



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

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	载脂蛋白 A2 检测试剂盒(免疫比浊法)	浙械注准 20212400261	2021年06月25日至 2026年06月24日	用于人血清或血浆中载脂蛋白 A2 含量的体外定量测定。
美康生物	载脂蛋白 C3 检测试剂盒(免疫比浊法)	浙械注准 20212400262	2021年06月25日至 2026年06月24日	用于人血清或血浆中载脂蛋白 C3 的含量的体外定量测定。
美康生物	载脂蛋白 C2 检测试剂盒(免疫比浊法)	浙械注准 20212400263	2021年06月25日至 2026年06月24日	用于人血清或血浆中载脂蛋白 C2 含量的体外定量测定。

二、对公司业绩的影响及风险提示

公司上述《注册证》的取得,丰富和延续了公司生化类产品的品种,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

《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

美康生物科技股份有限公司

董事会

2021年7月3日