

证券代码：000950

证券简称：重药控股

公告编号：2021-009

重药控股股份有限公司

关于下属子公司产品获得三类医疗器械注册证的公告

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。

重药控股股份有限公司（以下简称“公司”）下属子公司重庆医药集团席勒医疗设备有限公司（以下简称“席勒医疗”）于2021年1月20日收到国家药品监督管理局颁布的《中华人民共和国医疗器械注册证》，具体如下：

一、医疗器械注册证的具体情况

注册证编号：国械注准 20213080002

注册人名称：重庆医药集团席勒医疗设备有限公司

注册人住所：重庆市大渡口区翠柏路104号1幢6-1

生产地址：重庆市大渡口区翠柏路104号1幢6-1

产品名称：半自动体外除颤仪

结构及组成：由主机、一次性成人电极片（0-21-0003）、一次性小儿电极片（0-21-0037）、一次性锂锰电池组成。

适用范围：用于没有反应、没有呼吸、没有脉搏的室颤患者以及心率大于180次/分钟的室速患者的体外除颤，适用于体重 ≥ 25 公斤的成人和小儿（使用成人电极片）以及体重 < 25 公斤（年龄小于8岁）的小儿（使用小儿电极片）。该产品在公众场所、医疗场所中使用，应由接受过心肺复苏和自动体外除颤器使用培训合格的人员使用，由接受过基本生命支持和高级生命支持课程培训合格的医务人员使用，或者在急救中心调度人员指导下使用。

批准日期：二〇二一年一月五日

有效期至：二〇二六年一月四日

二、对公司的影响

上述医疗器械的上市销售，填补了公司在高端医疗器械生产领域的空白，有利于增强公司综合竞争力。

三、风险提示

目前尚无法预测上述产品对席勒医疗及公司未来业绩的影响,敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

特此公告

重药控股股份有限公司董事会

2021年1月22日