



## 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	降钙素检测试剂盒（化学发光微粒子免疫检测法）	浙械注准 20242401501	2024年6月3日至 2029年6月2日	用于体外定量测定人血清和血浆中降钙素（CT）的浓度。
2	美康生物	25-羟基维生素D检测试剂盒（化学发光微粒子免疫检测法）	浙械注准 20242401503	2024年6月3日至 2029年6月2日	用于体外定量测定人血清中25-羟基维生素D的浓度。
3	美康生物	λ轻链检测试剂盒（免疫比浊法）	浙械注准 20242401507	2024年6月7日至 2029年6月6日	用于体外定量测定人血清和尿液中λ轻链的浓度。
4	美康生物	IV型胶原蛋白检测试剂盒（胶乳免疫比浊法）	浙械注准 20242401508	2024年6月7日至 2029年6月6日	用于体外定量测定人血清中IV型胶原蛋白的浓度。
5	美康生物	κ轻链检测试剂盒（免疫比浊法）	浙械注准 20242401509	2024年6月7日至 2029年6月6日	用于体外定量测定人血清和尿液中κ轻链的浓度。

## 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化学发光及生化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

董事会

2024年6月22日