



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“公司”)于近日取得由浙江省药品监督管理局颁发的《医疗器械注册证(体外诊断试剂)》，具体情况如下：

一、医疗器械注册证的具体情况

序号	产品名称	注册证编号	注册证有效期	注册分类	适用范围
1	脂蛋白相关磷脂酶 A2 检测试剂盒(连续检测法)	浙械注准 20192400207	2019年05月10日 至 2024年05月09日	II类	用于人血清或血浆中脂蛋白相关磷脂酶 A2(Lp-pLA2)活性的定量测定。

二、对公司业绩的影响及风险提示

上述《医疗器械注册证》的取得，丰富和延续公司产品种类，有利于进一步提高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

董事会

2019年5月17日