

第一类医疗器械备案编号告知书

博利手套有限公司 PROFESSIONAL LATEX SDN. BHD. :

根据《医疗器械监督管理条例》《医疗器械注册与备案管理办法》
《体外诊断试剂注册与备案管理办法》的相关规定,提供备案编号如下:
备案编号:国械备20230391

产品名称(产品分类名称):医用检查手套 LATEX EXAMINATION
GLOVE, POWDER FREE

备案人住所:Lot 52, Jalan Logam 2, Kamunting Raya
Industrial, 34600 Kamunting, Perak Darul Ridzuan, MALAYSIA

生产地址:Lot 52, Jalan Logam 2, Kamunting Raya Industrial,
34600 Kamunting, Perak Darul Ridzuan, MALAYSIA

国家药品监督管理局

(盖章)

备案专用章

日期:2023年09月01日

本告知书仅用于备案人获取备案编号。

备案人应当确保备案资料合法、真实、准确、完整和可追溯。

已备案的医疗器械,备案信息表中登载内容及备案的产品技术要求发生变化,
备案人应当向原备案部门变更备案。变更备案的,备案编号不变,不再重新发放备
案编号告知书。