

## 广东宝莱特医用科技股份有限公司

## 关于控股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公告内容真实、准确、完整，不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

广东宝莱特医用科技股份有限公司（以下简称“公司”）控股子公司武汉柯瑞迪医疗用品有限公司（以下简称“柯瑞迪”）因生产经营需要，进一步扩大市场布局，于近日完成新基地建设及搬迁工作，并于近日完成了医疗器械生产许可证的变更，取得了由湖北省食品药品监督管理局颁发的《医疗器械生产许可证》，许可证编号：鄂食药监械生产许 20120567 号。具体情况如下：

变更事项	变更前	变更后
生产地址	武汉市东湖新技术开发区长城园路 8 号。	1、武汉市东湖新技术开发区长城园路 8 号； 2、鄂州市葛店经济开发区人民西路 1 号。

除上述生产地址变更外，柯瑞迪的《医疗器械生产许可证》上其他内容没有发生变化。

柯瑞迪新基地设计最大年产能为血液透析粉/液 600 万至 800 万人份。本次柯瑞迪新建基地获得医疗器械生产许可证，有利于提升柯瑞迪产能效率，进一步满足市场需求。随着柯瑞迪的产能扩张将不断扩大公司在产业链上的优势，进一步发挥公司在透析粉/液的全国布局优势、规模优势、协同效果，也为公司市场份额、效益提升打下坚实基础。柯瑞迪产品实际销售情况取决于未来市场推广效果，请投资者注意投资风险。

特此公告。

广东宝莱特医用科技股份有限公司  
董事会

2018 年 8 月 10 日