

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	低频治疗仪,	注册证或备案凭证编码	20142260354
生产企业名称	深圳市东吉联电子有限公司		
代理人名称	王永平		
召回单位负责人和联系方式, 经办人和联系方式	负责人: 刘壮 13828702906 经办人: 华绿影 13530471159		
产品的适用范围	肩周炎、退行性膝关节炎贺颈椎病的辅助治疗		
涉及地区和国家	中国	召回级别	二级
涉及产品生产(或进口中国)批次、数量	批次: 2015-11-8597 数量: 100 台	涉及产品类型、规格	T3010
识别信息(如批号)	2015-11-8597	涉及产品在中国的销售数量	100 台
召回原因简述	产品存在标识、连接线, 脉冲宽度及电流偏差		
纠正行动简述(包括召回要求和处理方式等)	收到抽检不合格通知后立马收集产品流向及电话, 邮件方式通知客户进行产品召回处理。		

报告单位: 深圳市东吉联电子有限公司
 报告人: 王永平

负责人: 刘壮
 报告日期: 2017年11月24日

