# 宁波戴维医疗器械股份有限公司

## 关于新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。

近日,宁波戴维医疗器械股份有限公司(以下简称"公司")的 新产品经皮黄疸仪获得了浙江省药品监督管理局颁发的《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: 经皮黄疸仪

型号、规格: BM-100A、BM-100B、BM-100C

注册证编号: 浙械注准20202070849

批准日期: 2020年11月23日

有效期至: 2025年11月22日

适用范围:用于测量新生儿在光疗前、光疗期间及光疗后的血清胆红素水平。

### 二、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。

### 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。

特此公告。

宁波戴维医疗器械股份有限公司 董事会 2020年11月25日

