 号
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	上颌窦内提升器
型号/规格	L18S、S18S、S16S、L162228、L182124、S222528、L222834、L262932、S303336、L. 283440、L. 344046、S343740、S384144、L424548、S464952、CST28、CST34、CST40
产品描述	产品为上颌窦内提升器，采用不锈钢制成，在牙科种植过程中使用。无源产品。非无菌提供。使用前由使用机构根据说明书进行灭菌。
预期用途	用于牙科种植过程。
备注	无
备案单位 备案日期	东莞市市场监督管理局 备案日期：2023 年 11 月 23 日
变更情况	无

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。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤东械备 20230179 号

备案人名称	东莞市德诺雅医疗器械有限公司
备案人统一社会信用代码	91441900MA54PH7QXD
备案人住所	广东省东莞市企石镇宝石路 622 号
生产地址	广东省东莞市企石镇宝石路 622 号
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	上颌窦外提升器
型号/规格	XSE01、XSE02、XSE03、XSE04、XRT33D、XRT33、XRT37、XRT06、XRT08、XRT08D、XRT08T、XSF01、XSF02、XSF03
产品描述	产品为上颌窦外提升器，采用不锈钢制成，在牙科种植过程中使用。无源产品。非无菌提供。使用前由使用机构根据说明书进行灭菌。
预期用途	用于牙科种植过程。
备注	无
备案单位 备案日期	东莞市市场监督管理局 备案日期：2023 年 11 月 23 日
变更情况	无

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。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤东械备 20230180 号

备案人名称	东莞市健宝电子科技有限公司
备案人统一社会信用代码	91441900077929256E
备案人住所	广东省东莞市大朗镇黄草朗东胜路 72 号 401 室
生产地址	广东省东莞市大朗镇黄草朗东胜路 72 号 401 室
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	医用雾化眼罩
型号/规格	JB-EN-01、JB-EN-02、JB-EN-03、JB-EN-04
产品描述	由旋钮（PP）、左右挡板（PP）、眼罩主体（硅胶）、导管（PVC）组成。非无菌提供。使用前由使用机构根据说明书进行消毒。
预期用途	佩戴于眼部，用于输送药物至眼部进行治疗。
备注	无
备案单位 备案日期	东莞市市场监督管理局 备案日期：2023 年 11 月 24 日
变更情况	无

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。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤东械备 20230181 号

备案人名称	东莞市蒙泰护理用品有限公司
备案人统一社会信用代码	914419005940678186
备案人住所	广东省东莞市南城街道宏远路 10 号 501 室
生产地址	广东省东莞市南城街道宏远路 10 号 501 室
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	医用诊疗椅
型号/规格	踏板款 E-026-01, 磁控型-无脚踏板款 E-026-02
产品描述	诊疗椅由基座、背板、坐椅和搁脚架组成。采用实木制成。无源产品。
预期用途	用于诊疗室、急救室医务人员实施检查、简单治疗的医疗过程中患者多体位支撑与操作。不包括口腔科检查和诊断。
备注	无
备案单位 备案日期	东莞市市场监督管理局 备案日期：2023 年 11 月 27 日
变更情况	无

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。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤东械备 20230182 号

备案人名称	东莞安诺佳医疗器材有限公司
备案人统一社会信用代码	91441900MA514H9C0P
备案人住所	东莞市东坑镇角社村维智产业园 7 栋 3 楼 03 号
生产地址	广东省东莞市东坑镇兴国路东坑段 4 号 7 号楼 302 室
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	输氧面罩
型号/规格	型号规格：0#、1#、2#、3#、4#、5#、6#
产品描述	面罩由罩体、气垫、挂钩（选配）和连接管（选配）组成。挂钩采用丙烯晴-丁二烯-苯乙烯共聚物（ABS）、罩体采用聚丙烯（PP）、气垫、连接管采用聚氯乙烯（PVC）制作。非无菌提供。
预期用途	用于对缺氧患者进行输氧，作为氧气进入患者体内的通道。
备注	无
备案单位 备案日期	东莞市市场监督管理局 备案日期：2023 年 11 月 28 日
变更情况	无

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。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤东械备 20230183 号

备案人名称	天锐（广东）医疗科技有限公司
备案人统一社会信用代码	91441900MA54E6QR9U
备案人住所	广东省东莞市长安镇东澄路 1 号
生产地址	广东省东莞市长安镇东澄路 1 号
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	基底帽
型号/规格	SCOP45、SCOP48、CSRS、CSRP-W、CSRP-B、CSRP-Y、CSRC、SCOT45、SCOT48、SCOT45C、SCOT48C、SCOG45、SCOG48、COAS
产品描述	产品为基底帽，采用聚酰胺、钛合金材料制成。不是采用增材制造工艺加工制成。无源产品。非无菌提供。使用前由使用机构根据说明书进行消毒。
预期用途	制作牙冠过程中的起辅助作用的耗材。
备注	无
备案单位 备案日期	东莞市市场监督管理局 备案日期：2023 年 12 月 01 日
变更情况	无

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。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤东械备 20160039 号

备案人名称	广东好依护医疗科技股份有限公司
备案人统一社会信用代码	914419003980434488
备案人住所	广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室
生产地址	广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	理疗电极片
型号/规格	YHB-A、YHB-A1、YHB-A2、YHB-A3、YHB-B、YHB-B1、YHB-B2、YHB-B3、YHB-C、YHB-C1、YHB-C2、YHB-C3、YHB-D、YHB-D1、YHB-D2、YHB-D3
产品描述	由导电材料（水凝胶、导电层、连接线）及硅胶组成。
预期用途	使用时，贴附在理疗部位。配合中低频电疗设备，将电疗设备输出的电刺激信号传导到人体皮肤表面。
备注	广东玖为生物技术有限公司
备案单位 备案日期	东莞市市场监督管理局 备案日期：2023 年 11 月 27 日
变更情况	2023 年 11 月 27 日，备案人住所由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室；生产地址由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号；产品描述由由导电材料及硅胶组成变更为：由导电材料（水凝胶、导电层、连接线）及硅胶组成；生产方式由自主生产变更为：委托生产（受托生产企业：广东玖为生物技术有限公司）。

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。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤东械备 20180031 号

备案人名称	广东好依护医疗科技股份有限公司
备案人统一社会信用代码	914419003980434488
备案人住所	广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室
生产地址	广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	超声治疗固定贴
型号/规格	I-8、I-9、I-10、II-8、II-9、II-10、III-8、III-9、III-10
产品描述	主要由环形黏贴材料（压敏胶）、定座位和保护纸组成。非无菌产品。
预期用途	用于将超声治疗头和耦合剂固定到无创皮肤上。
备注	广东玫为生物技术有限公司
备案单位	东莞市市场监督管理局
备案日期	备案日期：2023 年 11 月 27 日
变更情况	2023 年 11 月 27 日，备案人住所由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室；生产地址由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号；生产方式由自主生产变更为：委托生产（受托生产企业：广东玫为生物技术有限公司）。

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。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤莞械备 20220155

备案人名称	广东好依护医疗科技股份有限公司
备案人统一社会信用代码	914419003980434488
备案人住所	广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室
生产地址	广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	隔离衣
型号/规格	型号：连体式、分体式。规格：160（S）、165（M）、170（L）、175（XL）、180（XXL）、185（XXXL）。
产品描述	采用非织造布（无纺布）原料，经裁剪、缝纫制成。非无菌提供。
预期用途	用于医疗机构门诊、病房、检验室作普通隔离。
备注	广东玫为生物技术有限公司
备案单位 备案日期	东莞市市场监督管理局 备案日期：2023 年 11 月 27 日
变更情况	2023 年 11 月 27 日，备案人住所由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室；生产地址由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号；生产方式由自主生产变更为：委托生产（受托生产企业：广东玫为生物技术有限公司）。

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。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤莞械备 20220228

备案人名称	广东好依护医疗科技股份有限公司
备案人统一社会信用代码	914419003980434488
备案人住所	广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室
生产地址	广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	隔离透声膜
型号/规格	型号：A 型；规格：4x20cm、4x35cm、4x60cm
产品描述	由固定套（橡胶胶乳）和透声薄膜（橡胶胶乳）组成。非无菌产品。细菌菌落总数 CFU/g $\leq$ 200，大肠菌群不得检出；绿脓杆菌、金黄色葡萄球菌、溶血性链球菌不得检出；真菌菌落总数 $\leq$ 100。
预期用途	与医用超声设备配套，安装于超声探头的透声窗上，用于防止患者间交叉感染。
备注	广东玫为生物技术有限公司
备案单位 备案日期	东莞市市场监督管理局 备案日期：2023 年 11 月 27 日
变更情况	2023 年 11 月 27 日，备案人住所由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室；生产地址由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号；生产方式由自主生产变更为：委托生产（受托生产企业：广东玫为生物技术有限公司）。

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。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤东械备 20190015 号

备案人名称	广东好依护医疗科技股份有限公司
备案人统一社会信用代码	914419003980434488
备案人住所	广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室
生产地址	广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	负压吸引用收集装置
型号/规格	A 型 500mL、B 型 400mL
产品描述	由器身、弹簧、调节器组、连接接头、连接管、止流夹、护帽、引流袋组成。非无菌提供。不包括负压泵、手动负压源（负压球）和插入体内的引流导管。
预期用途	用于临床负压引流时，与插入体内的引流导管相连接，起到充当负压传导介质和引导、收集引流液的作用。
备注	广东玫为生物技术有限公司
备案单位 备案日期	东莞市市场监督管理局 备案日期：2023 年 11 月 27 日
变更情况	2023 年 11 月 27 日，备案人住所由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室；生产地址由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号；生产方式由自主生产变更为：委托生产（受托生产企业：广东玫为生物技术有限公司）。

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。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤莞械备 20220165

备案人名称	广东好依护医疗科技股份有限公司
备案人统一社会信用代码	914419003980434488
备案人住所	广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室
生产地址	广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	医用隔离面罩
型号/规格	型号：头戴式，规格：10cm×13cm、13cm×16cm、32cm×22cm、32cm×26cm、26cm×29cm。
产品描述	由 PET 高分子材料制成的硬质防护罩、泡沫条（聚氨酯海绵）和固定装置（氨纶松紧带、无毒 PP 料胶扣）组成。非无菌提供，一次性使用。
预期用途	用于医疗机构中检查治疗时起防护作用，阻隔体液、血液飞溅、泼溅。
备注	广东玫为生物技术有限公司
备案单位	东莞市市场监督管理局
备案日期	备案日期：2023 年 11 月 29 日
变更情况	2023 年 11 月 29 日，备案人住所由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室；生产地址由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号；生产方式由自主生产变更为：委托生产（受托生产企业：广东玫为生物技术有限公司）。

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。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤东械备 20170003 号

备案人名称	广东好依护医疗科技股份有限公司
备案人统一社会信用代码	914419003980434488
备案人住所	广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室
生产地址	广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	单侧椎板拉钩
型号/规格	YHB-I、YHB-II、YHB-III、YHB-IV
产品描述	由头部和柄部组成，头部带钩头。采用不锈钢材料制成。非无菌提供。使用前由使用机构根据说明书进行消毒。不在内窥镜下使用
预期用途	用于骨科手术中显露手术视野，用于骨科手术中剥离、牵开及遮挡神经根。
备注	广东玫为生物技术有限公司
备案单位	东莞市市场监督管理局
备案日期	备案日期：2023 年 12 月 01 日
变更情况	2023 年 12 月 01 日，备案人住所由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室；生产地址由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号；产品描述由由头部和柄部组成，头部带钩头。采用不锈钢材料制成。非无菌提供。使用前由使用机构根据说明书进行灭菌或消毒（如适用）。不在内窥镜下使用变更为：由头部和柄部组成，头部带钩头。采用不锈钢材料制成。非无菌提供。使用前由使用机构根据说明书进行消毒。不在内窥镜下使用；预期用途由用于骨科手术中显露手术视野，或用于骨科手术中剥离、牵开或遮挡神经根变更为：用于骨科手术中显露手术视野，用于骨科手术中剥离、牵开及遮挡神经根；生产方式由自主生产变更为：委托生产（受托生产企业：广东玫为生物技术有限公司）。

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。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤莞械备 20220054 号

备案人名称	广东好依护医疗科技股份有限公司
备案人统一社会信用代码	914419003980434488
备案人住所	广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室
生产地址	广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	洗手衣
型号/规格	型号：分体式；规格：160（S）、165（M）、170（L）、175（XL）、180（XXL）、185（XXXL）。
产品描述	由无纺布制成。洁净服为对皮屑有一定阻挡作用的短袖，不具有液体阻隔性。非无菌提供，可重复使用，使用前应经灭菌处理。
预期用途	用于穿戴在手术室内的麻醉师、巡回护士的身上，使手术室净化环境免受室内人员的污染。
备注	广东玫为生物技术有限公司
备案单位 备案日期	东莞市市场监督管理局 备案日期：2023 年 12 月 01 日
变更情况	2023 年 12 月 01 日，备案人住所由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室；生产地址由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号；预期用途由用于穿戴在手术室内的麻醉师、巡回护士等人的身上，使手术室净化环境变更为：用于穿戴在手术室内的麻醉师、巡回护士的身上，使手术室净化环境免受室内人员的污染；生产方式由自主生产变更为：委托生产（受托生产企业：广东玫为生物技术有限公司）。

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。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤莞械备 20220069 号

备案人名称	广东好依护医疗科技股份有限公司
备案人统一社会信用代码	914419003980434488
备案人住所	广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室
生产地址	广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	医用帽
型号/规格	YYM-01
产品描述	采用非织造布为主要原料，经裁剪、缝纫制成。非无菌提供。
预期用途	用于医疗机构门诊，病房、检验室作普通隔离
备注	广东玖为生物技术有限公司
备案单位 备案日期	东莞市市场监督管理局 备案日期：2023 年 12 月 01 日
变更情况	2023 年 12 月 01 日，备案人住所由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省东莞市高埗镇颐龙西路 2 号 1 单元 801-803 室；生产地址由广东省东莞市高埗镇三塘中路 22 号 1 号楼 201 室变更为：广东省云浮市云城区河口街健康医药产业园健康三路 3-9 号；预期用途由用于医疗机构门诊、病房、检验室等作普通隔离变更为：用于医疗机构门诊，病房、检验室作普通隔离；生产方式由自主生产变更为：委托生产（受托生产企业：广东玖为生物技术有限公司）。

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。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤东械备 20150050 号

备案人名称	东莞市鸿元医药科技有限公司
备案人统一社会信用代码	91441900066713863P
备案人住所	广东省东莞市松山湖园区总部二路 17 号 1 栋 2 单元 501 室
生产地址	东莞市东城区温塘茶上工业大道 18 号
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	腹股沟加压弹力绷带
型号/规格	HF-1、HF-2、HF-3、HF-4、HF-5
产品描述	产品采用弹性网（棉纤维）、魔术贴（尼龙）制成，比一般弹性绷带的弹力更高，间接作用于创面，捆绑到病人腹股沟部位，对其施加压缩力。非无菌提供，可重复使用。
预期用途	通过捆绑在病人腹股沟部位上，用于加压包扎，达到消除腔隙、临时止血（非动脉止血）、保护手术切口的作用。
备注	无
备案单位 备案日期	东莞市市场监督管理局 备案日期：2023 年 11 月 28 日
变更情况	2023 年 11 月 28 日，产品名称由腹股沟压力绷带变更为：腹股沟加压弹力绷带；产品描述由间接作用于创面，捆绑到病人腹股沟部位，对其施加一定压力，以起到治疗或辅助性治疗目的的用品变更为：产品采用弹性网（棉纤维）、魔术贴（尼龙）制成，比一般弹性绷带的弹力更高，间接作用于创面，捆绑到病人腹股沟部位，对其施加压缩力。非无菌提供，可重复使用；预期用途由用于加压包扎，达到消除腔隙、临时止血（非动脉止血）、保护手术切口、预防疝气等辅助性治疗效果变更为：通过捆绑在病人腹股沟部位上，用于加压包扎，达到消除腔隙、临时止血（非动脉止血）、保护手术切口的作用。

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。

# 第一类医疗器械备案信息表

备案编号：粤莞械备 20210073 号

备案人名称	东莞市鸿元医药科技有限公司
备案人统一社会信用代码	91441900066713863P
备案人住所	广东省东莞市松山湖园区总部二路 17 号 1 栋 2 单元 501 室
生产地址	东莞市东城区温塘茶上工业大道 18 号
代理人	无
代理人住所	无
产品名称	牙科用毛刷
型号/规格	型号：螺旋洁净型、高密柔洁型、万根刷毛柔护型、硬毛型、软毛型、方头型、圆头型、螺旋护理型、高密护理型、手指型、万根刷毛洁净型、齿间型、齿间 I 型、齿间 L 型 规格：40mm、50mm、60mm、70mm、80mm、90mm、100mm、120mm、140mm、160mm、193mm、200mm、220mm、240mm、245mm、260mm、280mm、300mm
产品描述	由手柄和镶嵌绒毛的头部组成。采用塑料制成。非无菌提供。使用前由使用机构根据说明书进行消毒。
预期用途	用于在牙齿上涂抹牙科材料。
备注	无
备案单位 备案日期	东莞市市场监督管理局 备案日期：2023 年 11 月 28 日
变更情况	2023 年 11 月 28 日，产品描述由由手柄和镶嵌绒毛的头部组成。采用塑料制成。非无菌提供变更为：由手柄和镶嵌绒毛的头部组成。采用塑料制成。非无菌提供。使用前由使用机构根据说明书进行消毒；型号/规格由型号：螺旋洁净型、高密柔洁型、纳米护龈型、万根刷毛柔护型、硬毛型、软毛型、方头型、圆头型、螺旋护理型、高密护理型、手指型、万根刷毛洁净型、齿间型、齿间 I 型、齿间 L 型 规格：40mm、50mm、60mm、70mm、80mm、90mm、100mm、120mm、140mm、160mm、193mm、200mm、220mm、240mm、245mm、260mm、280mm、300mm 变更为：型号：螺旋洁净型、高密柔洁型、万根刷毛柔护型、硬毛型、软毛型、方头型、圆头型、螺旋护理型、高密护理型、手指型、万根刷毛洁净型、齿间型、齿间 I 型、齿间 L 型 规格：40mm、50mm、60mm、70mm、80mm、90mm、100mm、120mm、140mm、160mm、193mm、200mm、220mm、240mm、245mm、

260mm、280mm、300mm
-------------------

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。