

上海康德莱企业发展集团股份有限公司

关于全资子公司完成经营范围变更备案登记的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

上海康德莱企业发展集团股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到全资子公司珠海康德莱医疗器械有限公司（以下简称“珠海康德莱”）通知，因业务发展需要，经珠海市工商行政管理局金湾分局核准，珠海康德莱完成了经营范围变更备案登记手续，并取得了“金湾备通内字【2017】第 zh17010400364 号”《备案登记通知书》。珠海康德莱经营范围变更具体情况如下：

原经营范围为：

II类、III类注射穿刺器械，医用高分子材料及制品，体外循环及血液处理设备，植入材料和人工器官，介入器材，医用缝合材料及粘合剂，医用电子仪器设备，医用超声仪器及有关设备，临床检验分析仪器，二类手术室、急救室、诊疗室设备及器具，医用化验和基础设备器具，医用卫生材料及敷料，医用X射线附属设备及部件，基础外科手术器械，消毒和灭菌设备及器具的批发、零售；II类6841 医用化验和基础设备器具，II类、III类6815 注射穿刺器械，II类、III类6864 医用卫生材料及敷料，II类6857 消毒和灭菌设备及器具，II类、III类6866 医用高分子材料及制品的生产、销售；机械设备、塑料制品的批发、零售。（企业经营范围涉及行政许可的，凭许可证件经营）。

公司在经营范围内从事活动。依据法律、法规和国务院决定须经许可经营的项目，应该向有关许可部门申请后，凭许可审批文件或者许可证件经营。公司的经营范围应当按规定在珠海市商事主体登记许可及信息公示平台予以公示。

变更后的经营范围为：

II类、III类注射穿刺器械，医用高分子材料及制品，体外循环及血液处理设备，植入材料和人工器官，介入器材，医用缝合材料及粘合剂，医用电子仪器设备，医用超声仪器及有关设备，临床检验分析仪器，二类手术室、急救室、诊疗室设备及器具，医用化验和基础设备器具，医用卫生材料及敷料，医用 X 射线附属设备及部件，基础外科手术器械，消毒和灭菌设备及器具的批发、零售；II类 6841 医用化验和基础设备器具，II类、III类 6815 注射穿刺器械，II类、III类 6864 医用卫生材料及敷料，II类 6857 消毒和灭菌设备及器具，II类、III类 6866 医用高分子材料及制品的生产、销售；机械设备、塑料制品的批发、零售。纺织品、针织品；纸制品、文教用品；化工产品；橡胶制品和塑料制品；金属制品；电器机械及器材；电子产品及通信设备；仪器仪表、计量标准器具及量具、衡器；医用消毒及卫生用品。（企业经营范围涉及行政许可的，凭许可证件经营）。

公司在经营范围内从事活动。依据法律、法规和国务院决定须经许可经营的项目，应该向有关许可部门申请后，凭许可审批文件或者许可证件经营。公司的经营范围应当按规定在珠海市商事主体登记许可及信息公示平台予以公示。

珠海康德莱已办理完毕上述变更的工商备案登记手续，其他工商登记事项不变。

特此公告。

上海康德莱企业发展集团股份有限公司董事会

2017年1月10日