

附件 1

## 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	液体伤口敷料	注册证或备案凭证编码	川械注准 20242140205
生产企业名称	成都沃资项达生物科技有限公司		
代理人名称	/		
召回单位负责人和联系方式，经办人和联系方式	金 磊：028-82610375 董文居：028-82610375		
产品的适用范围	用于非慢性创面（如浅表性创面、小创口、擦伤、切割伤、激光/光子/果酸换肤/微整形术后创面）及周围皮肤的护理。		
涉及地区和国家	中国	召回级别	三级召回
涉及产品生产（或进口中国）批次、数量	2、10344	涉及产品类型、规格	SA- I
识别信息（如批号）	YS25100101F YS25100101B	涉及产品在中国的销售数量	686 9658
召回原因简述	液体伤口敷料说明书无所用的图形、符号、缩写等内容的解释。		
纠正行动简述（包括召回要求和处理方式等）	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. 说明书更改已完成，增加“图形、符号、缩写等内容的解释”的描述；</li> <li>2. 向客户发送了《液体伤口敷料产品召回通知》；</li> <li>3. 召回销售的产品，替换原产品中说明书。</li> </ol>		

报告单位：（盖章）

报告人：（签字）



负责人：（签字）

报告日期：

金磊  
2026.02.27