

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20252400697

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	锂元素测定试剂盒（电感耦合等离子体质谱法）
包装规格	60人份/盒、480人份/盒。
主要组成成份	稀释液：含硝酸；载液：含硝酸；校准品：含锂元素；质控 I：含锂元素、牛血清白蛋白；质控 II：含锂元素、牛血清白蛋白；内标：含铍、钇元素；进样管。主要组成成分的浓度详见产品技术要求。
预期用途	用于体外定量检测人血清中锂元素的含量。
附 件	产品技术要求、说明书
产品储存条件及有效期	质控（质控 I、质控 II）在-18℃或以下密封的存储条件下，校准品、内标在2℃~8℃密封条件下存储；其它组成在0℃~30℃密封条件下存储，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 11 月 19 日

生效日期：2025 年 11 月 19 日

有效期至：2030 年 11 月 18 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20252400697

产品名称	锂元素测定试剂盒（电感耦合等离子体质谱法）
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	本文件与锂元素测定试剂盒（电感耦合等离子体质谱法）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04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20252400697

产品名称	锂元素测定试剂盒（电感耦合等离子体质谱法）
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	本文件与锂元素测定试剂盒（电感耦合等离子体质谱法）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06月30日

