

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：粤械注准 20212071563

注册人名称	辰浩医疗科技（广东）有限公司
注册人住所	兴宁市东莞石碣（兴宁）产业转移工业园工业大道南侧（广东精维进电子有限公司2#厂房中第四层）
生产地址	兴宁市东莞石碣（兴宁）产业转移工业园工业大道南侧（广东精维进电子有限公司2#厂房中第四层）
产品名称	臂式电子血压计
型号、规格	CH-B601L、CH-B601、CH-B603L、CH-B603、CH-B605L、CH-B605
结构及组成	由主控、线路板、气泵、电磁阀、液晶屏和臂带组成。
适用范围	适用于测量成人的收缩压、舒张压和脉率，其数值供诊断参考用。
附件	产品技术要求。
其他内容	无
备注	

审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期：

有效期至：2026年11月11日



中华人民共和国
医疗器械注册变更文件

注册证编号：粤械注准20212071563

产品名称	臂式电子血压计
变更内容	1、型号、规格由“CH-B601L、CH-B601、CH-B603L、CH-B603、CH-B605L、CH-B605”变更为“CH-B601L、CH-B601、CH-B603L、CH-B603、CH-B605L、CH-B605、CH-B607、CH-B606”。 2、结构及组成由“由主控、线路板、气泵、电磁阀、液晶屏和臂带组成。”变更为“由主控、线路板、气泵、电磁阀、液晶屏、外壳、臂带和听诊组件组成。”。 3、注册证附件“产品技术要求”变更内容见附页（共5页）。
备注	本文件与“粤械注准20212071563”注册证共同使用。

审批部门：广东省药品监督管理局

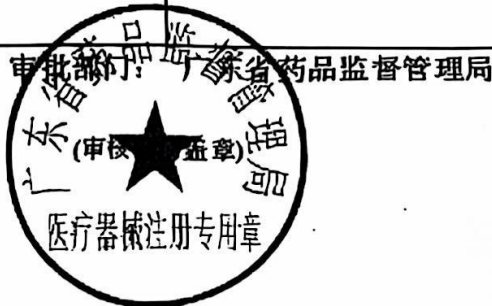
批准日期：2022年08月04日



中华人民共和国
医疗器械注册变更文件

注册证编号：粤械注准20212071563

产品名称	臂式电子血压计
变更内容	1、型号、规格由“CH-B601L、CH-B601、CH-B603L、CH-B603、CH-B605L、CH-B605、CH-B607、CH-B606”变更为“CH-B601L、CH-B601、CH-B603L、CH-B603、CH-B605L、CH-B605、CH-B607、CH-B606、CH-S603”。 2、结构及组成由“由主控、线路板、气泵、电磁阀、液晶屏、外壳、臂带和听诊组件组成。”变更为“由主控、线路板、气泵、电磁阀、液晶屏和臂带组成（适用于CH-B601L、CH-B601、CH-B603L、CH-B603、CH-B605L、CH-B605）。由主控、线路板、气泵、电磁阀、液晶屏、外壳、臂带和听诊组件组成（适用于CH-B607、CH-B606）。由线路板、气泵、电磁阀、液晶屏、外壳、适配器（选配）和臂筒组成（适用于CH-S603）。”。 3、注册证附件“产品技术要求”变更内容见附页（共7页）。
备注	本文件与“粤械注准20212071563”注册证共同使用。



批准日期：2022-12-09



中华人民共和国
医疗器械注册变更文件

注册证编号：粤械注准20212071563

产品名称	臂式电子血压计
变更内容	1、注册人住所由“兴宁市东莞石碣（兴宁）产业转移工业园工业大道南侧（广东精维进电子有限公司2#厂房中第四层）”变更为“兴宁市东莞石碣（兴宁）产业转移工业园兴合线西侧辰浩医疗工业园”。 2、生产地址由“兴宁市东莞石碣（兴宁）产业转移工业园工业大道南侧（广东精维进电子有限公司2#厂房中第四层）”变更为“兴宁市东莞石碣（兴宁）产业转移工业园兴合线西侧辰浩医疗工业园”。
备注	本文件与“粤械注准20212071563”注册证共同使用。 新《医疗器械分类目录》管理类别：II类，分类编码：07医用诊察和监护器械-03生理参数分析测量设备



批准日期：2022-12-02



中华人民共和国
医疗器械注册变更文件

注册证编号：粤械注准20212071563

产品名称	臂式电子血压计
变更内容	1、型号、规格由“CH-B601L、CH-B601、CH-B603L、CH-B603、CH-B605L、CH-B605、CH-B607、CH-B606、CH-S603”变更为“CH-B601L、CH-B601、CH-B603L、CH-B603、CH-B605L、CH-B605、CH-B607、CH-B606、CH-S603、CH-S601、CH-S602、CH-B607BG、CH-B606BG、CH-B690”。 2、结构及组成由“由主控、线路板、气泵、电磁阀、液晶屏和臂带组成（适用于CH-B601L、CH-B601、CH-B603L、CH-B603、CH-B605L、CH-B605）。由主控、线路板、气泵、电磁阀、液晶屏、外壳、臂带和听诊组件组成（适用于CH-B607、CH-B606）。由线路板、气泵、电磁阀、液晶屏、外壳、适配器（选配）和臂筒组成（适用于CH-S603）。”变更为“由主控、线路板、气泵、电磁阀、液晶屏和臂带组成。（适用于CH-B601L、CH-B601、CH-B603L、CH-B603、CH-B605L、CH-B605、CH-B690）由主控、线路板、气泵、电磁阀、液晶屏、无线通信模块、WIFI模块、蓝牙模块和臂带组成。（适用于CH-B690）由主控、线路板、气泵、电磁阀、液晶屏、外壳、臂带和听诊组件组成。（适用于CH-B607、CH-B606）由主控、线路板、气泵、电磁阀、液晶屏、外壳、无线通信模块、蓝牙模块、臂带和听诊组件组成。（适用于CH-B07BG、CH-B606BG）由线路板、气泵、电磁阀、液晶屏、外壳、适配器（选配）和臂筒组成。（适用于CH-S603）由主控、线路板、气泵、电磁阀、液晶屏、无线通信模块、WIFI模块、臂筒和电源适配器组成。（适用于CH-S601、CH-S602）”。 3、注册证附件“产品技术要求”变更内容见附页（共17页）。
备注	本文件与“粤械注准20212071563”注册证共同使用。



批准日期：2023-03-10





注册商标变更证明



兹核准第 15175078 号商标注册人名义/地址变更。

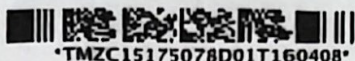
变更后注册人名义 石家庄华普医疗器械有限公司

地址 河北省石家庄市长安区石津灌渠北侧京联气体西邻办公楼2楼
207室



注：本证明与《商标注册证》一并使用。变更后注册人为多个的，第一人为代表人。





第 15175078 号



商标注册证



华普森

注册人 石家庄华普医疗器械有限公司

注册人地址 河北省石家庄市长安区广安街91号世纪方舟B-1207

注册日期 2015年09月28日

有效期至 2025年09月27日

局

长

许瑞表

发证机关



臂式电子血压计

1、产品型号/规格及其划分说明

1.1 产品型号

CH-S603

1.2 型号规格划分说明

根据产品的外观尺寸不同划分为不同的型号,各型号之间的差异如下表1

表 1

型号	CH-S603
内容	
外观尺寸(长×宽×高)	235 mm × 182 mm × 210 mm
电池类型	DC6V (4 节 AA 电池)

1.3 软件

软件名称: 臂式电子血压计嵌入式软件

规格型号: CH-S603

发布版本号: V1.0

软件完整版本命名规则: 由项目号、软件标识(V)、版本号和更新日期四部分组成。

软件发布版本命名规则: 软件标识(V)和主版本号 X 两部分组成。

软件版本的全部字段及字段含义

描述项名称	描述项说明
项目号	产品型号(如: CH-S603)
V	V 代表版本号的起始位
X	一位数字表示, 初始值为 1, 表示表示重大增强类软件更新
Y	一位数字表示, 初始值为 0, 表示轻微增强类软件更新
Z	一位数字表示, 初始值为 0, 表示纠正类软件更新
时间 yyymmdd	八位数字表示, 4 位数字年, 2 位数字月, 2 位数字日

2. 性能指标

2.1 外观

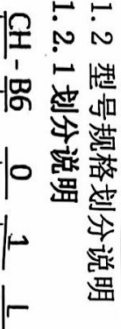
2.1.1 血压计外壳应光滑, 外壳应无棱角、无毛刺现象;

2.1.2 血压计各部件连接应可靠, 按键应能自如活动, 无卡键和其他影响操作现象;

提供日期: 2022.4.13
与检验报告 (22203002) 配合使用
检验员签名: 周雪



附页：
注册证附件"产品技术要求"发生如下变更：

序号	变更前条款内容	变更后条款内容
1	1.1 产品型号 CH-B601L、CH-B601、CH-B603L、CH-B603、CH-B605L、CH-B605、CH-B607、CH-B606、CH-S603	1.1 产品型号 CH-B601L、CH-B601、CH-B603L、CH-B603、CH-B605L、CH-B605、CH-B607、CH-B606、CH-S603、CH-S601、CH-S602、CH-B607BG、CH-B606BG、CH-B690
2	1.2 型号规格划分说明 根据产品的外观尺寸不同划分为不同的型号，各型号之间的差异如下表 1	1.2 型号规格划分说明 1.2.1 划分说明  代表差异化子功能，L为锂电； 代表子系列型号流水号 代表子系列型号流水号 产品类别 B6 臂式 S6 臂筒式 辰藻医疗公司名拼音缩写

注册证号: 粤械注准20212071563

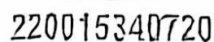


注册证号：粤械注准20212071563

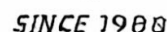
[illegible]

电池类型	DC3 7V (锂电池)	DC 6V (4 节 AA 电池)	DC 3. 7V (锂电池)	DC 6V (4 节 AA 电池)	DC 3. 7V (锂电池)	DC 6V (4 节 AA 电池)	DC 6V (4 节 AA 电池)	C6 V (4 节 AA 电池)	C6 V (4 节 AA 电池)	串行 电源适配器输入 : AC 10 0-24 0V ~ 50 /6 0H z 1. 5A ma x 输出 : DC 9V /5 A	串行 电源适配器输入 : AC 10 0-24 0V ~ 50 /6 0H z 1. 5A ma x 输出 : DC 9V /5 A	d. c 3. 7V (可充电锂电池)	d. c 3. 7V (可充电锂电池)	3. 7V 锂电池

1.3 软件 软件名称: 臂式电子血压计嵌入式软件 规格型号: CH-B601L、CH-B607、CH-B606、CH-S603 发布版本号: V1 软件完整版本命名规则: 由项目号、软件标识(V)、版本号和更新日期四部分组成。 软件发布版本号命名规则: 软件标识(V)和主版本号X两部分组成。	1.3 软件 软件名称: 臂式电子血压计嵌入式软件 规格型号: CH-B601L、CH-B607、CH-B606、CH-S603、CH-S601、CH-S602、CH-B607BG、CH-B606BG、CH-B690 发布版本号: V1 软件完整版本命名规则: 由项目号、软件标识(V)、版本号和更新日期四部分组成。
--	--



中国认可
国际互认
检测
TESTING
CNAS L0637



检 验 报 告

报告编号: CZ22050020

委托方 辰浩医疗科技(广东)有限公司

样品名称 臂式电子血压计

型号规格 CH-S603

检验类别 注册检验 (✓) 变更注册检验

质量抽检 ()

其他检验 ()

广东省医疗器械质量监督检验所

国家食品药品监督管理局广州医疗器械质量监督检验中心



CS 扫描全能王

3亿人都在用的扫描App

广东省医疗器械质量监督检验所
国家食品药品监督管理局广州医疗器械质量监督检验中心
检 验 报 告 首 页

报告编号: CZ22050020

共 52 页 第 1 页

样品名称	臂式电子血压计		样品编号	CZ22050020
	送样(√)	抽样(/)		
商 标	/		型号规格	CH-S603
委托方	辰浩医疗科技(广东)有限公司		检验类别	变更注册检验
委托方地址	兴宁市东堤后街(兴宁)产业转移工业园工业大道南侧(广东精绘电子科技有限公司211号中第)		产品编号/批号	编号: 20220112002
生产企业	辰浩医疗科技(广东)有限公司		抽样单编号	/
受检单位	辰浩医疗科技(广东)有限公司		生产日期	2022-01-12
抽样单位	/		样品数量	1 台
抽样地点	/		抽样基数	/
抽样日期	/		检验地点	本部检验室
收样日期	2022.02.21		检验日期	2022.02.21-2022.03.22
检验项目	YY 0505 全项目和 YY 0670 第 4.11, 项目的具体内容见“3 试验结果概述”			
检验依据	YY 0505-2012《医用电气设备 第1-2 部分: 安全通用要求 并列标准: 电磁兼容 要求和试验》 YY 0670-2008《无创自动测量血压计》			
检验结论	被检样品所检项目符合 YY 0505-2012 和 YY 0670-2008 标准的要求。 结论: 合格。 (检验检测专用章或单位公章) 签发日期: 2022年03月28日			
备 注	1) 报告中的“——”表示此项不适用, “/”表示此项空白; “*”表示此项经修复; 2) 根据该样品预测试数据和产品技术分析, 发射试验所选工作模式、配置和工况为预期最大发射状态, 抗扰度试验工作模式所选参数设置和样品配置为预期最不利的状态。			

批准:

李碧芳

审核:

郭敏

检验:

陈子海

邓金

职务: 授权签字人



CS 扫描全能王
3亿人都在用的扫描App



SINCE 1989

检 验 报 告

报告编号: CZ22030021

委 托 方 辰浩医疗科技(广东)有限公司

样品名称 臂式电子血压计

型号规格 CH-S603

检验类别 注册检验 (√) 变更注册检验

质量抽检 () _____

其他检验 () _____

广东省医疗器械质量监督检验所

国家食品药品监督管理局广州医疗器械质量监督检验中心



CS 扫描全能王
3亿人都在用的扫描App

广东省医疗器械质量监督检验所
国家食品药品监督管理局广州医疗器械质量监督检验中心

检 验 报 告 首 页

报告编号: CZ22030021

共 42 页 第 1 页

样品名称	臂式电子血压计		样品编号	CZ22030021
	送样(√)	抽样(/)		
商 标	/		型号规格	CH-S603
委托方	辰浩医疗科技(广东)有限公司		检验类别	变更注册检验
委托方地址	兴宁市东莞(广东)产业转移工业园工业大道南侧(广东维进星有限公司2#厂房中第四层)		产品编号/批号	20220112001/ /
生产单位	辰浩医疗科技(广东)有限公司		抽样单编号	/
受检单位	辰浩医疗科技(广东)有限公司		生产日期	2022-01-12
抽样单位	/		样品数量	1 台
抽样地点	/		抽样基数	/
抽样日期	/		检验地点	本部检验室
收样日期	2022. 02. 25		检验日期	2022. 02. 25 ~ 2022. 04. 13
检验项目	全项目(生物相容性除外)			
检验依据	辰浩医疗科技(广东)有限公司发布的《臂式电子血压计》医疗器械产品技术要求			
检验结论	被检样品所检项目符合辰浩医疗科技(广东)有限公司发布的《臂式电子血压计》医疗器械产品技术要求。 结论: 合格。 (检验检测专用章或单位公章) 签发日期: 2022年04月18日			
备注	1) 报告中“——”表示此项不适用、“/”表示此项空白、“*”表示此项经修复。 2) EMC 报告: CZ22050020。 3) 该医疗器械产品技术要求部分涉及国家标准、行业标准, 不能直接作为资质认定许可的依据。但本所对报告涉及的检验项目具备相应的承检能力。			

批准:

审核:

检验:

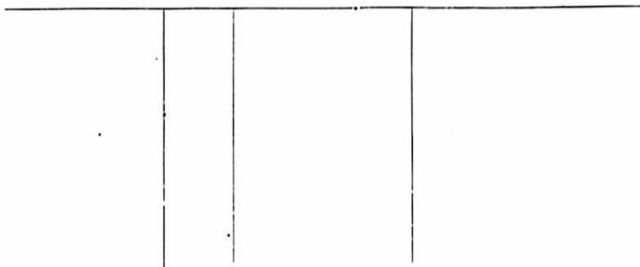
职务: 授权签字人





尺寸:255X195X240MM
材质:300g白卡裱K3K坑纸
工艺:四色印刷+过光胶
备注:盒子上面要加塑料拉手

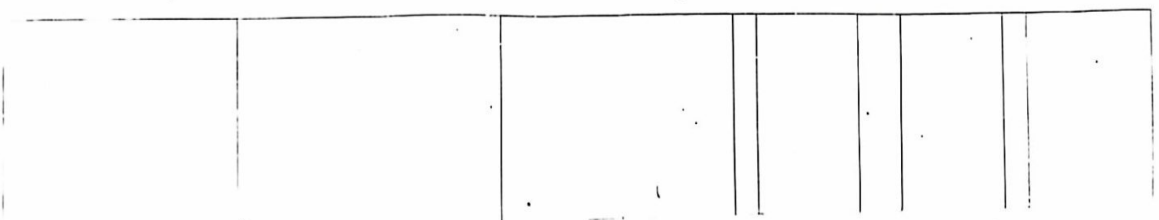
内衬1



尺寸:240X626MM
材质:K3A坑纸
工艺:按图纸折



内衬2



尺寸:180X1080MM
材质:K3A坑纸

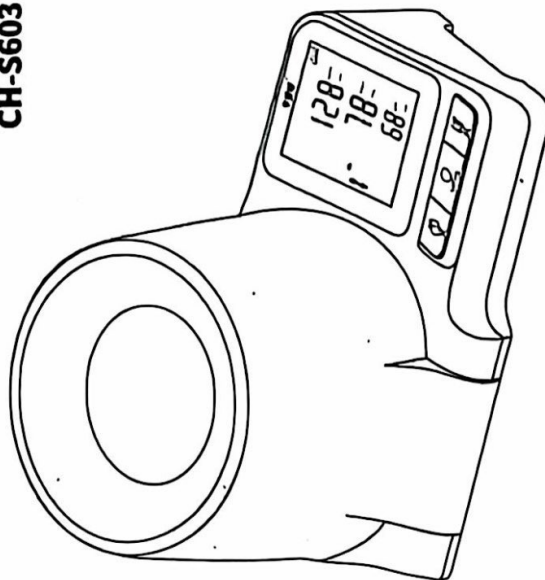


华普森®

臂式电子血压计

使用说明书

CH-S603



- 感谢购买本公司产品
- 使用前请仔细阅读产品《使用说明书》，并在医生的指导下购买和使用
- 禁忌内容或注意事项详见《使用说明书》

监制单位：石家庄华普医疗设备有限公司
注册人名称/生产企业名称：辰施医疗科技（广东）有限公司
注册人住所/生产地址：兴宁街五号石岐（兴宁）产业转移工业园
兴合线西侧辰施医疗工业园
售后服务单位：石家庄华普医疗设备有限公司
售后服务地址：石家庄市长安区右泽涌路北邻京联气体西邻办公
室2楼207室
售后服务电话：400-0311-898



CS 扫描全能王
3亿人都在用的扫描App

目 录

【厂商信息】	01
【适用范围】	02
【结构组成】	02
【禁忌症、注意事项、警示以及提示的内容】	02
【声明】	04
【产品部件图示说明】	04
【按键功能说明】	04
【显示屏图示说明】	05
【产品规格】	05
【电池安装和使用说明】	06
一、电池安装	06
二、预防性检查	06
三、系统操作与设置	08
四、测量血压	08
1.测量前的准备	08
2.影响血压测量的因素	08
3.臂筒使用方法	09
4.血压测量	09
5.存储测量值使用方法	10
6.删除记忆	10
7.静态压力测试模式	10
【测量错误提示】	11
【故障与排除】	11
五、使用结束	12
产品保养和维护方法	12
常规维护	12
校准和维修	12
推荐消毒消毒程序	12
存放	13
【配件清单】	13
【消耗品更换周期以及更换方法说明】	13
【医疗器械标签所用的图形、符号、缩略语内容的解释】	13
【产品中有毒有害物质或元素名称及其含量】	14
【电磁兼容】	15
【售后服务】	18

【厂商信息】

监制单位:石家庄华智医疗器械有限公司

注册人名称/生产企业名称:网泊医疗科技(广东)有限公司

注册人住所/生产地址:兴宁市东莞石围(兴宁)产业转移工业园以合线四四册

辰泊医疗工业园

医疗器械注册证编号:粤械注准20212071563

医疗器械产品技术要求编号:粤械注准20212071563

医疗器械生产许可证编号:粤食药监械生产许20214260号

计量器具型式批准证书标志和编号:GD-2023F180-44

生产日期:见机身标签

生产批号:见机身标签

使用期限:3年

编制日期:2021年12月24日

版本号:V1.0

售后服务单位:石家庄华智医疗器械有限公司

售后服务地址:石家庄市长安区石家庄北辰国际联气休四办办公室2楼207室

售后服务电话:400-0311-898



【适用范围】

以示波法测量成人的舒张压、收缩压和脉搏，其数值供诊断参考。

【结构组成】

由线路板、气泵、电磁阀、液晶屏、外壳、适配器（选配）和臂筒组成。

【禁忌症、注意事项、警示以及提示的内容】

禁忌症：

请勿让无法表达自我意愿的人使用本产品。

注意事项：

1. 本产品仅用于血压的日常监测，不适用于高血压的诊断。
2. 本产品仅用于人体血压测量，请勿用于测量血压以外的用途，有可能会发生事故。
3. 请不要将本产品给不能正确表达自己思想的人使用。
4. 患者通过血压测量进行自我判断，自我治疗很危险，应由专业人士解释测量的血压值，自我判断可能会导致病情恶化（建议在医生指导下测量）。
5. 测量时如有出现加压不停止的情况，请马上按下紧急停止键或开关。如不及时处理，可能会有风险。
6. 若感觉使用过程中不适，比如：当气囊在持久过充分充气的状态下，可能血流不畅导致头晕，此时必须终止血压的测量，您可按下开关键，血压计会即释放气囊内的空气。
7. 患有严重的血压循环障碍、血液疾病的患者，请在医生的指导下使用。本血压计所示的脉搏并不能适用充当检查心率的定频器！
8. 心率不齐及心动脉硬化患者量出的血压值应咨询专业医生予以确认。
9. 当有普通心率失常（比如说房早、室早及房颤等）出现时，测量值可能不准确或血压无法测量。
10. 使用该产品时请远离高压设备及信号发射装置，以免造成干扰产生误动作的危险。
11. 本血压计有灵敏的电子元件，所以请勿在有强烈电磁波的环境下（例如：移动电话、微波炉等附近）测量使用血压计，因为可能会导致精度失真。
12. 如果发现臂筒的内部破损，请不要进行血压测量。否则有可能会损伤皮肤。
13. 血压计的精度已经经过严格测试，一般推荐每一年对血压计进行一次校准，以确保血压计功能正常和测量精确。
14. 血压计的存储环境温度：-20℃~+55℃，相对湿度≤93%；和使用环境（大气压力范围80Pa~10⁵Pa）温度：+5℃~+40℃，相对湿度15%~80%RH）超出规定范围使用，系统可能无法达到声明的性能。
15. 请不要将血压计在5℃以下的场所取出后马上使用。至少在温暖的环境下放置1小时以上。否则不正确的测量。

16. 请勿使用非厂家提供的部件更换原有部件，如果以非厂家提供的部件更换原有部件或自行拆卸可能会引起测量错误及准确性，如有需要请与供应商联系。

17. 不使用时将血压计放在包装盒内保管。

18. 勿将血压计放在容易受潮、高温、潮湿、阳光直射、灰尘多或腐蚀性气体多的地方。也不可在上述环境中使用本品。

19. 不能自行校准本产品。若有需要校准时，请与销售商或本公司售后服务部门联系，联系电话400-0311-898

20. 更换后部件（如电池）达到设备寿命末期可能会引起测量错误及准确性，且可能对环境造成污染，请按当地法律法规进行处理。

21. 本血压计在用户如连接电源适配器使用时，用户的电源适配器应符合GB9706.1或IEC60601-1规定设备。

警示

1. 请不要将该产品靠近带电的物体，以免电击。
2. 请勿对血压计的主机和臂筒自行拆卸和改造。
3. 请勿在臂筒没有卷在手臂上的状态下加压。
4. 请勿适用具有挥发性溶剂来擦拭血压计本体。
5. 请勿将主机摔在地上，避免受到碰撞或强烈冲击及扭曲机体或损坏。
6. 请勿自行拆卸、修理和改造本体，也不要自行测试校准或维修。
7. 本产品不防水，请注意不要让液体（酒精、水源、热水等）进入本体内部。
8. 显示屏如有缺笔画现象，请与本公司联系，联系电话400-0311-898。

提示

1. 因为血压在一天中亦会因时间不同而变化。所以请在每一天的同一时间测量血压，以确保测量值的可靠性。
2. 因为血压时时在变化，且测量方法每次都有细节上的差异。不同时间、场合、影响因素很多。所以在测试状态都很规范的情况下，也要测试二到三次以排除偶然性。
3. 血压在家中测量有比医院测量低25-30mmHg的情况，这是因为有些人看到穿白大褂的医务人员就会不由自主的紧张，从而使血压升高，医学上称“白大衣高血压”。
4. 以坐姿进行测量时，可将左手放在桌上，或按实际需要加垫血压计收纳盒或枕头，来调整血压计臂筒的位置。加垫的物品不能压住臂筒，以免影响测量值。
5. 为准确测得正确血压数值，请确定臂筒的位置与心脏保持在同一水平高度，手心上放松不要用力，在做完5-6次深呼吸后进行测量，即可测量较准确数值。
6. 臂筒一定要与心脏保持同一水平高度，太低或太高都会影响测量值的准确性，造成误差。如果臂筒低于心脏，或绑太紧，测得的血压值可能偏高。高于心脏测得的血压值可能偏低。
7. 请于每次测量前，安静地休息4-5分钟

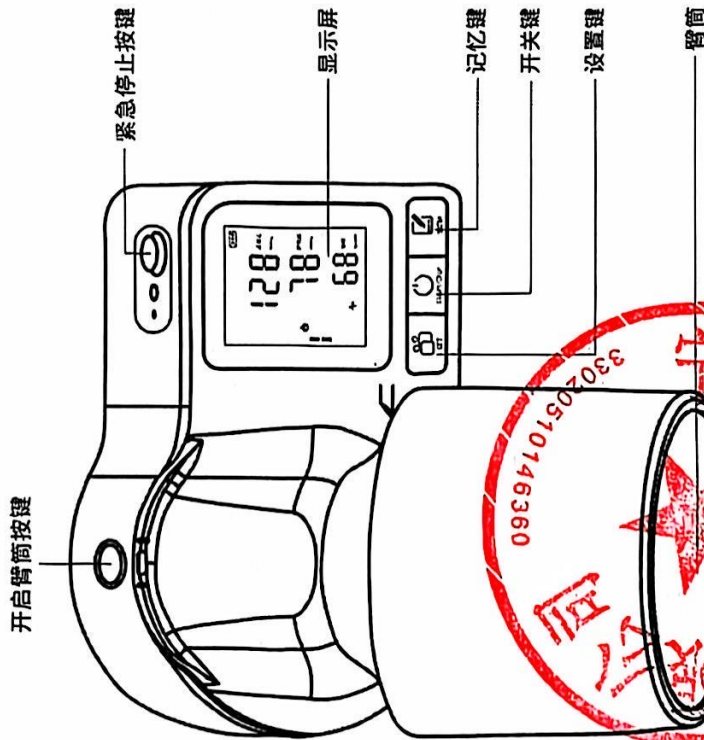


【声明】

我们可按要求提供电路图、图注、校正细则,或其他有助于使用者的合格技术人员修理由制作商指定可修理的设备部件所必需的资料

- 1、本公司生产的血压计产品已经通过临床验证,其安全性、有效性均符合国家相关的法规要求,对于产品声称的性能验证方法,可通过与本公司客服部联系 400-0311-898 获得。
- 2、本设备所测的血压值和听诊法的测量值等价,其误差符合 YY0667-2008 规定的要求如有需要,可向本公司查询临床验证报告
- 3、臂筒适用的臂围为 22cm~34cm。

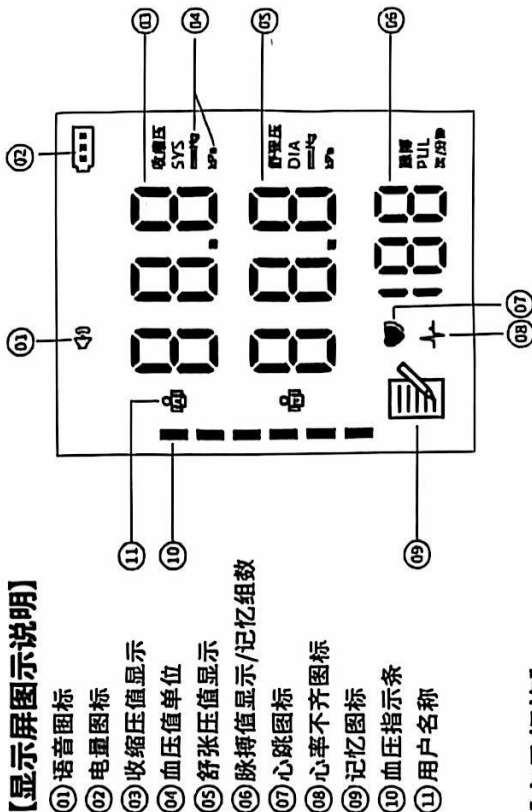
【产品部件图说明】



【按键功能说明】

- “”键: 关机状态下短按该键可进行用户设置。关机状态下长按3秒进入设备设置状态,可依次对语音开启与关闭、血压值单位进行设置
- “”键: 关机状态下按下此键可查看设备记忆的血压测量值
- “”键: 关机状态下按下此键,设备进入自动血压测量过程

【显示屏图示说明】



【产品规格】

产品名称	臂式电子血压计
型号	CH-S603
测量方法	降压示波法
测量范围	压力: 0mmHg~295mmHg (0.0kPa~39.33kPa) 脉搏率: 40~199次/分
允许误差	压力: $\pm 3\text{mmHg}$ (0.4kPa) 脉搏率: $\pm 5\%$
分辨率	1mmHg/0.1kPa
工作电压	DC6V (4节AA电池)
电源适配器电压	输入: 100~240V~50/60Hz 0.5A 输出: 6V $\pm$ 2A
正常工作环境	温度: 5°C~40°C 相对湿度: 15%~80%RH 气压: 80kPa~105kPa
贮存运输环境	温度: -20°C~+55°C, 相对湿度: $\leq 93\%$ RH
臂筒适用的臂围	22cm~34cm
主机尺寸	245mm*184mm*220mm
重量	约1200克(不含电池)
按防电击类型分类	内部电源设备
按防电击的程度分类	具有B型应用部分
按对进液的防护程度分类	普通设备 (IPX0 不防水)
按运行模式分类	属于连续运行设备
按在与空气混合的易燃麻醉剂或含氧或氧化亚氮混合的易燃麻醉剂情况下使用时的安全程度分类	属于不能在此两种情况下使用的设备 (非AP/APS型);





中华人民共和国

计量器具型式批准证书

辰浩医疗科技（广东）有限公司

根据中华人民共和国计量法第十三条和中华人民共和国计量法实施细则有关规定，对你单位申请型式批准的计量器具新产品经审查合格，现予批准，并可使用以下标志和编号：



经批准的计量器具新产品（名称、型号）：

臂式电子血压计（无创自动测量血压计）

CH-B607、（H-B606；静态压力测量范围：（0~39.3）kPa

〔（0~295）mmHg〕，静态压力示值最大允许误差：±0.4kPa

Pa（±3mmHg）。

发证日期：2022年09月29日

发证机关（盖章）：



CS 扫描全能王
3亿人都在用的扫描App