## 浙江拱东医疗器械股份有限公司 关于医疗器械经营许可证变更的公告

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")于近日取得了台州市 市场监督管理局换发的《医疗器械经营许可证》,本次变更系增加经营范围及变 更许可证编号,经营范围在原有的基础上增加"6840体外诊断试剂",许可证编 号变更为"浙台药监械经营许20150033号"。同时,公司《第二类医疗器械经营 备案凭证》的经营范围亦做相应变更,在原有的基础上增加"6840体外诊断试 剂"。《医疗器械经营许可证》变更后的具体情况如下:

## 一、变更后的《医疗器械经营许可证》基本情况

许可证编号: 浙台药监械经营许 20150033 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:台州市黄岩区北院大道 10号

经营场所:浙江省台州市黄岩区北院大道 10号

经营方式: 批发

库房地址:浙江省台州市黄岩区北院大道 10号

经营范围: 2017年版分类目录: 10 输血、透析和体外循环器械, 22 临床检 验器械, **6840 体外诊断试剂**, 2002 年版分类目录: 6815 注射穿刺器械, 6866 医 用高分子材料及制品,6840 体外诊断试剂(以上经营范围含冷藏冷冻医疗器械)

发证部门: 台州市市场监督管理局

许可期限: 自 2019 年 12 月 19 日至 2024 年 12 月 18 日

发证日期: 2023年2月24日

## 二、对公司的影响

本次《医疗器械经营许可证》等增加经营范围,是基于现有及潜在客户尤其 是下游体外诊断生产厂家的需求,有利于更好地拓展相关业务。其短期内对公司 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 2023 年 2 月 25 日