

# 医疗器械生产产品登记表

第 1 页, 共 2 页

企业名称	上海血液生物医药有限责任公司			
许可证编号	沪食药监械生产许 20030971 号			
许可证有效期限	2025 年 08 月 24 日			
生产范围 (原《分类目录》分类编码区)	Ⅲ类 6840 医用体外诊断试剂#			
生产范围 (新《分类目录》分类编码区)	无			
生产产品列表 (原《分类目录》分类编码区)				
序号	产品名称	注册号	登载日期	备注
1	人 ABO 血型反定型用红细胞试剂盒	国械注准 20143401911	2020-02-05	
2	抗人球蛋白 (抗 IgG+C3d) 检测卡 (柱凝集法)	国械注准 20153401141	2020-08-25	
3	抗人球蛋白 (抗 C3d) 检测试剂盒 (试管法)	国械注准 20153401142	2020-08-25	
4	抗人球蛋白 (抗 IgG) 检测试剂盒 (试管法)	国械注准 20153401143	2020-08-25	
5	抗人球蛋白 (抗 IgG,C3d) 检测试剂盒 (试管法)	国械注准 20153401144	2020-08-25	
6	改良凝聚胺试剂盒	国械注准 20163400557	2021-05-31	
7	抗体筛选红细胞试剂盒	国械注准 20163402229	2021-08-02	
8	RhD(IgM)血型定型试剂 (单克隆抗体)	国械注准 20163402337	2021-08-02	
9	抗 e (IgM) 血型定型试剂 (单克隆抗体)	国械注准 20173400621	2022-04-18	
10	抗 c (IgM) 血型定型试剂 (单克隆抗体)	国械注准 20173400634	2022-04-18	
11	抗 E (IgM) 血型定型试剂 (单克隆抗体)	国械注准 20173400635	2022-04-18	
12	抗 C (IgM) 血型定型试剂 (单克隆抗体)	国械注准 20173400644	2022-04-18	

# 医疗器械生产产品登记表

第 2 页, 共 2 页

13	ABO, RhD 凝胶定型卡	国械注准 20173404328	2017-11-30	
14	ABO 正反定型和 RhD 凝 胶定型卡	国械注准 20173404331	2017-11-30	
15	血型试剂质控试剂盒	国械注准 20193401030	2020-02-05	
生产产品列表 (新《分类目录》分类编码区)				
序号	产品名称	注册号	登载日期	备注
发证部门 (公 章) :				
2022 年 04 月 18 日				