

证券代码：300396

证券简称：迪瑞医疗

公告编号：2020-014

迪瑞医疗科技股份有限公司

关于变更医疗器械生产许可证的公告

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。

迪瑞医疗科技股份有限公司（以下简称“公司”）根据相关法规的规定和要求对《医疗器械生产许可证》的有效期限及生产范围等进行了变更。近日，公司取得了吉林省药品监督管理局颁发的变更后的《医疗器械生产许可证》（许可证编号：吉食药监械生产许 20170005 号），具体内容如下：

企业名称：迪瑞医疗科技股份有限公司

许可证编号：吉食药监械生产许 20170005 号

法定代表人：宋洁

企业负责人：宋洁

生产地址：长春市高新技术产业开发区云河街 95 号、长春市高新技术产业开发区宜居路 3333 号

生产范围：2002 分类目录：II 类：6840-1-血液分析系统；6840-2-生化分析系统；6840-3-免疫分析系统；6840-5-尿液分析系统；6840-体外诊断试剂。III 类：6840-体外诊断试剂。

2017 分类目录：II 类：6840-体外诊断试剂；22-01-血液学分析设备；22-02-生化分析设备；22-04-免疫分析设备；22-09-尿液及其他样本分析设备；22-10-其他医用分析设备。III 类 6840-体外诊断试剂。

住所：长春市高新技术产业开发区云河街 95 号

有效期限：至 2025 年 2 月 27 日

发证部门：吉林省药品监督管理局

发证日期：2020 年 2 月 28 日

特此公告。

迪瑞医疗科技股份有限公司董事会

2020 年 03 月 18 日