

2、资格要求证明材料

2.1 符合国家相关规定的财务状况报告（提供 2023 年或 2024 年度财务审计报告，若成立年份不足，则需提供自成立以来的财务报表或开户行资信证明）

信阳科昊医疗器械有限公司

2024 年度审计报告

豫宏基审字（2025）第 D24 号



河南宏基会计师事务所（普通合伙）

HENAN HONGJI ACCOUNTING FIRM (GENERAL PARTNERSHIP)

中国·郑州



审 计 报 告

豫宏基审字（2025）第 D24 号

信阳科昊医疗器械有限公司：

一、 审计意见

我们审计了后附的信阳科昊医疗器械有限公司（以下简称“贵公司”）的财务报表，包括 2024 年 12 月 31 日的资产负债表，2024 年度的利润表、现金流量表、所有者权益变动表及财务报表附注。

我们认为，贵公司财务报表在所有重大方面按照企业会计准则的规定编制，公允反映了贵公司 2024 年 12 月 31 日的财务状况以及 2024 年度的经营成果、现金流量和所有者权益变动情况等有关信息。

二、 形成审计意见的基础

我们按照中国注册会计师审计准则的规定执行了审计工作。审计报告的“注册会计师对财务报表审计的责任”部分进一步阐述了我们在这些准则下的责任，按照中国注册会计师职业道德守则，我们独立于贵公司，并履行了职业道德方面的其他责任，我们相信，我们获取的审计证据是充分、适当的，为发表审计意见提供了基础。

三、 管理层和治理层对财务报表的责任

贵公司管理层按照企业会计准则的规定编制财务报表，使其实现公允反映，并设计、执行和维护必要的内部控制，以使财务报表不存在由于舞弊或错误导致的重大错报。

在编制财务报表时，管理层负责评估贵公司的持续经营能力，并运用持续经营假设，除非管理层计划清算贵公司、停止运营或别无其他实现的选择。

治理层负责监督贵公司的财务报告过程。

四、 注册会计师对财务报表审计的责任

我们的目标是对财务报表整体是否不存在由于舞弊或错误导致的重大错报获取合理保证，并出具包含审计意见的审计报告，合理保证是高水平的保证，但并不能保证按照审计准则执行的审计在某一重大错报存在时总能发现，错报可能由于舞弊或错误导致，如果合理预期错报单独或汇总起来可能影响财务报表使用者依据财务报表作出的经济决策，则通常认为错报是重大的。

在按照中国注册会计师审计准则执行审计的过程中，我们运用了职业判断，并保持了职业怀疑，同时，我们也执行了以下工作：

评价财务报表的总体列报、结构和内容，并评价财务报表是否公允反映相关交易和事项。

我们与治理层就计划的审计范围、时间安排和重大审计发现等事项进行沟通，包括沟通我们在审计中识别出的值得关注的内部控制缺陷。

- 附件： 1、资产负债表
2、利润表
3、现金流量表
4、所有者权益变动表
5、财务报表附注

河南宏基会计师事务所(普通合伙)
中国·郑州

中国注册会计师：



中国注册会计师：



2025 年 03 月 24 日

资产负债表

编制单位：信阳科昊医疗器械有限公司

2024年12月31日

会企01表
单位：元

资 产	行次	期初金额	期末金额	负债及所有者权益	行次	期初金额	期末金额
流动资产：				流动负债：			
货币资金	1	5,892,510.91	8,920.89	短期借款	34	5,000,000.00	-
以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融资产	2	-	-	以公允价值计量且其变动计入当期损益的金融负债	35	-	-
短期投资	3			应付票据	36		
应收票据	4	-	-	应付账款	37	914,618.00	345,379.80
应收账款	5	1,457,976.10	1,878,339.70	预收账款	38	-	-
减：坏账准备	6			其他应付款	39	40,800.00	62,800.00
应收账款净额	7	1,457,976.10	1,878,339.70	应付职工薪酬	40	118,400.00	164,400.00
预付账款	8	5,460.00	10,460.00	应付利息	41	-5,683.34	-
应收出口退税	9			应交税费	42	15,066.54	22,642.65
其他应收款	10	250,000.00	100,000.00	未付利润	43		
存货	11	663.20	863.20	其他应交款	44	-	-
待摊费用	12	-	-	预提费用	45		
待处理流动资产净损失	13	-	-	持有待售负债	46	-	-
持有待售资产	14			一年内到期的长期负债	47		
一年内到期的长期债券投资	15			其他流动负债	48		
其他流动资产	16	-	-	流动负债合计	49	6,083,201.20	595,222.45
流动资产合计	17	7,606,610.21	1,998,583.79	非流动负债：			
长期投资：				长期借款	50		
长期股权投资	18			应付债券	51		
固定资产：				长期应付款	52		
固定资产原价	19	5,071,900.00	5,370,900.00	专项应付款	53		
减：累计折旧	20	25,300.00	78,673.00	其他非流动负债	54		
固定资产净值	21	5,046,600.00	5,292,227.00	递延税项：			
固定资产清理	22			递延税款贷项	55		
在建工程	23	-	-	非流动负债合计	56	-	-
工程物资	24			负债合计	57	6,083,201.20	595,222.45
固定资产合计	25	5,046,600.00	5,292,227.00	所有者权益：			
无形及递延资产：				实收资本	58	5,000,000.00	5,000,000.00
无形资产	26	-	-	其他权益工具	59		
递延资产	27			资本公积	60	-	-
无形及递延资产合计	28	-	-	减：库存股	61		
其他资产：				其他综合收益	62		
长期待摊费用	29	-	-	盈余公积	63	-	-
递延税项：				其中：公益金	64		
递延税款借项	30						
其他非流动资产	31	-	-	未分配利润	65	1,570,009.01	1,695,588.34
非流动资产合计	32	5,046,600.00	5,292,227.00	所有者权益合计	66	6,570,009.01	6,695,588.34
资 产 总 计	33	12,653,210.21	7,290,810.79	负债及所有者权益总计	67	12,653,210.21	7,290,810.79

企业负责人：

财务负责人：

制表人：

利润表

项 目	行次	本年累计金额	上年累计金额
一、营业收入	1	1,828,358.23	387,227.72
减：营业成本	2	1,091,822.55	417,289.60
税金及附加	3	1,406.71	604.66
销售费用	4	255,900.00	40,000.00
管理费用	5	338,593.58	45,917.70
财务费用	6	15,056.06	5,526.60
资产减值损失	7	-	-
加：公允价值变动收益（损失以“-”号填列）	8	-	-
投资收益（损失以“-”号填列）	9	-	-
其中：对联营企业和合营企业的投资收益	10	-	-
资产处置收益（损失以“-”号填列）	11	-	-
其他收益	12	-	-
二、营业利润（亏损以“-”号填列）	13	125,579.33	-122,110.84
加：营业外收入	14	-	-
减：营业外支出	15	-	-
三、利润总额（亏损总额以“-”号填列）	16	125,579.33	-122,110.84
减：所得税费用	17	-	-
四、净利润（净亏损以“-”号填列）	18	125,579.33	-122,110.84

编制单位：信阳科昊医疗器械有限公司

2024年度

会企02表

单位：元

企业负责人：

财务负责人：

制表人：

现金流量表

会企03表

编制单位：信阳科昊医疗器械有限公司

2024年度

单位：元

项 目	行次	金 额	项 目	行次	金 额
一、经营活动产生的现金流量			偿付利息所支付的现金	46	-
销售商品、提供劳务收到的现金	1	1,462,845.38	融资租赁所支付的现金	47	
收到的租金	2		减少注册资本所支付的现金	48	
收到的增值税销项税额和退回的增值税款	3			49	
收到的除增值税以外的其他税费返还	4			50	
	5		支付的其他与筹资活动有关的现金	51	
	6		现金流出小计	52	-
收到的其他与经营活动有关的现金	7	-	筹资活动产生的现金流量净额	53	-
现金流入小计	8	1,462,845.38	四、汇率变动对现金的影响	54	
购买商品、接受劳务支付的现金	9	1,699,021.43	五、现金及现金等价物净增加额	55	-5,883,590.02
	10				
支付给职工以及为职工支付的现金	11	118,507.75			
支付的各项税款	12	2,138.05			
	13				
	14		补充资料		
	15		1、不涉及现金收支的投资及筹资活动		
	16		以固定资产偿还债务	56	
支付的其他与经营活动有关的现金	17	5,227,768.17	以对外投资偿还债务	57	
现金流出小计	18	7,047,435.40	以存货偿还债务	58	
经营活动产生的现金流量净额	19	-5,584,590.02	接受捐赠非现金资产	59	
二、投资活动产生的现金流量			融资租入固定资产	60	
收回投资所收到的现金	20		2、将净利润调节为经营活动的现金流量		
分得股利或利润所收到的现金	21		净利润	61	125,579.33
取得债券利息收入所收到的现金	22		加：计提的坏账准备或转销的坏账	62	
处置固定资产、无形资产和其他长期资产而收到的现金净额	23		固定资产折旧	63	53,373.00
	24		无形资产摊销	64	-
	25		长期待摊费用摊销	65	
收到的其他与投资活动有关的现金	26	-	待摊费用摊销	66	-
现金流入小计	27	-	预提费用	67	
购建固定资产、无形资产和其他长期资产所支付的现金	28	299,000.00	处置固定资产、无形资产和其他长期资产的损失（减：收益）	68	
权益性投资所支付的现金	29		补交企业所得税	69	
债权性投资所支付的现金	30		财务费用	70	-
	31		投资损失（减：收益）	71	
	32		递延税款贷项（减：借项）	72	
支付的与其他投资活动有关的现金	33	-	存货的减少（减：增加）	73	-200.00
现金流出小计	34	299,000.00	经营性应收项目的减少（减：增加）	74	-275,363.60
投资活动产生的现金流量净额	35	-299,000.00	经营性应付项目的增加（减：减少）	75	-5,487,978.75
三、筹资活动产生的现金流量			其他	76	
吸收权益性投资所收到的现金	36		经营活动产生的现金流量净额	77	-5,584,590.02
发行债券所收到的现金	37		3、现金及现金等价物净增加情况		
借款所收到的现金	38		现金的期末余额	78	8,920.89
	39		减：现金的期初余额	79	5,892,510.91
	40		加：现金等价物的期末余额	80	
收到的其他与筹资活动有关的现金	41		减：现金等价物的期初余额	81	
现金流入小计	42	-	现金及现金等价物净增加额	82	-5,883,590.02
偿还债务所支付的现金	43				
发生筹资费用所支付的现金	44				
分配股利或利润所支付的现金	45				

企业负责人：

财务负责人：

制表人：

所有者权益变动表

会企04表
单位：元

编制单位：信阳科昊医疗器械有限公司

2024年度

项 目	本 年 数					
	实收资本	资本公积	减：库存股	盈余公积	未分配利润	股东权益合计
一、上年年末余额	5,000,000.00	-		-	1,570,009.01	6,570,009.01
加：会计政策变更						
前期差错更正						
二、本年初余额	5,000,000.00	-	-	-	1,570,009.01	6,570,009.01
三、本年增减变动金额（减少以“-”号填列）	-	-	-	-	125,579.33	125,579.33
（一）净利润					125,579.33	125,579.33
（二）直接计入股东权益的利得和损失						
1.可供出售金融资产公允价值变动净额						
2.权益法下被投资单位其他股东权益变动的影响						
3.与计入股东权益项目相关的所得税影响						
4.其他						
上述（一）和（二）小计						
（三）股东投入和减少股本					125,579.33	125,579.33
1.股东投入股本						
2.股份支付计入股东权益的金额						
3.其他						
（四）利润分配						
1.提取盈余公积						
2.对股东的分配						
3.其他						
（五）股东权益内部结转						
1.资本公积转增股本						
2.盈余公积转增股本						
3.盈余公积弥补亏损						
4.其他						
四、本年年末余额	5,000,000.00	-	-	-	1,695,588.34	6,695,588.34

企业负责人： 财务负责人： 制表人：

信阳科昊医疗器械有限公司

2024 年度财务报表附注

(单位：人民币元)

一、公司简介

信阳科昊医疗器械有限公司系经信阳市淮滨县市场监督管理局批准，于 2020 年 06 月 30 日成立。取得统一社会信用代码：91411500MA9FC4353K 号《营业执照》。注册资本：500 万元。

法定代表人：张龙。

公司经营范围：第一类、二类、三类医疗器械、保健用品、仪器仪表、消毒用品销售；医疗设备租赁，医疗设备维修；日用百货、化妆品、文化用品、办公用品、办公设备、计算机软硬件及配件、药用辅料、药品包装材料和容器、日用家电销售；货运专用运输（冷藏保鲜、不含危险品）；互联网药品交易和药品信息服务；自有房屋出租，会议会展服务，商品信息咨询，国内广告业务设计、制作、代理、发布；计算机软硬件及配件的技术开发、技术转让、技术咨询、技术服务；企业管理咨询，医疗器械咨询、安装、检测、维修服务，中药代煎服务。

公司经营地址：河南省信阳市淮滨县桂花街道办事处青年街与红云路交叉口往东 100 米 101 号。

二、财务报表的编制基础

本公司以持续经营为前提，根据实际发生的交易和事项，按照企业会计准则和《企业会计制度》及其补充规定进行确认和计量，在此基础上编制财务报表。

三、遵循企业会计准则的声明

本财务报表符合企业会计制度的要求，真实、完整地反映了本公司 2024 年 12 月 31 日的财务状况及 2024 年度的经营成果、现金流量和所有者权益变动情况等有关信息。

四、重要会计政策、会计估计的说明

1、会计年度

本公司会计年度采用公历年度，即每年自 1 月 1 日起至 12 月 31 日止。

2、记账本位币

本公司编制本财务报表时所采用的货币为人民币。

3、记账基础和计价原则

根据企业会计制度的相关规定，本公司会计核算以权责发生制为基础。以历史成本为计量基础。

4、现金及现金等价物的确定标准

本公司现金及现金等价物包括库存现金、可以随时用于支付的存款以及本公司持有的期限短（一般为从购买日起，三个月内到期）、流动性强、易于转换为已知金额的现金、价值变动风险很小的投资。

5、存货

(1) 本公司的存货分为开发成本、开发商品、库存材料、低值易耗品等。

(2) 存货的购入与入库按实际成本计价，发出按一次加权平均法计价。低值易耗品于领用时采用一次性摊销法核算。

(3) 存货盘存制度采用永续盘存制。

6、固定资产

(1) 固定资产的标准

本公司的固定资产指使用期限超过一年的房屋建筑物、机器设备、电子设备、运输设备以及其他与经营有关的设备、器具、工具等，或单位价值在 2,000 元以上，并且使用期限超过 2 年、不属于生产经营主要设备的物品。

(2) 固定资产计价：固定资产按取得时的实际成本计价。

固定资产的折旧方法：本公司按年限平均法计提固定资产折旧。

固定资产的减值测试方法、减值准备计提方法

期末对固定资产逐项进行检查，若由于市价持续下跌，或技术陈旧、损坏、长期闲置等原因导致其可收回金额低于账面价值的，按单项固定资产可收回金额低于账面价值的差额计提固定资产减值准备。可收回金额根据资产公允价值减去处置费用后的净额与资产预计未来现金流量的现值两者之中的较高者确定。

7、无形资产

(1) 无形资产的计价和分类

无形资产按照实际成本进行初始计量。购入的无形资产，按实际支付的价款作为实际成本。

(2) 无形资产的摊销

无形资产自取得当月起在预计使用年限内分期平均摊销，计入损益。

8、收入确认原则

(1) 销售商品收入

销售商品收入同时满足下列条件的，予以确认：

- a、公司已将商品所有权上的主要风险和报酬转移给购货方；
- b、公司既没有保留通常与所有权相联系的继续管理权，也没有对已售出的商品实施有效控制；
- c、收入的金额能够可靠地计量；
- d、相关的经济利益很可能流入公司；
- e、相关的已发生或将发生的成本能够可靠地计量。

(2) 物业出租收入

物业出租按与承租方签定的合同或协议规定按直线法确认房屋出租收入的实现。

(3) 提供劳务

提供劳务以实际已提供的劳务确认相关的收入，在确认收入时，以劳务已提供，与交易相关的价款能够流入，并且与该项劳务有关的成本能够可靠计量为前提。

五、会计政策、会计估计变更及重大前期差错更正及其他事项调整的说明

本公司 2024 年度无应披露的会计政策、会计估计变更、重大前期差错更正等事项。

六、主要税种及税率

税种	具体税率情况
增值税	按国家规定税率缴纳。
城市维护建设税	按实际缴纳的流转税的7%计缴。
教育费附加	按实际缴纳的流转税的3%计缴。
地方教育附加	按实际缴纳的流转税的2%计缴。
企业所得税	按应纳税所得额的25%计缴。

七、财务报表主要项目注释

以下注释项目除特别注明之外，金额单位为人民币元；“年初”指 2024 年 01 月 01 日，“期末”指 2024 年 12 月 31 日，“本期”指 2024 年度。

1. 货币资金

项 目	年初账面余额	期末账面余额
货币资金	5,892,510.91	8,920.89
合 计	5,892,510.91	8,920.89

2. 应收账款

项 目	年初账面余额	期末账面余额
应收账款	1,457,976.10	1,878,339.70
合 计	1,457,976.10	1,878,339.70

3. 预付账款

项 目	年初账面余额	期末账面余额
预付账款	5,460.00	10,460.00
合 计	5,460.00	10,460.00

4. 其他应收款

项 目	年初账面余额	期末账面余额
其他应收款	250,000.00	100,000.00
合 计	250,000.00	100,000.00

5. 存货

项 目	年初账面余额	期末账面余额
存货	663.20	863.20
合 计	663.20	863.20

6. 固定资产

项 目	年初账面余额	年末账面余额
原价合计	5,071,900.00	5,370,900.00
累计折旧合计	25,300.00	78,673.00
账面价值合计	5,046,600.00	5,292,227.00

7. 短期借款

项 目	年初账面余额	期末账面余额
短期借款	5,000,000.00	0.00
合 计	5,000,000.00	0.00

8. 应付账款

项 目	年初账面余额	期末账面余额
应付账款	914,618.00	345,379.80
合 计	914,618.00	345,379.80

9. 其他应付款

项 目	年初账面余额	期末账面余额
其他应付款	40,800.00	62,800.00
合 计	40,800.00	62,800.00

10. 应付职工薪酬

项 目	年初账面余额	期末账面余额
应付职工薪酬	118,400.00	164,400.00
合 计	118,400.00	164,400.00

11. 应付利息

项 目	年初账面余额	期末账面余额
应付利息	-5,683.34	0.00
合 计	-5,683.34	0.00

12. 应交税费

项 目	年初账面余额	期末账面余额
应交税费	15,066.54	22,642.65
合 计	15,066.54	22,642.65

13. 实收资本

项 目	年初账面余额	期末账面余额
实收资本	5,000,000.00	5,000,000.00
合 计	5,000,000.00	5,000,000.00

14. 未分配利润

项 目	本期金额
本年初余额	1,570,009.01
本期增加额	125,579.33
其中：本年净利润转入	125,579.33
其他	0.00
本期减少数	0.00
其中：本年提取盈余公积	0.00
本年分配现金股利	0.00
其他	0.00
本年年末余额	1,695,588.34

15. 营业收入

项 目	本期发生额
营业收入	1,828,358.23
合 计	1,828,358.23

16. 营业成本

项 目	本期发生额
营业成本	1,091,822.55
合 计	1,091,822.55

17. 税金及附加

项 目	本期发生额
税金及附加	1,406.71
合 计	1,406.71

18. 销售费用

项 目	本期发生额
销售费用	255,900.00
合 计	255,900.00

19. 管理费用

项 目	本期发生额
管理费用	338,593.58
合 计	338,593.58

20. 财务费用

项 目	本期发生额
财务费用	15,056.06
合 计	15,056.06

八、或有事项的说明

本公司无应披露的或有事项。

信阳科昊医疗器械有限公司

2025 年 03 月 24 日



营业执照

(副本)(1-1)

统一社会信用代码
91410105MAE022YN32



扫描二维码登录
“国家企业信用
信息公示系统”
了解更多登记、
备案、许可、监
管信息。

名称 河南宏基会计师事务所(普通合伙)

类型 普通合伙企业

执行事务合伙人 张改叶

经营范围 许可项目：注册税务师业务（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动，具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准）
一般项目：财务咨询；企业管理咨询；税务服务（除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动）

出资额 叁佰万圆整

成立日期 2024年09月11日

主要经营场所 河南省郑州市金水区金明路28号5号楼2单元17层1200号



登记机关

2024 年 09 月 18 日

国家企业信用信息公示系统网址：<http://www.gsxt.gov.cn>

市场主体应当于每年1月1日至6月30日通过
国家企业信用信息公示系统报送公示年度报告

国家市场监督管理总局监制

	
会计师事务所 执业证书	
名称:	河南宏基基金会计师事务所(普通合伙)
首席合伙人:	张改中
主任会计师:	张改中
经营场所:	河南省郑州市金水区金明路28号5号楼2单元17层1703号
组织形式:	普通合伙
执业证书编号:	41010254
批准执业文号:	豫财审批(2024)39号
批准执业日期:	2024年10月16日

说明	
1、《会计师事务所执业证书》是证明持有人经财政部门依法审批，准予执行注册会计师法定业务的凭证。	
2、《会计师事务所执业证书》记载事项发生变动的，应当向财政部门申请换发。	
3、《会计师事务所执业证书》不得伪造、涂改、出租、出借、转让。	
4、会计师事务所终止或执业许可注销的，应当向财政部门交回《会计师事务所执业证书》。	
  2024年10月16日 中华人民共和国财政部制	
	



与原件核对一致

姓名	张改叶
Full name	
性别	女
Sex	
出生日期	1973-09-10
Date of birth	
工作单位	河南宏基会计师事务所(普通合伙)
Working unit	
身份证号码	410122197309102040
Identity card No.	





 年度检验登记
 Annual Renewal Registration

本证书经检验合格，继续有效一年。
 This certificate is valid for another year after this renewal.

证书编号: 410001250014
 No. of Certificate

批准注册协会: 河南省注册会计师协会
 Authorized Institute of CPAs

发证日期: 2008 年 08 月 05 日
 Date of Issuance /y /m /d



张改叶 410001250014

年 月 日
 /y /m /d



与原件核对一致

姓名	胡银超
Sex	男
Date of birth	1959-10-10
Working unit	河南宏基会计师事务所(普通合伙)
Identity card No.	410105195910103313



年度检验登记
Annual Renewal Registration

本证书经检验合格, 继续有效一年。
This certificate is valid for another year after this renewal.



胡银超 410000340003

证书编号: 410000340003
No. of Certificate

批准注册协会: 河南省注册会计师协会
Authorized Institute of CPAs

发证日期: 1997 年 06 月 23 日
Date of Issuance /y /m /d

年 月 日
/y /m /d

2.2 具有依法缴纳税收和社会保障资金的良好记录【提供 2024 年 6 月 1 日以来任意三个月的已依法缴纳税收和社会保障资金的凭据,依法免税或不需要缴纳社会保障资金的投标单位,应提供相应证明文件,新成立公司按实际月份提供】;

<div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> <h2 style="margin: 0;">中华人民共和国</h2> <h1 style="margin: 0;">税收完税证明</h1> </div> <div style="text-align: right;"> <p>No.441005250500315289 国家税务总局淮滨县税务局 税务机关: 滨湖税务分局</p> </div> </div>						
纳税人识别号		91411500MA9FC4353K		纳税人名称 信阳科昊医疗器械有限公司		
原凭证号	税种	品目名称	税款所属时期	入(退)库日期	实缴(退)金额	
441156250100404684	企业职工基本养老保险费	职工基本养老保险(个人缴纳)	2025-01-01至2025-01-31	2025-01-24	901.44	
441156250100404684	失业保险费	失业保险(个人缴纳)	2025-01-01至2025-01-31	2025-01-24	33.81	
441156250100404685	基本医疗保险费	职工基本医疗保险(单位缴纳)	2025-01-01至2025-01-31	2025-01-24	732.42	
441156250100404685	基本医疗保险费	职工基本医疗保险(个人缴纳)	2025-01-01至2025-01-31	2025-01-24	225.36	
441156250100404684	工伤保险费	工伤保险	2025-01-01至2025-01-31	2025-01-24	36.06	
金额合计		(大写) 人民币壹仟玖佰贰拾玖元零玖分				¥1,929.09
		填票人		备注: 一般申报 正税自行申报, 主管税务所(科、分局): 国家税务总局淮滨县税务局滨湖税务分局, 社保编码: 411527305678 社保经办机构: 淮滨县失业工伤和生殖保险中心		
		电子税务局				
妥善保管						

收据联
纳税人作完税证明

<div style="display: flex; justify-content: space-between; align-items: center;"> <div style="text-align: center;"> <h2 style="margin: 0;">中华人民共和国</h2> <h1 style="margin: 0;">税收完税证明</h1> </div> <div style="text-align: right;"> <p>No.441005250500315290 国家税务总局淮滨县税务局 税务机关: 滨湖税务分局</p> </div> </div>						
纳税人识别号		91411500MA9FC4353K		纳税人名称 信阳科昊医疗器械有限公司		
原凭证号	税种	品目名称	税款所属时期	入(退)库日期	实缴(退)金额	
441156250100404684	企业职工基本养老保险费	职工基本养老保险(单位缴纳)	2025-01-01至2025-01-31	2025-01-24	1,802.88	
441156250100404684	失业保险费	失业保险(单位缴纳)	2025-01-01至2025-01-31	2025-01-24	78.87	
金额合计		(大写) 人民币壹仟捌佰捌拾壹元柒角伍分				¥1,881.75
		填票人		备注: 一般申报 正税自行申报, 主管税务所(科、分局): 国家税务总局淮滨县税务局滨湖税务分局, 社保编码: 411527305678 社保经办机构: 淮滨县失业工伤和生殖保险中心		
		电子税务局				
妥善保管						

收据联
纳税人作完税证明



中华人民共和国 税收完税证明

No.441005250500565015
国家税务总局淮滨县税务局
税务机关: 滨湖税务分局

填发日期: 2025年 5月 23日

纳税人识别号		91411500MA9FC4353K		纳税人名称		信阳科昊医疗器械有限公司	
原凭证号	税种	品目名称	税款所属时期	入(退)库日期	实缴(退)金额		收 据 联 文 纳 税 人 作 完 税 证 明
441156250200203194	企业职工基本养老保险费	职工基本养老保险(单位缴纳)	2025-02-01至2025-02-28	2025-02-24	1,802.88		
441156250200203194	企业职工基本养老保险费	职工基本养老保险(个人缴纳)	2025-02-01至2025-02-28	2025-02-24	901.44		
441156250200203194	失业保险费	失业保险(单位缴纳)	2025-02-01至2025-02-28	2025-02-24	78.87		
441156250200203194	失业保险费	失业保险(个人缴纳)	2025-02-01至2025-02-28	2025-02-24	33.81		
441156250200203194	工伤保险费	工伤保险	2025-02-01至2025-02-28	2025-02-24	36.06		
金额合计 (大写) 人民币贰仟捌佰伍拾叁元零陆分					¥2,853.06		
		填票人 电子税务局		备注: 一般申报 正税自行申报, 主管税务所(科、分局): 国家税务总局淮滨县税务局滨湖税务分局, 社保编码: 411527305678社保经办机构: 淮滨县企业养老保险中心			

妥善保管



中华人民共和国 税收完税证明

No.441005250500415030
国家税务总局淮滨县税务局
税务机关: 滨湖税务分局

填发日期: 2025年 5月 23日

纳税人识别号		91411500MA9FC4353K		纳税人名称		信阳科昊医疗器械有限公司	
原凭证号	税种	品目名称	税款所属时期	入(退)库日期	实缴(退)金额		收 据 联 文 纳 税 人 作 完 税 证 明
441156250400103392	企业职工基本养老保险费	职工基本养老保险(单位缴纳)	2025-04-01至2025-04-30	2025-04-23	1,802.88		
441156250400103392	企业职工基本养老保险费	职工基本养老保险(个人缴纳)	2025-04-01至2025-04-30	2025-04-23	901.44		
441156250400103392	失业保险费	失业保险(单位缴纳)	2025-04-01至2025-04-30	2025-04-23	78.87		
441156250400103393	基本医疗保险费	职工基本医疗保险(单位缴纳)	2025-04-01至2025-04-30	2025-04-23	732.42		
441156250400103392	工伤保险费	工伤保险	2025-04-01至2025-04-30	2025-04-23	36.06		
金额合计 (大写) 人民币叁仟伍佰伍拾壹元陆角柒分					¥3,551.67		
		填票人 电子税务局		备注: 一般申报 正税自行申报, 主管税务所(科、分局): 国家税务总局淮滨县税务局滨湖税务分局, 社保编码: 411527305678社保经办机构: 淮滨县企业养老保险中心			

妥善保管



中华人民共和国 税收完税证明

No.

填发日期: 2025年 5月 23日 税务机关: 国家税务总局淮滨县税务局

纳税人识别号	91411500MA9FC4553K		纳税人名称	信阳科昊医疗器械有限公司		
原凭证号	税种	品目名称	税款所属时期	入(退)库日期	实缴(退)金额	
341156250400077510	城市维护建设税	县城、镇	2025-01-01至 2025-03-31	2025-04-16	92.83	
341156250400077510	增值税	商业	2025-01-01至 2025-03-31	2025-04-16	2,287.09	
341156250400077510	地方教育附加	增值税地方教育附加	2025-01-01至 2025-03-31	2025-04-16	37.13	
341156250400077510	教育费附加	增值税教育费附加	2025-01-01至 2025-03-31	2025-04-16	55.70	
341156250400077510	增值税	生活服务	2025-01-01至 2025-03-31	2025-04-16	1,426.24	
金额合计 (大写) 人民币叁仟捌佰玖拾捌元玖角玖分					¥3,898.99	
税务机关 (盖章)		填票人 电子税务局		备注: 一般申报 正税自行申报, 主管税务所(科、分局); 国家税务总局淮滨县税务局滨湖税务分局		

数据联
交纳税人作完税证明

妥善保管



中华人民共和国 税收完税证明

No. 341155250500063145

填发日期: 2025年 5月 26日 税务机关: 国家税务总局淮滨县税务局

纳税人识别号	91411500MA9FC4553K		纳税人名称	信阳科昊医疗器械有限公司		
原凭证号	税种	品目名称	税款所属时期	入(退)库日期	实缴(退)金额	
341156250100051389	城市维护建设税	县城、镇	2024-10-01至 2024-12-31	2025-01-11	209.47	
341156250100051389	增值税	商业	2024-10-01至 2024-12-31	2025-01-11	4,747.39	
341156250100051389	地方教育附加	增值税地方教育附加	2024-10-01至 2024-12-31	2025-01-11	83.79	
341156250100051389	教育费附加	增值税教育费附加	2024-10-01至 2024-12-31	2025-01-11	125.68	
341156250100051389	增值税	生活服务	2024-10-01至 2024-12-31	2025-01-11	3,631.69	
金额合计 (大写) 人民币捌仟柒佰玖拾捌元零贰分					¥8798.02	
国家税务总局淮滨县税务局 (盖章)		填票人 电子税务局		备注: 一般申报 正税自行申报, 主管税务所(科、分局); 国家税务总局淮滨县税务局滨湖税务分局		

数据联
交纳税人作完税证明

征税专用章

妥善保管

2.3 具备履行政府采购合同所必需的设备和专业技术能力的证明材料（持有有效的营业执照或事业单位法人证书）；



国家企业信用信息公示系统网址：<http://www.gsxt.gov.cn>

市场主体应当于每年1月1日至6月30日通过
国家企业信用信息公示系统报送公示年度报告

国家市场监督管理总局监制

3、本项目的特定资格要求

3.1 需提供法人授权委托书及被授权人身份证复印件（盖公章）或法定代表人资格证明书及法人身份证复印件（盖公章）

法定代表人资格证明书及法人身份证复印件

投标人名称：信阳科昊医疗器械有限公司

姓名：张龙

性别：男

年龄：41岁 职务：执行董事兼总经理

系信阳科昊医疗器械有限公司（投标人名称）的法定代表人。

特此证明。

附：法定代表人身份证复印件。



投标人：信阳科昊医疗器械有限公司（单位电子签章）

2025年06月17日

3.2 投标人须为设备生产商或经销商，投标单位若为设备生产商，则应具有医疗器械生产许可证；投标单位若为设备经销商，则应具有第二类医疗器械经营备案凭证或医疗器械经营许可证；



第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号：豫信药监械经营备20200154号

企业名称	信阳科昊医疗器械有限公司
统一社会信用代码	91411500MA9FC4353K
法定代表人	张龙
企业负责人	刘金强
住 所	河南省信阳市淮滨县桂花街道办事处青年街与红云路交叉口往东100米101号
经营方式	批发
经营场所	河南省信阳市淮滨县栏杆镇青年街以南红云东路以西天一药品经营有限公司仓库二层南侧
库房地址	河南省信阳市淮滨县栏杆镇青年街以南红云东路以西天一药品经营有限公司仓库二层东侧
经营范围	原分类目录：第二类：6801基础外科手术器械；6802神经外科手术器械；6804眼科手术器械；6807腹腔镜血管外科手术器械；6808泌尿系统外科手术器械；6810整形外科（骨科）手术器械；6812妇产科用手术器械；6815注射穿刺器械；6820普通诊断器械；6821医用电子仪器设备；6822医用光学器具、仪器及内窥镜设备（6822-1除外）；6823医用超声仪器及有关设备；6824医用激光仪器设备；6825医用高频仪器设备；6826物理治疗及康复设备；6827中医器械；6830医用射线设备；6831医用X射线附属设备及部件；6833医用核素设备；6840临床检验分析仪器及诊断试剂（诊断试剂不含低温冷藏运输贮存）；6841医用化验和基础设备器具；6845体外循环及血液处理设备；6846植入材料和人工器官；6854手术室、急救室、诊疗室设备及器具；6855口腔设备及器具；6856病房护理设备及器具；6857消毒和灭菌设备及器具；6858医用X射线、CT、磁共振、热疗设备及器具；6863口腔材料；6864医用卫生材料及敷料；6865医用缝合材料及粘合剂；6866医用高分子材料及制品；6870软件。分类目录：第二类：01有源手术器械；02无源手术器械；03神经和心血管手术器械；04骨科手术器械；05放射治疗器械；06医用成像器械；07医用诊察和监护器械；08呼吸、麻醉装置器械；09物理治疗器械；10输血、透析和体外循环器械；11医疗、器械消毒灭菌器械；12有源植入器械；13无源植入器械；14口腔、护理和防护器械；15急救装置器械；16眼科器械；17口腔器械；18妇产科、辅助生殖和避孕器械；19医用康复器械；20中医器械；21医用软件；22临床检验器械

备案部门（公章）：信阳市市场监督管理局

备案日期：2024年03月28日



3.3 投标产品属于医疗器械类产品的需具有有效的医疗器械注册证或备案凭证
(非国家强制要求提供的, 可不提供);

1 胃肠镜 (核心产品) 1 台



910330024000501



上海市电子证照库
zwdteert.sh.gov.cn



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号: 沪械注准 20242060330

注册人名称	上海澳华内镜股份有限公司
注册人住所	上海市闵行区光中路 133 弄 66 号
生产地址	上海市闵行区光中路 133 弄 66 号
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	电子内窥镜图像处理器
型号、规格	AQ-120、AQ-120 Pro、AQ-130、AQ-130 Pro、AQ-150、AQ-150 Pro、AQ-160、AQ-160 Pro
结构及组成	产品由主体(图像处理电路、开关电源、气泵、LED 模组)、软件(软件发布版本 V1)和附件组成。附件包括:电源线、白平衡帽、内窥镜连接线、脚踏开关、键盘、水瓶。
适用范围	电子内窥镜图像处理器与本公司生产的电子内窥镜联合使用, 供临床作内窥镜检查诊断时提供照明并进行图像处理。
附件	产品技术要求
其他内容	无
备注	产品已执行 GB9706.1-2020 系列标准

审批部门: 上海市药品监督管理局

核准日期: 2024 年 09 月 24 日

生效日期: 2024 年 09 月 24 日

有效期至: 2029 年 09 月 23 日





上海市电子证照库
zwdtcert.sh.gov.cn



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：沪械注准 20252060111

注册人名称	上海澳华内镜股份有限公司
注册人住所	上海市闵行区光中路 133 弄 66 号
生产地址	上海市闵行区光中路 133 弄 66 号
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	电子上消化道内窥镜
型号、规格	VGT-60J、VGT-60JT、VGT-60JZ
结构及组成	产品由头端部、插入部（含弯曲部）、操作部、导光插头部和附件组成，附件包括：送水/送气按钮（型号：AHA-WAB01）、钳道开口阀（型号：AHA-SCI01）、吸引按钮（型号：AHA-SUB01）和副送水转接管（型号：AHA-AWA01）。
适用范围	在医疗机构中与本公司生产的电子内窥镜图像处理器（型号：AQ-120、AQ-120 Pro、AQ-130、AQ-130 Pro、AQ-150、AQ-150 Pro、AQ-160、AQ-160 Pro）配合使用，通过视频监视器为上消化道（食管、胃）的诊断和治疗提供图像。
附件	产品技术要求
其他内容	无
备注	产品执行 GB9706.1-2020 系列标准

审批部门：上海市药品监督管理局

批准日期：2025 年 03 月 26 日

生效日期：2025 年 03 月 26 日

有效期至：2030 年 03 月 25 日





910390024000CKK



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：沪械注准 20252060042

注册人名称	上海澳华内镜股份有限公司
注册人住所	上海市闵行区光中路 133 弄 66 号
生产地址	上海市闵行区光中路 133 弄 66 号
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	电子下消化道内窥镜
型号、规格	VCC-60JI、VCC-60JL、VCC-60JTI、VCC-60JTL、VCC-60JPI、VCC-60JPL、VCC-60JZI、VCC-60JZL
结构及组成	产品由头端部、插入部（含弯曲部）、操作部、导光插头部和附件组成，附件包括：送水/送气按钮（型号：AHA-WAB01）、钳道开口阀（型号：AHA-SCI01）、吸引按钮（型号：AHA-SUB01）和副送水转接管（型号：AHA-AWA01）
适用范围	产品在医疗机构中与本公司生产的电子内窥镜图像处理器（型号：AQ-120、AQ-120 Pro、AQ-130、AQ-130 Pro、AQ-150、AQ-150 Pro、AQ-160、AQ-160 Pro）配合使用，通过视频显示器为下消化道（不含小肠）的常规诊断和治疗提供图像。
附件	产品技术要求
其他内容	无
备注	产品已执行 GB 9706.1-2020 系列标准。

审批部门：上海市药品监督管理局

批准日期：2025年 02月 10日

生效日期：2025年 02月 10日

有效期至：2030年 02月 09日



2 碎石机 1 台



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20153010326

注册人名称	深圳市海德医疗设备有限公司
注册人住所	深圳市龙岗区布吉街道甘李六路12号中海信创新产业城14B栋第2层201、202
生产地址	深圳市龙岗区布吉街道甘李六路12号中海信创新产业城14B栋第2层201、202
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	体外冲击波碎石机
型号、规格	HD.ESWL-109、HD.ESWL-109X、HD.ESWL-109S
结构及组成	产品主要由主机、治疗床、冲击波源、超声探头固定装置、操纵盒、电气柜、电源柜、软件组成。
适用范围	用于泌尿系结石的粉碎。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	

审批部门：国家药品监督管理局



批准日期：二〇二五年三月十四日

生效日期：二〇二五年三月十四日

有效期至：二〇三〇年三月十三日

国家药品监督管理局电子证照 <https://zwfw.nmpa.gov.cn> 2025-03-18 14:20:55:055

3 口腔 CT 1 台

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20223060753

注册人名称	合肥美亚光电技术股份有限公司
注册人住所	合肥市高新区望江西路668号
生产地址	合肥市高新区望江西路668号智能化厂房E1-5F楼
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	口腔颌面锥形束计算机体层摄影设
型号、规格	mDX-13SDKL1A
结构及组成	该产品由X射线管头、限束器、CBCT/曲面体层摄影用影像接收器、头影测量摄影用影像接收器、控制装置、辅助定位装置、机架和 workstation 软件组成，具体信息见产品技术要求附录。
适用范围	该产品通过X射线锥形束计算机体层摄影、曲面体层摄影及头影测量摄影，供医疗机构用于口腔颌面部X射线影像检查。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二二年六月十四日

生效日期：二〇二二年六月十四日

有效期至：二〇二七年六月十三日



中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：国械注准20223060753

产品名称	口腔颌面锥形束计算机体层摄影设备
变更内容	载明生产地址由：合肥市高新区望江西路668号智能化厂房E1-5F楼；载明生产地址变更为：合肥市高新区望江西路668号E栋4、5、6层 
备注	本文件与“国械注准20223060753”注册证共同使用。 

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二四年三月十三日

国家药品监督管理局电子证照 <https://zfwf.nmpa.gov.cn> 2024-03-20 15:13:40:040

4口扫 1台

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：皖械注准 20222170101

注册人名称	合肥美亚光电技术股份有限公司
注册人住所	合肥市高新区望江西路 668 号
生产地址	合肥市高新区望江西路 668 号智能化厂房 E1-4F 楼
代理人名称	(不适用)
代理人住所	(不适用)
产品名称	口腔数字印模仪
规格、型号	SY-KS1000
结构及组成	产品由扫描仪机身、扫描头、底座、电源适配器、标定器、数据线、配套软件(版本号 V1) 组成。
适用范围	产品通过口内扫描的方式获取牙齿、牙龈、黏膜等软 硬组织表面的数字化印模, 供口腔修复、正畸用。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	/

审批部门：安徽省药品监督管理局

(审批部门盖章)

批准日期：2022 年 04 月 22 日

生效日期：2022 年 04 月 22 日

有效期至：2027 年 04 月 21 日



中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：皖械注准20222170101

产品名称	口腔数字印模仪
变更内容	1. 产品型号规格由“SY-KS1000”变更为“mOS-MyScan”。 2. 产品技术要求变化见产品技术要求变化对比表。 
备注	本文件与“皖械注准20222170101”注册证共同使用。 

审批部门：安徽省药品监督管理局

批准日期：2024年9月24日

中华人民共和国
医疗器械变更注册文件

注册证编号：皖械注准 20222170101

产品名称	口腔数字印模仪
变更内容	结构组成由“产品由扫描仪机身、扫描头、底座、电源适配器、标定器、数据线、配套软件（版本号 V1）组成”变为“产品由印模仪机身、扫描头、底座、电源适配器、标定器、USB 接口线、配套软件（版本号 V2）组成”； 产品技术要求变化见附页
备注	本文件与“皖械注准 20222170101”注册证共同使用。



审批部门：安徽省药品监督管理局
(审批部门盖章)

批准日期：2022年06月17日



中华人民共和国
医疗器械变更备案文件

注册证编号：皖械注准 20222170101

产品名称	口腔数字印模仪
变更内容	生产地址由“合肥市高新区望江西路 668 号智能化厂房 E1-4F 楼”变更为“合肥市高新区望江西路 668 号 E 栋 4、5、6 层”。
	本文件与“皖械注准 20222170101”注册证共同使用。

审批部门：安徽省药品监督管理局
(审批部门医疗器械注册专用章)

批准日期：2024 年 03 月 25 日



5 牙科椅 3 台

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：粤械注准 20162171255

注册人名称	佛山市科顶医疗器械有限公司
注册人住所	佛山市禅城区南庄镇科洋路1号B座二楼
生产地址	佛山市禅城区南庄镇科洋路1号B座二、三楼
产品名称	牙科综合治疗机
型号、规格	ST-3602、ST-3603、ST-3604、ST-3605、ST-3606、ST-3606C、ST-3607、ST-3607C、ST-3608、ST-3608C、ST-3608Z
结构及组成	主要由牙科病人椅、器械盘、口腔灯、三用喷枪、漱口给水装置、吸唾器、痰盂、脚踏开关、观片灯组成，可选配内置式超声洁牙机（不含工作尖）。
适用范围	供医疗部门口腔科作诊断和治疗使用。
附件	产品技术要求。
其他内容	无
备注	原产品注册证号：粤械注准 20162551255。

审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期：2021年09月28日

有效期至：2026年09月27日

核准变更登记通知书

禅城核变通字【2023】第fs23053100954号

名称:广东钜鹿医疗科技有限公司

统一社会信用代码 : 91440604774001111F



以上公司于二〇二三年五月三十一日经我局核准变更登记,经核准的变更登记事项如下:

登记事项	变更前内容	变更后内容
经营范围	许可项目:第二类医疗器械生产;第三类医疗器械生产;第三类医疗器械经营。(依法须经批准的项目,经相关部门批准后方可开展经营活动,具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准)一般项目:第二类医疗器械销售;货物进出口;技术进出口;国内贸易代理;软件开发;五金产品制造;五金产品批发;五金产品零售;塑料制品制造;塑料制品销售。(除依法须经批准的项目外,凭营业执照依法自主开展经营活动)	一般项目:技术服务、技术开发、技术咨询、技术交流、技术转让、技术推广;第二类医疗器械销售;货物进出口;技术进出口;国内贸易代理;软件开发;五金产品制造;五金产品批发;五金产品零售;塑料制品制造;塑料制品销售。(除依法须经批准的项目外,凭营业执照依法自主开展经营活动)许可项目:第二类医疗器械生产;第三类医疗器械生产;第三类医疗器械经营。(依法须经批准的项目,经相关部门批准后方可开展经营活动,具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准)
注册资本(金)	200万元人民币	500万元人民币
企业名称	佛山市科顶医疗器械有限公司	广东钜鹿医疗科技有限公司
备案事项	备案前内容	备案后内容
章程备案		章程

特此通知。



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20162171255

产品名称	牙科综合治疗机
变更内容	1、注册人名称由“佛山市科顶医疗器械有限公司”变更为“广东铂康医疗科技有限公司”。
备注	本文件与“粤械注准20162171255”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：17口腔科器械-03口腔治疗设备

广东省药品监督管理局



批准日期：2023-06-08

6 空压机 1 台

第一类医疗器械备案凭证

淄博派诺医疗器械有限公司：

根据相关法规要求，对你单位第一类医疗器械：牙科电动
无油空压机/6855 口腔科设备及器具予以备案，备案号：鲁淄械
备 20140095 号(更)



淄博市食品药品监督管理局

2016 年 01 月 14 日



第一类医疗器械备案信息表

备案号：鲁淄械备 20140095 号（更）

备案人名称	淄博派诺医疗器械有限公司
备案人组织机构代码 代码	91370303075778511F
备案人注册地址	淄博高新区张田路辛曹村南首 8 号
生产地址	淄博高新区张田路辛曹村南首 8 号
代理人	（进口医疗器械适用）/
代理人注册地址	（进口医疗器械适用）/
产品名称	牙科电动无油空压机
型号/规格	PN-100、PN-130、PN-200、PN-260、PN-300、PN-400、PN-500、PN-600、PN-700、PN-800、PN-900、PN-1000、PN-1200、PN-1400、PN-1600、PN-1800、PN-2000、PN-2200、PN-2400、PN-2600、PN-3000、PN-3200、PN-3400、PN-3600、PN-4000、PNT-300、PNT-400、PNT-500、PNT-600、PNT-800、PNT-1000、PNW-100、PNW-200、PNW-300、PNW-400、PNW-500、PNW-600、PNW-700、PNW-800、PNW-900、PNW-1000、PND-100、PND-200、PND-300、PND-400、PND-500、PND-600、PND-700、PND-800、PND-900、PND-1000、PNY-100、PNY-200、PNY-300、PNY-400、PNY-500、PNY-600、PNY-700、PNY-800、PNY-900、PNY-1000、PNG-100、PNG-200、PNG-300、PNG-400、PNG-500、PNG-600、PNG-700、PNG-800、PNG-900、PNG-1000、
产品描述	通常由压缩机头、空气储气罐、空气干燥器系统、冷凝水阀门、压力开关、阀门、管道等部分组成。在口腔治疗操作中提供压缩空气源。
预期用途	用于向牙科治疗机提供压缩空气源。
备注	/
备案单位和日期	 淄博市行政审批服务局 备案日期：2020年七月21日
变更情况	企业于 2020 年 7 月 21 日第二次变更；增加规格型号。2023 年 9 月 15 日使用期限由 5 年变更为 8 年。

第一类医疗器械生产备案凭证

备案号：鲁淄食药监械生产备 20140001 号

企业名称	淄博派诺医疗器械有限公司			
住 所	淄博高新区张田路辛曹村南首 8 号			
生产场所	淄博高新区张田路辛曹村南首 8 号			
法定代表	胡峰	企业负责人	李强	
生产范围	I 类 6855 口腔科设备及器具			
生产产品 列表	产品名称	产品备案号	是否 受托生产	备注
	牙科电动无油空压机	鲁淄械备 20140095 号(更)	否	2016 年 01 月 14 日
	牙科电动抽吸系统	鲁淄械备 20140096 号(更)	否	2016 年 01 月 14 日
	/	/	/	/

淄博市食品药品监督管理局

备案日期：2016 年 01 月 19 日

7 负压泵 1 台

第一类医疗器械生产备案凭证

备案号：鲁淄食药监械生产备 20140001 号

企业名称	淄博派诺医疗器械有限公司			
住 所	淄博高新区张田路辛曹村南首 8 号			
生产场所	淄博高新区张田路辛曹村南首 8 号			
法定代表	胡峰	企业负责人	李强	
生产范围	I 类 6855 口腔科设备及器具			
生产产品 列表	产品名称	产品备案号	是否 受托生产	备注
	牙科电动无油空压机	鲁淄械备 20140095 号(更)	否	2016 年 01 月 14 日
	牙科电动抽吸系统	鲁淄械备 20140096 号(更)	否	2016 年 01 月 14 日
	/	/	/	/

淄博市食品药品监督管理局

备案日期：2016 年 01 月 19 日

第一类医疗器械备案信息表

备案号:鲁淄械备20140096号(更)

备案人名称	淄博派诺医疗器械有限公司
备案人组织机构代码	91370303075778511F
备案人注册地址	淄博高新区张田路辛曹村南首8号
生产地址	淄博高新区张田路辛曹村南首8号
代理人	(进口医疗器械适用)/
代理人注册地址	(进口医疗器械适用)/
产品名称	牙科电动抽吸系统
型号/规格	PNV-1、PNV-2、PNV-3、PNV-5、PNV-7、PNV-10、PNV-15、PNV-20、PNV-25、PNV-30、PNV-35、PNV-40、PNV-45、PNV-50、PNV-55、PNV-60、PNV-70、PNV-80、PNS-1、PNS-2、PNS-3、PNS-5、PNS-7、PNS-10、PNS-15、PNS-20、PNY-1、PNY-2、PNY-3、PNY-5、PNY-7、PNY-10
产品描述	通常由吸引机、过滤器、阀门、管道等部分组成。在口腔治疗操作中产生负压气流。
预期用途	向牙科治疗机提供负压源。
备注	/
备案单位和日期	淄博市行政审批服务局 备案日期:2020年7月21日
变更情况	企业于2020年7月21日第二次变更:增加规格型号,2023年9月15日使用期限由5年变更为10年。

第一类医疗器械备案凭证

淄博派诺医疗器械有限公司：

根据相关法规要求，对你单位第一类医疗器械：牙科电动抽吸系统/6855口腔科设备及器具予以备案，备案号：鲁淄械备20140096号（更）



淄博市食品药品监督管理局



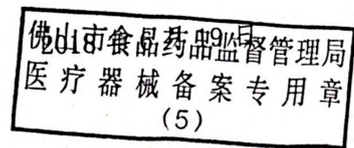
2016年01月14日

8 内窥镜 3 台

第一类医疗器械备案凭证

佛山市悦多多牙科设备有限公司：

根据相关法规要求，对你单位第一类医疗器械：口腔数字观察仪，
予以备案，备案号：粤禅械备 20180070 号。



此复印件与原件一致
再次复印无效

国境内医疗器械（备案）——基本信息

备案号	粤穗械备20180070号
备案人名称	佛山市悦多多牙科设备有限公司
备案人注册地址	佛山市南海区狮山镇白沙社区新光源产业基地D区D6座厂房8楼802
生产地址	佛山市南海区狮山镇白沙社区新光源产业基地D区D6座厂房8楼802
产品名称/产品分类名称	口腔数字观察仪
型号规格/包装规格	XMF-201, XMF-202
产品组成/主要组成成分	由握姿手柄和显示器组成。利用图像识别，观察口腔内各部位状态的设备。
长期用途	用于对口腔局部观察。
产品存储及有效期	无
备注	变更情况：2024年06月19日，企业注册地址变更为佛山市南海区狮山镇白沙社区新光源产业基地D区D6座厂房8楼802，企业生产地址变更为佛山市南海区狮山镇白沙社区新光源产业基地D区D6座厂房8楼802。
备案单位	佛山市市场监督管理局
备案日期	2024-06-19
变更情况	变更情况：2024年06月19日，企业注册地址变更为佛山市南海区狮山镇白沙社区新光源产业基地D区D6座厂房8楼802，企业生产地址变更为佛山市南海区狮山镇白沙社区新光源产业基地D区D6座厂房8楼802。
注	详细



第一类医疗器械备案编号告知书

佛山市悦多多牙科设备有限公司

根据《医疗器械监督管理条例》《医疗器械注册与备案管理办法》《体外诊断试剂注册与备案管理办法》的相关规定，提供备案编号如下：

备案编号：	粤禅械备20180070号
产品名称 (产品分类名称)：	口腔数字观察仪
备案人住所：	佛山市南海区狮山镇朗沙社区新光源产业基地D区D6座厂房8楼802
生产地址：	佛山市南海区狮山镇朗沙社区新光源产业基地D区D6座厂房8楼802

佛山市市场监督管理局

日期：2024年06月19日

本告知书仅用于备案人获取备案编号。

备案人应当确保备案资料合法、真实、准确、完整和可追溯。

已备案的医疗器械，备案信息表中登载内容及备案的产品技术要求发生变化，备案人应当向原备案部门变更备案，变更备案的，备案编号不变，不再重新发放备案编号告知书。

9 洁牙机 3 台

中华人民共和国医疗器械注册证



注册证编号：桂械注准20222170039

注册人名称	桂林市锐锋医疗器械有限公司
注册人住所	桂林市七星区高新区信息产业园8-3号
生产地址	桂林市七星区高新区信息产业园8-3号
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	超声洁牙机
型号、规格	N1000、V1000
结构及组成	由主机、手柄、手柄尾线、电位器、水管、工作尖和限力扳手组成。
适用范围	用于牙齿表面、根管等部位的清洁、修形。
附件	产品技术要求
其他内容	
备注	

审批部门：广西壮族自治区药品监督管理局

批准日期：2022年01月21日

生效日期：2022年01月21日

有效期至：2027年01月20日

(审批部门盖章)



中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件



注册证号：桂械注准20222170039

产品名称	超声洁牙机
变更内容	同意该产品变更如下：1、型号规格由“N1000、V1000”变更为“N1000、N2000、N2000L、N3000、N3000L、V1000、V2000、V2000L、V3000、V3000L”；2、结构及组成“由主机、手柄、手柄尾线、电位器、水管、工作尖和限力扳手组成。”变更为“由主机、手柄、手柄尾线、工作尖组成。”；3、产品技术要求变更对比表详见附件。
备注	本文件与“桂械注准20222170039”注册证共同使用。



审批部门：广西壮族自治区药品监督管理局

批准日期：2023年03月28日



10 光固化 3 台

中华人民共和国医疗器械注册证



注册证编号：桂械注准20192170119

注册人名称	桂林市锐锋医疗器械有限公司	
注册人住所	桂林市七星区高新区信息产业园8-3号	
生产地址	桂林市七星区高新区信息产业园8-3号	
代理人名称	不适用	
代理人住所	不适用	
产品名称	光固化机	
型号、规格	MaxCure9	
结构及组成	由主机、LED灯、遮光片、充电座、电池和电源适配器等组成	
适用范围	适用于牙科，用于使光固化材料固化。	
附件	产品技术要求	
其他内容		
备注		
审批部门：广西壮族自治区药品监督管理局		批准日期：2020年06月10日
		有效期至：2025年09月08日
		注册证号：桂械注准20192170119



11 种植机 1 台

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：粤械注准20222171732

注册人名称	佛山市宇森医疗器械有限公司
注册人住所	佛山市南海区狮山镇罗村朗沙广东新光源产业基地A区A4座厂房；
生产地址	佛山市南海区狮山镇罗村朗沙广东新光源产业基地A区A3、A4座厂房；
产品名称	牙科种植机
型号、规格	C-Sailor Pro+
结构及组成	由主机、微电机、脚踏控制装置组成。
适用范围	适用于牙齿种植手术。
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
(审核部门盖章)

医疗器械注册专用章



批准日期：2022-11-10
生效日期：2022-11-10
有效期至：2027-11-09



中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：粤械注准20222171732

产品名称	牙科种植机
变更内容	<p>1、型号、规格由“C-Sailor Pro+”变更为“C-Sailor Pro+、C-Sailor S1、C-Sailor S2”；</p> <p>2、注册证附件“产品技术要求”变更内容见附页（共6页）。</p>
备注	本文件与“粤械注准20222171732”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：2025年01月10日





中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：粤械注准20222171732

产品名称	牙科种植机
变更内容	1、生产地址由“佛山市南海区狮山镇罗村朗沙广东新光源产业基地A区A3、A4座厂房、广东省佛山市南海国家高新区新光源产业基地光明大道17号”变更为“广东省佛山市南海国家高新区新光源产业基地光明大道17号”。
备注	本文件与“粤械注准20222171732”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：17口腔科器械-03口腔治疗设备

审批部门：广东省药品监督管理局 批准日期：2023年11月24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20222171732

产品名称	牙科种植机
变更内容	1、注册人住所由“佛山市南海区狮山镇罗村朗沙广东新光源产业基地A区A4座厂房；”变更为“广东省佛山市南海国家高新区新光源产业基地光明大道17号”。 2、生产地址由“佛山市南海区狮山镇罗村朗沙广东新光源产业基地A区A3、A4座厂房；”变更为“佛山市南海区狮山镇罗村朗沙广东新光源产业基地A区A3、A4座厂房、广东省佛山市南海国家高新区新光源产业基地光明大道17号”。
备注	本文件与“粤械注准20222171732”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：17口腔器械-03口腔治疗设备

审批部门：

广东省药品监督管理局

(审核部门盖章)

医疗器械注册专用章

批准日期：2023-06-12

12 根管治疗预备机 1 台



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：苏械注准 20182171396

注册人名称	常州赛乐医疗技术有限公司
注册人住所	常州市新北区薛家镇庆阳路 99 号
生产地址	常州市新北区薛家镇庆阳路 99-1 号, 常州市新北区薛家镇庆阳路 99 号
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	根管预备机
型号、规格	E-CONNECT
结构及组成	根管预备机由弯机头、主机、电源适配器、底座、注油器和主机嵌入式软件组件（发布版本为 CV 1）组成。组成中不包含根管锉。
适用范围	临床上用于根管治疗中，根管预备阶段成形和清理。
附件	产品技术要求
其他内容	
备注	原注册证号：苏械注准 20182171396

审批部门：江苏省药品监督管理局

批准日期：2023 年 01 月 04 日

生效日期：2023 年 09 月 18 日

有效期至：2028 年 09 月 17 日



13 根测仪 1 台



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：苏械注准 20202170691

注册人名称	赛乐（常州）医疗科技股份有限公司
注册人住所	常州市新北区雁荡河路 26 号
生产地址	常州市新北区薛家镇庆阳路 99 号, 常州市新北区雁荡河路 26 号, 常州市新北区薛家镇庆阳路 99-1 号
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	牙根尖定位仪
型号、规格	AirPex
结构及组成	由主机、充电底座、锉夹、唇挂钩、延长线、探针棒、测试器、电源适配器、固定夹组成。
适用范围	用于牙科临床根管治疗时辅助确定工作长度。
附件	产品技术要求
其他内容	
备注	原注册证号：苏械注准 20202170691



审批部门：江苏省药品监督管理局

批准日期：2025 年 01 月 22 日

生效日期：2025 年 06 月 08 日

有效期至：2030 年 06 月 07 日



中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：苏械注准 20202170691

产品名称	牙根尖定位仪
变更内容	生产地址变更 由“常州市新北区薛家镇庆阳路 99-1 号，常州市新北区薛家镇庆阳路 99 号，常州市新北区雁荡河路 26 号”变更为“常州市新北区雁荡河路 26 号”
备注	本文件与“苏械注准 20202170691”医疗器械注册证共同使用

审批部门：江苏省药品监督管理局

批准日期：2025 年 01 月 02 日



14 热牙胶填充机 1 台



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：苏械注准 20202170331

注册人名称	赛乐（常州）医疗科技股份有限公司
注册人住所	常州市新北区雁荡河路 26 号
生产地址	常州市新北区薛家镇庆阳路 99 号, 常州市新北区雁荡河路 26 号, 常州市新北区薛家镇庆阳路 99-1 号
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	牙胶充填仪
型号、规格	Fast-Fill
结构及组成	牙胶充填仪由主机、牙胶针、充电底座、手柄支架（选配件）、弯针扳手、电源适配器、软件（发布版本 FF 1）组成。
适用范围	用于加热软化牙胶，并将牙胶充填至制备完成的根管内。
附件	产品技术要求
其他内容	
备注	原注册证号：苏械注准 20202170331



批准日期：2024 年 12 月 03 日
生效日期：2025 年 03 月 30 日
有效期至：2030 年 03 月 29 日





中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：苏械注准 20202170331

产品名称	牙胶充填仪
变更内容	生产地址变更 由“常州市新北区薛集镇庆阳路 99-1 号，常州市新北区薛集镇庆阳路 99 号，常州市新北区雁荡河路 26 号”变更为“常州市新北区雁荡河路 26 号”
备注	本文件与“苏械注准 20202170331”医疗器械注册证共同使用

审批部门：江苏省药品监督管理局

批准日期：2025 年 01 月 02 日



15 根管荡洗机 1 台



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：苏械注准 20202170330

注册人名称	赛乐（常州）医疗科技股份有限公司
注册人住所	常州市新北区雁荡河路 26 号
生产地址	常州市新北区薛家镇庆阳路 99-1 号, 常州市新北区薛家镇庆阳路 99 号, 常州市新北区雁荡河路 26 号
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	根管荡洗器
型号、规格	Ultra X
结构及组成	根管荡洗器由主机、工作尖、电源适配器、硅胶套、限力扳手、手柄支架组成。（含嵌入式软件组件，发布版本 U 1）
适用范围	适用于牙齿根管的荡洗。
附件	产品技术要求
其他内容	
备注	原注册证号：苏械注准 20202170330



审批部门：江苏省药品监督管理局

批准日期：2024 年 12 月 03 日
生效日期：2025 年 03 月 30 日
有效期至：2030 年 03 月 29 日





中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：苏械注准 20202170330

产品名称	根管荡洗器
变更内容	生产地址变更 由“常州市新北区薛家镇庆阳路 99-1 号，常州市新北区薛家镇庆阳路 99 号，常州市新北区雁荡河路 26 号”变更为“常州市新北区雁荡河路 26 号”
备注	本文件与“苏械注准 20202170330”医疗器械注册证共同使用

审批部门：江苏省药品监督管理局

批准日期：2025 年 01 月 02 日



16 牙科手机 3 台

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：粤械注准 20172171219

注册人名称	佛山市悦多多牙科设备有限公司
注册人住所	佛山市南海区丹灶镇建沙路东三区 3 号联东优谷园 3 座 104 室之二（住所申报）
生产地址	佛山市南海区丹灶镇建沙路东三区 3 号联东优谷园 3 座 104 室之二
产品名称	高速气涡轮手机
型号、规格	8001PQF、8002P、8003
结构及组成	由机头、手柄和接头（或快速接头）组成。 
适用范围	适用于医务人员在口腔治疗过程中，用来夹持牙科车针，进行钻、磨和切削牙齿用。 <div style="border: 2px solid red; padding: 2px; display: inline-block; color: red; font-weight: bold;">此复印件与原件一致 再次复印无效</div>
附件	产品技术要求。
其他内容	无
备注	注册证号：粤械注准 20172551219。

审批部门：广东省药品监督管理局

（审核部门盖章）

医疗器械注册专用章

批准日期：2022 年 11 月 01 日

生效日期：2022 年 11 月 01 日

有效期至：2027 年 10 月 31 日



中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：粤械注准20172171219

产品名称	高速气涡轮手机
变更内容	<p>1、型号、规格由“8001PQF、8002P、8003”变更为“8001PQF、8002P、8003、Q1、Q2、Q3、Q5、Q6、Q7、Q8”；</p> <p>2、注册证附件“产品技术要求”变更内容见附页（共12页）。</p> <p style="text-align: center;"></p> <p style="text-align: center; border: 2px solid red; padding: 5px;">此复印件与原件一致 再次复印无效</p>
备注	本文件与“粤械注准20172171219”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：2024年03月04日



中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件

注册证编号：粤械注准20172171219

产品名称	高速气涡轮手机
变更内容	<p>1、注册人住所由“佛山市南海区丹灶镇建沙路东三区3号联东优谷园3座104室之二（住所申报）”变更为“佛山市南海区狮山镇朗沙社区新光源产业基地D区D6座厂房8楼802”。</p> <p>2、生产地址由“佛山市南海区丹灶镇建沙路东三区3号联东优谷园3座104室之二”变更为“佛山市南海区狮山镇朗沙社区新光源产业基地D区D6座厂房8楼802”。</p>
备注	<p>本文件与“粤械注准20172171219”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：17口腔科器械-03口腔治疗设备</p>



此复印件与原件一致
再次复印无效



审批部门：广东省药品监督管理局

批准日期：2024年07月08日

17 骨刀 1 台

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20223011118

注册人名称	桂林市锐锋医疗器械有限公司
注册人住所	广西桂林市七星区高新区信息产业园8-3号
生产地址	广西桂林市七星区高新区信息产业园8-3号
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	超声骨组织手术设备
型号、规格	MaxSurgery III
结构及组成	产品由主机MaxSurgery III（包含蠕动泵、泵管、泵管接头、输液瓶支撑杆）、手柄HB-1L（包含手柄支架、手柄接头）、脚踏开关RFS05、工作尖US1/US2/US4/US5/UL3/UC1（包含工作尖支架）、限力扳手、电源线组成。
适用范围	该产品在医疗机构中使用，用于口腔手术中的骨切割、骨修整和骨收集。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二二年八月二十六日

生效日期：二〇二二年八月二十六日

有效期至：二〇二七年八月二十五日

18 封口机 1 台（不属于医疗器械）

非医疗器械产品证明

根据国食药监械 [2015] 154 号、[2007] 93 号中规定内容：

二十七：蒸馏水机：用于制备蒸馏水，不作为医疗器械管理。

二十八：灭菌袋封口机；用于对灭菌包装袋进行封口，不作为医疗器械管理。

二十九：牙科手机清洗养护机，用于医用牙科手机的清洗和润滑保养，不作为医疗器械管理。

五十二：电热鼓风干燥箱、电热真空干燥箱，供医疗单位对物品进行烘焙、干燥、热处理用，不作为医疗器械管理。

故我公司生产的打印封口机、手机养护一体机、蒸馏水机，医用干燥箱无需办理注册证及相关证明文件，特此声明！

附：国家药品监督管理局网址 <http://www.samr.gov.cn/>

浙江思诺康医疗科技有限公司

2023 年 1 月 01 日



19 注油机 1 台（不属于医疗器械）

关于口腔数字观察仪等产品分类界定的通知

国食药监械[2005]154 号

发布时间：2005-04-15

各省、自治区、直辖市食品药品监督管理局（药品监督管理局）：

为适应各地对医疗器械监督管理工作的需要，现将口腔数字观察仪等 42 种产品的分类界定通知如下：

- 一、口腔数字观察仪：用于口腔观察。作为 I 类医疗器械管理。
- 二、对比敏感度测试卡：用于视觉功能测试，评估和诊断视觉缺损。作为 II 类医疗器械管理。
- 三、立体测试卡：用于测试立体视觉功能。作为 I 类医疗器械管理。
- 四、眼科用透镜：用于辅助眼科检查，增大观察角度。作为 I 类医疗器械管理。
- 五、体细胞治疗用培养基：作为 III 类医疗器械管理。
- 六、多功能便裤：用于大小便失禁的病人护理及褥疮防治。作为 I 类医疗器械管理。
- 七、微针给药贴片（不含药）：用于皮肤给药。作为 II 类医疗器械管理。
- 八、阴茎增长器：用于加长阴茎，修正阴茎曲度，阴茎外科手术术后治疗。作为 III 类医疗器械管理。
- 九、臭氧治疗仪：产生臭氧，通过导管导入直肠或阴道，治疗阴道炎、外阴炎、宫颈炎和肠胃炎。作为 II 类医疗器械管理。
- 十、面颌整形磨骨机：用于面颌整形手术。作为 II 类医疗器械管理。
- 十一、脂肪移植机：由注水机、吸脂机、脂肪提纯机组成，用于脂肪移植。作为 III 类医疗器械管理。
- 十二、微晶磨削治疗仪：将精细晶体颗粒高速喷向皮肤，快速、温和的剥脱皮肤角质层，用于改善皮肤老化，清除表浅斑痕和痤疮疤痕，改善角质层、皮肤皱纹，减淡色斑、表浅雀斑，缩小毛孔，去除黑头及暗疮，治疗睑黄疣、汗管瘤。作为 II 类医疗器械管理。

十三、多功能多波长医用激光仪：用于皮肤深层除皱，改善毛孔粗大及黑头，祛除毛发、纹身、纹眉、纹眼线，改善色素色斑、痤疮疤痕、脂溢性皮炎，治疗太田痣、黑痣、鲜红斑痣、蜘蛛状毛细血管扩张。作为 III 类医疗器械管理。

十四、高频多普勒超声皮肤断层影像仪：用于皮肤 2D、3D 影像扫描。作为 II 类医疗器械管理。

十五、骨床清洗系统：用于在骨科手术中清洗骨表面的血液和碎屑。作为 II 类医疗器械管理。

十六、解剖/执握钳：带有棘刺，用于微创手术，与内窥镜配套进行抓取、剪切。作为 II 类医疗器械。

十七、雾化过滤器：一次性使用，接于气管套管上，用于呼吸过滤，保温加湿，维持呼吸道顺畅。作为 II 类医疗器械管理。

十八、避鼾灵：用于保持鼻腔及咽喉间黏膜湿润，减低熟睡时鼾声。如不具有药理学作用，作为 II 类医疗器械管理。

十九、骨水泥套管组件：用于骨水泥混合、输送。作为 I 类医疗器械管理。

二十、生化分析仪用参比液：用于在测试钾、钠、氯离子电位时的电解质水溶液和聚合剂。作为 I 类医疗器械管理。

二十一、生化分析仪用 7%牛血清白蛋白：反应成分为 7%牛血清白蛋白，作为稀释液用于测试结果超出系统线性范围的人血清样品。作为 I 类医疗器械管理。

二十二、生化分析仪用特制稀释液：反应成分为人血清，作为稀释液用于测试结果超出系统线性范围的人血清样品。作为 I 类医疗器械管理。

二十三、生化分析仪用柠檬酸溶液：是一种柠檬酸和防腐剂的水溶液，用于稳定血清/血液样品中的酸性磷酸酶成份。作为 I 类医疗器械管理。

二十四、生化分析仪用免疫冲洗液：水溶性基质溶液，用于免疫速率法测试。作为 I 类医疗器械管理。

二十五、生化分析仪用磁性 HDLC 试剂：用于对样品进行预处理，沉淀血清/血液中的低密度脂蛋白和极低密度脂蛋白，用磁性除去沉淀的脂蛋白，得到高密度脂蛋白的上清液。作为 I 类医疗器械管理。

二十六、缝线扣：用于外科手术中固定缝线，缝线不再用打结。作为 I 类医疗器械管理。

二十七、蒸馏水机：用于制备蒸馏水。不作为医疗器械管理。

二十八、灭菌袋封口机：用于对灭菌包装袋进行封口。不作为医疗器械管理。

二十九、牙科手机清洗养护机：用于医用牙科手机的清洗和润滑保养。不作为医疗器械管理。

三十、旋片式真空泵：用于对密封容器抽取空气，获得真空的设备。不作为医疗器械管理。

三十一、电热恒温水浴锅：用于蒸发及恒温加热。不作为医疗器械管理。

三十二、磁力搅拌器：用于溶剂搅拌。不作为医疗器械管理。

三十三、血液低温操作台：用于提供血液处理低温环境。不作为医疗器械管理。

三十四、手指固定夹：用于固定敷料，保护受伤手指，不直接接触创面。不作为医疗器械管理。

三十五、医用保温柜：用于对医疗用品升温，达到设定温度，使患者感觉舒适。不作为医疗器械管理。

三十六、人体清洗机：用于对卧床的病人身体表面、头发进行清洗。不作为医疗器械管理。

三十七、便携式温控箱：可控制温度的有源便携储物箱，用于食品、药品、生物制品、血液、实验室诊断标本的储存及运输。不作为医疗器械管理。

三十八、内窥镜加热器：用于加热内窥镜，使内窥镜达到与人体相近的温度。不作为医疗器械管理。

三十九、内窥镜消毒盒：用于内窥镜消毒载体，以及消毒后的储存。不作为医疗器械管理。

四十、内窥镜清洗管：用于冲洗内窥镜镜管、器械通道。不作为医疗器械管理。

四十一、内窥镜清洗刷：用于清洗内窥镜。不作为医疗器械管理。

四十二、血细胞分析仪用清洗液：用于仪器管路的清洗，拟不作为医疗器械管理。

上述凡界定为医疗器械的产品，从2005年11月1日起执行调整后的类别。从发文之日起，有关食品药品监督管理部门可受理该类产品的注册申请。

监督管理局
月十五日

国家食品药品
二〇〇五年四

20 超声波清洗机 1 台

第一类医疗器械备案凭证

宁波奉化克林纳实验仪器有限公司：

根据相关法规要求，对你单位第一类医疗器械变更：超声波清洗机
予以备案，备案号：浙甬械备20140047号。



日期：2017年10月13日

第一类医疗器械备案信息表

备案号：浙甬械备20140047号

备案人名称：宁波奉化克林纳实验仪器有限公司

备案人组织机构代码：06293527-4

备案人注册地址：宁波市奉化区尚田镇桥棚村

生产地址：宁波市奉化区尚田镇桥棚村

代理人：/

代理人注册地址：/

产品名称：超声波清洗机

型号/规格：CL5120

产品描述：仅具有清洗功能，不具备消毒灭菌功能的设备。

预期用途：用于医疗器械的清洗、去污、洗涤。。

备注：

备案单位和日期： 备案日期：2017年10月13日

变更情况： 备案人名称-中文由“奉化克林纳实验仪器有限公司”变更为“宁波奉化克林纳实验仪器有限公司”；备案人名称-原文由“奉化克林纳实验仪器有限公司”变更为“宁波奉化克林纳实验仪器有限公司”；备案人-注册地址由“奉化市尚田村桥棚村”变更为“宁波市奉化区尚田镇桥棚村”；生产地址由“奉化市尚田村桥棚村”变更为“宁波市奉化区尚田镇桥棚村”变更时间2017年10月13日



21 蒸馏水机 1 台（不属于医疗器械）

非医疗器械产品证明

根据国食药监械 [2015] 154 号、[2007] 93 号中规定内容：

二十七：蒸馏水机：用于制备蒸馏水，不作为医疗器械管理。

二十八：灭菌袋封口机；用于对灭菌包装袋进行封口，不作为医疗器械管理。

二十九：牙科手机清洗养护机，用于医用牙科手机的清洗和润滑保养，不作为医疗器械管理。

五十二：电热鼓风干燥箱、电热真空干燥箱，供医疗单位对物品进行烘焙、干燥、热处理用，不作为医疗器械管理。

故我公司生产的打印封口机、手机养护一体机、蒸馏水机，医用干燥箱无需办理注册证及相关证明文件，特此声明！

附：国家药品监督管理局网址 <http://www.samr.gov.cn>

浙江思诺康医疗科技有限公司

2023 年 1 月 01 日



22 污水处理器1台（不属于医疗器械）

郑重声明

本公司生产的污水处理系统属于环保设备，不属于医疗器械。



日期：2025年06月06日

23 纯水机 1 台（不属于医疗器械）

郑州景诚环保科技有限公司

水处理设备及耗材不做为医疗器械管理的说明

根据国家食品药品监督管理局关于体外冲击波心血管治疗系统等产品分类界定的通知(国食药监械《2007》71号):

各省、自治区、直辖市食品药品监督管理局(药品监督管理局):
为适应医疗器械监督管理工作需要,现将体外冲击波心血管治疗系统等68个产品的分类界定通知如下:

六十四、生化分析仪用纯水机:通过反渗透和离子交换方法制备检验科生化分析仪冲洗管路及反应杯用水。不作为医疗器械管理。

国家食品药品监督管理局

二零零七年二月七日

鉴于上述通知,我公司对为贵院提供的检验科实验室用水处理设备
及耗材不作为医疗器械管理,特此说明!如有不实之处,我公司愿
承担相关的一切法律责任。

公司名称:郑州景诚环保科技有限公司

日期:2024年03月20日



国家药品监督管理局查询网址：<https://www.nmpa.gov.cn/>



索引号	FGWJ-2007-10094	主题分类	法规文件 / 规范性文件
标题	关于体外冲击波心血管治疗系统等产品分类界定的通知		
发布日期	2007-02-07		

关于体外冲击波心血管治疗系统等产品分类界定的通知

国食药监械[2007]171号

发布日期：2007-02-07

各省、自治区、直辖市食品药品监督管理局（药品监督管理局）：

为适应医疗器械监督管理工作需要，现将体外冲击波心血管治疗系统等48个产品的分类界定通知如下：

- 一、体外冲击波心血管治疗系统。产品预期用途：对患有冠状动脉疾病、局部缺血性疾病病人冠状动脉狭窄的部位进行低能量冲击波治疗，持续提高缺血区域的局部血流量。作为Ⅲ类医疗器械管理。
- 二、临时定位导杆。产品预期用途：全口种植牙的导位，通过选择适合病人最佳咬合状态的临时导杆与病人咬合，根据咬合状态确定种植体位置，作为Ⅰ类医疗器械管理。
- 三、负压引流管。产品预期用途：与负压吸引管、负压泵配套使用，将积液泵入管中，血液自动引流到引流管，将引流管和引流管在血沉架上，垂直放置60-120分钟，读取血液数据。作为Ⅰ类医疗器械管理。
- 四、放疗定位热塑材料。产品预期用途：放疗患者的定位及固定。作为Ⅰ类医疗器械管理。
- 五、退热贴：由无纺布、薄荷脑、对羟基苯甲酸、水、高分子物质（包含甘油）组成。产品预期用途：借助水分、乙醇蒸发散热，使发热患者得以物理降温。作为Ⅰ类医疗器械管理。
- 六、负压可调式丰胸取乳器：由负压产生器、平衡导管、喇叭口乳托和带吸端口的柱状缓冲腔组成。产品预期用途：解决哺乳期妇女的乳房胀痛问题，避免因乳液淤积而导致的乳腺炎，并对乳头皲裂有矫正作用。作为Ⅰ类医疗器械管理。



病、推迟女性更年期到来。作为Ⅲ类医疗器械管理。

- 五十四、离子导入美容仪（美容用）。产品预期用途：通过精华素和电极相结合来消除皮肤老化，不含精华素。作为Ⅲ类医疗器械管理。
- 五十五、热切刀：用于切割人工血管，使其符合植入手术所需长度。不作为医疗器械管理。
- 五十六、一次性真德尔瑞集卵及凝血反应容器：用于病患收集检体。不作为医疗器械管理。
- 五十七、医用卡拉胶：供糖尿病足患者或下肢静脉曲张患者使用，鞋内高效吸收垫能快速吸收并锁住创面分泌物，加速创面恢复，推可丰富疤痕和为伤口营造并保持温暖、湿润的环境，透明薄膜有利于监控伤口情况，无需擦伤肉芽组织的生长。不作为医疗器械管理。
- 五十八、一次性使用鞋套：供医务人员、患者或其他人员进入洁净区起尘作用。采用无纺布或用塑料薄膜制成。不作为医疗器械管理。
- 五十九、退热贴：成给中包含水、甘油、聚丙烯酸钠、聚乙烯乙二醇、山梨醇、聚山梨醇80、乙醇、氢氧化钙、硅酸铝、羟苯甲酯、羟苯丙酯、香精、薄荷、借助水分、乙醇蒸发散热，缓解局部发热。不作为医疗器械管理。
- 六十、血沉架：用于血沉试验中，将血沉管放置其中，起稳定作用。不作为医疗器械管理。
- 六十一、新型卫生护垫：依含活性碳纤维，可将排出物彻底吸附到吸孔中，抑制各种病菌在卫生巾上繁殖，减少异味产生，预防各种病菌引起的妇科疾病。不作为医疗器械管理。
- 六十二、手臂测量台：作为数字式电子血压计配套附件，用于手臂插入电子血压计测量过程中手臂的测量，减轻测量者手臂紧张程度。不作为医疗器械管理。
- 六十三、悬浮式杀菌气旋机：通过外加二氧化氯消毒液，本身不含杀菌剂功能。用于空气消毒、杀菌。不作为医疗器械管理。
- 六十四、生化分析仪用纯水机：通过反渗透和离子交换方法制备检验科生化分析仪冲洗管路及反应杯用水。不作为医疗器械管理。
- 六十五、骨科手术导航系统用红外反射标：与骨科手术导航系统配合使用，反射标系统中跟踪器发出的红外光，追踪器接收到返回的红外光，将信号传给内部处理系统，分析并显示其位置。不作为医疗器械管理。
- 六十六、生物磁按摩器：主要由铁氧体磁体构成，用于面部按摩，促进面部血液循环，达到美容功能。不作为医疗器械管理。
- 六十七、齿科用比色仪：用于牙科医生给患者配置烤瓷牙时，对患者口中的牙齿和烤瓷牙颜色进行对比，代替肉眼辨别。不作为类医疗器械管理。
- 六十八、颞颌关节内窥镜：采用静脉注射结合超声局部麻醉，达到使颌内血栓溶解的目的，拟用于急性颌内血栓溶解治疗。不作为医疗器械管理。

国家食品药品监督管理局
二〇〇七年二月七日



24 消毒柜 1套

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：浙械注准20212110485

注册人名称	浙江思诺康医疗科技有限公司
注册人住所	浙江省宁波市江北区广元路205号21幢3楼
生产地址	浙江省宁波市江北区广元路205号21幢3楼
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	台式压力蒸汽灭菌器
型号、规格	Foster Plus、Foster
结构及组成	产品由灭菌腔、真空泵、蒸汽发生器、水箱、水泵、阀门、控制系统、电源、管路系统组成。
适用范围	用于耐湿耐热医疗器械的灭菌。不适用于生物安全防护水平为三级或四级的实验室或其他同等生物安全防护的场所中使用。
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：2021年11月16日

生效日期：2021年11月16日

有效期至：2026年11月16日

(中)



25 牙周治疗仪 1台

中华人民共和国医疗器械注册证



注册证编号：桂械注准20212170004

注册人名称	桂林市锐锋医疗器械有限公司
注册人住所	桂林市七星区高新区信息产业园8-3号
生产地址	桂林市七星区高新区信息产业园8-3号
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	喷砂超声牙周治疗仪
型号、规格	PT X
结构及组成	由主机、手柄（超声手柄、喷砂手柄）、手柄尾线、供水瓶、工作尖、牙科喷砂粉、限力扳手、脚踏开关和电源适配器组成。
适用范围	本产品包含了超声系统和喷砂系统，其中超声系统用于口腔临床治疗中做牙周治疗，清除龈上、龈下的牙结石、牙菌斑，牙齿根管的清洁、荡洗；喷砂系统用于清除龈上、龈下的牙菌斑、色素，种植体的维护。
附件	产品技术要求
其他内容	
备注	

审批部门：广西壮族自治区药品监督管理局

批准日期：2021年01月12日
有效期至：2026年11月11日



3.4 单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同单位，不得同时参加同一合同项目下的政府采购活动（企业须出具书面承诺，格式自拟）；

致（采购人及采购代理机构）：淮滨县王店乡卫生院/中勤（河南）工程管理有限公司

我公司作为本次采购项目的供应商，根据招标文件要求，现郑重承诺：我单位负责人为同一人或者存在直接控股、管理关系的不同单位，不同时参加同一合同项目下的政府采购活动，特此承诺！

供应商（单位电子签章）：信阳科昊医疗器械有限公司

法定代表人或授权代表（电子签名或签名）：

日期：2025年06月17日

3.5 本项目不接受联合体投标，不允许转包分包（企业须出具书面承诺，格式自拟）；

致（采购人及采购代理机构）：淮滨县王店乡卫生院/中勤（河南）工程管理有限公司

我公司作为本次采购项目的供应商，根据招标文件要求，现郑重承诺：我单位参与此次采购项目保证不联合体投标，不转包、不分包项目，特此承诺！

供应商（单位电子签章）：信阳科昊医疗器械有限公司

法定代表人或授权代表（电子签名或签名）：

日期：2025年06月17日

4、“是否存在严重失信主体”的截图证明材料

根据《关于在政府采购活动中查询及使用信用记录有关问题的通知》财库[2016]125号文件和豫财购[2016]15号文件的规定，供应商应提供“信用中国”（www.creditchina.gov.cn）查询“失信被执行人”“重大税收违法失信主体”和“政府采购严重违法失信行为记录名单”；中国政府采购网（www.ccgp.gov.cn）查询“政府采购严重违法失信行为记录名单”渠道查询自身信用记录，提供查询网页截图，查询截止时点为：从公告发布之日起至投标截止之日止；

详见下图

4.1 “信用中国” 查询 “失信被执行人”

2025/6/6 15:13

全国法院失信被执行人名单信息公布与查询



中国执行信息公开网

(<http://zxgk.court.gov.cn/>)



失信被执行人(自然人)公布

姓名/名称	证件号码
毕国军	1326231967****2016
郑树	5102021973****0919
钟来平	5129211973****3853
雍先全	5129011961****2911
张雪飞	1302811988****005X
丁朝伦	5102321963****6314

失信被执行人(法人或其他组织)公布

姓名/名称	证件号码
北京远翰国际教育咨询有限责任公司	55140080-1
北京远翰国际教育咨询有限责任公司	55140080-1
北京远翰国际教育咨询有限责任公司	55140080-1
河池市弘农加油站	9145120159****977J
河池市弘农加油站	9145120159****977J
河池市弘农加油站	9145120159****977J

查询条件

被执行人姓名/名称:

信阳科昊医疗器械有限公司

身份证号码/组织机构代码:

91411500MA9FC4353K

省份:

-----全部-----

验证码:

High

High

验证码正确!

查询

查询结果

在全国范围内没有找到 91411500MA9FC4353K 信阳科昊医疗器械有限公司相关的结果。

全国法院失信被执行人名单信息公布与查询平台首页

声明

<https://zxgk.court.gov.cn/shixin/>

1/2

2025/6/6 15:13

全国法院失信被执行人名单信息公布与查询

为推进社会信用体系建设,对失信被执行人进行信用惩戒,促使其自动履行生效法律文书确定的义务,根据《中华人民共和国民事诉讼法》相关规定,最高人民法院制定了《关于公布失信被执行人名单信息的若干规定》,自今日起向社会开通“全国法院失信被执行人名单信息公布与查询”平台,社会各界通过该平台查询全国法院(不包括军事法院)失信被执行人名单信息。现就有关事项作出如下声明:

一、被执行人未履行生效法律文书确定的义务,并具有《最高人民法院关于公布失信被执行人名单信息的若干规定》第一条规定的情形之一的,执行法院将根据申请执行人的申请或依职权决定将该被执行人纳入失信被执行人名单,并通过本网站予以公布。

二、各级人民法院将向政府相关部门、金融监管机构、金融机构、承担行政职能的事业单位及行业协会等通报失信被执行人名单信息,供相关单位依照法律、法规和有关规定,在政府采购、招标投标、行政审批、政府扶持、融资信贷、市场准入、资质认定等方面,对失信被执行人予以信用惩戒;将向征信机构通报失信被执行人名单信息,并由征信机构在其征信系统中记录。

国家工作人员、人大代表、政协委员等被纳入失信被执行人名单的,失信情况将通报其所在单位和相关部门;国家机关、事业单位、国有企业等被纳入失信被执行人名单的,失信情况将通报其上级单位、主管部门或者履行出资人职责的机构。

三、纳入失信被执行人名单的被执行人,执行法院将依照《最高人民法院关于限制被执行人高消费及有关消费的若干规定》第一条的规定,对被执行人采取限制消费措施。

被执行人为自然人的,被采取限制消费措施后,不得有以下高消费及非生活和工作必需的消费行为:(一)乘坐交通工具时,选择飞机、列车软卧、轮船二等以上舱位;(二)在星级以上宾馆、酒店、夜总会、高尔夫球场等场所进行高消费;(三)购买不动产或者新建、扩建、高档装修房屋;(四)租赁高档写字楼、宾馆、公寓等场所办公;(五)购买非经营必需车辆;(六)旅游、度假;(七)子女就读高收费私立学校;(八)支付高额保费购买保险理财产品;(九)乘坐G字头动车组列车全部席位。其他动车组列车一等以上席位等其他非生活和必需的消费行为。被执行人为单位的,被采取限制消费措施后,被执行人及其法定代表人、主要负责人、影响债务履行的直接责任人员、实际控制人不得实施前述行为。因私消费以个人财产实施前述行为的,可以向执行法院提出申请。

四、被纳入失信被执行人名单的公民、法人或其他组织认为有《最高人民法院关于失信被执行人名单信息的若干规定》第十一条规定情形之一的,可以向执行法院申请纠正。

五、本网站提供的信息仅供查询人参考。如有争议,以执行法院有关法律文书为准。因使用本网站信息而造成不良后果的,人民法院不承担任何责任。

六、查询人必须依法使用查询信息,不得用于非法目的和不正当用途。非法使用本网站信息给他人造成损害的,由使用者自行承担相应责任。

七、本网站信息查询免费,严禁任何单位和个人利用本网站信息牟取非法利益。

八、本网站属于政府网站,未经许可,任何商业性网站不得建立与本网站及其内容的链接,不得建立本网站的镜像(包括全部和局部镜像),不得拷贝、复制或传播本网站信息。

九、如对该查询内容有异议,请与执行法院联系。

最高人民法院

2013年10月8日

地址:北京市东城区东交民巷27号 邮编:100745

总机:010-67550114

中华人民共和国最高人民法院 版权所有

京ICP备05023036号

4.2 “信用中国”查询“重大税收违法失信主体”

2025/6/6 15:21 重大税收违法失信主体_信息公示_信用中国

欢迎来到信用中国 通知公告

 **信用中国**
WWW.CREDITCHINA.GOV.CN

信用信息 ▾ 请输入主体名称或者统一社会信用代码 搜索

信息公示 信用动态 信用立法 政策法规 信用承诺 城市信用 走进

首页 > 专项查询 > 重大税收违法失信主体

重大税收违法失信主体

信阳科奥医疗器械有限公司 查询

查询结果



很抱歉，没有找到您搜索的数据

社会信用体系建设部际联席会议成员单位 | 地方信用网站 | 信用示范地区

政府网站 找错 

关于我们 主办单位：国家公共信用和地理空间信息中心
站点地图 指导单位：国家发展和改革委员会 中国人民银行
网站声明 技术支持：国家信息中心 中经网

 信用中国APP下载
 信用中国微信公众号

©版权所有：信用中国 网站标识码：bm04000009 京ICP备05052393号-5 京公网安备11010202007696号

4.3 “信用中国”查询“政府采购严重违法失信行为记录名单”

2025/6/6 16:00 政府采购严重违法失信行为记录名单_信息公示_信用中国

欢迎来到信用中国 通知公告

 **信用中国**
WWW.CREDITCHINA.GOV.CN

信用信息 请输入主体名称或者统一社会信用代码 搜索

信息公示 信用动态 信用立法 政策法规 信用承诺 城市信用 走进

首页 > 专项查询 > 政府采购严重违法失信行为记录名单

政府采购严重违法失信行为记录名单

信阳科昊医疗器械有限公司 查询

查询结果



很抱歉，没有找到您搜索的数据

社会信用体系建设部际联席会议成员单位 | 地方信用网站 | 信用示范地区

 政府网站 找错  信用中国

关于我们 主办单位：国家公共信用和地理空间信息中心
站点地图 指导单位：国家发展和改革委员会 中国人民银行
网站声明 技术支持：国家信息中心 中经网

 信用中国APP下载
 信用中国微信公众号

©版权所有：信用中国 网站标识码：bm04000009 京ICP备05052393号-5 京公网安备11010202007696号

4.4 “中国政府采购网”查询“政府采购严重违法失信行为记录名单”

2025/6/6 15:55

政府采购严重违法失信行为记录名单_中国政府采购网

财政部唯一指定政府采购信息网络发布媒体 国家级政府采购专业网站 服务热线：400-810-1996

 **中国政府采购网**
中国政府采购服务信息平台
www.ccgp.gov.cn

首页 政采法规 购买服务 监督检查 信息公告 国际专栏

当前位置：首页 » 政府采购严重违法失信行为记录名单 »

 **政府采购严重违法失信行为信息记录**
HTTP://WWW.CCGP.GOV.CN/

企业名称：信阳科奥医疗器械有限公司

执法单位： 处罚日期： 至 查询前，请至少输入一个查询条件 查找 重置

序号	企业名称	统一社会信用代码 (或组织机构代码)	企业地址	严重违法失信行为的 具体情形	处罚结果	处罚依据	处罚日期	公布日期	执法单位
没有该企业的相关记录 本次查询的企业：信阳科奥医疗器械有限公司 本次查询的时间：2025年06月06日 15时56分									

提示：本平台信息依据《关于报送政府采购严重违法失信行为信息记录的通知》（财办库[2014]526号）发布。如有疑问请联系具体执法单位。

版权所有 © 2025 中华人民共和国财政部



主办单位：中华人民共和国财政部国库司
网站标识码：bm14000002 | 京ICP备19054529号-1 | 京公网安备11010602060068号
© 1999-2025 中华人民共和国财政部 版权所有 | 联系我们 | 意见反馈

财政部唯一指定政府采购信息网络发布媒体 国家级政府采购专业网站 服务热线：400-810-1996



中国政府采购网
中国政府购买服务信息平台
 www.ccgp.gov.cn

[首页](#)
[采购法规](#)
[购买服务](#)
[监督检查](#)
[信息公告](#)
[国际专栏](#)

当前位置：首页 » 政府采购严重违法失信行为记录名单 »

 **政府采购严重违法失信行为信息记录**
HTTP://WWW.CCGP.GOV.CN

企业名称：信阳科奥医疗器械有限公司

执法单位： 处罚日期： 2021-01-01 至 2025-06-06 查询前，请至少输入一个查询条件 [查找](#) [重置](#)

序号	企业名称	统一社会信用代码 (或组织机构代码)	企业地址	严重违法失信行为 的具体情形	处罚结果	处罚依据	处罚日期	公布日期	执法单位
----	------	-----------------------	------	-------------------	------	------	------	------	------

没有该企业的相关记录

本次查询的企业：信阳科奥医疗器械有限公司
本次查询的时间：2025年06月06日 15时56分

提示：本平台信息依据《关于报送政府采购严重违法失信行为信息记录的通知》（财办库[2014]526号）发布。如有疑问请联系具体执法单位。

版权所有 © 2025 中华人民共和国财政部



主办单位：中华人民共和国财政部国库司

网站标识码：bm14000002 | 京ICP备19054529号-1 | 京公网安备11010602060068号

© 1999-2025 中华人民共和国财政部 版权所有 | [联系我们](#) | [意见反馈](#)