# 郑州安图生物工程股份有限公司 关于全资子公司获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")全资子公司安图实验 仪器(郑州)有限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	型号、规格	注册证 有效期	适用范围
1	全自动化 学发光免 疫分析仪	豫械注准 202122201 22	AutoLumo A1800 AutoLumo A1820 AutoLumo A1860 AutoLumo A1880	5年	该产品基于辣根过氧化物和鲁米诺的间接化学发光法,与配套检测试剂配合使用,用于对来源于人体的血清、血浆或尿液样本中的被分析物进行定性或定量检测,包括肿瘤相关抗原,肝病,激素,感染性疾病,免疫功能,自身抗体,蛋白质及多肽,心肌疾病,维生素、氨基酸与血药浓度,变应原,其他酶类,肾脏疾病系列项目。

截至 2020 年 12 月 31 日,上述产品累计已发生的研发投入约为 1380 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,国内外同行业已 有罗氏、西门子、亚辉龙等厂家取得了上述类似产品的医疗器械注册证。

#### 三、对公司业绩的影响

上述注册证的取得, 进一步丰富了公司全自动化学发光产品线, 不断满足市 场需求,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 8 月 26 日