

# 第一类医疗器械备案凭证



武汉华大基因生物医学工程有限公司

根据相关法规要求，对你单位第一类医疗器械：

全自动样品处理系统

予以备案，备案号：鄂汉械备20230020号。

附：《第一类医疗器械备案信息表》

备案部门：武汉市市场监督管理局



2023年2月2日

# 第一类医疗器械备案信息表



备案号：鄂汉械备20230020号

备案人名称	武汉华大基因生物医学工程有限公司
备案人社会信用代码	91420100074454582U
备案人住所	武汉市东湖新技术开发区高新大道666号武汉国家生物产业基地项目B、C、D区研发楼B2栋
生产地址	武汉市东湖新技术开发区高新大道666号武汉国家生物产业基地项目B、C、D区研发楼B2栋一楼
产品名称	全自动样品处理系统
规格/型号	EX-48
产品描述	主要由移动系统、温控系统、微处理器控制系统、液晶显示屏组成。
预期用途	与相应检测试剂盒配套使用，用于临床机构对生物样本中目标化合物的提取、净化和富集作用。
备注	无
备案单位和日期	备案部门：武汉市市场监督管理局 备案日期：2023年2月2日

