

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（以下简称“公司”）于近日取得由北京市药品监督管理局颁发的体外诊断试剂《医疗器械注册证》，具体情况如下：

产品名称	注册证内容	
糖化血红蛋白（HbA1c）测定试剂盒（胶乳免疫比浊法）	注册证书编号	京械注准 20192400686
	注册人名称	北京利德曼生化股份有限公司（下同）
	注册人住所	北京市北京经济技术开发区兴海路5号（下同）
	预期用途	用于体外定量测定人全血中糖化血红蛋白的含量。
	注册证有效期	2019年12月16日至2024年12月15日
多项脂类质控品	注册证书编号	京械注准 20192400687
	预期用途	与本公司生产的生化试剂盒配套使用，用于载脂蛋白 A2、载脂蛋白 C2、载脂蛋白 C3、载脂蛋白 A1、载脂蛋白 B、载脂蛋白 E、磷脂共 7 个项目的室内质量控制。
	注册证有效期	2019年12月16日至2024年12月15日

上述产品医疗器械注册证的取得，进一步丰富了公司体外诊断试剂产品线，有助于提升公司核心竞争力，对公司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

2019 年 12 月 31 日