

武汉明德生物科技股份有限公司 关于医疗器械生产许可证变更的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

武汉明德生物科技股份有限公司（以下简称“公司”）于 2019 年 8 月 22 日和 2019 年 9 月 10 日分别召开了第二届董事会第二十六次会议和 2019 年第一次临时股东大会，审议通过了《关于变更公司经营范围及住所并修订公司章程的议案》。2019 年 9 月 20 日，公司完成了工商变更登记及《公司章程》备案手续，并取得了由武汉市市场监督管理局核发的《营业执照》，具体内容详见公司刊登在《证券时报》、《中国证券报》、《上海证券报》、《证券日报》及巨潮资讯网（<http://www.cninfo.com.cn>）上的相关公告。

基于公司住所及经营范围发生了变更，公司收到了湖北省食品药品监督管理局于 2019 年 10 月 16 日换发的《医疗器械生产许可证》，许可证编号：鄂食药监械生产许 20120393 号，具体变更事项如下：

变更事项	变更前	变更后
住所	武汉市东湖开发区关东科技园东信路特 1 号留学生创业园 E 栋 2 楼	武汉东湖新技术开发区高新二路 388 号武汉光谷国际生物医药企业加速器 3.1 期 25 栋 1 层（3）厂房三号
生产范围	二类：6840 临床检验分析仪器及体外诊断试剂；6821 医用电子仪器设备。***	二类、三类：6840 临床检验分析仪器及体外诊断试剂；二类：6821 医用电子仪器设备；二类：22-04 免疫分析设备、21-03 数据处理软件、22-03 电解质及血气分析设备。***

上述生产许可证的变更，不会对公司生产经营产生重大影响，敬请投资者注意投资风险。

特此公告。

武汉明德生物科技股份有限公司

董 事 会

2019 年 10 月 21 日