证券代码: 300314 证券简称: 戴维医疗 公告编号: 2025-072

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(以下简称"维尔凯迪")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:一次性使用肺结节定位穿刺针

注册证编号: 浙械注准20252021840

批准日期: 2025年10月28日

有效期至: 2030年10月27日

注册分类: Ⅱ类

适用范围:产品适用于肺结节患者接受胸腔镜手术前的CT引导下的肺结节定位,带线锚钩留置体内时间小于24小时。

二、新产品的市场状况

维尔凯迪本次获注册的一次性使用肺结节定位穿刺针,采用精准定位 技术,在CT引导下能快速、准确地抵达肺结节病变部位并多钩固定,清晰 的标记与引导功能助力医生精确操作,在穿刺过程中最大程度减少对周围 组织的损伤,降低术后并发症风险。其便捷的操作方式与良好的兼容性, 与影像设备配合使用,可满足不同医院和科室的多样化需求,进一步提升 肺结节诊断效率,助力医疗团队为患者制定个性化治疗方案,推动肺结节 诊疗领域发展。

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10月30日