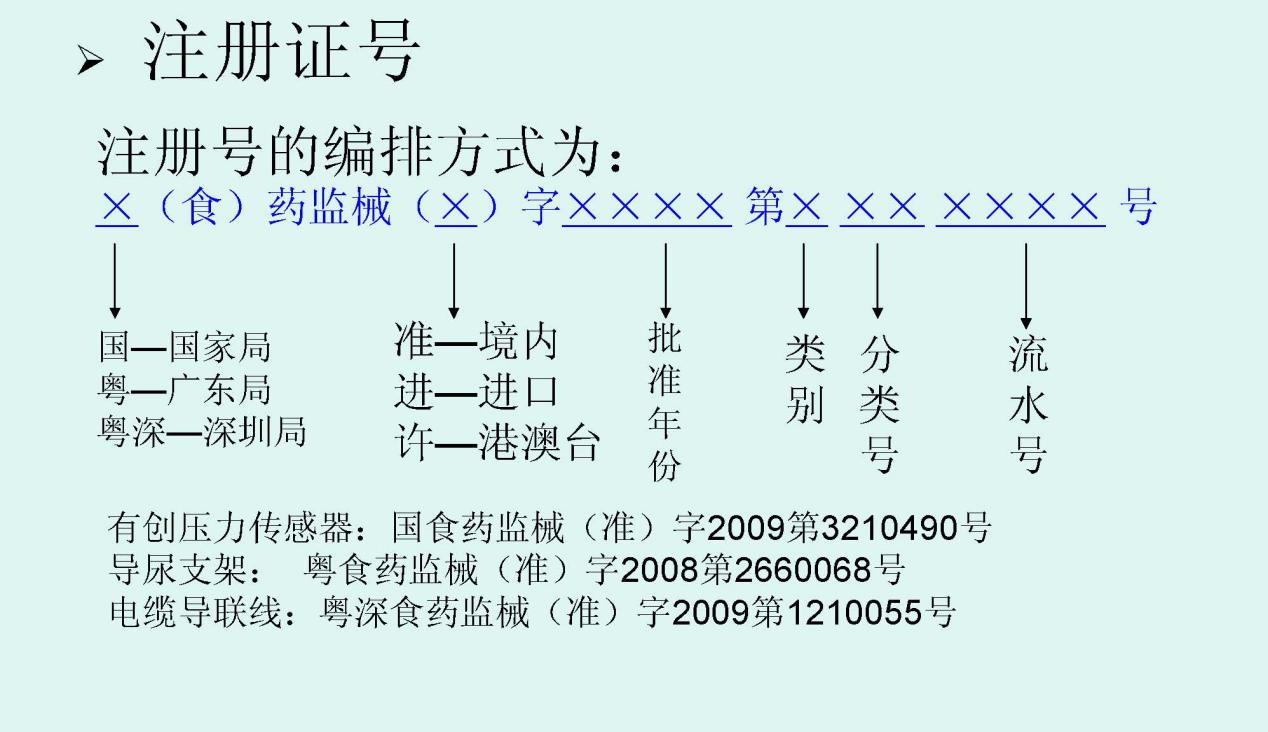
**如何看懂医疗器械注册号**

正规的医疗器械产品包装、说明书和医疗器械本身都应印有产品的“注册号”。

如图：

（×）（食）药监械（×）字××××第×××××××号。  
 其中：  
　　（×）为注册审批部门所在地的简称：  
　　境内第三类医疗器械、境外医疗器械以及台湾、香港、澳门地区的医疗器械为“国”字；  
　　境内第二类医疗器械为注册审批部门所在的省、自治区、直辖市简称；  
　　境内第一类医疗器械为注册审批部门所在的省、自治区、直辖市简称加所在设区的市级行政区域的简称，为××（无相应设区的市级行政区域时，仅为省、自治区、直辖市的简称）；  
　　（×）为注册形式（准、进、许）：  
　　“准”字适用于境内医疗器械；  
　　“进”字适用于境外医疗器械；  
　　“许”字适用于台湾、香港、澳门地区的医疗器械；  
　　××××为批准注册年份；  
　　×为产品管理类别；1就是一类，2就是二类，3就是三类  
　　××为产品品种编码；  
　　××××为注册流水号。

举例说明：

国食药监械（进）字2009第2402991号

其中“进”代表进口；“第240”中的“2”代表该医疗器械按第二类医疗器械管理；“第240”中的“40” 代表该医疗器械的使用类别为6840，在《医疗器械分类目录》（具体目录可上网百度）中可以查到，6840为临床检验分析仪器。



（备注：上图为部分目录）