

证券代码：300396

证券简称：迪瑞医疗

公告编号：2021-066

迪瑞医疗科技股份有限公司

关于公司医疗器械注册证变更的公告

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。

迪瑞医疗科技股份有限公司（以下简称“公司”）于近日取得由吉林省药品监督管理局颁发的 2 项《医疗器械注册变更文件》，具体情况如下：

序号	产品名称	注册证编号	注册证有效期	分类	主要变更内容
1	阴道分泌物分析试纸条(干化学法)	吉械注准 20172400212	2021.07.13 至 2022.07.16	II	变更适用机型，变更为：适用于迪瑞：全自动妇科分泌物分析系统（型号：GMD-S600）；阴道分泌物检测仪（型号：GD-S120）。
2	阴道分泌物干化学分析质控物	吉械注准 20172400282	2021.07.13 至 2022.08.08	II	变更适用机型，变更为：适用于迪瑞：全自动妇科分泌物分析系统（型号：GMD-S600）；阴道分泌物检测仪（型号：GD-S120）。

妇科检测产品是公司面向国内和国际市场主推的产品，具有一定的竞争优势，自从产品问世以来，公司根据需求持续优化产品品类，随着女性健康意识的提高，妇科检测市场也正在逐步扩大。上述医疗器械注册证的变更，丰富了产品适用机型，有利于增强公司综合竞争力，进一步提高公司的市场拓展能力，对公司未来的经营将产生积极影响。上述产品实际销售情况取决于未来市场推广效果，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。公司未来会积极推动相关产品在国内市场的销售，为广大股东创造更大的价值。

迪瑞医疗科技股份有限公司董事会

2021 年 07 月 21 日