

附件 1

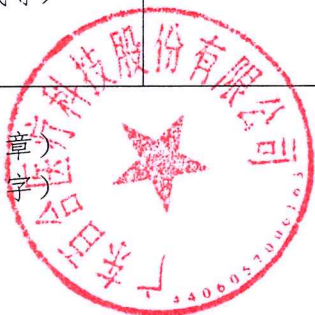
医疗器械召回事件报告表

提交: 企业所在地省级食品药品监督管理部门

器械注册/备案部门

产品名称	一次性无菌输液接头	注册证或备案 凭证编码	国械注准 20153142009
生产企业名称	广东百合医疗科技股份有限公司		
代理人名称	/		
召回单位负责人和联系方式，经办人和联系方式	周伟 18520996572		
产品的适用范围	临床用于静脉输液治疗时接头封闭，及接头封闭期间通过注射窗口进行补液。		
涉及地区和国家	中国	召回级别	三级
涉及产品生产（或进口中国）批次、数量	批号：OGA-201016 数量：20000	涉及产品 型号、规格	普通型输液接头
识别信息 (如批号)	OGA-201016	涉及产品在中国的 销售数量	20000
召回原因简述	抽检不合格，特召回该批次全部产品。		
纠正行动简述（包括召回要求和处理方式等）	1、及时联系客户，要求退回该批次产品； 2、召回该批次全部产品后，评估后集中进行处理。		

报告单位：（盖章）
报告人：（签字）



负责人：（签字）
报告日期：

周伟