

北京利德曼生化股份有限公司 关于子公司德赛系统取得三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（以下简称 公司 ）之子公司德赛诊断系统（上海）有限公司（以下简称 德赛系统 ）于近日取得由上海市药品监督管理局颁发的三项体外诊断试剂《医疗器械注册证》，具体情况如下：

产品名称	注册证内容	
葡萄糖测定试剂盒（己糖激酶法）	注册证书编号	沪械注准 20192400556
	注册人名称	德赛诊断系统（上海）有限公司（下同）
	注册人住所	上海市浦东新区天雄路588弄上海国际医学园现代商务园16号楼（下同）
	预期用途	本试剂盒供医疗机构用于体外定量测定人血清、血浆或尿液中葡萄糖的浓度，作辅助诊断用。
	注册证有效期	2019年12月27日至2024年12月26日
尿素测定试剂盒（谷氨酸脱氢酶法）	注册证书编号	沪械注准 20192400557
	预期用途	本试剂盒供医疗机构用于体外定量测定人血清或血浆中尿素的浓度，作辅助诊断用。
	注册证有效期	2019年12月27日至2024年12月26日
尿酸测定试剂盒（酶比色法）	注册证书编号	沪械注准 20192400558
	预期用途	本试剂盒供医疗机构用于体外定量测定人血清或血浆中尿酸的浓度，作辅助诊断用。
	注册证有效期	2019年12月27日至2024年12月26日

上述产品医疗器械注册证的取得，进一步丰富了德赛系统自有体外诊断试剂产品线，有助于提升德赛系统的核心竞争力，对其未来发展具有正面影响，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

2020年1月6日