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四项医疗器械注册证,具体内容如下:

| 序号 | 产品名称 | 注册证编号 | 注册证有效期 | 预期用途 |
|----|--|---------------------|-------------------------------|---|
| 1 | 降钙素原(PCT) 检测试剂盒(磁 微粒化学发光免 疫分析法) | 鄂械注准 20192402771 | 2019年8月23 日至2024年8 月22日 | 本试剂盒用于定量测 定人血清中降钙素原 的含量 |
| 2 | C 反应蛋白 (CRP)校准品 | 鄂械注准 20192402772 | 2019年8月23 日至2024年8 月22日 | 本产品与本公司 C 反 应蛋白(CRP)检测 试剂盒(磁微粒化学 发光免疫分析法)配 套使用,适用于对 C 反应蛋白(CRP)项 目进行检测时的校准 |
| 3 | C 反应蛋白 (CRP)检测试 剂盒(磁微粒化 学发光免疫分析 法) | 鄂械注准 20192402783 | 2019年8月26 日至2024年8 月25日 | 本试剂盒用于定量测 定人血清中 C 反应蛋 白的含量 |
| 4 | 血气测定试剂盒 (电极法) | 鄂械注准 20192402785 | 2019年8月30 日至2024年8 月29日 | 本试剂盒与本公司生产的血气分析仪 (PT1000)配套使用,可用于体外定量检测人全血样本中以下项目:酸碱度(pH)、二氧化碳分压(pCO2)、氧分压(pO2)、钠离子(Na+)、钾离子(K+)、钙离子(Ca2+)、氯离子(Cl-)、葡萄糖(Glu)、 |



| | | 乳酸(Lac)、红细胞 | |
|--|--|-------------|--|
| | | 压积(Hct) | |

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9月3日

