

股票代码：300030

股票简称：阳普医疗

公告编号：2019-004

债券代码：112522

债券简称：17 阳普 S1

## 广州阳普医疗科技股份有限公司

### 关于医疗器械注册证变更的公告

本公司及其董事会全体成员保证公告内容真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

2019年1月10日，广州阳普医疗科技股份有限公司（以下简称“公司”）取得了由广东省食品药品监督管理局颁发的5项《医疗器械注册变更文件（体外诊断试剂）》，具体情况如下：

序号	产品名称	注册证编号	批准日期	注册分类	主要变更内容
1	活化凝血检测试剂盒（凝固法）	粤械注准 20172401632	2019年01月 07日	II类	原“包装规格：10人份/盒”变更为“包装规格：10人份/盒、18人份/盒”。
2	肝素酶包被试剂杯	粤械注准 20182400642	2019年01月 07日	II类	原“包装规格：10人份/盒”变更为“包装规格：10人份/盒、20人份/盒”。
3	血栓弹力图试验（血小板-ADP）试剂（凝固法）	粤械注准 20182400643	2019年01月 07日	II类	原“包装规格：1人份/盒”变更为“包装规格：1人份/盒、2人份/盒、4人份/盒”。
4	血栓弹力图试验（血小板-AA及ADP）试剂（凝固法）	粤械注准 20182400644	2019年01月 07日	II类	原“包装规格：1人份/盒”变更为“包装规格：1人份/盒、2人份/盒、4人份/盒”。

5	血栓弹力图试验（血小板-AA）试剂（凝固法）	粤械注准 20182400645	2019年01月 07日	II类	原“包装规格：1人份/盒”变更为“包装规格：1人份/盒、2人份/盒、4人份/盒”。
---	------------------------	---------------------	-----------------	-----	---

本次公司5项血栓弹力图仪配套试剂盒的医疗器械注册证变更，主要是增加了血栓弹力图仪配套试剂盒的产品规格，有助于血栓弹力图仪产品的配套销售，增强血栓弹力图仪产品的市场竞争力和推广效率，对公司未来经营将产生正面影响。

上述产品的实际销售情况取决于未来市场推广效果，公司目前尚无法预测其对公司未来业绩的影响，敬请投资者给予关注并注意投资风险。

特此公告。

广州阳普医疗科技股份有限公司董事会

2019年1月11日