

证券代码：832278

证券简称：鹿得医疗

公告编号：2024-008

## 江苏鹿得医疗电子股份有限公司 关于公司产品获得欧盟 MDR 认证的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带法律责任。

江苏鹿得医疗电子股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到 2 项欧盟医疗器械法规（Medical Device REGULATION (EU) 2017/745，简称“MDR”）认证证书，现将有关情况公告如下：

### 一、I 类带测量功能的 MDR CE 证书

证书编号：G21 074340 0020 Rev.00

认证产品：C9006-ANEROID SPHYGMOMANOMETERS（机械血压表）

发证机构：TÜV SÜD Product Service GmbH

证书签批时间：2024-02-23

证书到期时间：2029-02-22

### 二、II a 类的欧盟 MDR CE 证书

证书编号：G10 074340 0019 Rev.00

认证产品：Z1203020302-NON-INVASIVE BLOOD PRESSURE MONITORING INSTRUMENTS（电子血压计）、R060101-COLD NEBULISATION SYSTEMS（压缩式雾化器）

发证机构：TÜV SÜD Product Service GmbH

证书签批时间：2024-02-23

证书到期时间：2029-02-22

### 三、对公司的影响

公司以心血管与呼吸这两块作为核心战略区域，积极主动布局国内外市场，始终高度重视医疗器械标准符合性。上述产品认证证书的批准，是公司应对欧盟实施新医疗器械法规的重要举措，表明上述产品符合欧盟最新医疗器械法规要求，具备欧盟市场的最新准入条件，可以持续在相关海外市场合法销售，对公司产品在相应市场的推广和销售起到推动作用。

### 四、风险提示

上述产品的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，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

江苏鹿得医疗电子股份有限公司

董事会

2024年2月28日