浙江拱东医疗器械股份有限公司 关于医疗器械生产许可证变更的公告

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。

浙江拱东医疗器械股份有限公司(以下简称"公司")于近日取得了浙江省 药品监督管理局换发的《医疗器械生产许可证》,本次变更系生产地址的新增及 许可证编号的变更,生产地址在原有的基础上增加"浙江省台州市黄岩区新前街 道景贤路 88 号"(系首次公开发行股票募集资金投资项目主要实施地点),许可 证编号变更为"浙药监械生产许20100193号"。变更后的具体情况如下:

一、《医疗器械生产许可证》基本情况

许可证编号: 浙药监械生产许 20100193 号

统一社会信用代码: 91331003148185689U

企业名称: 浙江拱东医疗器械股份有限公司

法定代表人: 施慧勇

企业负责人: 钟卫峰

住所: 浙江省台州市黄岩区北院大道 10号

生产地址: 1、浙江省台州市黄岩区北院大道 10 号: 2、浙江省台州市黄岩 区北院大道 39 号: 3、浙江省台州市黄岩区新前街道景贤路 88 号

生产范围: II 类: 6841-4-血液化验设备和器具, 14-01-注射、穿刺器械, 18-01-妇产科手术器械, 18-04-妇产科治疗器械, 22-11-采样设备和器具

发证部门: 浙江省药品监督管理局

许可期限: 自 2019 年 12 月 16 日至 2024 年 12 月 15 日

发证日期: 2022 年 8 月 15 日

二、对公司的影响

本次《医疗器械生产许可证》变更系新增生产地址及更新许可证编号,生产 地址的增加有利于进一步提升公司产能,更好地满足日益增长的市场需求。短期 内对公司生产经营无重大影响,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

浙江拱东医疗器械股份有限公司董事会 2022 年 8 月 18 日