

证券代码：300030

证券简称：阳普医疗

公告编号：2025-003

阳普医疗科技股份有限公司

关于变更医疗器械经营许可证（备案凭证）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。

一、情况概述

近日，阳普医疗科技股份有限公司（以下简称“公司”）完成了《医疗器械经营许可证》《第二类医疗器械经营备案凭证》的变更登记工作。公司本次变更后的《医疗器械经营许可证》《第二类医疗器械经营备案凭证》登载的相关信息如下：

（一）《医疗器械经营许可证》登载的相关信息

许可证编号：粤珠食药监械经营许 20220005 号

企业名称：阳普医疗科技股份有限公司

统一社会信用代码：91440101618681696W

法定代表人：杨涛

企业负责人：杨涛

经营方式：批零兼营

住所：珠海市横琴新区环岛东路 3000 号横琴国际商务中心 801-8017 室

经营场所：珠海市横琴新区环岛东路 3000 号横琴国际商务中心 901-9016

库房地址：珠海市香洲区华威路 919 号 6 栋 2 层（委托珠海正邦仓储物流有限公司贮存配送）、广州市黄埔区（经济技术开发区）科学城开源大道 102 号一层 B-1

发证部门：横琴粤澳深度合作区商事服务局

发证日期：2025 年 1 月 16 日

许可期限：自 2025 年 1 月 16 日至 2027 年 01 月 06 日

经营范围：2002 年分类目录：III 类 6801 基础外科手术器械, III 类 6802 显微

外科手术器械, III类 6803 神经外科手术器械, III类 6804 眼科手术器械, III类 6805 耳鼻喉科手术器械, III类 6806 口腔科手术器械, III类 6807 胸腔心血管外科手术器械, III类 6808 腹部外科手术器械, III类 6809 泌尿肛肠外科手术器械, III类 6810 矫形外科(骨科)手术器械, III类 6812 妇产科用手术器械, III类 6813 计划生育手术器械, III类 6815 注射穿刺器械, III类 6816 烧伤(整形)科手术器械, III类 6820 普通诊察器械, III类 6821 医用电子仪器设备, III类 6822 医用光学器具、仪器及内窥镜设备(角膜接触镜及其护理液除外), III类 6823 医用超声仪器及有关设备, III类 6824 医用激光仪器设备, III类 6825 医用高频仪器设备, III类 6826 物理治疗及康复设备, III类 6827 中医器械, III类 6828 医用磁共振设备, III类 6830 医用 X 射线设备, III类 6831 医用 X 射线附属设备及部件, III类 6832 医用高能射线设备, III类 6833 医用核素设备, III类 6834 医用射线防护用品、装置, III类 6840 临床检验分析仪器及诊断试剂(诊断试剂不需低温冷藏运输贮存), III类 6840 临床检验分析仪器及诊断试剂(诊断试剂需低温冷藏运输贮存), III类 6841 医用化验和基础设备器具, III类 6845 体外循环及血液处理设备, III类 6846 植入材料和人工器官, III类 6854 手术室、急救室、诊疗室设备及器具, III类 6855 口腔科设备及器具, III类 6856 病房护理设备及器具, III类 6857 消毒和灭菌设备及器具, III类 6858 医用冷疗、低温、冷藏设备及器具, III类 6863 口腔科材料, III类 6864 医用卫生材料及敷料, III类 6865 医用缝合材料及粘合剂, III类 6866 医用高分子材料及制品, III类 6870 软件, III类 6877 介入器材

2017 年分类目录: 01 有源手术器械, 02 无源手术器械, 03 神经和心血管手术器械, 04 骨科手术器械, 05 放射治疗器械, 06 医用成像器械, 07 医用诊察和监护器械, 08 呼吸、麻醉和急救器械, 09 物理治疗器械, 10 输血、透析和体外循环器械, 12 有源植入器械, 13 无源植入器械, 14 注输、护理和防护器械, 16 眼科器械(角膜接触镜及其护理液除外), 17 口腔科器械, 18 妇产科、辅助生殖和避孕器械, 20 中医器械, 21 医用软件, 22 临床检验器械, 6840 体外诊断试剂

(二) 《第二类医疗器械经营备案凭证》登载的相关信息

备案编号: 粤珠食药监械经营备 20210411 号

企业名称: 阳普医疗科技股份有限公司

统一社会信用代码: 91440101618681696W

法定代表人：杨涛

企业负责人：杨涛

住所：珠海市横琴新区环岛东路 3000 号横琴国际商务中心 801-8017 室

经营方式：批零兼营

经营场所：珠海市横琴新区环岛东路 3000 号横琴国际商务中心 901-9016

库房地址：珠海市香洲区华威路 919 号 6 栋 2 层（委托珠海正邦仓储物流有限公司贮存、配送）、广州市黄埔区（经济技术开发区）科学城开源大道 102 号一层 B-1

经营范围：2002 年分类目录：II 类 6801 基础外科手术器械, II 类 6802 显微外科手术器械, II 类 6803 神经外科手术器械, II 类 6804 眼科手术器械, II 类 6805 耳鼻喉科手术器械, II 类 6806 口腔科手术器械, II 类 6807 胸腔心血管外科手术器械, II 类 6808 腹部外科手术器械, II 类 6809 泌尿肛肠外科手术器械, II 类 6810 矫形外科（骨科）手术器械, II 类 6812 妇产科用手术器械, II 类 6813 计划生育手术器械, II 类 6815 注射穿刺器械, II 类 6816 烧伤（整形）科手术器械, II 类 6820 普通诊察器械, II 类 6821 医用电子仪器设备, II 类 6822 医用光学器具、仪器及内窥镜设备, II 类 6823 医用超声仪器及有关设备, II 类 6824 医用激光仪器设备, II 类 6825 医用高频仪器设备, II 类 6826 物理治疗及康复设备, II 类 6827 中医器械, II 类 6828 医用磁共振设备, II 类 6830 医用 X 射线设备, II 类 6831 医用 X 射线附属设备及部件, II 类 6832 医用高能射线设备, II 类 6833 医用核素设备, II 类 6834 医用射线防护用品、装置, II 类 6840 临床检验分析仪器及诊断试剂（诊断试剂不需低温冷藏运输贮存）, II 类 6840 临床检验分析仪器及诊断试剂（诊断试剂需低温冷藏运输贮存）, II 类 6841 医用化验和基础设备器具, II 类 6845 体外循环及血液处理设备, II 类 6846 植入材料和人工器官, II 类 6854 手术室、急救室、诊疗室设备及器具, II 类 6855 口腔科设备及器具, II 类 6856 病房护理设备及器具, II 类 6857 消毒和灭菌设备及器具, II 类 6858 医用冷疗、低温、冷藏设备及器具, II 类 6863 口腔科材料, II 类 6864 医用卫生材料及敷料, II 类 6865 医用缝合材料及粘合剂, II 类 6866 医用高分子材料及制品, II 类 6870 软件, II 类 6877 介入器材

2017 年分类目录：01 有源手术器械, 02 无源手术器械, 03 神经和心血管手术器械, 04 骨科手术器械, 05 放射治疗器械, 06 医用成像器械, 07 医用诊察和监护器

械, 08 呼吸、麻醉和急救器械, 09 物理治疗器械, 10 输血、透析和体外循环器械, 11 医疗器械消毒灭菌器械, 12 有源植入器械, 14 注输、护理和防护器械, 15 患者承载器械, 16 眼科器械, 17 口腔科器械, 18 妇产科、辅助生殖和避孕器械, 19 医用康复器械, 20 中医器械, 21 医用软件, 22 临床检验器械, 6840 体外诊断试剂, 6840 体外诊断试剂（诊断试剂不需低温冷藏运输贮存）

二、对公司影响及风险提示

本次《医疗器械经营许可证》和《第二类医疗器械经营备案凭证》的变更, 是因为公司近期注册地址和法定代表人等发生了变更而相应进行的。

上述证书的变更不会对公司经营产生重大影响, 敬请投资者给予关注并注意投资风险。

三、备查文件

- 1、《医疗器械经营许可证》；
- 2、《第二类医疗器械经营备案凭证》。

特此公告。

阳普医疗科技股份有限公司董事会

2025 年 1 月 20 日