

广州赛莱拉干细胞科技股份有限公司

关于子公司取得第一类体外诊断试剂备案的公告

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，没有虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带法律责任。

一、基本情况

广州赛莱拉干细胞科技股份有限公司（以下简称“公司”）子公司广东国科细胞科技有限公司完成了细胞保存液的第一类体外诊断试剂备案，相关情况如下：

备案人名称：广东国科细胞科技有限公司

产品分类名称：细胞保存液

预期用途：用于保存、运输取自人体的细胞，仅用于体外分析检测项目的，不用于治疗性用途

备案日期：2023年12月1日

备案号：粤穗械备20230746

上述备案产品可用于公司的细胞储存服务，有助于进一步提高细胞的安全性和质量并且降低成本，对公司经营和业务发展具有积极意义。

二、备查文件目录

（一）第一类体外诊断试剂备案证明。

广州赛莱拉干细胞科技股份有限公司

董事会

2023年12月4日