

## 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”）于近日取得了由国家药品监督管理局颁发的三项医疗器械注册证（体外诊断试剂），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	人 MTHFR 基因多态性检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	国械注准 20183400589	2018 年 12 月 19 日至 2023 年 12 月 18 日	试剂盒用于体外检测人外周血基因组 DNA 中 MTHFR 基因 C677T 多态性位点
2	人 CYP2C19 基因多态性检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	国械注准 20183400591	2018 年 12 月 19 日至 2023 年 12 月 18 日	试剂盒用于体外检测人外周血基因组 DNA 中 CYP2C19 基因 G681A 多态性位点
3	人 ALDH2 基因多态性检测试剂盒（PCR-荧光探针法）	国械注准 20183400592	2018 年 12 月 19 日至 2023 年 12 月 18 日	试剂盒用于体外检测人外周血基因组 DNA 中 ALDH2 基因 G1510A 多态性位点

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

2019 年 1 月 3 日