

证券代码：300314

证券简称：戴维医疗

公告编号：2019-059

宁波戴维医疗器械股份有限公司

关于全资子公司获得第一类医疗器械备案凭证的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

一、情况概述

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”）于近日收到宁波市市场监督管理局核发的2个《第一类医疗器械备案凭证》，具体情况如下：

产品名称	气道连接管	气源连接管
备案号	浙甬械备20190191号	浙甬械备20190192号
备案人名称	宁波维尔凯迪医疗器械有限公司	宁波维尔凯迪医疗器械有限公司
备案人组织机构代码	91330201750371740P	91330201750371740P
备案人注册地址	宁波市科技园区菁华路100号	宁波市科技园区菁华路100号
生产地址	宁波市科技园区菁华路100号一层、二层	宁波市科技园区菁华路100号一层、二层
型号/规格	RD-30	RD-20
产品描述	气道连接管简称T型管，T型管由波纹管、患者端转换接头、接头盖帽、PEEP设置阀、单向塞组成，非无菌提供。	气源连接管由设备连接端口1、输气管、进气连接端口组成，非无菌提供。
预期用途	与婴儿T-组合复苏器配套使用，为婴儿建立一个呼吸连接通道。	用于输气装置与婴儿复苏设备之间的连接，传输气体。
备案日期	2019年09月04日	2019年09月04日

二、对公司的影响

以上产品备案凭证的取得，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。

三、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。

四、备查文件

1、第一类医疗器械备案凭证

特此公告。

宁波戴维医疗器械股份有限公司董事会

2019年09月05日