

深圳市新产业生物医学工程股份有限公司

关于获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”）收到了广东省药品监督管理局颁发的两项《医疗器械注册证》。具体情况如下：

序号	产品名称	注册分类	注册证编号	注册证有效期	适用范围
1	抗链球菌溶血素“O”测定试剂盒（胶乳免疫透射比浊法）	II类	粤械注准 20212400358	2021年3月8日至 2026年3月7日	本试剂盒用于体外定量测定人血清中抗链球菌溶血素“O”（ASO）的含量。临床上主要用于急性风湿热的辅助诊断。
2	视黄醇结合蛋白测定试剂盒（胶乳免疫透射比浊法）	II类	粤械注准 20212400373	2021年3月10日至 2026年3月9日	用于体外定量测定人血清或尿液中视黄醇结合蛋白（RBP）的含量，临床上主要用于肝脏或肾小管损伤性疾病的辅助诊断。

截至目前，公司已先后取得 59 项生化试剂《医疗器械注册证》。以上新产品医疗器械注册证的取得，丰富了公司生化检测产品中“特种蛋白”、“肾功能”项目类别，将对公司发展具有正面影响，但对近期的生产经营和业绩不会产生重大影响，敬请投资者给予关注并注意投资风险。

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3月10日