

长春际华三五零四实业有限公司

生产地址：吉林省长春市高新区盛北大街3333号北湖科技园产业一期B9栋三楼

# 医用一次性防护服（连体式）

辐射标签

辐射公司：

中核同辐（长春）辐射技术有限公司

公司

辐射日期：2020.03.29

辐射批号：C2002193



生产许可证号：吉食药监械生产许20200003号 应急）

产品注册编号：吉械注准20202140026

执行标准：GB 19082-2009

生产日期：2020年2月25日

长×宽×高：60×40×30 (cm)

质量：9 kg

有效期：1个月

生产批号：M20200213-022

规格型号：175

包装数量：30 件

贮存条件：干燥、通风、无腐蚀性气体的环境中

长春际华三五零四实业有限公司

生产地址：吉林省长春市高新区盛北大街3333号北湖科技园产业一期三楼



# Certificate

No. ICR Polska/M8814320



**Name and address of certificate owner:**

CHANGCHUN JIHUA 3504 INDUSTRY CO.,LTD  
AREA A,NO.10588 APIORT ROAD, XINGLONG COMPREHENSIVE BONDED  
ZONE ECONOMIC TECHNOLOGICAL DEVELOPMENT ZONE CHANGCHUN  
Jilin P.R.CHINA

**Name and address of manufacturer:**

CHANGCHUN JIHUA 3504 INDUSTRY CO.,LTD  
AREA A,NO.10588 APIORT ROAD, XINGLONG COMPREHENSIVE BONDED  
ZONE ECONOMIC TECHNOLOGICAL DEVELOPMENT ZONE CHANGCHUN  
Jilin P.R.CHINA

**Product name:**

SINGLE-USE POTECTIVE CLOTHING FOR MEDICAL USE

**Product types:**

160/165/170/175/180/185

This certificate confirms that the product meets the requirements of the following standards and within limits of its standards gives presumption of conformity with essential requirements of Regulation 2016/425

EN 14126:2003/AC:2004

The certification process has been carried out in accordance with the program PC-P-07-07.

Evaluation has been carried out in accordance with test reports made by EUROPE CERTIFICATION UNION CO., LTD laboratory.

**No. of test reports:**

ESC-CCJU-2020-1

**Certificate issue date:**

16.03.2020

**Expiration date:**

15.03.2025

The mutual obligations and rights of the certification are regulated by the contract No. ICR Polska/2020-8943.

This certificate applies to products having the same attributes (parameters), intended use, that have been evaluated and meet the requirements of the aforementioned standards.



Director: Rafal Kalinowski

Warsaw, 16.03.2020





统一社会信用代码

国家储备局登记公示信息多处被篡改，已立案侦查。



名称 长春际华三五零四实业有限公司  
公司 有限责任公司(非自然人投资或控股的法人独资)

1989年 08月 01日  
1989年 08月01日至 2049年 12月31日  
长春经济技术开发区兴隆综  
合保税区机场路10588号A  
区

注成营住

机关记登

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

# 医疗器械生产许可证

许可证编号：吉食药监械生产许20200003号（应急）

企业名称：长春际华三五零四实业有限公司

生产地址：吉林省长春市高新区盛北大街3333号  
北湖科技园产业一期B9栋三楼；长春经济  
技术开发区兴隆综合保税区机场大路  
10588号A区。

法定代表人：霍建春

企业负责人：霍建春  
生产范围：II类：14-14-02-防护服。

住 所：长春经济技术开发区兴隆综合保税区  
机场大路10588号A区

有效期至：2021年2月16日  
发证日期：2020年2月28日



# 中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：吉械注准 20202140026

注册人名称	长春际华三五零四实业有限公司
注册人住所	长春经济技术开发区兴隆综合保税区机场大路 10588 号 A 区
生产地址	吉林省长春市高新区盛北大街 3333 号北湖科技园 产业一期 B9 栋三楼
产品名称	医用一次性防护服
型号、规格	160 号、165 号、170 号、175 号、180 号、185 号
结构及组成	该产品由 PE 透气复合膜经缝制并粘合胶条而成，由连帽上衣、裤子组成连体结构。
适用范围	供临床医务人员在工作时接触到的具有潜在感染性的患者血液、体液、分泌物等提供阻隔、防护用。
附 件	产品技术要求
其他内容	应急审批
备 注	请注册人在产品上市后半年内继续完成以下工作：按照《医疗器械注册管理办法》等相关要求完善注册申报资料。

审批部门：吉林省药品监督管理局

批准日期：2020 年 02 月 17 日

有效期至：2021 年 02 月 16 日



## 医疗器械注册变更文件

注册证编号：吉械注准 20202140026

产品名称	医用一次性防护服
变更内容	同意增加生产地址：长春经济技术开发区兴隆综合保税区机场大路 10588 号 A 区，在该地址生产的医用一次性防护服不得用于无菌环境和 ICU。（防疫期间、应急审批）
备 注	本文件与“吉械注准 20202140026”注册证共同使用。 批准日期：2020 年 02 月 29 日



# 医疗器械生产产品登记表

第 1 页，共 1 页

企业名称	长春际华三五零四实业有限公司			
许可证编号	吉食药监械生产许 20200003 号（应急）			
许可证有效期限	2021 年 2 月 17 日			
生产范围	2017 年分类目录：14-14-医护人员防护用品。（以下空白）			
生产产品列表				
序号	产品名称	注册号	登载日期	备注
1	医用一次性防护服	吉械注准 20202140026	2020 年 2 月 17 日	

发证部门：吉林省药品监督管理局

2020 年 2 月 17 日



# 检 验 报 告

报告编号：ZC20200039-1

委托方：长春际华三五零四实业有限公司

样品名称：医用一次性防护服（连体式）

规格型号：165

检验类别：注册检验



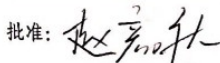
## 吉林省医疗器械检验所

## 检验报告

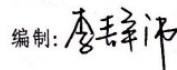
报告编号: ZC20200039-1

共4页 第1页

样品名称	医用一次性防护服(连体式)	样品编号	ZC20200039-1
	送样	样品状态	包装完好
商标	/	规格型号	165
委托方	长春际华三五零四实业有限公司	检验类别	注册检验
委托方地址	长春经济开发区兴隆综合保税区机场大路 10588号	产品编号/批号	M20200211-13
生产单位	长春际华三五零四实业有限公司	抽样单编号	--
受检单位	长春际华三五零四实业有限公司	生产/出厂日期	2020年02月11日
抽样单位	--	样品数量	35套
抽样地点	--	抽样基数	--
抽样日期	--	检验地点	本所实验室
收样日期	2020.02.15	检验日期	2020.02.15~ 2020.02.18
检验项目	部分项目		
检验依据	长春际华三五零四实业有限公司《医用一次性防护服》产品技术要求		
检验结论	所检项目符合长春际华三五零四实业有限公司《医用一次性防护服》产品技术要求。		 签发日期 2020年2月18日
备注	1) 报告中“--”表示此项不适用，“/”表示此项空白。 2) “本报告为内部参考，不具有对社会的证明作用。”		

批准: 

职务: 经检组长

编制: 

## 吉林省医疗器械检验所

## 检验报告

报告编号: ZC20200039-1

共4页 第2页

标准条款	检验项目	标准要求	检验结果	单项结论
2.1	外观	产品应干燥、清洁、无霉斑，表面不允许有粘连、裂缝、孔洞等缺陷。	符合要求	符合规定
		产品连接部位采用针缝、粘合或热合等加工方式。针缝的针眼应密封处理，针距每3cm应为8针-14针。线迹应均匀、平直、不得有跳针。粘合或热合等加工处理后的部位，应平整、密封，无气泡。	符合要求 (热合)	
		产品的拉链不能外露，拉头应能自锁。	符合要求	
2.2	结构	产品的结构应合理，穿脱方便，结合部位严密。	符合要求	符合规定
		袖口、脚踝口采用弹性收口，帽子面部收口和腰部采用弹性收口。	符合要求	
2.3	尺寸	连身式 型号规格： 165号	身长：169 偏差：±2 (厘米)	均为 171 厘米
			胸围：125 偏差：±2 (厘米)	均为 124 厘米
			袖长：86 偏差：±2 (厘米)	均为 86 厘米
			袖口：18 偏差：±2 (厘米)	均为 18 厘米
			脚口：24 偏差：±2 (厘米)	均为 24 厘米
2.4	液体阻隔功能	抗渗水性	产品关键部位静水压应不低于 1.67kPa (17cm H <sub>2</sub> O)。	18.35kPa
		透湿量	产品材料透湿量应不小于 2500g/(m <sup>2</sup> •d)	4210g/(m <sup>2</sup> •d)
		抗合成血液穿透性	产品抗合成血液穿透性应不低于 2 级的要求。	均为 4 级
		表面抗湿性	产品外侧面沾水等级应不低于 3 级的要求。	均为 4 级
2.5	断裂强力	产品关键部位材料的断裂强力应不小于 45N。	经向：61N 纬向：58N	符合规定
2.6	断裂伸长率	产品关键部位材料的断裂伸长率应不小于 15%。	经向：121% 纬向：112%	符合规定
2.7	过滤效率	产品关键部位材料及接缝处对非油性颗粒的过滤效率应不小于 70%。	99.82%~99.96%	符合规定
2.8	阻燃性能	a) 损毁长度不大于 200mm。	经向：187mm 纬向：190mm	符合规定
		b) 续燃时间不超过 15s。	经向：13s 纬向：10s	
		c) 阴燃时间不超过 10s。	经向：0s 纬向：0s	

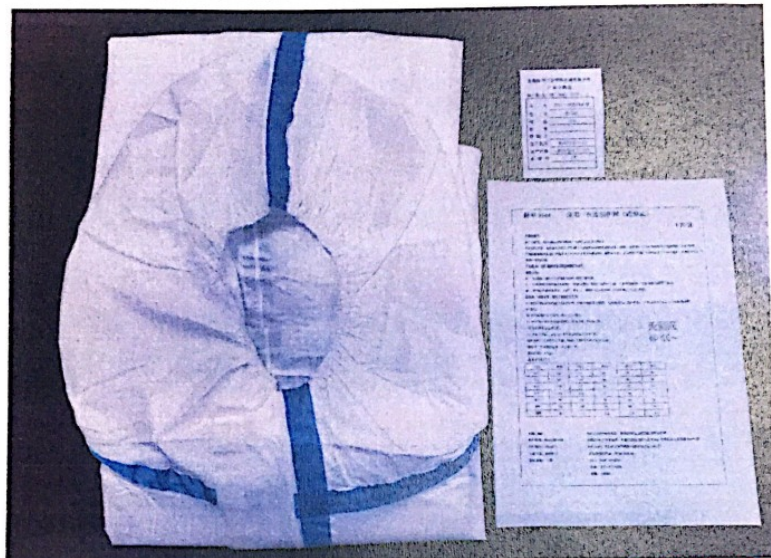
审核: 丁立明检验: 高慧英 李佳华

检验报告照片页

报告编号: ZC20200039-1

共4页 第3页

照片和说明



批号: M20200211-3

样品描述



被检样品与产品照片上的样品一致。

规格型号或其它说明

规格型号与产品照片上的样品一致。

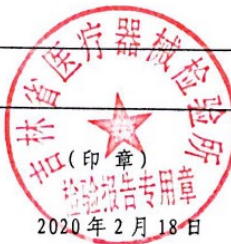


吉林省医疗器械检验所  
产品技术要求预评价意见

报告编号: ZC20200039-1

共 4 页 第 4 页

一 产品技术要求中性能指标的完整性与适用性。		
<input type="checkbox"/> 完整 <input type="checkbox"/> 适用 <input checked="" type="checkbox"/> 可操作 <input type="checkbox"/> 可重复 <input type="checkbox"/> 相适应	<input type="checkbox"/> 不完整 理由:	
	<input type="checkbox"/> 不适用 理由:	
	检验方法是否具有可操作性和可重复性, 是否与检验要求相适应。	
	<input type="checkbox"/> 不可操作 理由:	
	<input type="checkbox"/> 不可重复 理由:	
	<input type="checkbox"/> 不相适应 理由:	
	二 依据现行强制性或推荐性国家标准、行业标准检验的, 所用强制性国家标准、行业标准的完整性, 所用标准与产品的适宜性, 所用条款的适用性。	
<input checked="" type="checkbox"/> 强制性或推荐性国家标准 <input type="checkbox"/> 强制性或推荐性行业标准 <input type="checkbox"/> 完整 <input type="checkbox"/> 适宜 <input type="checkbox"/> 适用	GB 19082-2009	
	无	
	<input type="checkbox"/> 不完整 理由:	
	<input type="checkbox"/> 不适宜 理由:	
	<input type="checkbox"/> 不适用 理由:	
	三 如检验内容涉及引用中国药典的相关内容, 其引用的完整性、适宜性和适用性。	
<input type="checkbox"/> 中国药典 <input type="checkbox"/> 完整 <input type="checkbox"/> 适宜 <input type="checkbox"/> 适用	无	
	<input type="checkbox"/> 不完整 理由:	
	<input type="checkbox"/> 不适宜 理由:	
	<input type="checkbox"/> 不适用 理由:	
四 其他需要说明的问题:		
仅对所检项目进行预评价。		
五 综合评价意见:		
<input type="checkbox"/> 经预评价, 对产品技术要求无补充、完善意见。		
<input type="checkbox"/> 经预评价, 产品技术要求在以下方面需要进一步补充、完善: 性能指标:		
适用国家标准、行业标准:		
引用《中华人民共和国药典》内容:		



## 注 意 事 项

- 一、报告无检验机构检验报告专用章无效。
- 二、报告未经检验机构书面批准不得复制。
- 三、复制报告未重新加盖检验机构检验报告专用章无效。
- 四、报告无批准人签字无效。
- 五、报告涂改无效。
- 六、对报告若有异议，应于收到报告之日起十五日内以书面方式向检验单位提出，逾期不予受理。
- 七、报告仅对来样负责。

地 址：长春市崇文路 669 号

电 话：0431-87833065

传 真：0431-87833066

邮 政 编 码：130062



# 检验报告

报告编号: ZC20200039-2



委托方: 长春际华三五零四实业有限公司

样品名称: 医用一次性防护服(连体式)

规格型号: 165

检验类别: 注册检验

吉林省医疗器具检验所



## 吉林省医疗器械检验所

## 检验报告

共4页第1页

报告编号: ZC20200039-2

样品名称	医用一次性防护服(连体式)	样品编号	ZC20200039-2
	送样	样品状态	包装完好
商标	/	规格型号	165
委托方	长春际华三五零四实业有限公司	检验类别	注册检验
委托方地址	长春经济开发区兴隆综合保税区机场大路 10588号	产品编号 / 批号	M20200211-13
生产单位	长春际华三五零四实业有限公司	抽样单编号	--
受检单位	长春际华三五零四实业有限公司	生产/出厂日期	2020年02月11日
抽样单位	--	样品数量	35套
抽样地点	--	抽样基数	--
抽样日期	--	检验地点	本所检验室
收样日期	2020.02.15	检验日期	2020.02.15 ~ 2020.02.29
检验项目	环氧乙烷残留量、无菌		
检验依据	长春际华三五零四实业有限公司《医用一次性防护服》产品技术要求		
检验结论	所检项目符合长春际华三五零四实业有限公司《医用一次性防护服》产品技术要求。		
备注	1) 报告中“--”表示此项不适用，“/”表示此项空白。 2) “本报告为内部参考，不具有对社会的证明作用。”		

批准: 吉林市

职务: 副所长

编制: 李静沛



## 吉林省医疗器械检验所

## 检验报告

报告编号: ZC20200039-2

共4页 第2页

标准条款	检验项目	标准要求	检验结果	单项结论
2.11	环氧乙烷残留量	产品的环氧乙烷残留量应不超过 10μg/g。	<1μg/g	符合规定

本页以下空白

审核: 孙维

检验:

李丽华

赵立娜



吉林省医疗器械检验所  
产品技术要求预评价意见

报告编号: ZC20200039-2

共4页 第4页

一	产品技术要求中性能指标的完整性与适用性。	
检验方法是否具有可操作性和可重复性，是否与检验要求相适应。	<input type="checkbox"/> 完整	<input type="checkbox"/> 不完整 理由:
	<input type="checkbox"/> 适用	<input type="checkbox"/> 不适用 理由:
	强制性或推荐性国家标准、行业标准检验的，所用强制性国家标准、行业标准的完整性，所用标准与产品的适宜性，所用条款的适用性。	
	<input type="checkbox"/> 强制性或推荐性国家标准	GB/T 14233.1-2008
	<input type="checkbox"/> 强制性或推荐性行业标准	无
	<input type="checkbox"/> 适用	<input type="checkbox"/> 不适用 理由:
三 如检验内容涉及引用中国药典的相关内容，其引用的完整性、适宜性和适用性。		
仅对所检项目进行预评价。	<input type="checkbox"/> 中国药典	《中国药典》2015年版四部 1101 无菌检查法
	<input type="checkbox"/> 完整	<input type="checkbox"/> 不完整 理由:
	<input type="checkbox"/> 适宜	<input type="checkbox"/> 不适宜 理由:
	<input type="checkbox"/> 适用	<input type="checkbox"/> 不适用 理由:
四 其他需要说明的问题:		
五 综合评价意见:		
<input type="checkbox"/> 经预评价，对产品技术要求无补充、完善意见。		
<input type="checkbox"/> 经预评价，产品技术要求在以下方面需要进一步补充、完善:		
性能指标:		
适用国家标准、行业标准:		
引用《中华人民共和国药典》内容:		



## 注意事项

- 一、报告无检验机构检验报告专用章无效。
- 二、报告未经检验机构书面批准不得复制。
- 三、复制报告未重新加盖检验机构检验报告专用章无效。
- 四、报告无批准人签字无效。
- 五、报告涂改无效。
- 六、对报告若有异议，应于收到报告之日起十五日内以书面方式向检验单位提出，逾期不予受理。
- 七、报告仅对来样负责。

地 址：长春市崇文路 669 号

电 话：0431-87833065

传 真：0431-87833066

邮政编码：130062



# 检验报告

辽检（医械）字（2020）第 273 号

受检单位 长春际华三五零四实业有限公司

样品名称 医用一次性防护服

型号规格 连体式 165

检验类别 委托检验

辽宁省医疗器械检验检测院

辽宁省医疗器械检验检测院  
检验报告

报告编号：辽检（医械）字（2020）第 273 号

共 3 页 第 1 页

样品名称	医用一次性防护服	型号规格	连体式 165
委托单位	长春际华三五零四实业有限公司	商 标	——
客户地址	长春经济技术开发区兴隆综合报税区机场大路 10588 号 A 区	检验类别	委托检验
受检单位	长春际华三五零四实业有限公司	生产日期	2020 年 02 月 11 日
生产单位	长春际华三五零四实业有限公司	抽样日期	——
送样单位	长春际华三五零四实业有限公司	到样日期	2020 年 02 月 24 日
抽样地点	——	抽样单编号	——
检验地点	本院试验室	抽样基数	——
检验日期	2020.02.28~2020.02.29	样品数量	12 件
检验项目	抗静电性等部分项目	样品批号	M20200211-13
检验依据	长春际华三五零四实业有限公司《医用一次性防护服》医疗器械产品技术要求		
检验结论	<p>受检项目符合长春际华三五零四实业有限公司《医用一次性防护服》医疗器械产品技术要求</p>  <p>(检验检测专用章)</p>		
备注	<p>1) 报告中的“——”表示此项不适用或此项空白。 2) 判定中 P 为检验结果符合要求、F 为检验结果不符合要求、N 为要求不适用于该产品。</p>		

批准:

王海波

职务: 张晓波

日期: 2020.2.29

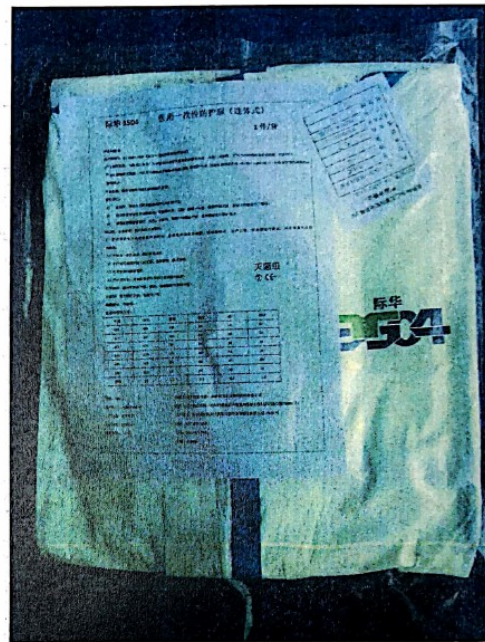
审核:

长春际华

检验: 马光



## 照片和说明



长春际华三五零四实业有限公司  
产品合格证  
执行标准：GB 19082-2009

品    名	医用一次性防护服
型    号	连体式
规    格	165
数    量	1
检    验    员	李晓东
生产批号	M20200211-13
生产日期	2020年02月11日
有    效    期	1年



标准条款	要    求	检验结果	判定		
			P	F	N
2.9	抗静电性 产品的带电量应不大于 $0.6\mu\text{C}/\text{件}$	$0.28\mu\text{C}/\text{件}$	√		
2.10	静电衰减性能 产品材料静电衰减时间不超过 0.5s	符合要求	√		



## 声 明

- 1、报告未加盖检验检测专用章或检验检测单位公章无效。
- 2、复制报告必须全文复制，未经检验检测单位批准不得部分复制，且复制的报告未重新加盖检验检测专用章或检验检测单位公章无效。
- 3、报告无检验/检测、审核、批准人签字无效。
- 4、报告涂改无效。
- 5、对报告若有异议，请于收到报告之日起十五日内以书面方式向检验检测单位提出，逾期不予受理。
- 6、报告结果仅适用于收到的样品。
- 7、对委托送样的样品及信息的真实性，由委托单位负责。
- 8、非检验检测单位抽取的样品（如样品由客户提供），检验检测单位不对抽样的真实性负责。

地 址：沈阳市浑南区麦子屯 600-1 号  
电 话：(024) 83780222 (024) 83780223  
传 真：(024) 83780221  
邮政编码：110171  
网 址：<http://www.lmti.cn>





## 记录表单

## 剂量检测报告

DOSE TEST REPORT

报告编号: 202003012

Report No.

顾客名称: 长春际华三五零四实业有限公司  
Customer订单编号: C2003002  
Order No.

产品名称 Description	产品型号 Carton	数量(箱) Carton	毛重(公斤) G.W(kg)	包装规格(厘米) CartonSize(cm)	备注
防护服	/	60	540	60*41*30	/
以下空白					
辐照加工任务单号 Process Code No.		A2003001			
辐照开始日期 Irradiation lot start date	2020.03.01		辐照结束日期 Irradiation lot finish date	2020.03.02	
顾客要求最低吸收剂量: Minimum specified dose	15 kGy		最低剂量监测区吸收剂量: Minimum inspection area dose	15 kGy	
顾客要求最高吸收剂量: Maximum specified dose	20 kGy		最高剂量监测区吸收剂量: Maximum inspection area dose	/ kGy	
检验员: Inspector	李长海		日期: Date	2020.03.02	
审核: Approved	王正华		日期: Date	2020.03.02	

本批产品已经过钴-60 伽玛射线辐照。

THE PRODUCTS HAVE BEEN IRRADIATED BY GAMMA RAY.



## 记录表单

## 剂量检测报告

## DOSE TEST REPORT

报告编号: 202002051  
Report No.顾客名称: 长春际华三五零四实业有限公司  
Customer订单编号: C2002193  
Order No.

产品名称 Description	产品型号	数量(箱) Carton	毛重(公斤) G.W(kg)	包装规格(厘米) CartonSize(cm)	备注
防护服	/	44	385	60*40*30	/
以下空白					
辐照加工任务单号 Process Code No.		A2002059			
辐照开始日期 Irradiation lot start date		2020.02.28		辐照结束日期 Irradiation lot finish date	2020.02.29
顾客要求最低吸收剂量: <u>15</u> kGy Minimum specified dose			最低剂量监测区吸收剂量: <u>16</u> kGy Minimum inspection area dose		
顾客要求最高吸收剂量: <u>20</u> kGy Maximum specified dose			最高剂量监测区吸收剂量: <u>/</u> kGy Maximum inspection area dose		
检验员: Inspector <u>李南</u>			日期: Date <u>2020.02.29</u>		
审核: Approved <u>高工</u>			日期: Date <u>2020.02.29</u>		

本批产品已经过钴-60 伽玛射线辐照。

THE PRODUCTS HAVE BEEN IRRADIATED BY GAMMA RAY.



中核同辐(长春)辐射技术有限公司  
Changchun CNNC CIRC Radiation Technology Co., LTD

编号: CTF-QP-7122-R02

版本/修订号: A/00

记录表单

## 剂量检测报告

DOSE TEST REPORT

报告编号: 202002057

Report No.

顾客名称: 长春际华三五零四实业有限公司  
Customer

订单编号: C2002217  
Order No.

产品名称 Description	产品型号 Carton	数量(箱) Carton	毛重(公斤) G.W(kg)	包装规格(厘米) CartonSize(cm)	备注
防护服	/	43	365.5	60*40*30	/
以下空白					
辐照加工任务单号 Process Code No.				A2002062	
辐照开始日期 Irradiation lot start date		2020.02.29		辐照结束日期 Irradiation lot finish date	2020.03.01
顾客要求最低吸收剂量: Minimum specified dose	15	kGy	最低剂量监测区吸收剂量: Minimum inspection area dose	15	kGy
顾客要求最高吸收剂量: Maximum specified dose	20	kGy	最高剂量监测区吸收剂量: Maximum inspection area dose	/	kGy
检验员: Inspector	李沟		日期: Date	2020.03.01	
审核: Approved	董正伟		日期: Date	2020.03.01	

本批产品已经过钴-60 伽玛射线辐照。

THE PRODUCTS HAVE BEEN IRRADIATED BY GAMMA RAY.



## 记录表单

## 剂量检测报告

## DOSE TEST REPORT

报告编号: 202002047  
Report No.顾客名称: 长春际华三五零四实业有限公司  
Customer订单编号: C2002176  
Order No.

产品名称 Description	产品型号	数量(箱) Carton	毛重(公斤) G.W(kg)	包装规格(厘米) CartonSize(cm)	备注
医用防护服	/	35	288.5	60*40*30	/
以下空白					
辐照加工任务单号 Process Code No.		A2002056			
辐照开始日期 Irradiation lot start date	2020.02.27	辐照结束日期 Irradiation lot finish date	2020.02.28		
顾客要求最低吸收剂量: Minimum specified dose	15 kGy	最低剂量监测区吸收剂量: Minimum inspection area dose	15 kGy		
顾客要求最高吸收剂量: Maximum specified dose	20 kGy	最高剂量监测区吸收剂量: Maximum inspection area dose	/ kGy		
检验员: Inspector	李荷	日期: Date	2020.02.28		
审核: Approved	崔平华	日期: Date	2020.02.28		

本批产品已经过钴-60 伽玛射线辐照。

THE PRODUCTS HAVE BEEN IRRADIATED BY GAMMA RAY.

长春际华三五零四实业有限公司

产品合格证

执行标准：GB 19082-2009

品	名	医用一次性防护服
型	号	连体式
规	格	
数	量	1
检	验	员
生	产	批号
生	产	日期
有	效	期