

深圳市卫光生物制品股份有限公司

关于获得医疗器械生产备案凭证的公告

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。

深圳市卫光生物制品股份有限公司（以下简称公司）近日获得深圳市市场监督管理局出具的《第一类医疗器械生产备案凭证》，现将相关情况公告如下：

一、医疗器械生产备案凭证基本信息

- 备案编号：粤深药监械生产备20250037号
- 企业名称：深圳市卫光生物制品股份有限公司
- 统一社会信用代码：91440300192471818P
- 住所：广东省深圳市光明区光明街道碧眼社区光侨大道3402号办公楼一层
- 生产地址：广东省深圳市光明区光明街道碧眼社区光侨大道3402号办公楼一层
- 生产范围：2002版目录：6840体外诊断试剂

二、对公司的影响及风险提示

公司本次备案的产品属于第 I 类医疗器械，公司获得上述产品的生产备案凭证后，将增加公司可生产和销售的产品种类，对公司长期经营业绩具有积极影响，对公司本年度财务状况不会产生重大影响。相关产品的生产和销售情况受到生产进度、市场开发等因素的影响，存在不确定性，敬请广大投资者理性投资，注意投资风险。

三、备查文件

《第一类医疗器械生产备案凭证》

特此公告。

深圳市卫光生物制品股份有限公司董事会

2025年6月17日