

供应商经营资质



医疗器械经营许可证



统一社会信用代码: 91330602MAC50QQG0G

法定代表人: 陈丽

企业负责人: 陈丽

经营方式: 批发

许可证编号: 浙12械经许202300009号

企业名称: 绍兴江瀚健康管理有限公司

住所: 浙江省绍兴市越城区斗门街道赵墅村中兴大道东侧9幢2012室

经营场所: 浙江省绍兴市越城区斗门街道赵墅村中兴大道东侧9幢2012室

库房地址: 浙江省绍兴市越城区斗门街道赵墅村中兴大道东侧9幢2013室

经营范围: 01有源手术器械, 06-02 X射线计算机断层摄影设备(CT), 06-07 超声影像诊断设备, 07医用诊断和监护器械, 08呼吸、麻醉和急救器械, 09物理治疗器械, 10输血、透析和体外循环器械, 14-01注射、穿刺器械, 14-10创面敷料, 22-05分子生物学分析设备, 22-16 医用生物防护设备, 6840 体外诊断试剂*** (以上经营范围含冷藏冷冻医疗器械)

许可期限: 自 2023 年 2 月 1 日 至 2028 年 1 月 31 日
发证部门: 绍兴市市场监督管理局
发证日期: 2025 年 4 月 25 日



第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号: 浙绍药监械经营备20230004号

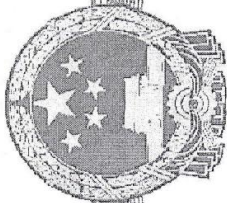
企业名称	绍兴江瀚健康管理有限公司
统一社会信用代码	91330602MA280Q9G0G
法定代表人	陈丽
企业负责人	陈丽
住 所	浙江省绍兴市越城区斗门街道赵墅村中兴大道东侧9幢2012室
经营方式	批发
经营场所	浙江省绍兴市越城区斗门街道赵墅村中兴大道东侧9幢2012室
库房地址	浙江省绍兴市越城区斗门街道赵墅村中兴大道东侧9幢2013室
经营范围	第二类医疗器械（含冷藏冷冻诊断试剂）

备案部门



备案日期: 2025 年 4 月 25 日

厂家生产经营许可

	
医疗器械经营许可证	
	
许可证编号: 桂桂药监械经营许201700017号	统一社会信用代码: 91450300742099433G
企业名称: 桂林优利特医疗电子有限公司	法定代表人: 石平
住所: 桂林市高新区信息产业产业园创业路1号1号楼4楼	企业负责人: 石平
经营场所: 桂林市高新区信息产业产业园创业路1号1号楼4楼	经营方式: 批发
库房地址: 桂林市高新区信息产业产业园D-07号	
经营范围: 6824医用激光仪器设备;6840临床检验分析仪器及诊断试剂(诊断试剂需低温冷藏运输贮存);6854手术室、急救室、诊疗室设备及器具 01有源手术器械;08呼吸、麻醉和急救器械;09物理治疗器械;14注射、护理和防护器械;15患者承载器械;18妇产科、辅助生殖和避孕器械;22临床检验器械	
许可期限: 自 2023 年 2 月 3 日	发证部门: 桂林市行政审批局
至 2026 年 11 月 15 日	发证日期: 2023 年 2 月 3 日

企业名称：桂林优利特医疗电子有限公司

法定代表人：石平

企业负责人：石振兴

住所：桂林市高新区信息产业园D-07号

生产地址：

桂林市九华路东巷4号； 桂林市高新区信息产业园D-07号； 桂林市高新区信息产业园D-02号； 桂林市七星区东环路东侧GX-G08一号楼1层、2层和二楼。

生产范围：

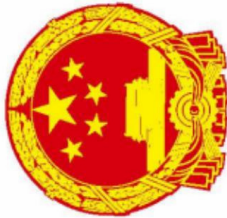
原《分类目录》分类：II类：6840

III类：6840

新《分类目录》分类：II类：07-03;07-04;08-04;22-01;22-02;22-03;22-04;22-07;22-09

许可期限：自 2025年 6月 5日

至 2028年 2月 26日



医疗器械生产许可证

(副本)

许可证编号：桂药监械生产许20130017号

统一社会信用代码：9145030075667303XT

发证部门：广西壮族自治区药品监督管理局



2025年 6月 5日



变更内容: 生产范围 (新《分类目录》分类) 新增: II类22-07。	2022年11月22日
变更内容: 生产地址变更为“桂林市九华路东巷4号; 桂林市高新区信息产业园D-07号; 桂林市高新区信息产业园D-02号; 桂林市七星区东环路东侧GX-G08-1号楼1层、2层和二号楼。”变更为“桂林市九华路东巷4号; 桂林市高新区信息产业园D-07号; 桂林市高新区信息产业园D-02号; 桂林市七星区东环路东侧GX-G08-1号楼1层、2层和二号楼。”	2023年11月20日
变更内容: 生产范围 (新《分类目录》分类) 新增: II类08-01。	2022年11月8日
变更内容: 生产地址变更为“桂林市九华路东巷4号; 桂林市高新区信息产业园D-07号; 桂林市高新区信息产业园D-02号; 桂林市七星区东环路东侧GX-G08-1号楼1层、2层和二号楼。”; 生产范围变更为“II类:6820-1-体温计;6821-9-无创监护仪器;6822-4-眼科光学仪器;6840-2-生化分析系统;6840-3-免疫分析系统;6840-5-尿液分析系统;6840-10-临床医学检验辅助设备;6840-11-体外诊断试剂;II类:07-03生理参数分析测量设备;22-01血液学分析设备;22-02生化分析设备;22-03临床化学分析设备;22-04免疫分析设备;22-07扫描图像分析系统;22-09尿液及其他样本分析设备”。	2023年11月24日
变更内容: 生产范围 (新《分类目录》分类) 新增: II类08-01。	2023年11月12日

变更内容： 生产范围由“II类：07-03生理参数分析测量设备；07-04监护设备；08-04医用制氧设备；22-01血液学分析设备；22-02生化分析设备；22-03电解质及血气分析设备；22-04免疫分析设备；22-07扫描图像分析系统；22-09尿液及其他样本分析设备II类：6840—体外诊断试剂”变更为“II类：07-03生理参数分析测量设备；07-04监护设备；08-04医用制氧设备；22-01血液学分析设备；22-02生化分析设备；22-03电解质及血气分析设备；22-04免疫分析设备；22-07扫描图像分析系统；22-09尿液及其他样本分析设备II类：6840—体外诊断试剂”。 2024年12月17日	年 月 日
变更内容：	年 月 日
变更内容：	年 月 日