



美康生物科技股份有限公司

关于控股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。

美康生物科技股份有限公司(以下简称“公司”)的控股子公司江西美康盛德生物科技有限公司(以下简称“江西美康”)于近日取得了由江西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

序号	注册人名称	产品名称	注册证编号	注册证有效期	适用范围
1	江西美康	维生素 A/E 检测试剂盒 (液相色谱法)	赣械注准 20212400300	2021 年 12 月 24 日至 2026 年 12 月 23 日	用于人血清中维生素 A (retinol) 和维生素 E (DL- α -tocopherol) 浓度的体外定量检测。

二、对公司业绩的影响及风险提示

截至本公告出具日,公司已取得 8 项质谱试剂 II 类《注册证》(含质控品)。上述《注册证》的取得,丰富和延续了公司在质谱产品线的品种,有利于进一步提升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

- 1、《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

董事会

2021年12月31日