

证券代码：300009

证券简称：安科生物

公告编号：2020-009

安徽安科生物工程（集团）股份有限公司

关于新型冠状病毒检测产品获得欧盟 CE 认证的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏。

2020年3月17日，安徽安科生物工程（集团）股份有限公司（以下简称“公司”）产品新型冠状病毒（COVID-19）IgG/IgM 抗体检测试剂盒（胶体金法）取得了欧盟 CE 认证。具体情况如下：

中文名称：新型冠状病毒（COVID-19）IgG/IgM 抗体检测试剂盒（胶体金法）

英文名称：SARS-CoV-2 (COVID-19) IgM/IgG Antibody Fast Detection Kit (Colloidal Gold)

用途：用于体外快速定性检测人血清、血浆和全血样本中新型冠状病毒（COVID-19）IgG/IgM 抗体，辅助由新型冠状病毒（COVID-19）感染引起的相关疾病的检查。

新型冠状病毒（SARS-CoV-2）IgG/IgM 抗体检测试剂盒（胶体金法）可检测人血清、血浆及全血标本。针对疑似病例、密切接触者、核酸检测阴性者，特别是无症状感染者能够现场快速检测，便于快速分流，较好的防止疫情扩散及满足快速检测的防控需求。

上述产品取得 CE 认证，表明该产品符合欧盟相关要求，已经具备欧盟市场的准入条件，体现了公司应对新型冠状病毒疫情下的产品研发能力，将进一步提升公司的综合竞争力，为新冠病毒疫情防控工作贡献力量。

目前尚无法预测该产品对公司未来业绩的具体影响，敬请投资者注意投资风险。

特此公告。

安徽安科生物工程（集团）股份有限公司 董事会

2020年3月18日