

中华人民共和国 医疗器械注册证

注册证编号：苏械注准 20162080236

注册人名称	江苏鱼跃医疗设备股份有限公司
注册人住所	江苏丹阳市云阳工业园（振新路南）
生产地址	丹阳市云阳工业园
代理人名称	（进口体外诊断试剂适用）
代理人住所	（进口体外诊断试剂适用）
产品名称	压缩空气式雾化器
型号、规格	403A、403B、403C、403AI、403D、403E、403H、403T、403K、403M、403CI、403S、405A、405B、405C、405D、405E、405H、405K、405M、405S、405T、407A、407B、407C、407D
结构及组成	压缩空气式雾化器由主机、雾化装置、电源适配器（仅适用于 405 系列）组成。主机主要由压缩泵、过滤组件和控制组件组成；雾化装置包括雾化杯、连接管（除 405H 外）、咬嘴、面罩。
适用范围	供药物雾化吸入治疗用。
附件	产品技术要求
其他内容	
备注	原注册证苏食药监械（准）字 2012 第 2260033 号作废；医疗器械生产许可证号：苏食药监械生产许 20010089 号。

审批部门：江苏省药品监督管理局
批准日期：2020 年 12 月 08 日
有效期至：2025 年 12 月 08 日

