

中华人民共和国

PEOPLE'S REPUBLIC OF CHINA

医疗器械注册证

REGISTRATION CERTIFICATE FOR MEDICAL DEVICE

注册号： 国食药监械(准)字2011第3640332号(更)

常州药物研究所有限公司：

你单位生产的医用透明质酸钠凝胶，经审查，符合  
医疗器械产品市场准入规定，准许注册。自批准之日起  
有效期至二零一五年三月十五日。

特此证明。

国家食品药品监督管理局

State Food and Drug Administration

2012年2月27日

附件：医疗器械产品生产制造认可表

No.1200230

## 医疗器械产品生产制造认可表

注册号：国食药监械(准)字2011第3640332号(更)

生产者名称	常州药物研究所有限公司
生产者地址	常州市新北区高新科技园10号
生产场所地址	常州市延陵中路300号
产品名称	医用透明质酸钠凝胶
规格型号	0.5mL、1mL、2mL、2.5mL、3mL、5mL
产品标准	YY 0308-2004《医用透明质酸钠凝胶》
产品性能结构及组成	本品主要成分为透明质酸钠，为无色透明粘性液体。透明质酸钠原料从鸡冠中提取。
产品适用范围	本品辅助用于预防或减少腹(盆)腔手术的术后粘连。
备注	注册后申请人仍需完成以下工作：见附页 生产企业名称由“常州药物研究所”变更为“常州药物研究所有限公司”；生产者地址由“常州市延陵东路72号”变更为“常州市新北区高新科技园10号”；生产场所地址由“常州市延陵东路72号”变更为“常州市延陵中路300号”；注册证由“国食药监械(准)字2011第3640332号”变更为“国食药监械(准)字2011第3640332号(更)”，原证自发证之日起作废。 