



美康生物科技股份有限公司 关于公司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。

美康生物科技股份有限公司(以下简称“美康生物”或“公司”)于近日取得了由浙江省药品监督管理局颁发的《中华人民共和国医疗器械注册证(体外诊断试剂)》(以下简称“《注册证》”),具体情况如下:

一、医疗器械注册证的具体情况

序号	注册人名称	产品名称	注册证编号	注册证有效期间	预期用途
1	美康生物	抗凝血酶III检测试剂盒 (发色底物法)	浙械注准 20252401010	2025年1月6日至 2030年1月5日	用于体外定量测定人血浆中的抗凝血酶III(ATIII)的活性。

二、对公司业绩的影响及风险提示

上述《注册证》的取得,丰富了公司在体外诊断凝血细分领域产品线的品种,有利于进一步提升公司的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。上述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,敬请投资者注意投资风险。

三、备查文件

《中华人民共和国医疗器械注册证(体外诊断试剂)》。

特此公告。



美康生物科技股份有限公司

美康生物科技股份有限公司

董事会

2025年1月10日