



厦门安氏兄弟科技有限公司

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	上臂式电子血压计	注册证/备案 凭证编号	闽械注准 20152070034
生产企业	厦门安氏兄弟科技有限公司		
召回单位负责人和 联系方式	厦门安氏兄弟科技有限公司 苏兆忠 15960211098		
召回单位经办人和 联系方式	厦门安氏兄弟科技有限公司 苏兆忠 15960211098		
产品的适用范围	用于人体血压测量		
涉及地区和国家	中国境内	召回级别	三级
涉及产品生产(或进 口中国)批次数量	240 台	涉及产品 型号、规格	AS-35D
识别信息 (如批号)	P2406022	涉及产品在 中国的销售数量	240 台
召回原因简述	因抽检样品不能正常使用，为消除安全隐患，公司对该批次未销售的库存产品作出召回决定。		
纠正行动简述(包括 召回要求和处理方 式等)	1、向相关客户发出召回通知，并详细解释此次召回的原因及客 户需要采取的行动。 2、对该批召回的产品隔离、检查。		

报告单位：厦门安氏兄弟科技有限公司

报告人：

负责人：

报告日期：