



营业执照

统一社会信用代码
91411100719177739F



(副本) (3-2)



扫描二维码登录
“国家企业信用
信息公示系统”
了解更多登记、
备案、许可、监
管信息。

名称 莲花医疗用品有限公司
类型 有限责任公司(自然人投资或控股)
法定代表人 赵庆祥

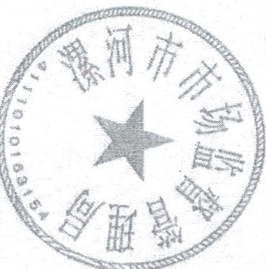


注册资本 陆仟陆佰万圆整
成立日期 2000年01月10日
住所 漯河市郾城区龙江路西段

经营范围

一般项目：第一类医疗器械生产，第二类医疗器械销售，第二类医疗器械销售，劳动防护用品生产，劳动防护用品销售，消毒剂和化学用品生产，卫生用品和一次性使用医疗用品销售，医护人员防护用品生产（I类医疗器械），医护人员防护用品批发，非居住房地产租赁，技术服务，技术开发，技术咨询，技术交流，技术转让，技术推广（除依法须经批准的项目外，凭营业执照依法自主开展经营活动）许可项目：第二类医疗器械生产，第三类医疗器械生产，药品生产，药品批发，消毒剂和化学用品生产，卫生用品和一次性使用医疗用品生产，医护人员防护用品生产（II类医疗器械）（依法须经批准的项目，经相关部门批准后方可开展经营活动，具体经营项目以相关部门批准文件或许可证件为准）

登记机关



2022年10月28日

医疗器械生产许可证

许可证编号：豫食药监械生产许20150116号

企业名称：莲花医疗用品有限公司

生产地址：

漯河市郾城区龙江路西段

法定代表人：赵庆祥

生产范围：

原分类目录：II类：6815注射穿刺器械、6866医用高分子材料及制品；III类：6813注射穿刺器械、6866医用高分子材料及制品；新分类目录：14-01：注射、穿刺器械；14-02：血管内输液器械；14-07：清洗、灌洗、吸引、给药器械※

企业负责人：郭大磊



住所：漯河市郾城区龙江路西段

发证部门：



有效期限：至

2025年05月11日

发证日期：

2020年05月27日

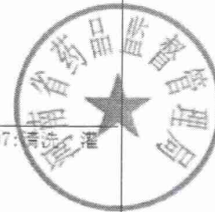
国家药品监督管理局制

1. 2. 156. 3005. 2. 114100000019120573007. 1141000000191205609. 4100002020000130. 001.A

医疗器械生产产品登记表

第1页，共2页

企业名称	莲花医疗用品有限公司
许可证编号	豫食药监械生产许20150116号
许可证有效期限	2020年05月27日至2025年05月11日
生产范围	原分类目录：II类：6815注射穿刺器械；6866医用高分子材料及制品；III类：6815注射穿刺器械；6866医用高分子材料及制品*
生产范围 (新分类目录)	新分类目录：14-01:注射、穿刺器械；14-02:血管内输液器械；14-07:清洗、吸引、给药器械*



生产产品列表

序号	产品名称	注册号	登载日期	备注
1	一次性使用输液器	国械注准20143142047	2020/05/12	
2	一次性使用双穿刺器式输液器	国械注准20193141768	2020/05/12	
3	一次性使用袋式输液器 带针	国械注准20173664622	2018/01/20	
4	一次性使用精密过滤输液器 带针	国械注准20173664631	2018/01/20	
5	一次性使用输液器 带针	国械注准20173664625	2018/01/20	
6	一次性使用无菌注射器 带针	国械注准20193141965	2020/05/12	
7	一次性使用静脉输液针	国械注准20193141769	2020/05/12	
8	一次性使用输液器 带针	国械注准20193141970	2020/05/12	
9	一次性使用配药用注射器	豫械注准20182150164	2020/05/12	
10	一次性使用气流雾化器	豫械注准20172660392	2017/10/24	
11	一次性使用输血器 带针	国械注准20173661278	2017/10/24	
12	一次性使用避光精密过滤输液器	国械注准20173661449	2018/01/20	
13	一次性使用牙科冲洗器	豫械注准20192140428	2020/05/12	
14	一次性使用输液器 带针	国械注准20203140277	2020/05/27	
15	一次性使用精密过滤输液器 带针	国械注准20203140349	2020/05/27	



发货部门(公章):



1. 2. 156. 3005. 2. 11410000MB1912677J037. 11410000MB1912678P. 4100002020000450. 001. A

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20193141970

注册人名称	莲花医疗用品有限公司
注册人住所	漯河市郾城区龙江路西段
生产地址	漯河市郾城区龙江路西段
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	一次性使用输液器 带针
型号、规格	A1、A2(0.45×15 RW LB、0.45×15 RW SB、0.5×20 RW LB、0.5×20 RW SB、0.55×20 RW LB、0.55×20 RW SB、0.6×25 TW LB、0.6×25 TW SB、0.7 ×25 TW LB、0.7 ×25 TW SB、0.8×25 TW LB、0.8×25 TW SB、0.9 ×25 TW LB、0.9 ×25 TW SB)
结构及组成	本品经环氧乙烷灭菌，无菌、无热原。本品的结构有进气式和非进气式两种，由重力式一次性使用输液器和一次性使用静脉输液针组成。不同型号的组成如下：A1：瓶塞穿刺器、瓶塞穿刺器保护套、空气过滤器、药液过滤器、流量调节器、滴斗、三通、乳胶帽、下二通、软管、静脉输液针。A2：瓶塞穿刺器、瓶塞穿刺器保护套、空气过滤器、药液过滤器、流量调节器、滴斗、上二通、下二通、软管、静脉输液针。
适用范围	本品适用于人体静脉重力输液。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	原注册证编号：国食药监械（准）字2014第3661750号

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇一九年八月二十六日
有效期至：二〇二四年七月十五日



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20193141965

注册人名称	莲花医疗用品有限公司
注册人住所	漯河市郾城区龙江路西段
生产地址	漯河市郾城区龙江路西段
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	一次性使用无菌注射器 带针
型号、规格	1ml、2.5ml、5ml、10ml、20ml、30ml、50ml(配注射针 0.45×16 RW LB、0.45×16 RW SB、0.5×20 RW LB、 0.5×20 RW SB、0.5×38 RW LB、0.5×38 RW SB、 0.6×25 TW LB、0.6×25 TW SB、0.7×32 TW LB、0.7 ×32 TW SB、0.8×32 TW LB、0.8×32 TW SB、0.9×32 TW LB、0.9×32 TW SB、1.2×30 TW LB、1.2×30 TW SB)
结构及组成	本品经环氧乙烷灭菌,无菌、无热原。本品主要材料为医用聚丙烯,由外套、芯杆、橡胶活塞和一次性使用无菌注射针组成。
适用范围	本品为手动注射器,适用于临床抽吸液体或在注入液体后立即注射。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	原注册证编号：国食药监械（准）字2014第3151748号

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇一九年八月十六日

有效期至：二〇二四年八月十五日

注册专用章

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：豫械注准 20182140164

注册人名称	莲花医疗用品有限公司
注册人住所	漯河市郾城区龙江路西段
生产地址	漯河市郾城区龙江路西段
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	一次性使用配药用注射器
型号、规格	按型号分为：带针型和不带针型 按规格分为：10ml、20ml、30ml、50ml
结构及组成	本产品由按手、芯杆、外套卷边、公称容量刻度线、分度容量线、标尺、外套、活塞、零刻度线、锥头、针座、针管和护套组成。
适用范围	适用于临床抽取、溶解、配制药液使用。
附件	产品技术要求
其他内容	无
备注	原注册证编号：豫械注准 20182150164

审批部门：河南省药品监督管理局



批准日期：二〇二三年二月十六日

生效日期：二〇二三年三月十六日

有效期至：二〇二八年三月十五日



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20173144625

注册人名称	莲花医疗用品有限公司
注册人住所	漯河市郾城区龙江路西段
生产地址	漯河市郾城区龙江路西段
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	一次性使用输液器 带针
型号、规格	A1、A2（配套输液针0.45、0.5、0.55、0.6、0.7、0.8）；B1、B2。
结构及组成	本品经环氧乙烷灭菌，无菌、无热原。有进气式和非进气式两种结构，由一次性使用输液器、医用输液贴、静脉输液针组成。不同型号的组成如下：A型：瓶塞穿刺器保护套、瓶塞穿刺器、空气过滤器、管路、滴斗、流量调节器、药液过滤器（过滤介质标称孔径15 μ m）、滴管、注射件、输液贴、静脉输液针。B型：瓶塞穿刺器保护套、瓶塞穿刺器、空气过滤器、管路、滴斗、流量调节器、药液过滤器（过滤介质标称孔径15 μ m）、滴管、注射件、输液贴、外圆锥接头保护套。
适用范围	本品适用于临床人体静脉重力输液。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	原注册证编号：国械注准20173664625。

审批部门：国家药品监督管理局



批准日期：二〇二三年九月二十日
生效日期：二〇二三年九月二十日
有效期至：二〇二八年九月十九日

中华人民共和国医疗器械注册证

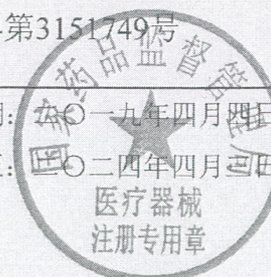
注册证编号：国械注准20193141769

注册人名称	莲花医疗用品有限公司
注册人住所	漯河市郾城区龙江路西段
生产地址	漯河市郾城区龙江路西段
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	一次性使用静脉输液针
型号、规格	0.55×20 RW LB、0.55×20 RW SB、0.6×25 TW LB、0.6×25 TW SB、0.7×25 TW LB、0.7×25 TW SB
结构及组成	本品经环氧乙烷灭菌，无菌、无热原。本品的结构为单翼式，由护套、不锈钢针管、针柄、软管、针座和针座护帽组成。
适用范围	本品适用于人体静脉重力输液。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	原注册证编号：国食药监械（准）字2014第3151749号

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：2019年4月25日

有效期至：2024年4月25日



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20193141768

注册人名称	莲花医疗用品有限公司
注册人住所	漯河市郾城区龙江路西段
生产地址	漯河市郾城区龙江路西段
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	一次性使用双穿刺器式输液器
型号、规格	A1、A2(配套输液针0.45×15 RW LB、0.45×15 RW SB、0.5×20 RW LB、0.5×20 RW SB、0.55×20 RW LB、0.55×20 RW SB、0.6×25 TW LB、0.6×25 TW SB、0.7×25 TW LB、0.7×25 TW SB、0.8×25 TW LB、0.8×25 TW SB)、B1、B2
结构及组成	本品经环氧乙烷灭菌，无菌、无热原。有进气式和非进气式两种结构，不同型号的组成如下：A型：瓶塞穿刺器保护套、瓶塞穿刺器、空气过滤器、支管路、流量调节器、滴管、滴斗、主管路、药液过滤器和静脉输液针组成，药液过滤器过滤介质标称孔径：15μm。B型：瓶塞穿刺器保护套、瓶塞穿刺器、空气过滤器、支管路、流量调节器、滴管、滴斗、主管路、药液过滤器和外圆锥接头保护套组成，药液过滤器过滤介质标称孔径：15μm。
适用范围	本品适用于临床人体静脉重力输液。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	原注册证编号：国食药监械（准）字2014第3661607号

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：2019年4月24日

有效期至：2024年4月24日

医疗器械
注册专用章

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20143142047

注册人名称	莲花医疗用品有限公司
注册人住所	漯河市郾城区龙江路西段
生产地址	漯河市郾城区龙江路西段
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	一次性使用输液器
型号、规格	A1、A2(配套输液针0.45、0.5、0.55、0.6、0.7、0.8)、B1、B2
结构及组成	本品经环氧乙烷灭菌, 无菌、无热原。有进气式和非进气式两种结构, 不同型号的组成如下:A型: 瓶塞穿刺器保护套、瓶塞穿刺器、空气过滤器、管路、滴斗、止液排气装置、流量调节器、药液过滤器、滴管和静脉输液针, 药液过滤器过滤介质标称孔径: 15 μm。B型: 瓶塞穿刺器保护套、瓶塞穿刺器、空气过滤器、管路、滴斗、止液排气装置、流量调节器、药液过滤器、滴管和外圆锥接头保护套, 药液过滤器过滤介质标称孔径: 15 μm。
适用范围	本品适用于临床人体静脉重力输液。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	原注册证编号: 国械注准20143662047 2019年9月5日同意更正产品名称内容, 2019年4月15日核发的中华人民共和国医疗器械注册证予以废止。

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇一九年九月五日

有效期至：二〇二四年四月十四日

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20173141449

注册人名称	莲花医疗用品有限公司
注册人住所	漯河市郾城区龙江路西段
生产地址	漯河市郾城区龙江路西段
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	一次性使用避光精密过滤输液器
型号、规格	型号：A1、A2、AF1、AF2、B1、B2、BF1、BF2、C1、C2、CF1、CF2、D1、D2、DF1、DF2。输液针规格：0.45×16；0.5×20；0.55×20；0.6×25；0.7×25；0.8×25；0.9×25。药液过滤器标称孔径：2μm、3μm、5μm。
结构及组成	输液器由瓶塞穿刺器保护套、瓶塞穿刺器（进气式和非进气式）、空气过滤器或进气器件、管路[双层结构：外层为避光PVC（增塑剂为DEHP），内层为PVC（增塑剂为TOTM）]、滴斗[双层结构：外层为避光PVC（增塑剂为DEHP），内层为PVC（增塑剂为TOTM）]、二通滴管、注射件、流量调节器、药液过滤器、静脉输液针或外圆锥接头保护套组成。药液过滤器标称孔径为2.0μm、3.0μm和5.0μm三种。
适用范围	本产品的避光范围290nm-450nm，适用于输注呋塞米注射液、顺铂、盐酸多巴胺注射液、注射用硝普钠、维生素K1、氨茶碱。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	原注册证编号：国械注准20173661449。

审批部门：国家药品监督管理局



批准日期：二〇二二年十月十四日
生效日期：二〇二二年十月二十七日
有效期至：二〇二七年十月二十六日

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20173144631

注册人名称	莲花医疗用品有限公司
注册人住所	漯河市郾城区龙江路西段
生产地址	漯河市郾城区龙江路西段
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	一次性使用精密过滤输液器 带针
型号、规格	PFA1-2.0、PFA1-3.0、PFA1-5.0、PFA2-2.0、PFA2-3.0、PFA2-5.0（配套输液针0.45、0.5、0.55、0.6、0.7、0.8）；PFB1-2.0、PFB1-3.0、PFB1-5.0、PFB2-2.0、PFB2-3.0、PFB2-5.0。
结构及组成	本品经环氧乙烷灭菌,无菌、无热原。有进气式和非进气式两种结构,由一次性使用精密过滤输液器和一次性使用静脉输液针组成。不同型号的组成如下:PFA型:瓶塞穿刺器、瓶塞穿刺器保护套、空气过滤器、精密药液过滤器(过滤介质标称孔径:2.0 μ m/3.0 μ m/5.0 μ m)、流量调节器、滴斗、滴管、注射件、管路、静脉输液针;PFB型:瓶塞穿刺器、瓶塞穿刺器保护套、空气过滤器、精密药液过滤器(过滤介质标称孔径:2.0 μ m/3.0 μ m/5.0 μ m)、流量调节器、滴斗、滴管、注射件、管路、外圆锥接头保护套。
适用范围	本品适用于临床人体静脉重力输液。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	原注册证编号:国械注准20173664631。

审批部门: 国家药品监督管理局



批准日期: 二〇二三年二月二十三日
生效日期: 二〇二三年二月二十三日
有效期至: 二〇二八年二月二十二日



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20173144622

注册人名称	莲花医疗用品有限公司
注册人住所	漯河市郾城区龙江路西段
生产地址	河南省漯河市郾城区龙江路西段
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	一次性使用袋式输液器 带针
型号、规格	DSA1-1、DSA2-1(分液袋150、200、250、300ml，配套输液针0.45、0.5、0.55、0.6、0.7、0.8)、DSB1-1、DSB2-1(分液袋150、200、250、300ml)。
结构及组成	本品经环氧乙烷灭菌、无菌、无热原。有进气式和非进气式两种结构，由一次性使用袋式输液器和一次性使用静脉输液针组成。不同型号的组成如下：DSA型：瓶塞穿刺器保护套、瓶塞穿刺器、空气过滤器、进液开关、吊带、注射件、分液袋、滴管、三通注射件、滴斗、管路、流量调节器、药液过滤器（过滤介质标称孔径15 μ m）、静脉输液针。DSB型：瓶塞穿刺器保护套、瓶塞穿刺器、空气过滤器、进液开关、吊带、注射件、分液袋、滴管、三通注射件、滴斗、管路、流量调节器、药液过滤器（过滤介质标称孔径15 μ m）、外圆锥接头保护套。
适用范围	本品适用于临床人体静脉重力输液。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	原注册证编号：国械注准20173664622。

审批部门：国家药品监督管理局



批准日期：二〇二三年八月二十五日

生效日期：二〇二三年八月二十五日

有效期至：二〇二八年八月二十四日

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20203140277

注册人名称	莲花医疗用品有限公司
注册人住所	漯河市郾城区龙江路西段
生产地址	漯河市郾城区龙江路西段
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	一次性使用输液器 带针
型号、规格	型号：S1、S2、ST1、ST2、STF、SF、TF、F、T1、T2； 规格(mm)：0.45×15 RW LB、0.45×15 RW SB、 0.5×20 RW LB、0.5×20 RW SB、 0.55×20 RW LB、0.55×20 RW SB、0.6×25 TW LB、 0.6×25 TW SB、 0.7×25 TW LB、0.7×25 TW SB、0.8×25 TW LB、 0.8×25 TW SB、 0.9×25 TW LB、0.9×25 TW SB、1.2×30 TW LB、 1.2×30 TW SB。
结构及组成	产品由瓶塞穿刺器保护套、瓶塞穿刺器、空气过滤器、滴管、滴斗、流量调节器、连接头、支管路、主管路、药液过滤器、止水夹、防针刺护套、注射件（可不带）、外圆锥接头保护套（仅不带输液针型号含有）、输液针（仅部分型号带输液针）、输液贴（不含药物）组成。药液过滤膜标称孔径15 μm；本产品所用聚氯乙烯(PVC)材料中增塑剂为偏苯三酸三辛酯(TOTM)；药液过滤器不具有自动排气止液功能。
适用范围	适用于临床人体静脉重力输液。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二〇年三月二十日

有效期至：二〇二五年三月十九日



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20203140349

注册人名称	莲花医疗用品有限公司
注册人住所	漯河市郾城区龙江路西段
生产地址	漯河市郾城区龙江路西段
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	一次性使用精密过滤输液器 带针
型号、规格	型号：S1、S2、ST1、ST2、STF、SF、TF、F、T1、T2、D1、D2； 规格(mm)：0.45×16 RW LB、0.45×16 RW SB、0.5×20 RW LB、0.5×20 RW SB、0.55×20 RW LB、0.55×20 RW SB、0.6×25 TW LB、0.6×25 TW SB、0.7×25 TW LB、0.7×25 TW SB、0.8×25 TW LB、0.8×25 TW SB、0.9×25 TW LB、0.9×25 TW SB、1.2×30 TW LB、1.2×30 TW SB。
结构及组成	结构：产品结构有进气型和非进气型两种。 组成：产品由瓶塞穿刺器保护套、瓶塞穿刺器、空气过滤器、滴管、滴斗、流量调节器、接头、管路、药液过滤止液装置、止水夹、防针刺护套、外圆锥接头、外圆锥接头保护套（仅不带输液针型号含有）、注射件（可不带）、输液针（仅部分型号带输液针）、输液贴（不含药物）组成。药液过滤膜孔径有3.0μm、5.0μm。产品经环氧乙烷灭菌，无菌、无热原。产品管路所用材料为聚氯乙烯(PVC)材料（增塑剂为TOTM）。
适用范围	适用于临床人体静脉重力输液。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	

审批部门：国家药品监督管理局

批准日期：二〇二〇年四月九日

有效期至：二〇二五年四月八日



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：国械注准20173101278

注册人名称	莲花医疗用品有限公司
注册人住所	漯河市郾城区龙江路西段
生产地址	漯河市郾城区龙江路西段
代理人名称	/
代理人住所	/
产品名称	一次性使用输血器 带针
型号、规格	型号：A1、A2、B1和B2型。规格：0.45×16 RW LB、0.5×20 RW LB、0.55×20 RW LB、0.6×25 TW LB、0.7×25 TW LB、0.8×25 TW LB、0.9×26 TW LB、1.2×30 TW LB
结构及组成	结构：输血器的结构为非进气式。组成：输血器由输血插口穿刺器保护套、输血插口穿刺器、滴管、滴斗、血液及血液成分过滤器、管路、流量调节器、注射件（可选）、外圆锥接头、外圆锥接头保护帽或静脉输液针组成。本产品主要原材料有医用级聚氯乙烯(PVC)材料、医用级聚乙烯(PE)材料、ABS材料和不锈钢针管。本产品经环氧乙烷灭菌，产品无菌、无热原。
适用范围	供临床输注血液或血液成分。
附件	产品技术要求
其他内容	/
备注	原注册证编号：国械注准20173661278

审批部门



批准日期：二〇二二年七月五日

生效日期：二〇二二年七月五日

有效期至：二〇二七年七月四日

中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：豫械注准 20222080583

注册人名称	莲花医疗用品有限公司
注册人住所	漯河市郾城区龙江路西段
生产地址	漯河市郾城区龙江路西段
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	一次性使用雾化器
型号、规格	型号：M型；规格：M1-5、M1-8、M1-12、M1-20、M2-5、M2-8、M2-12、M2-20、M3-5、M3-8、M3-12、M3-20
结构及组成	本产品由基本配置（面罩、导管、通用接头、雾化装置）和选用配置（咬嘴）组成。
适用范围	适用于将液态药物雾化供患者吸入用。
附件	产品技术要求
其他内容	无
备注	原注册证编号：豫械注准 20172660392

审批部门：河南省药品监督管理局

批准日期：2022年6月23日

生效日期：2022年6月23日

有效期至：2027年6月23日



中华人民共和国医疗器械注册证

注册证编号：豫械注准 20192140428

注册人名称	莲花医疗用品有限公司
注册人住所	漯河市郾城区龙江路西段
生产地址	漯河市郾城区龙江路西段
代理人名称	不适用
代理人住所	不适用
产品名称	一次性使用牙科冲洗器
型号、规格	A1、A2、A3、A4
结构及组成	A1 由保护套、穿刺器、进气器件、二通管、滴斗、管路、流量调节器、弹性件、冲洗头组成；A2 由保护套、穿刺器、进气器件、止水夹、三通接头、二通管、滴斗、管路、流量调节器、弹性件、冲洗头组成；A3 由保护套、穿刺器、进气器件、止水夹、管路、二通管、弹性件、冲洗头组成；A4 由保护套、穿刺器、进气器件、止水夹、三通接头、管路、二通管、弹性件、冲洗头组成。
适用范围	本产品适用于种植牙过程中的冲洗。
附件	产品技术要求
其他内容	无
备注	无

审批部门：河南省药品监督管理局

批准日期：二〇一九年十月八日
有效期至：二〇二四年七月七日

