

证券代码：300314

证券简称：戴维医疗

公告编号：2024-003

宁波戴维医疗器械股份有限公司 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。

宁波戴维医疗器械股份有限公司（以下简称“公司”）因生产经营需要，对生产范围进行了变更，在原有基础上增加了“第II类：02-12-手术器械-穿刺导引器，02-13-手术器械-吻（缝）合器械及材料”，并于近日取得了由浙江省药品监督管理局颁发的变更后的《医疗器械生产许可证》。变更后的具体信息如下：

许可证编号：浙药监械生产许20100125号

统一社会信用代码：91330200610257495J

企业名称：宁波戴维医疗器械股份有限公司

法定代表人：陈再宏

企业负责人：陈再宏

住所：浙江省宁波市象山县石浦科技园区科苑路2号

生产地址：浙江省象山经济开发区滨海工业园金兴路35号；浙江省宁波市象山县石浦科技园区科苑路2号

生产范围：2002版分类目录：第III类：6854-0-其他；第II类：6826-3-光谱辐射治疗仪器，6854-0-其他，6854-7-呼吸设备配件，6856-0-其他；2017版分类目录：第III类：08-03-急救设备；第II类：

02-12-手术器械-穿刺导引器, 02-13-手术器械-吻(缝)合器械及材料, 07-03-生理参数分析测量设备, 07-04-监护设备, 08-03-急救设备, 08-05-呼吸、麻醉、急救设备辅助装置, 08-07-医用供气排气相关设备, 09-02-温热(冷)治疗设备/器具, 09-03-光治疗设备, 14-06-与非血管内导管配套用体外器械, 14-15-病人护理防护用品***

许可期限: 自2022年1月20日至2025年1月9日

发证部门: 浙江省药品监督管理局

发证日期: 2024年2月19日

特此公告。

宁波戴维医疗器械股份有限公司

董事会

2024年02月20日