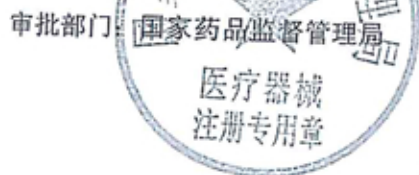


仅供存档
不作他用

中华人民共和国
医疗器械注册证(体外诊断试剂)

注册证编号：国械注准20223401104

注册人名称	上海血液生物医药有限责任公司
注册人住所	上海市黄浦区南京西路479弄10号
生产地址	中国(上海)自由贸易试验区法赛路361号
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	抗D(IgM+IgG)血型定型试剂(单克隆抗体)
包装规格	10mL/支, 1支/盒。
主要组成成分	人单克隆抗D(IgM)抗体, 人单克隆抗D(IgG)抗体, 稀释液。(具体内容详见产品说明书)
预期用途	本产品用于检测人RhD血型。仅用于临床检测, 不用于血源筛查。
产品储存条件及有效期	2~8℃保存, 有效期24个月。
附件	产品技术要求、说明书
其他内容	/
备注	



批准日期：二〇二二年八月十六日
生效日期：二〇二二年八月十六日
有效期至：二〇二七年八月十五日