

## 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	预期用途
1	全程 C-反应蛋白（hs-CRP+常规 CRP）检测试剂盒（荧光免疫层析法）	鄂械注准 20202403103	2020 年 11 月 10 日至 2025 年 11 月 9 日	本检测试剂与公司生产的 QFT9000 干式荧光免疫分析仪配套使用，用于体外定量检测人血清/血浆/全血中 C-反应蛋白（CRP）的含量

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

2020 年 11 月 19 日