



中华人民共和国  
医疗器械注册证（体外诊断试剂）

注册证编号：国械注进20162402093

注册人名称	英国朗道实验诊断有限公司 Randox Laboratories Ltd.
注册人住所	Ardmore, Diamond Road, Crumlin, Co. Antrim, United Kingdom, BT29 4QY
生产地址	Ardmore, Diamond Road, Crumlin, Co. Antrim, United Kingdom, BT29 4QY
代理人名称	朗道莱铂诊断用品（上海）有限公司
代理人住所	中国（上海）自由贸易试验区台中南路138号3幢（东楼）4层410、412室
产品名称	C反应蛋白质控品 LIQUID CRP CONTROL（CRP CONTROL）
包装规格	货号：CP2480 水平2 10×1 mL，货号：CP2481 水平3 10×1 mL。
主要组成成分	试剂成分：全人血清基质。（具体详见产品说明书）
预期用途	该产品用于临床化学系统C反应蛋白的质控。
产品储存条件及有效期	2℃~8℃条件下保存，有效期18个月。
附件	产品技术要求、说明书
其他内容	/
备注	/

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二五年二月二十日

生效日期：二〇二五年十一月十三日

有效期至：二〇三〇年十一月十二日