## 北京九强生物技术股份有限公司 关于取得医疗器械注册证书的公告

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。

2019年09月10日,本公司收到北京市食品药品监督管理局颁发的《医 疗器械注册证》,具体情况如下:

产品名称	型号、规格	注册证编号	注册证有效期	适用范围
全自动凝血分析仪	MDC3500	京 械 注 准 20192220555	2024年09月08日	本仪器用于对血液进行凝血和抗凝、 纤溶和抗纤溶等功能的分析。通过采 用凝固法、发色底物法和免疫比浊 法,与配套的检测试剂共同使用,供 临床对血液凝血酶原时间(PT)、活 化部分凝血活酶时间(APTT)、凝血 酶时间(TT)、纤维蛋白原(FIB)、 D-二聚体(DD)、纤维蛋白(原)降 解产物(FDP)、抗凝血酶III(ATIII) 进行定量分析。

上述产品医疗器械注册证的取得,丰富了公司产品类别,有利于增强公 司的核心竞争力,对公司未来发展具有正面影响,但对近期的生产经营和业 绩不会产生重大影响, 敬请投资者注意风险。

特此公告。

北京九强生物技术股份有限公司

董事会

2019年09月10日

