

北京利德曼生化股份有限公司 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。

北京利德曼生化股份有限公司（以下简称“公司”）于近日取得由北京市药品监督管理局颁发的体外诊断试剂《医疗器械注册证》，具体情况如下：

产品名称	注册证内容	
铁离子（Fe）测定 试剂盒（Ferene 法）	注册证书编号	京械注准 20202400166
	注册人名称	北京利德曼生化股份有限公司
	注册人住所	北京市北京经济技术开发区兴海路 5 号
	预期用途	本产品用于体外定量测定人体血清或血浆中铁离子的含量。
	注册证有效期	2020 年 4 月 24 日至 2025 年 4 月 23 日

上述产品医疗器械注册证的取得，进一步丰富了公司体外诊断试剂产品线，有助于提升公司核心竞争力，对公司未来发展具有正面影响，但对近期的生产经营和业绩不会产生重大影响，敬请投资者注意风险。

特此公告。

北京利德曼生化股份有限公司

董 事 会

2020 年 5 月 8 日