

# 医疗器械召回事件报告表

提交：■企业所在地省级食品药品监督管理部门

○器械注册/备案部门

产品名称	医用防护口罩	注册证或备案凭证编码	津械注准 20212140200
生产企业名称	华制（天津）有限公司		
代理人名称	华制（天津）有限公司		
召回单位负责人和联系方式，经办人和联系方式	单位负责人：孙国杰 联系电话：18510016111 经办人：邵亚男 联系电话：13002280829		
产品的适用范围	日常防护		
涉及地区和国家	中国	召回级别	三级
涉及产品生产(或进口中国)批次、数量	批次：1 数量：50000 只 10 只/盒	涉及产品 型号、规格	医用防护口罩 型号：9801（非无菌型） 规格：155mm X105mm
识别信息 (如批号)	2022032401	涉及产品在中国的销售数量	50000 只
召回原因简述	该批次产品内袋商品条码印刷错误		
纠正行动简述（包括召回要求和处理方式等）	本批次产品销售一家销售公司，我公司第一时间联系销售后发主动召回通知书后，立即停止使用及销售该批号产品，对未销售及未使用的该批号的产品清点数量进行封存处理，本公司全部召回。		

报告单位：华制（天津）有限公司

负责人：孙国杰

报告人：邵亚男

报告日期：2023 年 1 月 17 号



扫描全能王 创建