北京热景生物技术股份有限公司 关于公司相关检测产品获得法国国家药品和保健品 安全署(ANSM)批准的自愿披露公告

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。

北京热景生物技术股份有限公司(以下简称"公司")新型冠状病毒 (2019-nCoV) 抗原检测试剂盒(胶体金法)于近日获得法国 ANSM 批准。具体情 况如下:

一、授权基本信息

序号	产品名称	预期用途
1	新型冠状病毒(2019-nCoV)抗原 检测试剂盒(胶体金法) (Novel Coronavirus Antigen Test (Colloidal Gold))	用于定性检测人前鼻腔拭子中新型冠状病毒(2019-nCoV)抗原, 产品可用于非专业人员自检
获批主体	北京热景生物技术股份有限公司	
使用范围	获得法国ANSM批准后,可在法国市场销售	
使用期限	取得自检CE证书前有效	

二、对公司的影响

上述产品获得法国 ANSM 批准(可用于非专业人员自检),丰富了公司产品 的种类,将增强公司综合竞争力。有利于进一步完善公司知识产权保护体系,便 于进一步提高公司的市场拓展能力,提升公司核心竞争力。

三、风险提示

上述产品的实际销售情况取决于市场的推广效果、同类竞争产品的销售以及

产品需求等多重因素影响,具有较大的不确定性。敬请广大投资者谨慎投资、注意投资风险。公司将继续加大对产品的研发投入,不断向市场推出对人类健康和生命有显著价值的产品,全力以赴做好公司经营。

特此公告。

北京热景生物技术股份有限公司 董事会 2021年7月30日