

江西三鑫医疗科技股份有限公司

关于控股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。

江西三鑫医疗科技股份有限公司（以下简称“公司”）控股子公司成都威力生生物科技有限公司（以下简称“成都威力生”）因生产经营需要，对《医疗器械生产许可证》的生产地址进行变更并完成了变更登记手续，于近日取得了四川省药品监督管理局换发的《医疗器械生产许可证》，现将具体内容公告如下：

一、《医疗器械生产许可证》变更情况

变更事项	变更前内容	变更后内容
生产地址	高新区科园南路 88 号 10 栋 3 楼 303、304 号；眉山经济开发区新区眉州大道西六段 2 号 3#楼 1F101；眉山经济开发区新区眉州大道西六段 2 号 2#楼 3FA 区	眉山经济开发区新区眉州大道西六段 2 号 3#楼 1F101；眉山经济开发区新区眉州大道西六段 2 号 2#楼 3FA 区；高新区科园南路 88 号 10 栋 3 楼 303、304 号（仓库 1、仓库 2、仓库 3 除外）

二、《医疗器械生产许可证》主要内容

许可证编号：川药监械生产许 20160053 号  
统一社会信用代码：91510100794916300L  
企业名称：成都威力生生物科技有限公司  
法定代表人：陈贵文  
企业负责人：陈贵文  
住所：成都市高新区科园南路 88 号天府生命科技园 B6 幢 301

生产地址：眉山经济开发区新区眉州大道西六段 2 号 3#楼 1F101；眉山经济开发区新区眉州大道西六段 2 号 2#楼 3FA 区；高新区科园南路 88 号 10 栋 3 楼 303、304 号（仓库 1、仓库 2、仓库 3 除外）

生产范围：（2017 年分类目录）II 类：10-03-血液净化及腹膜透析设备

III 类：10-03-血液净化及腹膜透析设备

许可期限：自 2025 年 12 月 10 日至 2030 年 12 月 09 日

发证部门：四川省药品监督管理局

发证日期：2026 年 2 月 3 日

### 三、对公司的影响及风险提示

本次成都威力生《医疗器械生产许可证》变更生产地址，系适应实际生产经营需要，不涉及成都威力生生产经营的实质性变化，不会对公司生产经营产生重大影响。敬请广大投资者予以关注并注意投资风险。

### 四、备查文件

1、成都威力生《医疗器械生产许可证》

特此公告

江西三鑫医疗科技股份有限公司董事会

2026 年 2 月 6 日