

深圳市昌红科技股份有限公司 关于控股子公司取得医疗产品注册证书的公告

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。

深圳市昌红科技股份有限公司（以下简称“公司”）的控股子公司力因精准医疗产品（上海）有限公司于近日取得由上海市药品监督管理局颁发的《中华人民共和国医疗器械注册证（体外受精显微操作管）》（以下简称“《医疗器械注册证》”），具体情况如下：

一、医疗器械注册证的具体情况

产品名称	体外受精显微操作管
注册人名称	力因精准医疗产品（上海）有限公司
注册证编号	沪械注准 20192180355
有效期	2019年8月1日至2024年7月31
适用范围	用于体外环境下操作人类生殖细胞以及胚胎。 MDP 用于清除卵母细胞周围的颗粒细胞； MPH 用于固定卵细胞、胚胎或囊胚等； MIC 用于将精子或未成熟的精细胞注射入卵胞浆内； MAH 用于在卵膜上制造一个裂口，或用于胚胎活检； PZD 用于在卵母细胞卵膜上机械打孔，或用于胚胎活检； MPB 用于从卵母细胞和胚胎中移取极体； MBB 用于从胚胎中移取卵裂球。
其他内容	产品采用辐射灭菌。

二、对公司的影响

上述《医疗器械注册证》的取得，丰富了公司医疗器械产品种类，有利于进一步提高公司核心竞争力和市场拓展能力，对公司未来的经营将产生积极影响。该《医疗器械注册证》涉及的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。公司未来会积极推动相关产品在国内外市场的销售，为广大股东创造更大的价值。敬请投资者注意投资风险。

三、备查文件

1、《中华人民共和国医疗器械注册证（体外受精显微操作管）》。

特此公告！

深圳市昌红科技股份有限公司董事会

二〇一九年八月八日