

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	医用远红外支气管凝胶	注册证或备案凭证编码	黔械注准20252090090
生产企业名称	国大药业(贵州)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	王欢 15279571777, 黄昊 17779502998		
产品的适用范围	适用于急慢性支气管炎、感冒所致的咳嗽、痰多症状的辅助治疗。		
涉及地区和国家		召回级别	三级
涉及产品生产(或进口中国)批次、数量	一批次、800盒	涉及产品型号、规格	20gA 型复合铝塑软管
识别信息(如批号)	20260411	涉及产品在中国的销售数量	800 盒
召回原因简述	微生物限度检测不达标		
纠正行动简述(包括召回要求和处理方式等)	1、全面核查库存及已售产品, 统计数量、位置及销售流向(经营企业)。 2、公司立即和顾客沟通, 向其发出通知, 配合省药监部门召回处理, 召回产品将采取补款赔偿。 3、将所召回的产品进行登记, 做好相关记录, 等待上级部门下达处理意见后, 按照相关意见进行处理。		

报告单位: (盖章)

报告人: (签字)

负责人: (签字)

报告日期:

2026.07.20



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	液体止鼾器	注册证或备案凭证编码	黔械注准 20252140038
生产企业名称	国大药业(贵州)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	王欢 15279571777, 黄昊 17779502998		
产品的适用范围	通过润滑和软化咽部粘膜, 保持粘膜湿润, 降低上呼吸道阻力、以改善呼吸受阻状况, 减轻或消除打鼾症状。		
涉及地区和国家		召回级别	三级
涉及产品生产(或进口中国)批次、数量	一批次、720盒	涉及产品型号、规格	30ml 塑料喷瓶
识别信息(如批号)	20260410	涉及产品在中国的销售数量	720 盒
召回原因简述	微生物限度检测不达标		
纠正行动简述(包括召回要求和处理方式等)	1、全面核查库存及已售产品, 统计数量、位置及销售流向(经营企业)。 2、公司立即和顾客沟通, 向其发出通知, 配合省药监部门召回处理, 召回产品将采取补款赔偿。 3、将所召回的产品进行登记, 做好相关记录, 等待上级部门下达处理意见后, 按照相关意见进行处理。		

报告单位: (盖章)

报告人: (签字)



负责人: (签字)

报告日期:

王欢
2026.07.20