

深圳市新产业生物医学工程股份有限公司

关于公司化学发光检测产品取得 CE 准入资格的公告

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”）收到了异常凝血酶原测定试剂盒（化学发光免疫分析法）的德国注册提交凭证，具体情况如下：

序号	产品名称	分类	临床用途
1	PIVKA-II (CLIA) 异常凝血酶原测定试剂盒（化学发光免疫分析法）	others	通过MAGLUMI系列全自动化学发光免疫分析仪和Biolumi系列模块化生化免疫分析系统，定量分析人血清和血浆中异常凝血酶原的含量。

上述产品已完成欧盟准入的所有流程，能够粘贴CE标志进入欧盟市场，增加优势项目类别“肿瘤标志物”的试剂菜单，这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

2020年11月19日