

## 上海康德莱企业发展集团股份有限公司

### 关于全资子公司完成医疗器械生产许可证变更登记的公告

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。

上海康德莱企业发展集团股份有限公司全资子公司珠海康德莱医疗器械有限公司（以下简称“珠海康德莱”）于近日取得广东省药品监督管理局新换发的《医疗器械生产许可证》，本次变更仅涉及珠海康德莱《医疗器械生产许可证》的《医疗器械生产产品登记表》的变更，在上述登记表中增加“一次性使用配药用注射器”（注册号：粤械注准 20182141008）产品。珠海康德莱《医疗器械生产许可证》原登记基本信息不变，具体内容如下：

许可证编号：粤食药监械生产许 20081619 号

企业名称：珠海康德莱医疗器械有限公司

法定代表人：郑成华

企业负责人：郑成华

住所：珠海市金湾区三灶镇机场东路 288 号 A 栋 101 室

生产地址：珠海市金湾区三灶镇机场东路 288 号 A 栋 101 室；A 栋 2 楼；A 栋 3 楼；A 栋 4 楼；M 栋 1 楼

生产范围：II 类、III 类 6815 注射穿刺器械，II 类 6841 医用化验和基础设备器具

发证部门：广东省药品监督管理局

有效期限：至 2020 年 02 月 01 日

特此公告。

上海康德莱企业发展集团股份有限公司董事会

2018 年 12 月 13 日