



证券代码:603529 证券简称:爱玛科技 公告编号:2022-080

爱玛科技集团股份有限公司关于完成工商变更登记并换发营业执照的公告

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个别及连带责任。

爱玛科技集团股份有限公司(以下简称“公司”)于2022年8月5日召开公司2022年第二次临时股东大会,审议通过了《关于变更公司注册资本并修改<公司章程>的议案》,具体内容详见公司于2022年8月6日在上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)及指定媒体披露的相关公告。

近日,公司完成了工商变更登记等相关手续,并取得了天津市静海区市场监督管理局颁发的《营业执照》,具体登记信息如下:

统一社会信用代码:9112000071821557X4
名称:爱玛科技集团股份有限公司
类型:股份有限公司(上市)
住所:天津市静海经济开发区南区爱玛路5号
法定代表人:张剑
注册资本:肆亿壹仟零伍拾万零叁元人民币
成立日期:一九九九年九月二十七日
经营范围:自行车、电动自行车、电动三轮车、电动四轮车(汽车除外)、观光车(汽车除外)、非公路休闲车(汽车除外)、体育器材及其零部件制造、研发、加工、组装;生产和销售:电动自行车、电动摩托车及其零部件销售及售后服务;五金交电、化工产品(化学危险品、易制毒品除外)批发兼零售;货物及技术的进出口;提供商务信息咨询、财务信息咨询、企业管理咨询、技术咨询、市场营销策划及相关的业务咨询;公共自行车智能管理系统研发、基础设施工程、安装、调试、维修及技术服务;房屋租赁;物业管理服务。(法律、行政法规另有规定的除外)(依法须经批准的项目,经相关部门批准后方可开展经营活动)

特此公告。

爱玛科技集团股份有限公司
董事会
2022年9月27日

证券代码:603529 证券简称:爱玛科技 公告编号:2022-079

爱玛科技集团股份有限公司关于公开发行可转换公司债券申请文件反馈意见回复的公告

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个别及连带责任。

爱玛科技集团股份有限公司(以下简称“公司”)收到中国证券监督管理委员会(以下简称“中国证监会”)出具的《中国证监会行政许可项目审查一次反馈意见通知书》(221975号)(以下简称“反馈意见”)。

公司收到反馈意见后,会同相关中介机构对反馈意见所列问题进行了认真研究和逐项答复,并按照反馈意见的要求进行了书面说明和回复,具体内容详见公司同日在上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)披露的《爱玛科技集团股份有限公司公开发行可转换公司债券申请文件反馈意见之回复报告》。

公司将按照要求及时间中国证监会报送上述反馈意见回复材料。

公司本次公开发行可转换公司债券事项尚需经中国证监会核准,能否获得核准及最终获得核准的时间存在不确定性,公司将根据中国证监会对该事项的审核情况及后续进展情况及时履行信息披露义务,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

爱玛科技集团股份有限公司
董事会
2022年9月27日

证券代码:603383 证券简称:顶点软件 公告编号:2022-038

福建顶点软件股份有限公司关于2021年限制性股票激励计划预留授予结果公告

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个别及连带责任。

重要内容提示:

- 预留部分限制性股票登记日:2022年9月23日
- 预留部分限制性股票登记数量:54.00万股

福建顶点软件股份有限公司(以下简称“公司”、“顶点软件”)第八届董事会第三次会议、2021年第一次临时股东大会审议通过了《关于公司<2021年限制性股票激励计划(草案)>及其摘要的议案》,第八届董事会第十一次会议审议通过了《关于向激励对象授予预留部分限制性股票的议案》。根据中国证监会《上市公司股权激励管理办法》、《公司2021年限制性股票激励计划(草案)》的有关规定和公司2021年第一次临时股东大会的授权,公司已办理完成2021年限制性股票的预留授予登记工作,现将有关事项说明如下:

一、限制性股票授予情况

(一)限制性股票授予的具体情况

1. 预留授予于:2022年8月30日

2. 预留授予价格:15.35元/股

3. 预留授予对象:公司公告本激励计划时在公司(含子公司)任职的高级管理人员、技术(业务)骨干

4. 预留授予人数:44人

5. 预留授予数量:54.00万股

6. 股票来源:公司向激励对象定向发行公司A股普通股股票

7. 实际授予数量和拟授予数量的差异情况说明

公司董事会确定限制性股票授予日后,在缴款验资环节及后续办理登记的过程中,1名激励对象因个人原因自愿放弃认购授予的全部限制性股票共0.1万股,上述1名激励对象放弃的0.1万股限制性股票,将直接调减取消授予。因此,本次披露的预留部分限制性股票实际授予激励对象人数由45人变更为44人,预留部分限制性股票授予数量由54.10万股变更为54.00万股。

除上述调整内容外,本次完成授予登记的限制性股票数量以及激励对象与公司披露的限制性股票激励计划预留授予情况不存在差异。

(二)本激励计划预留授予的限制性股票在各激励对象间的分配情况如下表所示:

序号	姓名	职务	获授的限制性股票数量(万股)	占预留授予限制性股票总数量比例	占目前股本总额的0.117%
1	朱海	副总经理	20.00	37.04%	0.117%
2	技术业务骨干(43人)		34.00	62.96%	0.199%
合计(44人)			54.00	100.00%	0.316%

注:上表中数值若出现总数与各项数值之和尾数不符,均为四舍五入原因所致。

二、本激励计划的有效期、限售期和解除限售安排

(一)有效期

本激励计划有效期自限制性股票首次授予登记完成之日起至激励对象获授的限制性股票全部解除限售或回购之日止,最长不超过72个月。

(二)限售期和解除限售安排

本激励计划预留授予的限制性股票解锁期分别为预留授予的限制性股票登记完成之日起12个月、24个月、36个月。激励对象根据本激励计划获授的限制性股票在解除限售前不得转让、用于担保、偿还债务。激励对象获授的限制性股票不得在二级市场公开转让,不得作为遗产或赠予的标的进行转让。激励对象获授的限制性股票不得在二级市场公开转让,不得作为遗产或赠予的标的进行转让。激励对象获授的限制性股票不得在二级市场公开转让,不得作为遗产或赠予的标的进行转让。

限售期满后,公司为满足解除限售条件的激励对象办理解除限售事宜,未满足解除限售条件的激励对象持有的限制性股票由公司回购。

本激励计划预留授予的限制性股票的解除限售期及各期解除限售时间安排如下表所示:

解除限售安排	解除限售时间	解除限售比例

证券代码:603912 证券简称:佳力图 公告编号:2022-123

南京佳力图机房环境技术股份有限公司关于2022年半年度业绩说明会召开情况的公告

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。

重要内容提示:

南京佳力图机房环境技术股份有限公司(以下简称“公司”)于2022年9月26日(星期一)下午14:00-15:00,通过上海证券交易所上证路演中心(网址:<http://roadshow.sseinfo.com>)以网络互动方式召开“南京佳力图机房环境技术股份有限公司2022年半年度业绩说明会”,就公司2022年半年度的经营情况、财务状况等相关情况与投资者进行了充分的交流和沟通。

一、本次业绩说明会召开情况

公司于2022年9月16日通过上海证券交易所官网(<http://www.sse.com.cn>)披露了《关于召开2022年半年度业绩说明会的公告》(公告编号:2022-115),并通过《上证路演中心网站首页“提问预征集”栏目(<http://roadshow.sseinfo.com/question/collection.do>)》和邮件方式提前征集投资者关注的问题。

公司于2022年9月26日(星期一)下午14:00-15:00,通过上海证券交易所上证路演中心(网址:<http://roadshow.sseinfo.com>)以网络互动方式召开“南京佳力图机房环境技术股份有限公司2022年半年度业绩说明会”。公司董事长何根林先生、总经理李林达先生、独立董事赵湘南女士、财务总监叶莉莉女士、董事会秘书高健先生就公司2022年半年度的经营情况、财务状况等相关情况与投资者进行了充分的交流和沟通,在信息披露允许的范围内就投资者普遍关注的问题进行了回答。

二、本次业绩说明会提出的主要问题及公司的回复情况

经对本次说明会上就投资者关心的问题进行了分类,主要问题及答复整理如下:

问题1:尊敬的领导您好,液冷技术越来越受市场热捧也将成为以后的主流,贵公司有一定的液冷技术储备,为何不向研发液冷产品,贵司的股价已逐渐被严重低估,感谢贵司的关注! 公司拥有一项核心技术,同时有带封闭式高效冷源在内的通信模块、高精度微型定点控制机组、数据中心冷冻站集中控制系统、机房空调VRP系统、CPU液冷技术、VRP技术在机房空调领域的初级应用等多项在研项目,其中CPU液冷技术开发设计目标及主要内容设计:(1)液冷系统的集成;(2)冷板式、浸没式系统的优缺点研究;(3)液冷系统的设计;(4)液冷系统的集成;(5)冷却液冷研究;(6)液冷系统应用研究。谢谢!

问题2:截止日前,贵司还有多少订单,今年业绩能否有信心实现反转,谢谢! 回复:您好,感谢您的关注! 关于在手订单情况公司于2022年半年度报告中对在手订单进行了披露,截止2022年8月公司在手订单金额约为8.61亿元。

问题3:尊敬的领导您好,贵司是否有存在刻意低价定增从而打压市值的行为,请公司自查,谢谢! 回复:尊敬的投资者,您好! 股价走势受宏观经济、国家政策、行业发展、市场动态等诸多方面影响,公司不存在刻意打压市值的情况。感谢您的关注!

问题4:尊敬的董事您好,为何贵公司南德德悠数据中心一期项目一拖再拖,几个项目进展都非常缓慢,是公司办事效率不高吗? 回复:您好! 感谢您的关注! 目前南德德悠数据中心二期项目正在进行设备安装调试,预计2022年12月完成建设,项目延期主要受2021年及本年度疫情影响。谢谢!

问题5:尊敬的董事您好,贵司这个月在二级市场跌幅创历史新高而其余同行如美维克申环境却市值不断创新高,请问贵司是内部经营状况出现重大变故了吗?

证券代码:603529 证券简称:爱玛科技 公告编号:2022-081

爱玛科技集团股份有限公司关于对外投资进展暨全资子公司签订国有建设用地使用权出让合同的公告

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个别及连带责任。

一、对外投资的概述

2021年11月15日,爱玛科技集团股份有限公司(以下简称“公司”)召开2021年第二次临时股东大会,审议通过了《关于公司拟与丽水市青田县人民政府签署<投资协议书>的议案》,同意公司与丽水市青田县人民政府签署《投资协议书》,通过在丽水市青田县设立控股项目公司投资建设爱玛新能源智慧出行项目。具体内容详见公司于2021年10月30日、2021年11月16日在上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)及公司指定信息披露网站上披露的相关公告。

2022年8月5日,公司召开2022年第一次临时股东大会,审议通过了《关于公司公开发行可转换公司债券方案的议案》《关于公开发行可转换公司债券募集资金使用的可行性分析报告的议案》等议案,同意公司使用拟公开发行可转换公司债券部分募集资金投资建设上述项目。具体内容详见公司于2022年7月12日、2022年8月6日在上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)及公司指定信息披露报刊上披露的相关公告。

二、对外投资进展情况

近日,公司的全资子公司丽水爱玛车业科技有限公司(以下简称“丽水爱玛”)与青田县自然资源局和规划签订了《国有建设用地使用权出让合同》(以下简称“出让合同”),出让合同主要内容如下:

1. 出让土地:青田县自然资源局和规划
2. 受让人:丽水爱玛车业科技有限公司
3. 出让宗地编号:2022-013-001
4. 宗地坐落位置:腊口镇石帆村
5. 出让宗地面积:187.691平方米
6. 宗地用途:工业用地
7. 出让年限:50年,自交付土地之日起算
8. 土地价款:人民币39,420,000元。合同签订之日起10日内,一次性付清国有建设用地使用权出让价款。
9. 定金:宗地的定金为人民币7,890,000元,定金抵作土地出让价款。
10. 建筑总面积≤180,183.36平方米;建筑容积率≤0.96;建筑限高≤50米;建筑密度≤65%;≤5%≤绿地率≤20%。
11. 合同生效条件:本合同项下宗地出让方案已经青田县人民政府批准,本合同自双方签订之日起生效。

本次交易事项不构成关联交易,亦不构成《上市公司重大资产重组管理办法》规定的重大资产重组。本次公司全资子公司取得土地使用的资金系自有或自筹资金。

三、合同签署对公司的影响

本次购买土地的事项有利于顺利推进爱玛新能源智慧出行项目的实施,将为公司未来的进一步发展打下基础,提升公司核心竞争力和行业影响力,符合公司发展战略的需要。

本次购买土地的事项将用于满足公司的实际业务需求,有利于公司长远发展,也符合公司及股东的整体利益,对上市公司业务独立性不会产生影响,对公司财务状况不会产生重大影响。

四、后续事项风险提示

后续公司将开展相关权属证书办理等工作,相关事项存在一定的不确定性。如造成土地闲置、闲置满一年不满两年的,应依法缴纳土地闲置费;土地闲置满两年且未开工建设的,出让人有权利无偿收回国有建设用地使用权。公司将密切关注对外投资事项后续进展情况,并根据相关规定及时履行信息披露义务。敬请广大投资者注意投资风险,审慎投资。

五、备查文件

《国有建设用地使用权出让合同》。

爱玛科技集团股份有限公司董事会
2022年9月27日

证券代码:688075 证券简称:安旭生物 公告编号:2022-048

杭州安旭生物科技股份有限公司关于使用部分暂时闲置自有资金进行现金管理的公告

本公司监事会及全体监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、准确性和完整性依法承担法律责任。

重要内容提示:

- 现金管理金额:公司(含合并范围内的子公司、下同)拟使用额度不超过人民币30,000.00万元的部分暂时闲置自有资金进行现金管理。
- 现金管理期限:自公司董事会审议通过之日起12个月内。
- 履行的审议程序:杭州安旭生物科技股份有限公司(以下简称“公司”)于2022年9月26日召开第二届董事会第三次会议和第二届监事会第三次会议,分别审议通过了《关于使用部分暂时闲置自有资金进行现金管理的议案》,同意公司在保证公司正常经营运作资金需求和安全的前提下,使用不超过人民币30,000.00万元的部分暂时闲置自有资金进行现金管理。有效期自董事会审议通过之日起12个月。在上述额度及期限内,资金可以循环滚动使用。

一、本次现金管理的概况

1. 现金管理的目的

在保证公司正常经营运作资金需求和资金安全的前提下,为提高资金使用效率和收益水平,合理利用部分暂时闲置的自有资金进行现金管理,增加资金收益,为公司及股东获取更多的投资回报。

2. 资金来源

本次公司拟进行现金管理的资金来源为公司部分暂时闲置自有资金,不影响公司正常经营。

3. 额度、期限及投资品种

公司拟使用不超过人民币30,000.00万元的部分暂时闲置自有资金,通过银行、证券公司、信托公司等具有合法经营资格的金融机构购买安全性高、流动性好、稳健的投资理财产品,使用期限来自本次董事会审议通过之日起12个月内;在上述额度及期限内,资金可以滚动使用。

4. 实施方式

董事会授权公司副董事长在有效期及资金额度内行使该事项决策权并签署相关合同文件,具体事项由公司副董事长负责组织实施。

5. 信息披露

公司将按照《中华人民共和国公司法》、《中华人民共和国证券法》、《上海证券交易所科创板股票上市规则》等相关法律法规的规定要求及时履行信息披露义务。

二、投资风险及风险控制措施

(一)投资风险

尽管公司购买的是安全性高、流动性好、稳健的投资理财产品,总体风险可控,但金融市场受宏观经济影响较大,不排除该投资受政策风险、市场风险、流动性风险、信息传递风险、不可抗力及意外事件风险等因素影响。敬请广大投资者谨慎决策,注意防范投资风险。

(二)风险控制措施

1. 公司将遵守审慎投资原则,严格筛选发行主体,选择信用好、资金安全保障能力强的发行机构。
2. 公司将财务部门及时分析和跟踪产品的净值变动情况,如评估发现存在可能影响公司资金安全的风险因素,将及时采取相应措施,控制投资风险。
3. 公司将财务部门必须建立台账对短期现金管理产品进行管理,建立健全完整的台账日记账,做好资金使用台账核算工作。
4. 公司将内部审计部门对资金使用情况进行日常监督,并定期对相关投资产品进行专项检查。
5. 独立董事、监事会有权对资金使用情况进行监督与检查,必要时可以聘请专业机构进行审计。
6. 对公司日常经营的影响

在符合国家法律法规,确保不影响公司日常经营所需资金,保障资金安全和风险控制的前提下,公司使用部分暂时闲置自有资金进行现金管理,可以提高资金使用效率,获得一定的投资收益,为公司和股东谋取更多的投资回报。

四、相关审议程序

2022年9月26日,公司第二届董事会第三次会议和第二届监事会第三次会

议,分别审议通过《关于使用部分暂时闲置自有资金进行现金管理的议案》,同意公司在保证公司正常经营运作资金需求和资金安全的前提下,使用不超过人民币30,000.00万元的部分暂时闲置自有资金进行现金管理。公司独立董事、监事会对上述事项发表明确的同意意见。本事项在公司董事会审批权限范围内,无需提交股东大会审议。

五、专项意见说明

(一)独立董事意见

独立董事认为:在不影响公司正常经营的开展及确保资金安全的前提下,公司本次使用部分暂时闲置自有资金进行现金管理,有利于提高公司资金使用效率,进一步提高资金收益,更好的实现公司资金的保值增值,增加公司收益和股东回报。公司本次使用部分暂时闲置自有资金进行现金管理事项履行了相应的审批程序,符合有关法律法规、《公司章程》有关规定,不存在损害公司及全体股东、特别是中小股东利益的情形。综上,同意公司本次使用部分暂时闲置自有资金进行现金管理事项。

(二)监事会意见

监事会认为:公司本次使用部分暂时闲置自有资金进行现金管理,内容及审议程序符合《上海证券交易所科创板股票上市规则》等相关法律法规的规定,且公司本次使用部分暂时闲置自有资金进行现金管理是在不影响公司正常经营的开展及确保资金安全的前提下,不存在损害公司及全体股东、特别是中小股东利益的情形。综上,同意公司本次使用部分暂时闲置自有资金进行现金管理事项。

特此公告。

杭州安旭生物科技股份有限公司董事会
2022年9月27日

证券代码:688075 证券简称:安旭生物 公告编号:2022-049

杭州安旭生物科技股份有限公司第二届监事会第三次会议决议公告

本公司监事会及全体监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、准确性和完整性依法承担法律责任。

一、监事会会议召开情况

杭州安旭生物科技股份有限公司(以下简称“公司”或“安旭生物”)第二届监事会第三次会议于2022年9月21日以邮件方式发出送达全体监事,会议于2022年9月26日以现场方式召开,会议由公司董事长张炯先生主持,会议应到监事3人,实到监事3人。公司董事会秘书列席会议。本次会议的召集、召开符合《中华人民共和国公司法》等法律、法规、规章、规范性文件及《公司章程》的有关规定,会议形成的决议合法、有效。

二、监事会会议决议情况

(一)审议通过《关于使用部分暂时闲置自有资金进行现金管理的议案》

根据《上海证券交易所科创板股票上市规则》《上海证券交易所科创板上市公司自律监管指引第1号—规范运作》等规定,为提高资金使用效率和收益水平,公司监事会结合公司实际情况,在保证公司正常经营运作资金需求和资金安全的前提下,公司(含合并范围内的子公司)拟使用不超过人民币30,000.00万元的部分暂时闲置自有资金进行现金管理。有效期自董事会审议通过之日起12个月。在上述额度及期限内,资金可以循环滚动使用。董事会授权公司副董事长在有效期及资金额度内行使该事项决策权并签署相关合同文件,具体事项由公司副董事长负责组织实施。

监事会认为:公司本次使用部分暂时闲置自有资金进行现金管理,内容及审议程序符合《上海证券交易所科创板股票上市规则》等相关法律法规的规定,且公司本次使用部分暂时闲置自有资金进行现金管理是在不影响公司正常经营的开展及确保资金安全的前提下,不存在损害公司及全体股东、特别是中小股东利益的情形。综上,同意公司本次使用部分暂时闲置自有资金进行现金管理事项。

表决结果:同意3票,反对0票,弃权0票。

具体内容详见公司同日披露于上海证券交易所网站(www.sse.com.cn)的《杭州安旭生物科技股份有限公司关于使用部分暂时闲置自有资金进行现金管理的公告》。

特此公告。

杭州安旭生物科技股份有限公司
监事会
2022年9月27日

证券代码:605266 证券简称:健之佳 公告编号:2022-094

健之佳医药连锁集团股份有限公司关于为全资子公司云南健之佳连锁健康药房有限公司提供担保的进展公告

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。

重要内容提示:

- 被担保人名称及是否为上市公司关联人:云南健之佳连锁健康药房有限公司(以下简称“连锁药房”)为健之佳医药连锁集团股份有限公司(以下简称“公司”)全资子公司,为公司关联方。
- 本次担保金额及已实际为其提供的担保余额:本次担保金额8,000万元;截至本公告披露日,公司合计为全资子公司连锁药房提供的担保33,700万元。
- 本次担保是否有反担保:无
- 截至本公告披露日,公司无逾期对外担保。

(一)担保情况概述

一、担保基本情况简介

2022年9月23日,公司与光大证券股份有限公司昆明分行(以下简称“光大银行”)签署《最高额保证合同》,约定为公司全资子公司连锁药房同光大银行签署的《综合授信协议》提供连带责任担保。合同约定保证担保的最高限额为折合人民币8,000万元(大写:捌仟万元)的贷款;第一类医疗器械销售(以下统称“一类器械”)、二类医疗器械销售(以下统称“二类器械”)、三类医疗器械销售(以下统称“三类器械”)、四类医疗器械销售(以下统称“四类器械”)、五类医疗器械销售(以下统称“五类器械”)、六类医疗器械销售(以下统称“六类器械”)、七类医疗器械销售(以下统称“七类器械”)、八类医疗器械销售(以下统称“八类器械”)、九类医疗器械销售(以下统称“九类器械”)、十类医疗器械销售(以下统称“十类器械”)、十一类医疗器械销售(以下统称“十一类器械”)、十二类医疗器械销售(以下统称“十二类器械”)、十三类医疗器械销售(以下统称“十三类器械”)、十四类医疗器械销售(以下统称“十四类器械”)、十五类医疗器械销售(以下统称“十五类器械”)、十六类医疗器械销售(以下统称“十六类器械”)、十七类医疗器械销售(以下统称“十七类器械”)、十八类医疗器械销售(以下统称“十八类器械”)、十九类医疗器械销售(以下统称“十九类器械”)、二十类医疗器械销售(以下统称“二十类器械”)、二十一类医疗器械销售(以下统称“二十一类器械”)、二十二类医疗器械销售(以下统称“二十二类器械”)、二十三类医疗器械销售(以下统称“二十三类器械”)、二十四类医疗器械销售(以下统称“二十四类器械”)、二十五类医疗器械销售(以下统称“二十五类器械”)、二十六类医疗器械销售(以下统称“二十六类器械”)、二十七类医疗器械销售(以下统称“二十七类器械”)、二十八类医疗器械销售(以下统称“二十八类器械”)、二十九类医疗器械销售(以下统称“二十九类器械”)、三十类医疗器械销售(以下统称“三十类器械”)、三十一类医疗器械销售(以下统称“三十一类器械”)、三十二类医疗器械销售(以下统称“三十二类器械”)、三十三类医疗器械销售(以下统称“三十三类器械”)、三十四类医疗器械销售(以下统称“三十四类器械”)、三十五类医疗器械销售(以下统称“三十五类器械”)、三十六类医疗器械销售(以下统称“三十六类器械”)、三十七类医疗器械销售(以下统称“三十七类器械”)、三十八类医疗器械销售(以下统称“三十八类器械”)、三十九类医疗器械销售(以下统称“三十九类器械”)、四十类医疗器械销售(以下统称“四十类器械”)、四十一类医疗器械销售(以下统称“四十一类器械”)、四十二类医疗器械销售(以下统称“四十二类器械”)、四十三类医疗器械销售(以下统称“四十三类器械”)、四十四类医疗器械销售(以下统称“四十四类器械”)、四十五类医疗器械销售(以下统称“四十五类器械”)、四十六类医疗器械销售(以下统称“四十六类器械”)、四十七类医疗器械销售(以下统称“四十七类器械”)、四十八类医疗器械销售(以下统称“四十八类器械”)、四十九类医疗器械销售(以下统称“四十九类器械”)、五十类医疗器械销售(以下统称“五十类器械”)、五十一类医疗器械销售(以下统称“五十一类器械”)、五十二类医疗器械销售(以下统称“五十二类器械”)、五十三类医疗器械销售(以下统称“五十三类器械”)、五十四类医疗器械销售(以下统称“五十四类器械”)、五十五类医疗器械销售(以下统称“五十五类器械”)、五十六类医疗器械销售(以下统称“五十六类器械”)、五十七类医疗器械销售(以下统称“五十七类器械”)、五十八类医疗器械销售(以下统称“五十八类器械”)、五十九类医疗器械销售(以下统称“五十九类器械”)、六十类医疗器械销售(以下统称“六十类器械”)、六十一类医疗器械销售(以下统称“六十一类器械”)、六十二类医疗器械销售(以下统称“六十二类器械”)、六十三类医疗器械销售(以下统称“六十三类器械”)、六十四类医疗器械销售(以下统称“六十四类器械”)、六十五类医疗器械销售(以下统称“六十五类器械”)、六十六类医疗器械销售(以下统称“六十六类器械”)、六十七类医疗器械销售(以下统称“六十七类器械”)、六十八类医疗器械销售(以下统称“六十八类器械”)、六十九类医疗器械销售(以下统称“六十九类器械”)、七十类医疗器械销售(以下统称“七十类器械”)、七十一类医疗器械销售(以下统称“七十一类器械”)、七十二类医疗器械销售(以下统称“七十二类器械”)、七十三类医疗器械销售(以下统称“七十三类器械”)、七十四类医疗器械销售(以下统称“七十四类器械”)、七十五类医疗器械销售(以下统称“七十五类器械”)、七十六类医疗器械销售(以下统称“七十六类器械”)、七十七类医疗器械销售(以下统称“七十七类器械”)、七十八类医疗器械销售(以下统称“七十八类器械”)、七十九类医疗器械销售(以下统称“七十九类器械”)、八十类医疗器械销售(以下统称“八十类器械”)、八十一类医疗器械销售(以下统称“八十一类器械”)、八十二类医疗器械销售(以下统称“八十二类器械”)、八十三类医疗器械销售(以下统称“八十三类器械”)、八十四类医疗器械销售(以下统称“八十四类器械”)、八十五类医疗器械销售(以下统称“八十五类器械”)、八十六类医疗器械销售(以下统称“八十六类器械”)、八十七类医疗器械销售(以下统称“八十七类器械”)、八十八类医疗器械销售(以下统称“八十八类器械”)、八十九类医疗器械销售(以下统称“八十九类器械”)、九十类医疗器械销售(以下统称“九十类器械”)、九十一类医疗器械销售(以下统称“九十一类器械”)、九十二类医疗器械销售(以下统称“九十二类器械”)、九十三类医疗器械销售(以下统称“九十三类器械”)、九十四类医疗器械销售(以下统称“九十四类器械”)、九十五类医疗器械销售(以下统称“九十五类器械”)、九十六类医疗器械销售(以下统称“九十六类器械”)、九十七类医疗器械销售(以下统称“九十七类器械”)、九十八类医疗器械销售(以下统称“九十八类器械”)、九十九类医疗器械销售(以下统称“九十九类器械”)、一百类医疗器械销售(以下统称“一百类器械”)、一百零一类医疗器械销售(以下统称“一百零一类器械”)、一百零二类医疗器械销售(以下统称“一百零二类器械”)、一百零三类医疗器械销售(以下统称“一百零三类器械”)、一百零四类医疗器械销售(以下统称“一百零四类器械”)、一百零五类医疗器械销售(以下统称“一百零五类器械”)、一百零六类医疗器械销售(以下统称“一百零六类器械”)、一百零七类医疗器械销售(以下统称“一百零七类器械”)、一百零八类医疗器械销售(以下统称“一百零八类器械”)、一百零九类医疗器械销售(以下统称“一百零九类器械”)、一百一十类医疗器械销售(以下统称“一百一十类器械”)、一百一十一类医疗器械销售(以下统称“一百一十一类器械”)、一百一十二类医疗器械销售(以下统称“一百一十二类器械”)、一百一十三类医疗器械销售(以下统称“一百一十三类器械”)、一百一十四类医疗器械销售(以下统称“一百一十四类器械”)、一百一十五类医疗器械销售(以下统称“一百一十五类器械”)、一百一十六类医疗器械销售(以下统称“一百一十六类器械”)、一百一十七类医疗器械销售(以下统称“一百一十七类器械”)、一百一十八类医疗器械销售(以下统称“一百一十八类器械”)、一百一十九类医疗器械销售(以下统称“一百一十九类器械”)、一百二十类医疗器械销售(以下统称“一百二十类器械”)、一百二十一类医疗器械销售(以下统称“一百二十一类器械”)、一百二十二类医疗器械销售(以下统称“一百二十二类器械”)、一百二十三类医疗器械销售(以下统称“一百二十三类器械”)、一百二十四类医疗器械销售(以下统称“一百二十四类器械”)、一百二十五类医疗器械销售(以下统称“一百二十五类器械”)、一百二十六类医疗器械销售(以下统称“一百二十六类器械”)、一百二十七类医疗器械销售(以下统称“一百二十七类器械”)、一百二十八类医疗器械销售(以下统称“一百二十八类器械”)、一百二十九类医疗器械销售(以下统称“一百二十九类器械”)、一百三十类医疗器械销售(以下统称“一百三十类器械”)、一百三十一类医疗器械销售(以下统称“一百三十一类器械”)、一百三十二类医疗器械销售(以下统称“一百三十二类器械”)、一百三十三类医疗器械销售(以下统称“一百三十三类器械”)、一百三十四类医疗器械销售(以下统称“一百三十四类器械”)、一百三十五类医疗器械销售(以下统称“一百三十五类器械”)、一百三十六类医疗器械销售(以下统称“一百三十六类器械”)、一百三十七类医疗器械销售(以下统称“一百三十七类器械”)、一百三十八类医疗器械销售(以下统称“一百三十八类器械”)、一百三十九类医疗器械销售(以下统称“一百三十九类器械”)、一百四十类医疗器械销售(以下统称“一百四十类器械”)、一百四十一类医疗器械销售(以下统称“一百四十一类器械”)、一百四十二类医疗器械销售(以下统称“一百四十二类器械”)、一百四十三类医疗器械销售(以下统称“一百四十三类器械”)、一百四十四类医疗器械销售(以下统称“一百四十四类器械”)、一百四十五类医疗器械销售(以下统称“一百四十五类器械”)、一百四十六类医疗器械销售(以下统称“一百四十六类器械”)、一百四十七类医疗器械销售(以下统称“一百四十七类器械”)、一百四十八类医疗器械销售(以下统称“一百四十八类器械”)、一百四十九类医疗器械销售(以下统称“一百四十九类器械”)、一百五十类医疗器械销售(以下统称“一百五十类器械”)、一百五十一类医疗器械销售(以下统称“一百五十一类器械”)、一百五十二类医疗器械销售(以下统称“一百五十二类器械”)、一百五十三类医疗器械销售(以下统称“一百五十三类器械”)、一百五十四类医疗器械销售(以下统称“一百五十四类器械”)、一百五十五类医疗器械销售(以下统称“一百五十五类器械”)、一百五十六类医疗器械销售(以下统称“一百五十六类器械”)、一百五十七类医疗器械销售(以下统称“一百五十七类器械”)、一百五十八类医疗器械销售(以下统称“一百五十八类器械”)、一百五十九类医疗器械销售(以下统称“一百五十九类器械”)、一百六十类医疗器械销售(以下统称“一百六十类器械”)、一百六十一类医疗器械销售(以下统称“一百六十一类器械”)、一百六十二类医疗器械销售(以下统称“一百六十二类器械”)、一百六十三类医疗器械销售(以下统称“一百六十三类器械”)、一百六十四类医疗器械销售(以下统称“一百六十四类器械”)、一百六十五类医疗器械销售(以下统称“一百六十五类器械”)、一百六十六类医疗器械销售(以下统称“一百六十六类器械”)、一百六十七类医疗器械销售(以下统称“一百六十七类器械”)、一百六十八类医疗器械销售(以下统称“一百六十八类器械”)、一百六十九类医疗器械销售(以下统称“一百六十九类器械”)、一百七十类医疗器械销售(以下统称“一百七十类器械”)、一百七十一类医疗器械销售(以下统称“一百七十一类器械”)、一百七十二类医疗器械销售(以下统称“一百七十二类器械”)、一百七十三类医疗器械销售(以下统称“一百七十三类器械”)、一百七十四类医疗器械销售(以下统称“一百七十四类器械”)、一百七十五类医疗器械销售(以下统称“一百七十五类器械”)、一百七十六类医疗器械销售(以下统称“一百七十六类器械”)、一百七十七类医疗器械销售(以下统称“一百七十七类器械”)、一百七十八类医疗器械销售(以下统称“一百七十八类器械”)、一百七十九类医疗器械销售(以下统称“一百七十九类器械”)、一百八十类医疗器械销售(以下统称“一百八十类器械”)、一百八十一类医疗器械销售(以下统称“一百八十一类器械”)、一百八十二类医疗器械销售(以下统称“一百八十二类器械”)、一百八十三类医疗器械销售(以下统称“一百八十三类器械”)、一百八十四类医疗器械销售(以下统称“一百八十四类器械”)、一百八十五类医疗器械销售(以下统称“一百八十五类器械”)、一百八十六类医疗器械销售(以下统称“一百八十六类器械”)、一百八十七类医疗器械销售(以下统称“一百八十七类器械”)、一百八十八类医疗器械销售(以下统称“一百八十八类器械”)、一百八十九类医疗器械销售(以下统称“一百八十九类器械”)、一百九十类医疗器械销售(以下统称“一百九十类器械”)、一百九十一类医疗器械销售(以下统称“一百九十一类器械”)、一百九十二类医疗器械销售(以下统称“一百九十二类器械”)、一百九十三类医疗器械销售(以下统称“一百九十三类器械”)、一百九十四类医疗器械销售(以下统称“一百九十四类器械”)、一百九十五类医疗器械销售(以下统称“一百九十五类器械”)、一百九十六类医疗器械销售(以下统称“一百九十六类器械”)、一百九十七类医疗器械销售(以下统称“一百九十七类器械”)、一百九十八类医疗器械销售(以下统称“一百九十八类器械”)、一百九十九类医疗器械销售(以下统称“一百九十九类器械”)、二百类医疗器械销售(以下统称“二百类器械”)、二百零一类医疗器械销售(以下统称“二百零一类器械”)、二百零二类医疗器械销售(以下统称“二百零二类器械”)、二百零三类医疗器械销售(以下统称“二百零三类器械”)、二百零四类医疗器械销售(以下统称“二百零四类器械”)、二百零五类医疗器械销售(以下统称“二百零五类器械”)、二百零六类医疗器械销售(以下统称“二百零六类器械”)、二百零七类医疗器械销售(以下统称“二百零七类器械”)、二百零八类医疗器械销售(以下统称“二百零八类器械”)、二百零九类医疗器械销售(以下统称“二百零九类器械”)、二百一十类医疗器械销售(以下统称“二百一十类器械”)、二百一十一类医疗器械销售(以下统称“二百一十一类器械”)、二百一十二类医疗器械销售(以下统称“二百一十二类器械”)、二百一十三类医疗器械销售(以下统称“二百一十三类器械”)、二百一十四类医疗器械销售(以下统称“二百一十四类器械”)、二百一十五类医疗器械销售(以下统称“二百一十五类器械”)、二百一十六类医疗器械销售(以下统称“二百一十六类器械”)、二百一十七类医疗器械销售(以下统称“二百一十七类器械”)、二百一十八类医疗器械销售(以下统称“二百一十八类器械”)、二百一十九类医疗器械销售(以下统称“二百一十九类器械”)、二百二十类医疗器械销售(以下统称“二百二十类器械”)、二百二十一类医疗器械销售(以下统称“二百二十一类器械”)、二百二十二类医疗器械销售(以下统称“二百二十二类器械”)、二百二十三类医疗器械销售(以下统称“二百二十三类器械”)、二百二十四类医疗器械销售(以下统称“二百二十四类器械”)、二百二十五类医疗器械销售(以下统称“二百二十五类器械”)、二百二十六类医疗器械销售(以下统称“二百二十六类器械”)、二百二十七类医疗器械销售(以下统称“二百二十七类器械”)、二百二十八类医疗器械销售(以下统称“二百二十八类器械”)、二百二十九类医疗器械销售(以下统称“二百二十九类器械”)、二百三十类医疗器械销售(以下统称“二百三十类器械”)、二百三十一类医疗器械销售(以下统称“二百三十一类器械”)、二百三十二类医疗器械销售(以下统称“二百三十二类器械”)、二百三十三类医疗器械销售(以下统称“二百三十三类器械”)、二百三十四类医疗器械销售(以下统称“二百三十四类器械”)、二百三十五类医疗器械销售(以下统称“二百三十五类器械”)、二百三十六类医疗器械销售(以下统称“二百三十六类器械”)、二百三十七类医疗器械销售(以下统称“二百三十七类器械”)、二百三十八类医疗器械销售(以下统称“二百三十八类器械”)、二百三十九类医疗器械销售(以下统称“二百三十九类器械”)、二百四十类医疗器械销售(以下统称“二百四十类器械”)、二百四十一类医疗器械销售(以下统称“二百四十一类器械”)、二百四十二类医疗器械销售(以下统称“二百四十二类器械”)、二百四十三类医疗器械销售(以下统称“二百四十三类器械”)、二百四十四类医疗器械销售(以下统称“二百四十四类器械”)、二百四十五类医疗器械销售(以下统称“二百四十五类器械”)、二百四十六类医疗器械销售(以下统称“二百四十六类器械”)、二百四十七类医疗器械销售(以下统称“二百四十七类器械”)、二百四十八类医疗器械销售(以下统称“二百四十八类器械”)、二百四十九类医疗器械销售(以下统称“二百四十九类器械”)、二百五十类医疗器械销售(以下统称“二百五十类器械”)、二百五十一类医疗器械销售(以下统称“二百五十一类器械”)、二百五十二类医疗器械销售(以下统称“二百五十二类器械”)、二百五十三类医疗器械销售(以下统称“二百五十三类器械”)、二百五十四类医疗器械销售(以下统称“二百五十四类器械”)、二百五十五类医疗器械销售(以下统称“二百五十五类器械”)、二百五十六类医疗器械销售(以下统称“二百五十六类器械”)、二百五十七类医疗器械销售(以下统称“二百五十七类器械”)、二百五十八类医疗器械销售(以下统称“二百五十八类器械”)、二百五十九类医疗器械销售(以下统称“二百五十九类器械”)、二百六十类医疗器械销售(以下统称“二百六十类器械”)、二百六十一类医疗器械销售(以下统称“二百六十一类器械”)、二百六十二类医疗器械销售(以下统称“二百六十二类器械”)、二百六十三类医疗器械销售(以下统称“二百六十三类器械”)、二百六十四类医疗器械销售(以下统称“二百六十四类器械”)、二百六十五类医疗器械销售(以下统称“二百六十五类器械”)、二百六十六类医疗器械销售(以下统称“二百六十六类器械”)、二百六十七类医疗器械销售(以下统称“二百六十七类器械”)、二百六十八类医疗器械销售(以下统称“二百六十八类器械”)、二百六十九类医疗器械销售(以下统称“二百六十九类器械”)、二百七十类医疗器械销售(以下统称“二百七十类器械”)、二百七十一类医疗器械销售(以下统称“二百七十一类器械”)、二百七十二类医疗器械销售(以下统称“二百七十二类器械”)、二百七十三类医疗器械销售(以下统称“二百七十三类器械”)、二百七十四类医疗器械销售(以下统称“二百七十四类器械”)、二百七十五类医疗器械销售(以下统称“二百七十五类器械”)、二百七十六类医疗器械销售(以下统称“二百七十六类器械”)、二百七十七类医疗器械销售(以下统称“二百七十七类器械”)、二百七十八类医疗器械销售(以下统称“二百七十八类器械”)、二百七十九类医疗器械销售(以下统称“二百七十九类器械”)、二百八十类医疗器械销售(以下统称“二百八十类器械”)、二百八十一类医疗器械销售(以下统称“二百八十一类器械”)、二百八十二类医疗器械销售(以下统称“二百八十二类器械”)、二百八十三类医疗器械销售(以下统称“二百八十三类器械”)、二百八十四类医疗器械销售(以下统称“二百八十四类器械”)、二百八十五类医疗器械销售(以下统称“二百八十五类器械”)、二百八十六类医疗器械销售(以下统称“二百八十六类器械”)、二百八十七类医疗器械销售(以下统称“二百八十七类器械”)、二百八十八类医疗器械销售(以下统称“二百八十八类器械”)、二百八十九类医疗器械销售(以下统称“二百八十九类器械”)、二百九十类医疗器械销售(以下统称“二百九十类器械”)、二百九十一类医疗器械销售(以下统称“二百九十一类器械”)、二百九十二类医疗器械销售(以下统称“二百九十二类器械”)、二百九十三类医疗器械销售(以下统称“二百九十三类器械”)、二百九十四类医疗器械销售(以下统称“二百九十四类器械”)、二百九十五类医疗器械销售(以下统称“二百九十五类器械”)、二百九十六类医疗器械销售(以下统称“二百九十六类器械”)、二百九十七类医疗器械销售(以下统称“二百九十七类器械”)、二百九十八类医疗器械销售(以下统称“二百九十八类器械”)、二百九十九类医疗器械销售(以下统称“二百九十九类器械”)、三百类医疗器械销售(以下统称“三百类器械”)、三百零一类医疗器械销售(以下统称“三百零一类器械”)、三百零二类医疗器械销售(以下统称“三百零二类器械”)、三百零三类医疗器械销售(以下统称“三百零三类器械”)、三百零四类医疗器械销售(以下统称“三百零四类器械”)、三百零五类医疗器械销售(以下统称“三百零五类器械”)、三百零六类医疗器械销售(以下统称“三百零六类器械”)、三百零七类医疗器械销售(以下统称“三百零七类器械”)、三百零八类医疗器械销售(以下统称“三百零八类器械”)、三百零九类医疗器械销售(以下统称“三百零九类器械”)、三百一十类医疗器械销售(以下统称“三百一十类器械”)、三百一十一类医疗器械销售(以下统称“三百一十一类器械”)、三百一十二类医疗器械销售(以下统称“三百一十二类器械”)、三百一十三类医疗器械销售(以下统称“三百一十三类器械”)、三百一十四类医疗器械销售(以下统称“三百一十四类器械”)、三百一十五类医疗器械销售(以下统称“三百一十五类器械”)、三百一十六类医疗器械销售(以下统称“三百一十六类器械”)、三百一十七类医疗器械销售(以下统称“三百一十七类器械”)、三百一十八类医疗器械销售(以下统称“三百一十八类器械”)、三百一十九类医疗器械销售(以下统称“三百一十九类器械”)、三百二十类医疗器械销售(以下统称“三百二十类器械”)、三百二十一类医疗器械销售(以下统称“三百二十一类器械”)、三百二十二类医疗器械销售(以下统称“三百二十二类器械”)、三百二十三类医疗器械销售(以下统称“三百二十三类器械”)、三百二十四类医疗器械销售(以下统称“三百二十四类器械”)、三百二十五类医疗器械销售(以下统称“三百二十五类器械”)、三百二十六类医疗器械销售(以下统称“三百二十六类器械”)、三百二十七类医疗器械销售(以下统称“三百二十七类器械”)、三百二十八类医疗器械销售(以下统称“三百二十八类器械”)、三百二十九类医疗器械销售(以下统称“三百二十九类器械”)、三百三十类医疗器械销售(以下统称“三百三十类器械”)、三百三十一类医疗器械销售(以下统称“三百三十一类器械”)、三百三十二类医疗器械销售(以下统称“三百三十二类器械”)、三百三十三类医疗器械销售(以下统称“三百三十三类器械”)、三百三十四类医疗器械销售(以下统称“三百三十四类器械”)、三百三十五类医疗器械销售(以下统称“三百三十五类器械”)、三百三十六类医疗器械销售(以下统称“三百三十六类器械”)、三百三十七类医疗器械销售(以下统称“三百三十七类器械”)、三百三十八类医疗器械销售(以下统称“三百三十八类器械”)、三百三十九类医疗器械销售(以下统称“三百三十九类器械”)、三百四十类医疗器械销售(以下统称“三百四十类器械”)、三百四十一类医疗器械销售(以下统称“三百四十一类器械”)、三百四十二类医疗器械销售(以下统称“三百四十二类器械”)、三百四十三类医疗器械销售(以下统称“三百四十三类器械”)、三百四十四类医疗器械销售(以下统称“三百四十四类器械”)、三百四十五类医疗器械销售(以下统称“三百四十五类器械”)、三百四十六类医疗器械销售(以下统称“三百四十六类器械”)、三百四十七类医疗器械销售(以下统称“三百四十七类器械”)、三百四十八类医疗器械销售(以下统称“三百四十八类器械”)、三百四十九类医疗器械销售(以下统称“三百四十九类器械”)、三百五十类医疗器械销售(以下统称“三百五十类器械”)、三百五十一类医疗器械销售(以下统称“三百五十一类器械”)、三百五十二类医疗器械销售(以下统称“三百五十二类器械”)、三百五十三类医疗器械销售(以下统称“三百五十三类器械”)、三百五十四类医疗器械销售(以下统称“三百五十四类器械”)、三百五十五类医疗器械销售(以下统称“三百五十五类器械”)、三百五十六类医疗器械销售(以下统称“三百五十六类器械”)、三百五十七类医疗器械销售(以下统称“三百五十七类器械”)、三百五十八类医疗器械销售(以下统称“三百五十八类器械”)、三百五十九类医疗器械销售(以下统称“三百五十九类器械”)、三百六十类医疗器械销售(以下统称“三百六十类器械”)、三百六十一类医疗器械销售(以下统称“三百六十一类器械”)、三百六十二类医疗器械销售(以下统称“三百六十二类器械”)、三百六十三类医疗器械销售(以下统称“三百六十三类器械”)、三百六十四类医疗器械销售(以下统称“三百六十四类器械”)、三百六十五类医疗器械销售(以下统称“三百六十五类器械”)、三百六十六类医疗器械销售(以下统称“三百六十六类器械”)、三百六十七类医疗器械销售(以下统称“三百