

武汉明德生物科技股份有限公司 关于取得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。

武汉明德生物科技股份有限公司（以下简称“公司”）于近日取得了由湖北省药品监督管理局颁发的四项医疗器械注册证，具体内容如下：

序号	产品名称	注册证编号	注册证有效期	预期用途
1	降钙素原（PCT）检测试剂盒（磁微粒化学发光免疫分析法）	鄂械注准 20192402771	2019年8月23日至2024年8月22日	本试剂盒用于定量测定人血清中降钙素原的含量
2	C反应蛋白（CRP）校准品	鄂械注准 20192402772	2019年8月23日至2024年8月22日	本产品与本公司C反应蛋白（CRP）检测试剂盒（磁微粒化学发光免疫分析法）配套使用，适用于对C反应蛋白（CRP）项目进行检测时的校准
3	C反应蛋白（CRP）检测试剂盒（磁微粒化学发光免疫分析法）	鄂械注准 20192402783	2019年8月26日至2024年8月25日	本试剂盒用于定量测定人血清中C反应蛋白的含量
4	血气测定试剂盒（电极法）	鄂械注准 20192402785	2019年8月30日至2024年8月29日	本试剂盒与本公司生产的血气分析仪（PT1000）配套使用，可用于体外定量检测人全血样本中以下项目：酸碱度（pH）、二氧化碳分压（pCO ₂ ）、氧分压（pO ₂ ）、钠离子（Na ⁺ ）、钾离子（K ⁺ ）、钙离子（Ca ²⁺ ）、氯离子（Cl ⁻ ）、葡萄糖（Glu）、

				乳酸 (Lac)、红细胞 压积 (Hct)
--	--	--	--	--------------------------

上述医疗器械注册证的取得，丰富了公司的产品线，提高了公司的核心竞争力和市场拓展能力，将对公司未来的经营发展产生正面影响。公司目前尚无法预测上述产品对公司未来营业收入的影响，请投资者注意投资风险。

特此公告。

武汉明德生物科技股份有限公司

董 事 会

2019年9月3日