



常山顺发箱包有限公司
Changshan Shunfa Bags Co., Ltd.

EPIDEMIC PREVENTION PRODUCTS

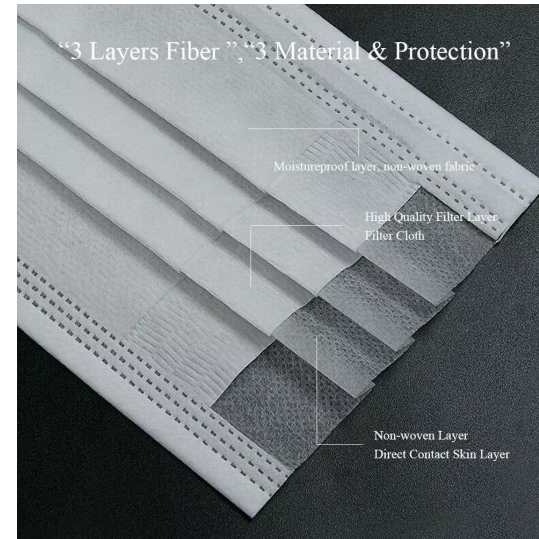




DISPOSABLE FACE MASK & KN95 PROTECTIVE MASK



Disposable Face Mask



产品合格证

品名	一次性口罩（非医用）
产品原材料	内层PP无纺布，外层PP无纺布 过滤层熔喷无纺布 无纺布53.33%，熔喷布26.67% 耳带13.8%，织带20.7%
执行标准	GB/T 32610-2016
防护级别	D级
规格型号	17.5cm*9.5cm（层耳挂式）
包装规格	50只/盒
生产批号	20200422
生产日期	2020/04/22
保质期	非储存-20~38℃，湿度≤80% 光于阴凉室内环境下，有效期3年
使用说明	见产品外包装
检验员	02
生产厂家	常山顺发箱包有限公司
生产地址	浙江省衢州市常山县 川街道新都西大道1号

PRODUCTION ABILITY:600,000/DAY

Product name	Isolation Face Mask
Function	Anti-dust、smog、pollen.
Color	White/Blue
Material	Non-woven melt-blown Fabric
Type	Ear Wearing
Specification	17CM*9CM
Package	50P/BOX,2000/CARTON



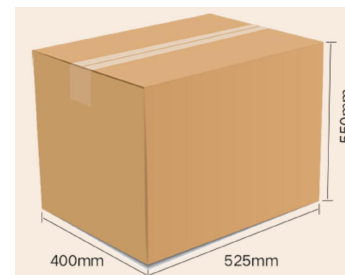


KN95 Mask

KN95 专业防护口罩



Product name	KN95 Face Mask
Function	Anti-dust, smog, pollen.
Color	White
Material	Non-woven melt-blown Fabric
Type	Ear Wearing
Specification	16.5CM*10.5CM





CERTIFICATE

- CNSA TEST REPORT
- CE Declaration (EN14683 Standard)
- PONY TEST REPORT - EN14683 STANDARD
- CE/FDA
- CE DECLARATION-EN14683
- CLEAN WORKSHOP TEST REPORT
- PACKAGING AND TRANSPORTATION TEST (ISTA-3A:2018)



FDA Emergency Use Authorization (EUA)



DISPOSABLE FACE MASK

CNSA TEST REPORT



检验报告 TEST REPORT



报告编号
REPORT NO. 国纺委字第 W202003532 号
产品名称
NAME OF SAMPLE 一次性防护口罩
委托单位
CUSTOMER 常山顺发箱包有限公司
检验类别
TEST CATEGORY 委托检验

浙江省轻工业产品质量检验研究院
(浙江省纺织测试研究院)
Zhejiang Light Industrial Products Inspection and Research Institute
国家纺织服装产品质量监督检验中心(浙江)
National Textiles and Garment Quality Supervision Inspection Center(Zhejiang)

浙江省轻工业产品质量检验研究院
国家纺织服装产品质量监督检验中心(浙江)
检验报告
国纺委字第 Y202000302 号 第 1 页 共 3 页

委托单位名称 Name of Customer	常山顺发箱包有限公司	地址 Address	浙江省衢州市常山县新街镇太源 1 号
生产单位 Manufacturer	—	地址 Address	—
样品信息 Sample information	样品名称 Name of sample: 口罩 (无防布 3) 样品特征 Characteristics: 白色 商标 Trademark: — 规格/型号 Specification/model: — 等级 Level: — 安全性能类别 Category of safety specifications: — 样品款号/货号 Art. No.: —		
以上为客户信息 (Above mentioned information by Customer supplied)			
委托方式 The way of sample	快递	样品数量 Sample quantity	20 只
送检日期 Receiving Date of Sample	2020-02-24	检测类别 Test Category	委托检验
判定依据 Being testments	GB/T 32610-2016		
检测结论 Test Summary:	实测结果详见附表。		
备注 Remarks	1. 样品检验未检出防护效果缺陷, 按照标准要求予以接收判定。 2. 样品无其他处理。		

签发:
Approved by 张雪芳

检验报告

国纺委字第 Y202000302 号 第 2 页 共 3 页

序号	检测项目	检测方法	单位	标准要求 (0 值)	实测值	单项判定	结果备注
1	呼吸阻力 呼吸阻力	GB/T 32610-2016	Pa	≤175	36.9	符合	—
2	过滤效率	GB/T 32610-2016 附录 A	%	≥90	95.6	符合	压差: 5.5mmH ₂ O
3	防护效果	GB/T 32610-2016 附录 B	%	≥95	95.1	符合	—

检验报告

国纺委字第 Y202000302 号 第 3 页 共 3 页

样品照片



—以下空白—



ITEM	STANDARD (KN95)	RESULT	RATING
1. FILTER EFFICIENCY(SALT MEDIUM) (GB 2626-2006 6.3)(%)			
-	≥95.0	96.6	PASS



检验报告
TEST REPORT



Scan following link Scan checks for authenticity



浙江省轻工业产品质量检验研究院
Zhejiang Light Industrial Products Inspection and Research Institute
国家纺织服装产品质量监督检验中心(浙江)
National Textiles and Garment Quality Supervision Inspection Center(Zhejiang)

Zhejiang Light Industrial Products Inspection and Research Institute
National Textiles and Garment Quality Supervision Inspection Center(Zhejiang)

Test report

Number:W202013829E

page1/3

Name of Customer	Changshan Shunfa Bags Co., Ltd	Address	No.1 West Xinda Avenue,Xinda Industrial Park Changshan Zhejiang China
Manufacturer	Changshan Shunfa Bags Co., Ltd	Address	No.1 West Xinda Avenue,Xinda Industrial Park Changshan Zhejiang China
Sample Information	Size of sample: Mask Characteristics of sample: White Trademark of sample: --- Specification/model: SF02 Level: KN95 Category of safety specification: --- Int. No.: SF02		
Above-mentioned information by Customer-supplied			
The sent way of sample	Courier	Sample quantity	30 pieces
Receiving Date of Sample	2020/04/30	Test Category	Entrusted inspection
Date of Test	2020-04-30- 2020-05-10		
Test requirements	GB 2626-2006		
Test Summary:	See the attached page for the results.		
Remarks			

Approved by:

俞杰

Test report

Number:W202013829E

page2/3

ITEM	STANDARD (KN95)	RESULT	RATING
1. FILTER EFFICIENCY(SALT MEDIUM) (GB 2626-2006 6.3)(%)			
-	≥95.0	96.6	PASS
2. RESPIRATORY RESISTANCE (GB 2626-2006 6.5 & 6.6)(Pa)			
INSPIRATORY RESISTANCE	≤350	134	PASS
EXPIRATORY RESISTANCE	≤250	88	PASS
3. HEADBAND (GB 2626-2006 6.11)			
-	10N/hold on both. No breakage or slippage	No breakage or slippage were observed	PASS
4. APPEARANCE (GB 2626-2006 6.1 & 6.2)			
-	Meet the requirements of GB 2626-2006 standard	The appearance quality of 2 masks conforms to the standard	PASS
5.VISUAL FIELD BELOW MASK (GB 2890-2009)(°)			
-	≥60	77	PASS

Test report

Number:W202013829E

page3/3

Picture(s) of sample



—End of report—



DISPOSABLE MASK

PONY TEST REPORT - EN14683 STANDARD

PONY 谱尼测试
Pony Testing International Group



检测报告
(Test Report)

No. BOY6ZUYR882187L1

样品名称 一次性使用医用口罩
(Sample Description) Single-use Medical Mask
委托单位 常山顺发箱包有限公司
(Applicant) Changshan Shunfa Bags Co., Ltd.

PONY 谱尼测试
Pony Testing International Group
www.ponytest.com



PONY 谱尼测试
Pony Testing International Group

检测结果
(Test Results)

No. BOY6ZUYR882187L1

第 1 页, 共 2 页 (page 1 of 2)

样品名称 (Sample Description)	一次性使用医用口罩 Single-use Medical Mask	样品规格 (Sample Specification)	规格 Specification: 17.5*9.5cm 型号 Model: 平面型 plane
委托单位 (Applicant)	常山顺发箱包有限公司 Changshan Shunfa Bags Co., Ltd.	商标 (Trade Mark)	—
到样日期 (Received Date)	2020-04-13	生产日期或批号 (Manufacturing Date or Lot No.)	生产日期 Manufacturing Date: 20200326 批号 Lot No.: 20200326
检测日期 (Test Date)	2020-04-13-2020-04-21	样品等级 (Sample Grade)	—
样品数量 (Sample Quantity)	80	检测类别 (Test Type)	委托检测 (Commissioning Test)
样品状态 (Sample Status)	正常 Nomal	检测环境 (Test Environment)	符合要求 (To meet the requirements)
检测项目 (Test Items)	见下页 See the next page		
检测方法 (Test Methods)	见下页 See the next page		
所用主要仪器 (Main Instruments)	电热恒温培养箱 Electric Heating Constant Temperature Incubator, 细菌过滤效率检测仪 Bacterial filtration efficiency detector etc		
备注 (Note)	1、限值依据 Limit on: EN 14683: 2019; 2、生产单位 Production Unit: 常山顺发箱包有限公司 Changshan Shunfa Bags Co., Ltd. 3、受检单位 By Testing Unit: 常山顺发箱包有限公司 Changshan Shunfa Bags Co., Ltd. 4、以上样品信息由委托单位提供 The information of above sample was provided by the applicant		
	编制人 (Edited by)	余所	
	审核人 (Checked by)	郭惠	
	批准人 (Approved by)	戴晴	
	签发日期 (Issued Date)	2020-04-21	

Hotline 400-819-5688
www.ponytest.com

谱尼测试集团有限公司
公司地址: 上海市松江区文汇东路 99 号 7 楼 2 层
测试地址: 上海市松江区文汇东路 99 号 5 楼、6 楼、7 楼 1 层、7 楼 3 层
上海市松江区中环路 680 号 35 楼 2-4 楼、6 楼

PONY 谱尼测试
Pony Testing International Group

检测结果
(Test Results)

No. BOY6ZUYR882187L1

第 2 页, 共 2 页 (page 2 of 2)

样品名称和编号 (Sample Description and Number)	检测项目 (Test Items)	限值 (Limit)			检测结果 (Test Results)	检测方法 (Test Methods)
		I 型 Type I	II 型 Type II	III 型 Type III		
R882187L1 一次性使用医用口罩 Single-use Medical Mask	细菌过滤效率 (BFE), % Bacterial filtration efficiency (BFE)	≥95	≥98	≥98	No.1 99.7	EN 14683: 2019
					No.2 >99.9	
					No.3 99.9	
					No.4 99.9	
					No.5 99.8	
	压力差, Pa/cm ² Differential pressure	<40	<40	<60	27.1	EN 14683: 2019
	抗湿压力, kPa Splash resistance pressure	/	/	≥16.0	>16.0	EN 14683: 2019
	微生物清洁度, cfu/g Microbial cleanliness	≤30	≤30	≤30	3	EN 14683: 2019

样品编号和照片 (Sample Number and Photo):



仅对报告照片中的样品负责
Pony authenticates the photo on original report only
—以下空白—
(End of Report)



Certificate

No. ICR Polska/M8401720



Name and address of certificate owner: Changshan Shunfa Bags Co., Ltd.
No.1 West Xindu Road, Xindu Industrial Park, Changshan, Quzhou,
Zhejiang, China

Name and address of manufacturer: Changshan Shunfa Bags Co., Ltd.
No.1 West Xindu Road, Xindu Industrial Park, Changshan, Quzhou,
Zhejiang, China

Product name: Disposable Isolation Face Mask
Product types: S001, S002, S003, S004, S005, S006, S007, S008

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 149:2001+A1:2009

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 EUROPEAN QUALITY TEST CO., LTD.

No. of test reports: SF-2020-03-14

Certificate issue date: 18.03.2020
Expiration date: 17.03.2025

The mutual obligations and rights of the certification are regulated by the contract No. ICR Polska/2020-8417.

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, 18.03.2020

ICR Polska Co. Ltd.
ul. Plac Przymierza 6, 03-944 Warszawa
www.icrpolska.com, e-mail: icrpolska@icrq.com



CE Notification Confirmation

This is to confirm that, according to the council directive 93/42/EEC (MDD), SUNGO Europe B.V. performed the notification duties and responsibilities as the European authorized representative of:

Changshan Shunfa Bags Co., Ltd
No.1 West Xindu Avenue, Xindu Industrial Park Changshan
Zhejiang China

The Manufacturer has provided SUNGO Europe B.V. with the EC Declaration of Conformity confirming that the medical device, as stipulated here below, is fulfilling the applicable requirements of the European Council Directive 93/42/EEC.

According to 93/42/EEC (MDD), the European Databank on Medical Devices (EUDAMED) is established as of May 1 2011. The Netherlands Competent Authority is notified of the manufacturer's medical devices and has allocated registration number.

Single-use Medical Mask

Class I according to Annex IX of 93/42/EEC

GMDN: 35177

CIBG Number: NL-CA002-2020-50594

Where the manufacturer affix's the CE marking to the product listed they must ensure that all the requirements of the appropriate EU directive(s) have and continue to be met.

This document should be used together with the competence authority notification letter and the Declaration of Conformity issued by the Manufacturer. This document will become to be invalid once the notification status is changed or the EAR agreement is terminated.

Reference Number: EUCAN00237
Issue date: May 08, 2020



SUNGO Europe B.V.
Olympisch Stadion 24, 1076DE
Amsterdam, Netherlands
ec.rep@sungogroup.com



CIBG
Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

> Retouradres Postbus 16114 2500 BC Den Haag

SUNGO Europe B.V.
T.a.v. de heer Luo
Olympisch Stadion 24
1076 DE Amsterdam

Datum: 6 mei 2020
Betreft: aanmelding medisch hulpmiddel klasse I

Geachte heer Luo,

Graag bevestig ik hierbij de ontvangst op 17 april 2020 van de mededeling ex artikel 5 van het Besluit medische hulpmiddelen (BMH) dat bedrijf Changshan Shunfa Bags Co., Ltd met Europees gemachtigde SUNGO Europe B.V. onderstaand medisch hulpmiddel, ingedeeld in risicoklasse I, aflevert. Het product is onder volgend kenmerk geregistreerd. Ik verzoek u om in alle verdere correspondentie betreffende dit product het bijbehorende kenmerk te vermelden.

Single-use Medical Mask
(geen merknaam) (NL-CA002-2020-50594)

Toekomstige wijzigingen in bovengenoemde gegevens – waaronder een eventuele wijziging van de indeling in risicoklasse in verband met wijzigingen van Europese regelgeving inzake de classificatie van medische hulpmiddelen, en aan voortschrijdend wetenschappelijk inzicht (zie art.9, lid 3 van Europese Richtlijn 93/42/EEG) – dient u te zijner tijd mede te delen.

Volledigheidshalve wijs ik u erop dat het - ongeacht uw mededeling - verboden is een medisch hulpmiddel ter aflevering voorhanden te hebben, dan wel af te leveren indien niet aan de voor dat medisch hulpmiddel geldende regels gesteld bij of krachtens de Wet op de Medische Hulpmiddelen (WMH) wordt voldaan. Met name wijzen wij u op de Nederlandse-taaleis, de eisen voor het ter beschikking houden van de technische documentatie en de plicht tot het hebben van een Post Market Surveillance- en vigilantiestelsel.

Farmatec

Bezoekadres:
Hofforen
Rijnstraat 50
2515 XP Den Haag
T 070 340 6161

<http://hulpmiddelen.farmatec.nl>

Inlichtingen bij:
J.L. van de Leuw

medische_hulpmiddelen@
minvws.nl

Ons kenmerk:
CIBG-20201504

Bijlagen

Uw aanvraag
17 april 2020

Correspondentie uitsluitend
richten aan het retouradres met
vermelding van de datum en het
kenmerk van deze brief.

File No: CE-TCF-001

EC Declaration of Conformity
Regarding Medical Device Directive(93/42/EEC)
including Directive 2007/47/EC

Applicant

Name: Changshan Shunfa Bags Co.,Ltd
Address: No.1 West Xindu Avenue,Xindu Industrial Park Changshan Zhejiang
China

EC Representative

Name: SUNGO Europe B.V.
Address: Olympisch Stadion 24, 1076DE Amsterdam, Netherlands

Product

Name: Single-use Medical Mask

Type: 17.5*9.5cm, 14.5*9cm, 21*7cm

Classification: Class I (MDD, Annex IX), Rule 1 (All non-invasive devices are in class I)
Conformity Assessment Route: Annex VII

We confirm our product can meet the requirement of Medical Device Directive(93/42/EEC) and the following harmonized standards.

EN ISO 14971:2012
EN ISO 15223-1:2016
EN 1041:2013
EN ISO 10993-1:2009/AC:2010
EN ISO 10993-5:2009
EN ISO 10993-10:2013

On behalf of SUNGO Europe office, I confirmed we are
EU REP of the company who issue this document.

Authorized Signature (S)

Signature: 

Date: APR.10.2020





CLASS 100,000 CLEAN WORKSHOP TEST REPORT



杭州神州洁净空气检测有限公司
Hangzhou Shenzhou Clean-air Inspection Co., Ltd.

报告编号: SZ2004138

181103110851

检测报告

受检单位名称: 常山顺发箱包有限公司

检测区域名称: 医用口罩车间

检测目的: 委托检测

委托单位名称: 常山顺发箱包有限公司

报告日期: 2020年04月16日

杭州神州洁净空气检测有限公司

检验检测专用章



杭州神州洁净空气检测有限公司
Hangzhou Shenzhou Clean-air Inspection Co., Ltd.

报告编号: SZ2004138

检测报告

检测状态	静态	检测日期	2020年04月13日
检测当日室外温度(℃)	17	检测当日室外相对湿度(%)	58
委托单位	常山顺发箱包有限公司		
受检单位	常山顺发箱包有限公司		
受检地址	衢州市常山县金川街道新都西大道1号		
受检区域	医用口罩车间		
受检区域 净化级别 (洁净度)	净化区域	100级	/
	净化区域	10000级	/
	净化区域	100000级	11间
	净化区域	300000级	/
检测依据	《医药工业洁净室(区)悬浮粒子的测试方法》(GB/T 16292-2010) 《医药工业洁净室(区)沉降菌的测试方法》(GB/T 16294-2010) 《洁净室施工及验收规范》(GB 50591-2010)		
判定依据	《医药工业洁净厂房设计标准》(GB 50457-2019) 《无菌医疗器械生产管理规范》(YY 0033-2000) 《医疗器械生产质量管理规范》		
检测结论	根据检测结果,本次检测的洁净区域的检测项目符合《医疗器械生产质量管理规范》、《无菌医疗器械生产管理规范》(YY 0033-2000)及《医药工业洁净厂房设计标准》(GB 50457-2019)的相应规定,详见本报告后页。		

编制人:

钱军

审核人:

李林

批准人:

李林

签发日期:

2020.04.18

检验检测专用章



PACKAGING AND TRANSPORTATION TEST (ISTA-3A:2018)



第 1 页, 共 8 页



报告号: KN-20200423-3570

第 5 页, 共 8 页



报告号: KN-20200423-3570

第 7 页, 共 8 页

检测报告

报告号: KN-20200423-3570

申请公司: 常山顺发箱包有限公司
地址: 浙江常山新都工业区新都西大道 1 号
样品名称: 一次性使用医用口罩 (非无菌)
型号规格: /
测试项目: 包装运输测试 (ISTA-3A:2018)
接样日期: 2020 年 04 月 30 日
测试周期: 2020 年 04 月 22 日 - 2020 年 04 月 30 日
发布报告日期: 2020 年 04 月 30 日

上海赛思检测技术有限公司

编制或主检:

杨生木

杨生木

审核:

周璐

周璐

批准:



日期: 2020 年 04 月 30 日 日期: 2020 年 04 月 30 日 日期: 2020 年 04 月 30 日

振动测试: 无顶载随机振动 (配送模拟)	测试方式: 面 3 放置于台面上 振动测试持续时间: 30 分钟																												
<table><tr><th colspan="2">测试频谱</th></tr><tr><th>频率 (Hz)</th><th>加速度等级, g²/Hz</th></tr><tr><td>1</td><td>0.001</td></tr><tr><td>3</td><td>0.035</td></tr><tr><td>4</td><td>0.035</td></tr><tr><td>7</td><td>0.0003</td></tr><tr><td>13</td><td>0.0003</td></tr><tr><td>15</td><td>0.001</td></tr><tr><td>24</td><td>0.001</td></tr><tr><td>29</td><td>0.0001</td></tr><tr><td>50</td><td>0.0001</td></tr><tr><td>70</td><td>0.002</td></tr><tr><td>100</td><td>0.002</td></tr><tr><td>200</td><td>0.00005</td></tr></table>		测试频谱		频率 (Hz)	加速度等级, g ² /Hz	1	0.001	3	0.035	4	0.035	7	0.0003	13	0.0003	15	0.001	24	0.001	29	0.0001	50	0.0001	70	0.002	100	0.002	200	0.00005
测试频谱																													
频率 (Hz)	加速度等级, g ² /Hz																												
1	0.001																												
3	0.035																												
4	0.035																												
7	0.0003																												
13	0.0003																												
15	0.001																												
24	0.001																												
29	0.0001																												
50	0.0001																												
70	0.002																												
100	0.002																												
200	0.00005																												
加速度有效值: 0.46																													
振动测试前检查:无																													
振动测试后检查:无																													
第二次跌落测试 自由跌落	跌落次数: 8 次																												
<table><tr><th>跌落编号</th><th>跌落高度</th><th>跌落方向</th></tr><tr><td>1</td><td>460 mm</td><td>3-4 棱</td></tr><tr><td>2</td><td>460 mm</td><td>3-6 棱</td></tr><tr><td>3</td><td>460 mm</td><td>1-5 棱</td></tr><tr><td>4</td><td>460 mm</td><td>3-4-6 角</td></tr><tr><td>5</td><td>460 mm</td><td>1-2-6 角</td></tr><tr><td>6</td><td>460 mm</td><td>1-4-5 角</td></tr><tr><td>7</td><td>910 mm</td><td>最关键或容易损坏的平面方向 (Face 3)</td></tr><tr><td>8</td><td>460 mm</td><td>Face 3 on hazard</td></tr></table>		跌落编号	跌落高度	跌落方向	1	460 mm	3-4 棱	2	460 mm	3-6 棱	3	460 mm	1-5 棱	4	460 mm	3-4-6 角	5	460 mm	1-2-6 角	6	460 mm	1-4-5 角	7	910 mm	最关键或容易损坏的平面方向 (Face 3)	8	460 mm	Face 3 on hazard	
跌落编号	跌落高度	跌落方向																											
1	460 mm	3-4 棱																											
2	460 mm	3-6 棱																											
3	460 mm	1-5 棱																											
4	460 mm	3-4-6 角																											
5	460 mm	1-2-6 角																											
6	460 mm	1-4-5 角																											
7	910 mm	最关键或容易损坏的平面方向 (Face 3)																											
8	460 mm	Face 3 on hazard																											
跌落测试前检查:无																													
跌落测试后检查:是																													

5 测试结果: 合格

在经过运输包装测试(ISTA-3A:2018)后的包装或者产品没有任何可见的损伤。

样品照片:



上海赛思检测技术有限公司

地址: 上海市松江区长途路 588 号 5 楼

电话: Phone: +86 21 37002917

电子邮箱: cs@kuen.com.cn

上海赛思检测技术有限公司

地址: 上海市松江区长途路 588 号 5 楼

电话: Phone: +86 21 37002917

电子邮箱: cs@kuen.com.cn



上海赛思检测技术有限公司

地址: 上海市松江区长途路 588 号 5 楼

电话: Phone: +86 21 37002917

电子邮箱: cs@kuen.com.cn





常山顺发箱包有限公司
Changshan Shunfa Bags Co., Ltd.

FACTORY

© SHUNFA
QUZHOU, APR. 2020



营业执照

统一社会信用代码

91330822MA28F0K073 (1/1)

(副本)



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 常山顺发箱包有限公司

类型 有限责任公司(自然人独资)

法定代表人 朱建英

经营范围 一般项目：箱包生产、销售；日用百货、服装、纺织品批发兼零售；医用口罩批发；医用口罩零售；民用防护口罩生产、销售；无纺布、熔喷布、防护眼罩、面罩、手术帽、一次性手套、连帽防护服、隔离服、鞋套、消毒湿巾生产、销售(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：医用口罩生产；货物进出口(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，具体经营项目以审批结果为准)。

注册资本 陆佰捌拾万元整

成立日期 2015年11月04日

营业期限 2015年11月04日至2035年11月03日

住所 浙江省衢州市常山县金川街道新都西大道1号

登记机关



2020年01月01日

