

证券代码: 300482

证券简称: 万孚生物

公告编号: 2017-018

广州万孚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公告内容的真实、准确和完整,对公告的虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏负连带责任。

广州万孚生物技术股份有限公司(以下简称“公司”)于近日正式取得广东省食品药品监督管理局颁发的产品注册证书,具体情况如下:

国内二类产品注册证书			
序号	名称	注册号(批准文号)	有效期至
1	C反应蛋白(CRP)/降钙素原(PCT)质控品	粤械注准 20162401278	2021.10.17
2	β -人绒毛膜促性腺激素(β -HCG)质控品	粤械注准 20162401279	2021.10.17
3	心肌肌钙蛋白I(cTnI)/N末端B型钠尿肽原(NT-proBNP)质控品	粤械注准 20162401280	2021.10.17
4	干式荧光免疫分析仪	粤械注准 20162401396	2021.10.30
5	血糖检测仪	粤械注准 20172400006	2022.01.02
6	干式化学分析仪	粤械注准 20172400007	2022.01.02
7	降钙素原测定试剂(免疫荧光层析一步法)	粤械注准 20172400068	2022.01.10
8	D-二聚体测定试剂(免疫荧光层析一步法)	粤械注准 20172400069	2022.01.10

上述产品获得广东省食品药品监督管理局医疗器械注册证,将进一步增加公司销售产品的品种,对公司发展具有正面影响,公司未来会积极推动相关产品在国内市场的销售,为广大股东创造更大的价值。上述注册证书的产品实际销售情况取决于未来市场推广效果,目前尚无法预测该产品对公司未来营业收入的影响,敬请投资者注意投资风险。

特此公告。

广州万孚生物技术股份有限公司

董事会

2017年3月2日