

广东凯普生物科技股份有限公司 关于全资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。

2020年12月8日，广东凯普生物科技股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司广州凯普医药科技有限公司（以下简称“凯普医药”）收到了由广东省药品监督管理局换发的《医疗器械生产许可证》，本次变更主要涉及生产范围，并在附件《医疗器械生产产品登记表》增加一项生产范围“II类22临床检验器械-11采样设备和器具”。变更后的生产许可证和产品登记表具体内容如下：

企业名称：广州凯普医药科技有限公司

许可证编号：粤食药监械生产许 20173077号

法定代表人：管秩生

企业负责人：管秩生

有效期限：2020年12月1日至2022年11月16日

发证日期：2020年12月1日

发证部门：广东省药品监督管理局

住 所：广州市黄埔区九龙镇中新知识城凤凰三横路71号2号试剂车间四楼

生产地址：广东省广州市黄埔区九龙镇中新知识城凤凰三横路71号生产实验楼3层、6层A区，2号试剂车间1至4层，仓库1层A区、2层B区、3层B区

生产范围：III类6840体外诊断试剂、II类22临床检验器械-11采样设备和器具

特此公告。

广东凯普生物科技股份有限公司董事会

二〇二〇年十二月十日