

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：浙械注准20202220211

注册人名称	杭州联晟生物科技有限公司
注册人住所	浙江省杭州市滨江区西兴街道滨文路95号6幢第6层
生产地址	浙江省杭州市滨江区西兴街道滨文路95号6幢第6层
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	血红蛋白分析仪
型号、规格	BHM-101
结构及组成	产品由分析仪、质控条、采血笔（选配）和采血针（选配）组成。其中分析仪由显示屏、按键、试纸条支架、CODE卡插口、电池、USB端口、电路板、外壳组成。
适用范围	产品与本公司生产的血红蛋白试纸条（BHS-101）配套使用，供各级医疗机构、血站体外检测人体全血（毛细血管全血或静脉全血）中血红蛋白的含量。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	

审批部门：浙江省药品监督管理局

批准日期：2020年03月26日
有效期至：2025年03月25日

