



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

注册人名称	产品名称	注册证编号	注册证有效期	适用范围
美康生物科技股份有限公司	III型前胶原 N 端肽检测试剂盒（化学发光免疫分析法）	浙械注准 20212400053	2021年02月03日至 2026年02月02日	用于人血清中III型前胶原 N 端肽（PIIIP NP）浓度的定量测定。

二、对公司业绩的影响及风险提示

公司上述《注册证》的取得，丰富和延续了公司化学发光类产品的品种，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

- 1、《中华人民共和国医疗器械注册证（体外诊断试剂）》。

特此公告。



MedicalSystem

美康生物科技股份有限公司

美康生物科技股份有限公司

董事会

2021年2月10日