

营业执照

(副本)

统一社会信用代码

91510108MA69W8JDXH

扫描二维码登录
“国家企业信用
信息公示系统”
了解更多登记、
备案、许可、监
管信息。



名称 国药控股四川骨科医疗器械有限公司

类型 其他有限责任公司

法定代表人 王刚

经营范围 许可项目：第三类医疗器械经营；II、III、IV、V类放射源销售；II、III类射线装置销售（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动，具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准）一般项目：第二类医疗器械销售；第一类医疗器械销售；医护人员防护用品批发；医护人员防护用品零售；医用口罩零售；医用口罩批发（除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动）。

注册资本 壹仟万元整

成立日期 2021年09月15日

营业期限 2021年09月15日至 2051年09月14日

住所 四川省成都市成华区建材路39号3栋7楼706号

登记机关

2021 年 8 月 13 日



国家企业信用信息公示系统网址：<http://www.gsxt.gov.cn>

市场主体应当于每年1月1日至6月30日通过国家企业信用信息公示系统报送公示年度报告。

国家市场监督管理总局监制

医疗器械经营许可证

许可证编号：川蓉食药监械经营许 20220213 号

企业名称：国药控股四川骨科医疗器械有限公司

法定代表人：王刚

经营方式：批发

企业负责人：王刚

住所：四川省成都市成华区建材路 39 号 3 栋 7

经营范围：

楼 706 号

经营场所：四川省成都市成华区建材路 39 号 3 栋 7

楼 706 号

库房地址：成都市成华区建材路 39 号 1 栋 19 楼
1901、1902、1903、1904、1921 号

发证部门：



有效期限：至 2027 年 2 月 8 日

发证日期：

2022 年

日

Ⅲ类：6801,6802,6803,6804,6805,6806,6807,6808,6809,6810,6812,6813,6815 注射穿刺器具

Ⅱ类：6816,6820,6821,6822 医用光学器具、仪器及内窥镜设备

Ⅱ类：6823,6824,6825,6826,6827,6828,6830,6831,6832,6833,6834,6840 临床检验分析仪器及诊断试剂（诊断试剂除外），6841,6845,6846 植入材料和人工器官，6854,6855,6856,6857,6858,6863,6864,6865,6866

Ⅱ类：6870,6877 Ⅱ类：01,02,03,04,05,06,07,08,09,10,12,13,14,15,16,17,18,21,22

国家药品监督管理局制

第二类医疗器械经营备案凭证

备案编号：川蓉食药监械经营备 20220540 号

企业名称	国药控股四川骨科医疗器械有限公司
住所	四川省成都市成华区建材路 39 号 3 栋 7 楼 706 号
经营场所	四川省成都市成华区建材路 39 号 3 栋 7 楼 706 号
库房地址	成都市成华区建材路 39 号 1 栋 19 楼 1901、1902、1903、1904、1921 号
经营方式	批发
法定代表人	王刚
企业负责人	王刚
经营范围	II 类： 6801, 6802, 6803, 6804, 6805, 6806, 6807, 6808, 6809, 6810, 6812, 6813, 6815, 6816, 6820, 6821, 6822 医用光学器具、仪器及内窥镜设 备, 6823, 6824, 6825, 6826, 6827, 6828, 6830, 6831, 6832, 6833, 6834, 6840 临床检验分析 仪器及诊断试剂（诊断试剂除外），6841, 6845, 6846 植入材料和人工器 官, 6854, 6855, 6856, 6857, 6858, 6863, 6864, 6865, 6866, 6870, 6877 II 类：01, 02, 03, 04, 05, 06, 07, 08, 09, 10, 12, 13, 14, 15, 16, 17, 18, 21, 22

备案部门（加盖公章）
备案日期：2022 年 02 月 21 日
(2)



授权编号: GNJ20220507

投标授权书

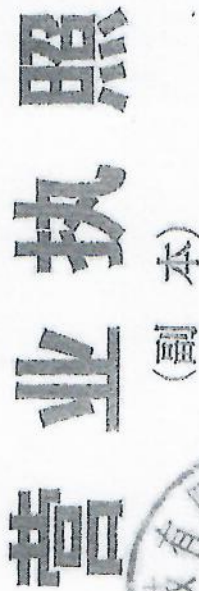
四川省妇幼保健院:

我公司是 可吸收结扎夹 (注册号: 国械注准 20183020476) 的生产厂家, 现授权 国药控股四川骨科医疗器械有限公司 为我公司的合法代理人, 负责在本次的招标工作中, 以本公司名义处理一切与之相关的事务。授权期限自 2022 年 5 月 12 日至 2022 年 8 月 11 日。



授权公司: 四川国纳科技有限公司

授权日期: 2022 年 5 月 12 日



91510100730214035G



扫描二维码登录
“国家企业信用
信息公示系统”
了解更多登记、
备案、许可、监
管信息。

四川国纳科技有限公

有限责任公司(自然人股

附錄

许可项目：第二类医疗器械生产；第三类医疗器械生产；医护人员防护用品生产（Ⅱ类医疗器械）；有毒化学品进出口（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动，具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准）一般项目：技术服务、技术开发、技术咨询、技术交流、技术转让、技术推广；第一类医疗器械生产；第一类医疗器械销售；第二类医疗器械销售；生物基材料技术研发；生物基材料聚合技术研发；生物基材料制造；生物基材料销售；合成材料制造（不含危险化学品）；合成材料销售；新材料技术研发；基础化学原料制造（不含危险化学品等许可类化学品的制造）；专用化学产品制造（不含危险化学品）；专用化学产品销售（不含危险化学品）；金属工具销售；金属工具生产；金属工具研发；工程和技术研究和试验发展；模具制造；国内贸易代理；货物进出口；技术进出口；进出口代理（除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动）

注册资本 叁仟肆佰万元整

成立日 2001年08月08日

营业期限 2001年08月08日至长期

住 所 成都高新区高朋大道11号1栋F区4层E1.F2号

米
机
只
湖

2021年11月11日

国家企业信用信息公示系统网址: <http://www.gsxt.gov.cn>

市场主体应当于每年1月1日至6月30日通过国

家企业信用信息公示系统报送公示年度报告。

中国书画函授大学

医疗器械生产许可证



许可证编号：川食药监械生产许20160062号

企业名称：四川国纳科技有限公司
生产地址：成都市双流区空港四路3666号

法定代表人：曹侠

生产范围：2002分类目录
Ⅲ类：6846-1-植入器材

企业负责人：曹侠

2017分类目录
Ⅱ类：02-12-手术器械-穿刺引导器
Ⅲ类：02-06-手术器械-夹



住所：成都高新区高朋大道11号1栋F区4层

发证部门：四川省药品监督管理局

有效期至：2022年 07 月13 日

发证日期：2021年 07 月14 日

医疗器械生产产品登记表

企业名称	四川国纳科技有限公司
许可证编号	川食药监械生产许20160062号
许可证有效期限	2026-07-13
生产范围	2002分类目录 Ⅲ类:6846-1-植入器材 2017分类目录 Ⅱ类:02-12-手术器械/穿刺导引器 Ⅲ类:02-06-手术器械-夹

生产产品列表

序号	产品名称	注册号	登载日期	备注
1	医用纳米羟基磷灰石/聚酰胺66复合骨充填材料	国械注准20183461720	2018-08-21	
2	可吸收结扎夹	国械注准20183020476	2018-12-20	
3	一次性使用穿刺器	川械注准20192020119	2019-07-31	

发证部门（公章）：四川省药品监督管理局

2021年07月14日

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20183020476

注册人名称	四川国纳科技有限公司
注册人住所	成都高新区高朋大道11号1栋F区4层E1、F2号
生产地址	成都市高新区高朋大道11号1栋F区4层E1、F2号
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	可吸收结扎夹
型号、规格	J10, J13, J16, J20
结构及组成	本产品由聚二氧六环酮聚酯制成，可降解。环氧乙烷灭菌。本产品一次性使用。
适用范围	产品主要用于泌尿外科、胃肠外科、胆道外科手术中的血管、胆管、输尿管或者含有小血管和淋巴管的组织的结扎和闭锁。本产品与施夹钳配合使用。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	按原《分类目录》，该产品的分类编码为6846。

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇一八年七月七日
有效期至：二〇二二年七月七日



中华人民共和国

医疗器械注册变更文件

注册证编号：国械注准20183020476

产品名称	可吸收结扎夹
变更内容	“生产地址：成都市高新区高朋大道11号1栋F区4层E1.F2号；成都市双流区空港四路3666号”变更为“生产地址：成都市双流区空港四路3666号”。 
备注	按新《分类目录》，该产品分类编码为02，管理类别为第三类。本文件与“国械注准20183020476”注册证共同使用。  

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇一九年五月十四日

医疗器械
注册专用章

一、售后服务承诺书

为切实保证产品质量，维护企业形象，依据《医疗器械监督管理条例》、《医疗器械经营企业监督管理办法》、《产品质量法》等法律规定，我公司就该项目产品的售后服务做出以下承诺：

- 1：我公司为贵院提供的医疗器械符合国家标准及行业标准。
- 2：医疗器械的包装，标识，标签，说明书符合国家及行业标准。
- 3：我公司对产品销售使用情况建立登记与跟踪制度，对患者姓名、伤情诊断、手术选用产品编号、术后保养护理情况进行有效跟踪。
- 4：我公司严格执行植入物产品手术适应症和产品规格的使用，术前必须有详尽的手术配套方案，防止因产品使用不当而引起的医患纠纷。
- 5：如发生我司为贵院提供产品因非质量问题引发的不良事件，我司将积极配合医院解决，提供各项所需资料，如发生我司为贵院提供的产品因质量问题引发的不良事件，我司将积极配合医院解决，提供各项资料同时，配合医院走各种相关法律程序，如属于我司责任问题，我司承担法律范围内的各项责任。
- 6：我司在经营过程中，严格执行国家食品药品及医疗器械管理法规，严格按照 GSP 管理规定进行经营活动。做到进，销，存，一比一对应，严把质量关，对经营产品生产厂家进行严格审核，严把进货关，不销售无证，过期，检验不合格产品。
- 7：我司严格执行 GSP 管理规定，做到进货查生产权限，注册证有效期，批件产品检验是否合格，批件产品是否在有效期内。
- 8：我司严格执行 GSP 库存管理，做到进，销，存，一致，坚决把不合格产品挡在医院外，不流入医院。
- 9：我司严格管理公司内从业人员，对人员学历，资质，技术能力严格审核，保证人员专业性。坚决把不合格人员挡在医院外，不流入医院。

10: 我司每月组织公司人员专业知识学习培训, 法律法规学习培训, 做到专业性提升。

11: 我司送院产品做到先自查, 再送院, 每月与医院比对账目, 库存, 保证账目清晰, 库存清晰, 保证医院使用。

售后服务地址: 四川省成都市成华区建材路 39 号 3 栋 7 楼 706 号

联系人: 陈小满

联系电话: 16602816221

国药控股四川骨科医疗器械有限公司

2022 年 6 月 1 日

