

## 深圳市新产业生物医学工程股份有限公司

## 关于获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、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

近日，深圳市新产业生物医学工程股份有限公司（以下简称“公司”）收到国家药品监督管理局颁发的1项《医疗器械注册证》。具体情况如下：

序号	产品名称	注册分类	注册证编号	注册证有效期	预期用途
1	乙型肝炎病毒 e 抗原测定试剂盒（化学发光免疫分析法） <sup>注</sup>	III类	国械注准 20203400904	2020年11月24日至 2025年11月23日	本试剂盒用于体外定量测定人血清或血浆样本中乙型肝炎病毒 e 抗原（HBeAg）的含量。

注：公司前期已取得该产品注册证，但只适用于定性检测人血清中乙肝病毒 e 抗原，本次取得的该产品注册证用于定量检测。

截至目前，公司已先后取得 135 项化学发光试剂《医疗器械注册证》（共 139 个注册证）。以上新产品医疗器械注册证的取得，丰富了公司化学发光检测产品中“传染病”项目类别，提升了公司乙肝五项和术前八项套餐产品的竞争力，将对公司发展具有正面影响，但对近期的生产经营和业绩不会产生重大影响，敬请投资者给予关注并注意投资风险。

特此公告。

深圳市新产业生物医学工程股份有限公司

董事会

2020年12月7日