

北京利德曼生化股份有限公司

关于取得凝血四项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。

北京利德曼生化股份有限公司（简称“公司”）于近日取得北京市食品药品监督管理局颁发的凝血四项医疗器械注册证，具体情况如下：

产品名称	注册证内容	
活化部分凝血活酶时间测定试剂盒（凝固法）	注册证书编号	京械注准 20182400306
	注册人名称	北京利德曼生化股份有限公司
	注册人住所	北京市北京经济技术开发区兴海路 5 号
	预期用途	本产品用于体外检测人血浆活化部分凝血活酶时间（APTT）
	注册证有效期	2018 年 10 月 8 日至 2023 年 10 月 7 日
凝血酶时间测定试剂盒（凝固法）	注册证书编号	京械注准 20182400307
	注册人名称	北京利德曼生化股份有限公司
	注册人住所	北京市北京经济技术开发区兴海路 5 号
	预期用途	本产品用于体外检测人血浆的凝血酶时间（TT）
	注册证有效期	2018 年 10 月 8 日至 2023 年 10 月 7 日
凝血酶原时间测定试剂盒（凝固法）	注册证书编号	京械注准 20182400308
	注册人名称	北京利德曼生化股份有限公司
	注册人住所	北京市北京经济技术开发区兴海路 5 号
	预期用途	本产品用于体外检测人血浆的凝血酶原时间（PT）
	注册证有效期	2018 年 10 月 8 日至 2023 年 10 月 7 日

纤维蛋白原测定试剂盒（凝固法）	注册证书编号	京械注准 20182400309
	注册人名称	北京利德曼生化股份有限公司
	注册人住所	北京市北京经济技术开发区兴海路 5 号
	预期用途	本产品用于体外定量测定人血浆中纤维蛋白原（FIB）的含量
	注册证有效期	2018 年 10 月 8 日至 2023 年 10 月 7 日

上述四项医疗器械注册证的取得，进一步丰富了公司凝血诊断产品的检测项目，有助于增强公司在体外诊断试剂领域的核心竞争力。对公司未来发展具有正面作用，但对近期的生产经营和业绩不会产生重大影响。敬请投资者注意风险。

特此公告。

北京利德曼生化股份有限公司

董 事 会

2018 年 10 月 19 日