

证券代码：300314

证券简称：戴维医疗

公告编号：2025-001

宁波戴维医疗器械股份有限公司

关于全资子公司变更医疗器械生产许可证的公告

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”）因生产经营需要，在原有生产产品的基础上增加了“一次性使用切口保护套”、“一次性使用腹腔镜用穿刺器套装”、“一次性使用可吸收筋膜闭合器”等3款产品，同时依据《医疗器械生产监督管理办法》相关规定，对《医疗器械生产许可证》的生产范围进行了变更，并于近日取得了由浙江省药品监督管理局颁发的变更后的《医疗器械生产许可证》。维尔凯迪前期已取得上述产品的医疗器械注册证，具体内容详见公司在中国证监会指定的创业板信息披露网站巨潮资讯网披露的相关公告。变更后的具体信息如下：

许可证编号：浙药监械生产许20140070号

统一社会信用代码：91330201750371740P

企业名称：宁波维尔凯迪医疗器械有限公司

法定代表人：陈再宏

住所：宁波市科技园区菁华路100号

企业负责人：汪长江

生产地址：宁波市科技园区菁华路100号一层、二层

生产范围：第Ⅲ类：01-10-其他手术设备，02-15-手术器械-其他器械；第Ⅱ类：01-10-其他手术设备，02-12-手术器械-穿刺导引器，02-13-手术器械-吻（缝）合器械及材料，02-15-手术器械-其他器械，08-06-呼吸、麻醉用管路、面罩，18-01-妇产科手术器械***

许可期限：自2021年8月18日至2026年8月17日

发证部门：浙江省药品监督管理局

发证日期：2024年12月30日

特此公告。

宁波戴维医疗器械股份有限公司

董事会

2025年01月03日