


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	一次性使用静脉输液针	注册证或备案凭证编码	国械注准 20163150682
生产企业名称	云南好迪医疗器械有限公司		
代理人名称	/		
召回单位负责人和联系方式, 经办人和联系方式	负责人: 唐光明 138 7915 3944; 经办人: 王辉 186 5301 9117		
产品的适用范围	适用于临床静脉输液用。		
涉及地区和国家	中国云南省境内	召回级别	三级
涉及产品生产(或进口中国)批次、数量	1 批次, 总量 4 件 (8000 支)	涉及产品型号、规格	0.55×20RWSB
识别信息(如批号)	20201119	涉及产品在中国的销售数量	4 件 (8000 支)
召回原因简述	产品封口处生产年份与失效年份相同		
纠正行动简述(包括召回要求和处理方式等)	要求经销商和使用单位在接到召回通知书后立即停止销售和使用, 并在七个工作日内实现尚未使用产品的全部召回。		

报告单位: (盖章)

负责人: (签字) 

报告人: (签字) 

报告日期: 2021年7月30日



召回计划实施情况报告表

产品名称	一次性使用静脉输液针	注册证或备案凭证编码	国械注准 20163150682
生产企业/ 代理人名称	生产企业：云南好迪医疗器械有限公司	召回级别	三级
单位负责人 和联系方式	唐光明 138 7915 3944		
召回工作经办人 和联系方式	王辉 186 5301 9117		
通知 情况	应通知经销商/使用单位/使用者情况	景东彝族自治县医药有限责任公司	
	已通知到经销商/使用单位/使用者情况	景东彝族自治县医药有限责任公司	
完成 情况	应当召回数量	4 件	
	已完成数量	4 件	
	召回确认方式	经销商退货单、企业召回产品登记表	
召回产品的处理措施		更正和正确标识产品失效年月信息	
完成召回需要时间估计		已完成产品召回	
其他 情况	应当进行产品召回的 4 件（8000 支）产品已全部实现召回。		

报告单位：(盖章)

负责人：(签字)

报告人：(签字)

报告日期：2021 年 7 月 14 日

