



上海市电子证照库
zwtdcert.sh.gov.cn



040219925000QEI



第一类医疗器械/体外诊断试剂备案信息表 (首次备案)

备案号	沪松械备 20250048	首次备案日期	2025 年 06 月 05 日
备案单位	上海市松江区市场监督管理局		
备案人名称	上海科视皓医疗科技有限公司	备案人统一社会信用代码	91310117MACPG1E001
备案人注册地址	上海市松江区新桥镇申宣路 75 号一层 111 室		
生产地址	上海市松江区新桥镇申宣路 75 号一层 112-1, 112-3~112-8 室。		
产品名称 产品分类名称	牙骨膜分离器		
型号/规格 包装规格	产品型号: KGM01、KGM02、KGM03 包装规格: 1 套/1 包		
产品描述 (医疗器械适用)	产品由手柄和头杆组成。产品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。		
主要组成成分 (体外诊断试剂适用)	/		
产品有效期	/		
预期用途	用于口腔手术中分离指定部位的软组织。		
备注	产品有效期五年		
结构特征	无源	分类编码	17-04-18

注：可在上海市药品监督管理局政务网站 yj.sh.gov.cn 的数据查询栏目查询本市第一类医疗器械产品备案及备案变更信息。