



## 美康生物科技股份有限公司 关于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。

美康生物科技股份有限公司(以下简称“美康生物”或“公司”)于近日取得了由浙江省药品监督管理局颁发的《中华人民共和国医疗器械注册证(体外诊断试剂)》(以下简称“《注册证》”),具体情况如下:

### 一、医疗器械注册证的具体情况

序号	注册人名称	产品名称	注册证编号	注册证有效期	预期用途
1	美康生物	果糖胺检测试剂盒(硝基四氮唑蓝法)	浙械注准 20222401150	2022年10月19日至 2027年10月18日	用于人血清中果糖胺(GSP)浓度的体外定量测定。
2	美康生物	脂联素检测试剂盒(胶乳增强免疫比浊法)	浙械注准 20222401149	2022年10月19日至 2027年10月18日	用于体外定量测定人血清中脂联素(ADPN)的含量。
3	美康生物	全量程C反应蛋白(超敏CRP+常规CRP)检测试剂盒(散射比浊法)	浙械注准 20222401139	2022年10月12日至 2027年10月11日	用于人全血中C反应蛋白(CRP)浓度的体外定量测定。
4	美康生物	全量程C反应蛋白(超敏CRP+常规CRP)检测试剂盒(胶乳增强免疫比浊法)	浙械注准 20222401135	2022年10月08日至 2027年10月07日	用于人血清中C反应蛋白浓度的体外定量测定。

### 二、对公司业绩的影响及风险提示

上述《注册证》的取得,丰富和延续了公司在生化类产品线的品种,有利于进一步提升公司的核心竞争力和市场拓展能力,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。

### 三、备查文件

- 1、《中华人民共和国医疗器械注册证（体外诊断试剂）》。

特此公告。

美康生物科技股份有限公司

董事会

2022年10月26日