江西三鑫医疗科技股份有限公司 关于公司获得医疗器械注册证的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容真实、准确和完整,没有虚假记载、 误导性陈述或重大遗漏。

江西三鑫医疗科技股份有限公司(以下简称"公司")于近日取得江西省药品 监督管理局(以下简称"江西药监局")颁发的《医疗器械注册证》,具体情况如 下:

序号	产品名称	注册证编号	注册证有效期	注册 分类	适用范围
1	一次性使用生物 蛋白胶配置器	赣械注准 20192140062	2019/4/8 至 2024/4/7	II类	用于配制、混合蛋白胶组份后喷至人体创口表面。

在外科手术领域,生物蛋白胶粘合剂适用于手术过程中出现静脉出血和渗血的 问题,防止组织粘连,缩短术中止血时间,减少输血量。一次性使用生物蛋白胶配 制器是将蛋白胶和催化剂混合并喷涂、滴注的工具,国内目前仅有少数几家企业从 事一次性使用生物蛋白胶配制器的生产, 市场竞争相对较小。

公司本次获得"一次性使用生物蛋白胶配置器"医疗器械注册证,有助于提升 公司的核心竞争力与市场拓展能力,对公司未来发展将产生积极影响。本产品实际 销售情况取决于未来市场推广效果,公司目前尚无法预测其对公司未来业绩的影响, 敬请广大投资者予以关注并注意投资风险。

特此公告

江西三鑫医疗科技股份有限公司董事会 2019年4月17日

