

北京利德曼生化股份有限公司 关于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。

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医疗器械注册证，具体情况如下：

产品名称	注册证内容	
全自动化 化学发光免 疫分析仪	注册证书编号	京械注准 20192220493
	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
	型号、规格	CI2000 S、CI2000 P
	预期用途	该产品基于间接化学发光法，与配套的检测试剂共同使用，在临床上用于对来源于人体血清、血浆或者其他体液样本中的被分析物进行体外定性或定量检测。
	注册证有效期	2019 年 8 月 7 日至 2024 年 8 月 6 日

上述医疗器械注册证的取得，进一步丰富了公司全自动化化学发光免疫分析仪产品线，有利于增强公司在体外诊断领域的核心竞争力，对公司未来发展和经营业绩将产生积极作用，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

2019 年 8 月 28 日