

证券代码：300314

证券简称：戴维医疗

公告编号：2025-039

宁波戴维医疗器械股份有限公司

关于全资子公司产品获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。

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收到浙江省药品监督管理局颁发的1项《医疗器械注册证》，具体如下：

一、医疗器械注册证的具体情况

产品名称：一次性使用多通道单孔腹腔镜穿刺器

型号、规格：PDA-60-201、PDA-60-301、PDA-60-202、PDA-60-103、PDA-80-201、PDA-80-301、PDA-80-202、PDA-80-103、PDB-60-220、PDB-60-202、PDC-35-120、PDC-35-210、PDC-35-102、PDC-35-201

注册证编号：浙械注准20252021581

批准日期：2025年8月8日

有效期至：2030年8月7日

注册分类：II类

适用范围：用于腹腔镜手术，作为窥镜和器械进出切口和手术操作的通道。

二、新产品的市场状况

一次性使用多通道单孔腹腔镜穿刺器在传统的多孔腹腔镜技术上加以

改进，在产品上设计有两个以上器械通道供手术操作，从而以单个切口替代多个切口完成手术，是一种向更小、更隐蔽创口发展的新型产品。本产品的使用能够减少手术切口部位，加快患者术后恢复速度，有效降低手术疤痕对美观的影响，具有较好的应用前景。

三、对公司的影响

以上产品医疗器械注册证的取得，有利于丰富公司产品线，进一步提高公司的核心竞争力，对公司未来的经营成果将产生积极影响。

四、风险提示

目前尚无法预测该等产品对公司未来营业收入的影响，敬请投资者注意投资风险。

特此公告。

宁波戴维医疗器械股份有限公司

董事会

2025年8月12日