

三诺生物传感股份有限公司 关于医疗器械注册证变更的公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容的真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

三诺生物传感股份有限公司（以下简称“公司”）于近日取得湖南省食品药品监督管理局颁发的五项《医疗器械注册变更文件》，具体情况如下：

序号	产品名称	注册证编号	注册证有效期	注册分类	主要变更内容
1	血糖尿酸测试仪	湘械注准 20172400324	2017.10.25 至 2022.10.24	II类	(1) 新增型号、规格：EA-18 型； (2) 产品结构及组成变更； (3) 产品技术要求变更。
2	尿酸测试条	湘械注准 20152400112	2015.07.03 至 2020.07.02	II类	(1) 新增包装规格：EA-18 型； (2) 产品技术要求变更； (3) 产品说明书变更。
3	血糖测试条	湘械注准 20152400113	2015.07.03 至 2020.07.02	II类	(1) 新增包装规格：EA-18型； (2) 产品技术要求变更； (3) 产品说明书变更。
4	血糖测试系统	湘械注准 20142400030	2014.11.10 至 2019.11.09	II类	(1) 新增型号、规格：金稳+； (2) 产品结构及组成变更； (3) 注册产品标准变更。
5	血糖试条	湘械注准 20142400031	2014.11.10 至 2019.11.09	II类	(1) 新增包装规格：金稳+； (2) 注册产品标准变更； (3) 产品说明书变更。

公司始终坚持创新驱动发展，本次医疗器械注册证的变更，进一步丰富了公司产品规格，有利于提升公司在慢病管理相关监测产品的核心竞争力与综合服务能力。上述医疗器械注册证变更涉及的相关产品对公司近期的生产经营和业绩不会产生重大影响，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

三诺生物传感股份有限公司董事会

二〇一八年九月十四日