

证券代码：603309

证券简称：维力医疗

公告编号：2026-028

广州维力医疗器械股份有限公司

关于公司产品获得二类医疗器械注册证的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担法律责任。

广州维力医疗器械股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到广东省药品监督管理局颁发的《中华人民共和国医疗器械注册证》，具体情况如下：

一、医疗器械注册证的具体情况

产品名称：微网雾化器

注册证编号：粤械注准 20262080647

注册人名称：广州维力医疗器械股份有限公司

注册人住所：广州市番禺区化龙镇金湖工业城C区4号

生产地址：广州市番禺区化龙镇金湖工业城C区4号，广州市番禺区化龙镇国贸大道南45号、47号

型号、规格：A型、B型、C1型、C2型、C3型、C4型、C5型、D型、E型

结构及组成：A型由雾化药杯、控制器、适配器组成；B型由雾化药杯、咬嘴、储雾罐、控制器（选配）、适配器（选配）组成；C1型由雾化药杯、储雾罐、标准儿童型面罩、控制器（选配）、适配器（选配）组成；C2型由雾化药杯、储雾罐、加长儿童型面罩、控制器（选配）、适配器（选配）组成；C3型由雾化药杯、储雾罐、标准成人型面罩、控制器（选配）、适配器（选配）组成；C4型由雾化药杯、储雾罐、加长成人型面罩、控制器（选配）、适配器（选配）组成；C5型由雾化药杯、储雾罐、婴儿型面罩、控制器（选配）、适配器（选配）组成；D型由雾化药杯、气切连接管、呼吸短管、控制器（选配）、适配器（选配）组成；E型由雾化药杯、三通管、转换接头（选配）、控制器（选配）、适配器（选配）组成。

适用范围：用于对液态雾化药物进行雾化，并通过患者吸入，起到预期的治疗

效果。

批准日期：2026年06月16日

有效期至：2031年06月15日

二、对公司的影响

此次取得上述医疗器械注册证，有利于丰富公司产品种类，有助于提高公司产品市场竞争力，对公司经营将产生积极影响。

三、风险提示

产品上市后实际销售情况取决于未来的市场推广效果，目前尚无法预测上述产品对公司未来经营业绩的具体影响。敬请投资者注意投资风险。

特此公告。

广州维力医疗器械股份有限公司

董事会

2026年6月18日