

## 深圳市新产业生物医学工程股份有限公司

## 关于公司生化产品取得 CE 准入资格的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

近日，深圳市新产业生物医学工程股份有限公司（以下简称“公司”）三项生化产品取得了CE准入资格，具体情况如下：

序号	产品名称	分类	注册证有效期	临床用途
1	糖化血红蛋白测定试剂盒（胶乳免疫透射比浊法）	OTHERS	有效期至2022年5月26日	通过 Biossays 生化仪器和 Biolumi 系列集成系统，体外定量测定人全血中糖化血红蛋白（HbA1c）的含量。
2	C反应蛋白测定试剂盒（胶乳免疫透射比浊法）	OTHERS	有效期至2022年5月26日	通过 Biossays 生化仪器和 Biolumi 系列集成系统，体外定量测定人血清或血浆中C反应蛋白（CRP）的含量。
3	微量白蛋白测定试剂盒（免疫透射比浊法）	OTHERS	有效期至2022年5月26日	通过 Biossays 生化仪器和 Biolumi 系列集成系统，体外定量测定人尿液中微量白蛋白（mALB）的含量。

上述产品取得 CE 准入资格，表明了该产品符合欧盟相关要求，已经具备欧盟市场的准入条件，将进一步增强公司产品的综合竞争力，对公司未来的经营将产生积极影响。上述产品实际销售情况取决于未来市场推广效果，公司目前尚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。

深圳市新产业生物医学工程股份有限公司

董事会

2021年2月23日