

## 上海透景生命科技股份有限公司

## 关于全资子公司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。

上海透景生命科技股份有限公司（以下简称“公司”）的全资子公司湖南透景生命科技有限公司（以下简称“子公司”）于近日取得湖南省药品监督管理局颁发的3项医疗器械注册证，具体情况如下：

## 一、基本信息

序号	产品名称	注册证编号	注册证有效期	注册分类	预期用途
1	促黄体生成素测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	湘械注准 20212401221	2021年06月 21日至2026 年06月20日	第二类体外 诊断试剂	用于体外定量测定人血清或血浆中的促黄体生成素（LH）含量。
2	抗缪勒氏管激素测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	湘械注准 20212401220	2021年06月 21日至2026 年06月20日	第二类体外 诊断试剂	用于体外定量检测人血清中抗缪勒氏管激素（Anti-Mullerian hormone, AMH）的浓度。
3	抗缪勒氏管激素测定试剂盒（流式荧光发光法）	湘械注准 20212401223	2021年06月 21日至2026 年06月20日	第二类体外 诊断试剂	用于体外定量检测人血清中抗缪勒氏管激素（Anti-Mullerian hormone, AMH）的浓度。

## 二、对公司的影响及风险提示

上述医疗器械注册证的取得，丰富了公司及子公司在激素领域的布局，将进一步增强公司体外诊断试剂的综合竞争力，有利于进一步提高市场拓展能力。

上述产品实际销售情况取决于未来市场的推广效果，目前尚无法预测上述产品对公司未来业绩的影响，敬请投资者注意防范投资风险。

## 三、备查文件

1、《医疗器械注册证》。

特此公告。

上海透景生命科技股份有限公司

董 事 会

2021年07月22日