

证券代码：300396

证券简称：迪瑞医疗

公告编号：2016-065

长春迪瑞医疗科技股份有限公司

关于变更经营范围暨修改《公司章程》的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

长春迪瑞医疗科技股份有限公司（以下简称“公司”）于2016年12月28日召开第三届董事会第二次临时会议，审议通过了《关于变更经营范围暨修改<公司章程>的议案》。

公司根据实际生产经营需要，拟变更公司经营范围，并对《公司章程》相应条款作出修订，具体修订内容如下：

序号	原公司章程条款	修订后的公司章程条款
1	第十三条： 经依法登记，公司的经营范围为：生产 III 类 6840 临床检验分析仪器、III 类 6840 体外诊断试剂、II 类 6840 临床检验分析仪器、II 类 6840 体外诊断试剂（医疗器械生产许可证到 2020 年 6 月 22 日）、I 类 6840 临床检验分析仪器及 I 类 6840 体外诊断试剂；经销一类医疗器械、二类医疗器械：6822 医用光学器具、仪器及内窥镜设备，6830 医用 X 射线设备，6833 医用核素设备，6840 临床检验分析仪器及诊断试剂（含诊断试剂），6841 医用化验和基础设备器具，6866 医用高分子材料及制品、三类医疗器械：6823 医用超声仪器及有关设备，6825 医用高频仪器设备，6828 医用磁共振设备，6830 医用 X 射线设备，6840 临	第十三条： 经依法登记，公司的经营范围为：从事医疗科技领域的技术开发、技术转让、技术咨询及技术服务。生产 III 类 6840 临床检验分析仪器、III 类 6840 体外诊断试剂、II 类 6840 临床检验分析仪器、II 类 6840 体外诊断试剂（医疗器械生产许可证到 2020 年 6 月 22 日）、I 类 6840 临床检验分析仪器及 I 类 6840 体外诊断试剂；经销一类医疗器械、二类医疗器械：6822 医用光学器具、仪器及内窥镜设备，6830 医用 X 射线设备，6833 医用核素设备，6840 临床检验分析仪器及诊断试剂（含诊断试剂），6841 医用化验和基础设备器具，6866 医用高分子材料及制品、三类医疗器械：6823 医用超声仪器及有关设备，6825 医用高

	床检验分析仪器及诊断试剂（含诊断试剂）；自产产品的原辅材料及半成品、科研所需原辅材料、机械设备、仪器仪表、软件开发销售，生产经营产品的售后服务及租赁业务。（以工商登记为准）。	频仪器设备，6828 医用磁共振设备，6830 医用 X 射线设备，6840 临床检验分析仪器及诊断试剂（含诊断试剂）；自产产品的原辅材料及半成品、科研所需原辅材料、机械设备、仪器仪表的销售, 软件开发、销售，生产经营产品的售后服务及租赁业务。（以工商登记为准）。
--	---	--

该事项尚需提交2017年第一次临时股东大会审议并以特别决议通过，变更后的公司经营范围最终以工商部门核准为准。

特此公告。

长春迪瑞医疗科技股份有限公司董事会

2016 年 12 月 28 日