

上海康德莱企业发展集团股份有限公司

关于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（以下简称“公司”）子公司浙江康德莱医疗器械股份有限公司（以下简称“浙江康德莱”）于近日取得浙江省食品药品监督管理局核发的《准予行政许可决定书》（文号：浙食药监许予字 201733911 号），同意企业负责人由章增华变更为张勇的变更申请。同时浙江康德莱取得了变更登记后的《医疗器械生产许可证》，具体内容如下：

许可证编号：浙食药监械生产许 20100054 号

企业名称：浙江康德莱医疗器械股份有限公司

生产地址：浙江省温州市龙湾滨海工业园区滨海五道 758 号

生产范围：第二、三类 6815 注射穿刺器械；第三类 6866 医用高分子材料及制品；第二类 6841 医用化验和基础设备器具***

法定代表人：孙昌金

企业负责人：张勇

住所：浙江省温州市龙湾滨海工业园区滨海五道 758 号

发证部门：浙江省食品药品监督管理局

有效期限：至 2020 年 3 月 29 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

2017 年 12 月 15 日