

## 武汉明德生物科技股份有限公司 关于取得医疗器械注册证的公告

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，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

武汉明德生物科技股份有限公司（以下简称“公司”）于近日取得了由湖北省食品药品监督管理局颁发的七项医疗器械注册证，具体内容如下：

序号	产品名称	注册证编号	注册证有效期	适用范围/预期用途
1	心电信息管理系 统	鄂械注准 20182212613	2018年12月 11日至2023 年12月10日	该产品与公司的心电工作站（ECGWorkstation），心电采集设备（EV12和EVH12）配合使用，提供阿里云服务器作为服务支持及数据存储，主要用于提供读图诊断、报告审核、报告打印、自动算法、数据处理、数据存储等服务。该产品供医疗机构专业人员使用
2	游离甲状腺素（FT4）检测试剂盒（化学发光免疫分析法）	鄂械注准 20182402614	2018年12月 11日至2023 年12月10日	本试剂盒用于定量测定人血清中游离甲状腺素的含量
3	游离三碘甲状腺	鄂械注准	2018年12月	本试剂盒用于定量

	原氨酸（FT3）检测试剂盒（化学发光免疫分析法）	20182402615	11日至2023年12月10日	测定人血清中游离三碘甲状腺原氨酸的含量
4	促黄体生成素（LH）检测试剂盒（化学发光免疫分析法）	鄂械注准 20182402616	2018年12月11日至2023年12月10日	本试剂盒用于定量测定人血清中促黄体生成素的含量
5	睾酮（TESTO）检测试剂盒（化学发光免疫分析法）	鄂械注准 20182402617	2018年12月11日至2023年12月10日	本试剂盒用于定量测定人血清中睾酮的含量
6	反三碘甲状腺原氨酸（rT3）检测试剂盒（化学发光免疫分析法）	鄂械注准 20182402618	2018年12月11日至2023年12月10日	本试剂盒用于定量测定人血清中反三碘甲状腺原氨酸的含量
7	三碘甲状腺原氨酸（T3）检测试剂盒（化学发光免疫分析法）	鄂械注准 20182402619	2018年12月11日至2023年12月10日	本试剂盒用于定量测定人血清中三碘甲状腺原氨酸的含量

上述医疗器械注册证的取得，丰富了公司的产品线，提高了公司的核心竞争力和市场拓展能力，将对公司未来的经营发展产生正面影响。公司目前尚无法预测上述产品对公司未来营业收入的影响，请投资者注意投资风险。

特此公告。

武汉明德生物科技股份有限公司

董 事 会

2018年12月20日