

证券代码：603309

证券简称：维力医疗

公告编号：2024-056

广州维力医疗器械股份有限公司

关于公司产品获得三类医疗器械注册证的公告

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。

广州维力医疗器械股份有限公司（以下简称“公司”）于近日获得国家药品监督管理局颁发的《中华人民共和国医疗器械注册证》，现将相关情况公告如下：

一、医疗器械注册证的基本情况

注册证编号：国械注准 20243082067

注册人名称：广州维力医疗器械股份有限公司

注册人住所：广州市番禺区化龙镇金湖工业城 C 区 4 号

生产地址：广州市番禺区化龙镇金湖工业城 C 区 4 号，广州市番禺区化龙镇国贸大道南 45 号、47 号

产品名称：超声引导神经阻滞麻醉穿刺针

型号、规格：型号：AN-N；规格：0.7×50、0.7×90、0.7×120、0.8×50、0.8×90、0.8×120、0.9×50、0.9×90、0.9×120、1.2×50、1.2×90、1.2×120。

结构及组成：超声引导神经阻滞麻醉穿刺针由针管、刻度定位环、针座、保护套、延长管和盖帽等组成。针管表面有超声回声增强点。产品经环氧乙烷灭菌，一次性使用。

适用范围：超声引导神经阻滞麻醉穿刺针用于对人体进行穿刺，利用超声将针尖引导到目标部位神经区域的准确位置后注射药物，以进行外周神经或神经丛阻滞麻醉。

批准日期：2024 年 10 月 17 日

有效期至：2029 年 10 月 16 日

二、同类产品情况

根据国家药品监督管理局官网数据查询了解到的信息，截至目前，国内同行业厂家已有8家取得同类产品的医疗器械注册证书。

三、对公司的影响

上述产品医疗器械注册证的取得有利于丰富公司产品种类，有助于提高公司产品市场竞争力，对公司经营将产生积极影响。

四、风险提示

产品上市后实际销售情况取决于未来的市场推广效果，目前尚无法预测上述产品对公司未来经营业绩的具体影响。敬请投资者注意投资风险。

特此公告。

广州维力医疗器械股份有限公司

董事会

2024年10月22日