

证券代码：300314

证券简称：戴维医疗

公告编号：2024-017

宁波戴维医疗器械股份有限公司

关于全资子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。

宁波戴维医疗器械股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司宁波维尔凯迪医疗器械有限公司于近日取得7项由浙江省药品监督管理局颁发的《中华人民共和国医疗器械变更注册（备案）文件》，具体情况如下：

一、医疗器械注册证变更具体情况

序号	产品名称	注册证编号	注册分类	变更内容
1	一次性使用直线型切割吻合器及组件	浙械注准 20152020235	II类	生产地址由宁波市科技园区菁华路100号一层、二层变更为宁波市科技园区菁华路100号一层、二层；浙江省宁波市象山县石浦科技园区科苑路2号（委托生产）。申请人根据批准变更内容，自行修订说明书和标签***
2	一次性使用直线型吻合器及组件	浙械注准 20152020236	II类	
3	一次性使用管型吻合器	浙械注准 20152020237	II类	
4	一次性使用肛肠吻合器	浙械注准 20152020238	II类	
5	一次性使用腹腔镜切割吻合器及组件	浙械注准 20162021053	II类	
6	一次性使用腹腔镜用穿刺器	浙械注准 20172020239	II类	
7	一次性使用直线型切割吻合器及钉仓	浙械注准 20192020471	II类	

上述变更文件与“浙械注准 20152020235”、“浙械注准 20152020236”、“浙械注准 20152020237”、“浙械注准 20152020238”、“浙械注准 20162021053”、“浙械注准 20172020239”、“浙械注准 20192020471”

医疗器械注册证共同使用。

二、对公司的影响及风险提示

上述医疗器械注册证“生产地址”的变更，对公司发展具有积极影响，但尚无法预测上述变更事宜对公司未来营业收入的影响，敬请广大投资者予以关注并注意投资风险。

特此公告。

宁波戴维医疗器械股份有限公司

董事会

2024年04月17日