



## 中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20253092361

注册人名称	北京安德盛威科技发展有限公司
注册人住所	北京市大兴区兴华大街5号院13号楼6层609
生产地址	河北省廊坊市固安县工业园区南区（富达路东侧，通盛道北侧）车间1号楼3层302（委托生产）
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	二氧化碳激光治疗机
型号、规格	FG900-S
结构及组成	产品由主机、导光臂（型号：KOREALAB）、点阵治疗手具（型号：P7）、切割治疗手具（型号：f50mm、f100mm）、脚踏开关（型号：HRF-HD3NX）、防护眼镜（型号：EP-4）组成。
适用范围	产品在医疗机构中使用，通过对人体组织的汽化、碳化、凝固和照射达到治疗的目的，其中切割模式用于疣、痣的治疗，点阵模式用于减轻面颊部和眼部皱纹。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	受托生产企业：河北京德医疗器械科技有限公司；统一社会信用代码：91131022MA07RLF54W

审批部门：国家药品监督管理局



批准日期：二〇二五年十一月十九日

生效日期：二〇二五年十一月十九日

有效期至：二〇三〇年十一月十八日

国家药品监督管理局电子证照 <https://zfwf.nmpa.gov.cn> 2025-11-21 11:25:31:031