

深圳市新产业生物医学工程股份有限公司

关于公司产品获得 IVDR CE 认证的公告

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”）人类免疫缺陷病毒抗原和抗体检测试剂盒（化学发光免疫分析法）获得了由欧盟公告机构-TÜV南德意志集团签发的IVDR CE最高风险等级Class D认证证书，具体获证情况如下：

一、 获证产品的基本信息

| 产品名称 | 有效期 | 证书编号 | 临床用途 |
|---|--------------------|--------------------------------|--|
| HIV Ab/Ag Combi (CLIA) 人类免疫缺陷病毒抗原和 抗体检测试剂盒（化学发 光免疫分析法） | 有效期至 2025-12-14 | No. V10 105113 0008 Rev. 01 | 用于HIV-1或HIV-2病 毒感染的辅助诊断，以 及血液筛查。 |
| | 有效期至 2029-08-14 | No. V70 105113 0009 Rev. 00 | |

二、 对公司的影响及风险提示

新的欧盟体外诊断医疗器械法规（IVDR, EU 2017/746）替代原欧盟体外诊断医疗器械指令（IVDD, 98/79/EC）对欧盟市场的体外诊断医疗器械进行管理。截至目前，公司累计169项化学发光试剂产品、58项生化试剂产品获得IVDR CE认证。

根据欧盟体外诊断医疗器械法规的规定，本次获得IVDR CE认证的产品已经具备进入欧盟市场的必要条件，后续将进一步增强公司产品的综合竞争力，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，敬请广大投资者注意投资风险。

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

2024年9月24日