

# 第一类医疗器械备案信息表

备案号：粤深械备 20160120 号

备案人名称	深圳市速航科技发展有限公司 SHENZHEN SUPERLINE TECHNOLOGY CO., LTD.
备案人组织机构代码	91440300738808671G
备案人注册地址	深圳市南山区沙河世纪假日广场B座314号 Room B-314, Century Holidays Plaza, 9030 Shennan Ave., Nanshan 518053 Shenzhen China
生产地址	深圳市光明新区公明街道将石社区石围大田洋工业区C区A栋5-8楼 5F-8F, Bldg. A, Zone C, Shiwei Datianyang Ind. Park, Jiangshi Community, Guangming, Shenzhen, 518105 China
代理人	/
代理人注册地址	/
产品名称	根管中器械取出器 Micro-Retrieve & Repair System
型号/规格	MR&R
产品描述	由套管和针芯两部分组成，采用医用不锈钢制造。非无菌提供，可重复使用，手动器械。
预期用途	用于口腔科根管治疗时，取出断裂的根管锉。
备注	/
备案单位 和日期	深圳市食品药品监督管理局 备案日期：2016年03月24日
变更情况	2017年7月10日：组织机构代码由“73880867-1”变为“91440300738808671G” 生产地址由“深圳市光明新区公明办事处将石社区石围大田洋工业区C区A栋6-7楼 6F-7F, Bldg. A, Zone C, Shiwei Datianyang Ind. Park, Jiangshi Community, Guangming, Shenzhen, 518105 China”变更为“深圳市光明新区公明街道将石社区石围大田洋工业区C区A栋5-8楼 5F-8F, Bldg. A, Zone C, Shiwei Datianyang Ind. Park, Jiangshi Community, Guangming, Shenzhen, 518105 China”

# 第一类医疗器械备案凭证

深圳市速航科技发展有限公司

根据相关法规要求，对你单位第一类医疗器械：根管中器械取出器 Micro-Retrieve & Repair System 予以备案，备案号：粤深械备 20160120 号。

深圳市食品药品监督管理局

2016年03月24日