深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司 关于自愿披露公司新冠抗原检测产品被列入WHO应急 使用清单的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重 大遗漏,并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司(以下简称"公司")于近日收到世界卫生组织 (WHO) 通知,公司的新型冠状病毒(SARS-CoV-2) 抗原检测试剂盒(胶体金免疫层 析法)于 2022年10月27日被列入为 WHO 应急使用清单(英文全称"Emergency Use Listing", 简称"EUL"), 可供其他国家和地区采购。相关信息如下:

产品名称	产品代码	申请号	认证时间
新型冠状病毒(SARS-CoV-2)抗 原检测试剂盒(胶体金免疫层析 法)		EUL 0608-224-00	2022年10月27日

此次公司产品被列入到 WHO EUL, 意味着 WHO 对公司产品质量的认可,进一 步提升公司品牌影响力。该产品进入 EUL 后,可为 WHO 成员国和各意向采购方提供 采购依据,助力新冠疫情防控工作。

鉴于受新冠疫情状况、市场环境及产品竞争等不确定因素的影响,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。

深圳市亚辉龙生物科技股份有限公司

董事会

2022年11月4日