

证券代码：300642

证券简称：透景生命

公告编号：2017-039

上海透景生命科技股份有限公司

关于公司部分医疗器械产品完成延续注册的公告

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。

上海透景生命科技股份有限公司（以下简称“公司”）于近日取得由上海市食品药品监督管理局颁发的1项《医疗器械注册证》。

产品名称	胃蛋白酶原 I、胃蛋白酶原 II 测定试剂盒（流式荧光发光法）
注册证编号	沪械注准 20172400485
注册分类	II 类
主要组成成分	反映缓冲液（A 液）、藻红蛋白标记检测抗体溶液（B 液）、校准品、微球悬液（C 液）、终止液（D 液）、样本稀释液（F 液），详见附页。
预期用途	本产品供医疗机构与多功能流式点阵仪配套使用，用于体外定量测定人血清中蛋白酶原 I 和胃蛋白酶原 II 的浓度，做辅助诊断用。
原注册证编号	沪食药监械（准）字 2013 第 2401814 号
有效期	2017 年 08 月 21 日-2022 年 08 月 20 日

2017年8月21日,透景生命取得胃蛋白酶原 I、胃蛋白酶原 II 测定试剂盒(流式荧光发光法)的《医疗器械注册证》。上述《医疗器械注册证》的延续注册,延续了公司在试剂产品领域的持续竞争力,对公司未来经营将产生正面影响。但上述产品的实际销售情况仍然还是取决于未来市场推广效果,公司目前无法预测其对公司未来业绩的影响,敬请投资者注意投资风险。

特此公告。

上海透景生命科技股份有限公司

董事会

2017年09月27日