

郑州安图生物工程股份有限公司 关于取得医疗器械注册证的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性承担个别及连带责任。

郑州安图生物工程股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到河南省药品监督管理局颁发的《医疗器械注册证》，具体如下：

一、医疗器械注册证的具体情况

编号	产品名称	注册证编号	注册证有效期	预期用途
1	真菌药敏检测试剂盒（比色/比浊法）	豫械注准 20212401012	5年	本产品用于真菌的体外药敏测定。
2	革兰阳性菌药敏检测试剂盒（比色/比浊法）	豫械注准 20212401011	5年	本产品用于革兰阳性菌的体外药敏测定。

截至2020年12月31日，真菌药敏检测试剂盒（比色/比浊法）累计已发生的研发投入约为118万元，革兰阳性菌药敏检测试剂盒（比色/比浊法）累计已发生的研发投入约为110万元。

二、同类产品相关情况

根据国家药品监督管理局官网数据查询信息，截至公告日，国内外同行业部分厂家已取得上述类似产品的医疗器械注册证。例如：生物梅里埃、康泰生物、天地人生物等公司拥有真菌药敏检测试剂盒（比色/比浊法）类似产品；贝克曼、特锐科、中生众捷生物等拥有革兰阳性菌药敏检测试剂盒（比色/比浊法）类似产品。

三、对公司的影响

上述注册证的取得，进一步丰富公司微生物药敏检测系列产品菜单，不断满足市场需求，是对公司现有微生物检测产品的有效补充，可以逐步提高公司产品的整体竞争力。上述医疗器械注册证的取得，短期内对公司的经营业绩影响较小。

四、风险提示

产品上市后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营业收入的影响，敬请投资者注意投资风险。

特此公告。

郑州安图生物工程股份有限公司董事会

2021年3月8日