华仁药业股份有限公司 关于子公司取得医疗器械注册证的公告

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。

近日,华仁药业股份有限公司(以下简称"公司")全资子公司青岛华仁医疗用 品有限公司收到山东省药品监督管理局核准签发的"一次性使用负压引流器"的《医 疗器械注册证》,现将相关情况公告如下:

一、医疗器械基本情况

- 1、注册人名称:青岛华仁医疗用品有限公司
- 2、注册人住所:青岛市崂山区株洲路 187 号
- 3、生产地址: 青岛市唠山区株洲路 187 号 2 号楼、无菌医疗器械车间楼
- 4、产品名称:一次性使用负压引流器
- 5、型号规格: HRFY-1500、HRFY-1000、HRFY-800、HRFY-500。
- 6、结构及组成:一次性使用负压引流器由上端盖、下端盖、弹簧、筒袋、保 护帽、塔式接头、导管、阻气塞、压环、弯头和提环组成。
- 7、适用范围:用于临床负压引流时,与插入体内的引流导管相连接,起到充 当负压传导介质和/或引导、收集引流液的作用。
 - 8、注册证编号: 鲁械注准 20242140045
 - 9、批准日期: 2024年01月08日
 - 10、有效期至: 2029年01月07日

二、医疗器械相关情况

公司本次获得注册证的一次性使用负压引流器用于临床负压引流时,与插入 体内的引流导管相连接,起到充当负压传导介质和/或引导、收集引流液的作用, 产品经环氧乙烷灭菌以无菌形式提供,包含 4 个型号规格,能够满足外科手术等 的多样化临床使用需求。产品注册分类为二类。目前国内拥有一次性使用负压引 流器同类上市产品的企业共35家(数据来源:国家药品监督管理局网站)。

三、对公司的影响及风险提示

本次一次性使用负压引流器取得医疗器械注册证,将在公司已有外科手术耗材的基础上,进一步丰富公司医疗器械产品线,优化医疗器械产品结构,同时能够与公司已有的硅橡胶引流管产品组合使用,为外科引流手术提供一体化解决方案,提高公司医疗器械产品的综合竞争力。

公司将积极推进上述产品的生产及销售,实际销售情况取决于未来市场的推 广效果,目前尚无法预测上述产品对公司未来业绩的影响,敬请投资者注意防范 投资风险。

四、备查文件

1、一次性使用负压引流器《医疗器械注册证》。

特此公告。

华仁药业股份有限公司董事会 二〇二四年一月十八日