

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：川械注准 20192220073

注册人名称	成都斯马特科技有限公司
注册人住所	成都高新区合作路 333 号 1 栋 1 层 1 号、2 栋 1 层 1 号
生产地址	成都高新区合作路 333 号 1 栋 1 层 1 号 306-316、2 栋 1 层 1 号四楼南区
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	全自动干式生化分析仪
型号、规格	SD1、SD1-E、SD1-S、SD1-B、SD1-ES、SD1-EB、SD1-BS
结构及组成	本产品主要由整机外壳、机芯组件、恒温控温组件、二维码扫描采集组件、打印机组件、光路组件、LCD 电容显示屏+触摸板、操作软件（发布版本：V1.00）、电源线组成。
适用范围	产品适用于临床医学上的肝素锂抗凝全血、血浆或者血清的生化分析，推荐与配套的检测试剂盘一起使用。
附件	产品技术要求
其他内容	无
备注	

审批部门：四川省药品监督管理局



批准日期：2019年4月19日

有效期至：2024年4月18日

注册专用章