

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20212400520

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	碘元素测定试剂盒（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	试剂盒由稀释液（含氨水）、校准品（含碘元素）、S质控I（含碘元素）、S质控II（含碘元素）、U质控I（含碘元素）、U质控II（含碘元素）、内标（含铯元素）和进样管组成。其中S质控I、S质控II、U质控I、U质控II为选配。
预期用途	用于体外定量检测人血清或尿液中碘元素的含量。
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° C或以下避光密封的存储条件下，其它组成在0° C ~ 30° C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 12 月 19 日

生效日期：2026 年 06 月 17 日

有效期至：2031 年 06 月 16 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）

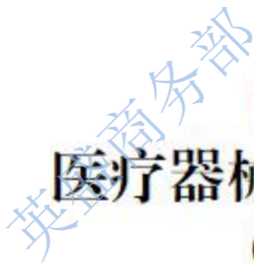
注册证编号：鲁械注准20212400520

产品名称	碘元素测定试剂盒（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	本文件与碘元素测定试剂盒（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20212400520

产品名称	碘元素测定试剂盒（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、山东省济南市高新区科教路1199号1号楼、2号楼。
备注	本文件与碘元素测定试剂盒（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08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20212400520

产品名称	碘元素测定试剂盒（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；山东省济南市高新区科教路1199号1号楼、2号楼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	本文件与碘元素测定试剂盒（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07月06日

