

## 迪瑞医疗科技股份有限公司

### 关于公司完成医疗器械质量体系认证证书变更的公告

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。

#### 一、情况概述

迪瑞医疗科技股份有限公司（以下简称“公司”）于近日完成了 ISO 13485 及 ISO 9001 体系证书变更及换发事宜，更新后具体内容如下：

1、证书名称：ISO 13485：2016 质量管理体系认证证书

编号：SX 601279370001

认证范围：体外诊断医疗器械的设计开发、生产和销售

证书有效期：2018 年 6 月 26 日至 2020 年 3 月 1 日

认证机构：TUV Rheinland LGA Products GmbH

2、证书名称：ISO 9001：2015 质量管理体系认证证书

编号：011001832306

认证范围：体外诊断医疗器械的设计开发、生产和销售

证书有效期：2018 年 5 月 3 日至 2021 年 5 月 2 日

认证机构：TUV Rheinland LGA Products GmbH

#### 二、对公司的影响

以上证书的取得，标志着公司相关产品的设计开发、生产和销售等过程符合 ISO 13485 及 ISO 9001 的要求，进一步增强了公司在体外诊断市场中的综合竞争力，对公司未来的经营将产生积极影响。公司目前尚无法预测其对公司未来业绩的影响，敬请投资者注意投资风险。

特此公告。

迪瑞医疗科技股份有限公司董事会

2018 年 6 月 28 日