

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	砭贴	注册证或备案 凭证编码	津械备 20230022 号
生产企业名称	天津市百草厅医疗器械有限公司		
代理人名称	李海芹		
召回单位负责人和联系方式，经办人和联系方式	高瑞琪 18222843947		
产品的适用范围	贴于人体穴位		
涉及地区和国家	西青区	召回级别	三级
涉及产品生产(或进口中国)批次、数量	由天津市百草厅医疗器械有限公司销售的 200 盒 生产批号：20241102	涉及产品 型号、规格	9CM*12CM 1 盒*3 贴
识别信息 (如批号)	20241102	涉及产品在 中国的销售数量	200 盒
召回原因简述	该批次产品涉嫌生产标签不符合《医疗器械监督管理条例》第八十八条第(二)项的规定。		
纠正行动简述(包括召回要求和处理方式等)	按照法定程序处理		

报告单位：天津市百草厅医疗器械有限公司

负责人：高瑞琪

报告人：高瑞琪

报告日期：2025. 4. 28