

中华人民共和国
医疗器械注册证（体外诊断试剂）

注册证编号：鲁械注准20212400136

注册人名称	山东英盛生物技术有限公司
注册人住所	山东省济南市高新区大正路1777号生物医药园中小企业产业化基地12号楼405厂房
生产地址	山东省济南市高新区大正路 1777 号生物医药园中小企业产业化基地 12 号楼 309 厂房、405 厂房、406 厂房和 407 厂房
代理人名称	—
代理人住所	—
产品名称	25-羟基维生素D测定试剂盒（高效液相色谱-串联质谱法）
包装规格	96人份/盒、480人份/盒。
主要组成成份	该试剂盒由提取液A（含水）、提取液B（含甲醇）、提取液C（含正己烷）、衍生液（含PTAD）、终止液（含乙醇）、复溶液（含甲酸、甲酸铵的甲醇水溶液）、流动相A（含甲酸、甲酸铵水溶液）、流动相B（含甲酸、甲酸铵甲醇溶液）、校准品（25-OH VD2、25-OH VD3）、质控I（25-OH VD2、25-OH VD3）、质控II（25-OH VD2、25-OH VD3）、内标（25-OH VD2 IS、25-OH VD3 IS）、校准品稀释液（含BSA）、96孔提取板、96孔过滤板、96孔收集板、96孔进样板、96孔硅胶垫、铝箔封膜组成。
预期用途	用于体外定量检测人血清样本中25-羟基维生素D的含量。
附 件	产品技术要求、说明书
产品储存条件及有效期	校准品、质控品、内标、校准品稀释液及衍生液在-18℃或以下避光密封的存储条件下，其它组成在0℃~30℃避光密封的存储条件下，试剂盒自生产之日起有效期为12个月。
其他内容	
备 注	

审批部门：山东省药品监督管理局

批准日期：2025 年 07 月 24 日

生效日期：2026 年 02 月 09 日

有效期至：2031 年 02 月 08 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
（体外诊断试剂）

注册证编号：鲁械注准20212400136

产品名称	25-羟基维生素D测定试剂盒（高效液相色谱-串联质谱法）
变更内容	注册人名称由山东英盛生物技术有限公司变更为英盛生物技术股份有限公司。
备注	本文件与25-羟基维生素D测定试剂盒（高效液相色谱-串联质谱法）注册证共同使用。 /

审批部门：山东省药品监督管理局

批准日期：2026年02月03日



中华人民共和国
医疗器械变更注册（备案）文件
（体外诊断试剂）

注册证编号：鲁械注准20212400136

产品名称	25-羟基维生素D测定试剂盒（高效液相色谱-串联质谱法）
变更内容	生产地址由山东省济南市高新区大正路 1777 号生物医药园中小企业产业化基地 12 号楼 309 厂房、405 厂房、406 厂房和 407 厂房变更为山东省济南市高新区科教路1199号1号楼、2号楼。
备注	本文件与25-羟基维生素D测定试剂盒（高效液相色谱-串联质谱法）注册证共同使用。

审批部门：山东省药品监督管理局 批准日期：2026年07月06日

