上海透景生命科技股份有限公司 关于全资子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。

上海透景生命科技股份有限公司(以下简称"公司")的全资子公司湖南透 景生命科技有限公司(以下简称"子公司")于近日取得湖南省药品监督管理局 颁发的3项医疗器械注册证,具体情况如下:

一、基本信息

序号	产品名称	注册证编号	注册证有效期	注册分类	预期用途
1	促黄体生成素测定 试剂盒(化学发光免 疫分析法)	湘械注准 20212401221	2021年06月 21日至2026 年06月20日	第二类体外 诊断试剂	用于体外定量测定人 血清或血浆中的促黄 体生成素(LH)含量。
2	抗缪勒氏管激素测 定试剂盒(化学发光 免疫分析法)	湘械注准 20212401220	2021年06月21日至2026年06月20日	第二类体外诊断试剂	用于体外定量检测人 血清中抗缪勒氏管激 素(Anti-Mullerian hormone, AMH)的浓 度。
3	抗缪勒氏管激素测 定试剂盒(流式荧光 发光法)	湘械注准 20212401223	2021年06月21日至2026年06月20日	第二类体外诊断试剂	用于体外定量检测人 血清中抗缪勒氏管激 素(Anti-Mullerian hormone, AMH)的浓 度。

二、对公司的影响及风险提示

上述医疗器械注册证的取得,丰富了公司及子公司在激素领域的布局,将进 一步增强公司体外诊断试剂的综合竞争力,有利于进一步提高市场拓展能力。

上述产品实际销售情况取决于未来市场的推广效果,目前尚无法预测上述产 品对公司未来业绩的影响,敬请投资者注意防范投资风险。

三、备查文件

1、《医疗器械注册证》。

特此公告。

上海透景生命科技股份有限公司 董 事 会 2021年07月22日