

三诺生物传感股份有限公司 关于全资子公司取得美国FDA认证的公告

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，不存在虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

三诺生物传感股份有限公司（以下简称“上市公司”）美国子公司 Sinocare Meditech, Inc.（以下简称“SM 公司”）于近日收到美国食品药品监督管理局（FDA）的通知，SM 公司作为申请人申请的产品“Gold AQ Blood Glucose Monitoring System”（Gold AQ 血糖测试系统）已取得美国 FDA 的 510（K）认证，510(K) 编号为“K170264”。上市公司负责 Gold AQ 血糖测试系统的生产和销售。

上述产品通过 FDA 的认证，标志着上市公司将拥有该产品在美国销售的资质，对上市公司产品在国际市场的销售将起到推动作用。上述取得 510（K）认证的产品实际销售情况取决于未来市场推广效果，对上市公司未来经营业绩的影响存在不确定性，敬请投资者注意投资风险。

特此公告。

三诺生物传感股份有限公司董事会

二〇一七年十月十二日