

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药品监督管理局颁发的一项医疗器械注册证，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
1	血气分析仪	鄂械注准 20192222635	2019年3月18 日至2024年3 月17日	与易度医疗科技股份有限公司（EasyDx,Inc）生产的血气测定试剂盒配套使用（适用的试剂盒型号为BG、CC和H3），用于体外定量检测人全血样本中以下项目的物质含量：酸碱度（pH）、二氧化碳分压（pCO ₂ ）、氧分压（pO ₂ ）、红细胞压积（Hct）、钠离子（Na ⁺ ）、钾离子（K ⁺ ）、钙离子（Ca ⁺⁺ ）

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3月22日