

证券代码：300030

证券简称：阳普医疗

公告编号：2026-004

阳普医疗科技股份有限公司

关于全资子公司收到医疗器械变更注册（备案）文件的公告

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。

一、情况概述

近日，阳普医疗科技股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司广州阳普医疗器械有限公司（以下简称“阳普器械”）收到由广东省药品监督管理局核发的《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：

产品名称	注册证编号	注册分类	注册证有效期至	主要变更内容
凝血激活检测试剂盒（凝固法）	粤械注准 20172401631	II类	2027.09.24	1. 产品技术要求变更； 2. 产品说明书变更。
肝素酶包被试剂杯	粤械注准 20182400642	II类	2028.06.14	产品技术要求变更。

二、对公司的影响及风险提示

上述医疗器械注册证书的变更，符合阳普器械的生产经营实际，对公司未来发展有正面影响，但尚无法预测上述变更事宜对公司未来营业收入的影响，敬请广大投资者给予关注并注意投资风险。

三、备查文件

《中华人民共和国医疗器械变更注册（备案）文件（体外诊断试剂）》。

特此公告。

阳普医疗科技股份有限公司董事会

2026年3月30日