

乐普（北京）医疗器械股份有限公司  
关于角膜塑形用硬性透气接触镜获得 NMPA 注册批准的  
提示性公告

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

乐普（北京）医疗器械股份有限公司（以下简称“乐普医疗”或“公司”）于今日获悉，下属公司菁眸生物科技（上海）有限公司自主研发的“角膜塑形用硬性透气接触镜”已获得国家药品监督管理局的注册批准，取得III类医疗器械注册证（国械注准 20233160484）。

### 一、产品信息

产品名称	角膜塑形用硬性透气接触镜
注册证编号	国械注准 20233160484
注册分类	III类

### 二、对公司影响

角膜塑形用硬性透气接触镜是公司在眼科领域布局的重要产品，该产品的获批上市标志着公司在消费医疗领域的战略布局取得重要进展，进一步丰富公司消费医疗领域产品管线，增强公司在该领域的核心竞争力。

### 三、风险提示

新产品上市后在推广过程中具体销售情况可能受到包括但不限于临床推广、渠道开拓、竞争格局改变、宏观政策等因素影响，该产品对公司未来业绩的影响具有不确定性。敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

乐普（北京）医疗器械股份有限公司

董事会

二〇二三年四月十二日