

## 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	
可溶性生长刺激表达基因 2 蛋白(ST2)测定试剂盒（磁微粒化学发光法）	注册证书编号	京械注准 20192400342
	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	该产品用于体外定量测定人血清样本中可溶性生长刺激表达基因 2 蛋白（ST2）的含量。
	注册证有效期	2019 年 6 月 24 日至 2024 年 6 月 23 日

上述医疗器械注册证的取得，丰富了公司在磁微粒化学发光领域的心衰标志物检测项目，该标志物已经进入2017《美国ACC/AHA/HFSA心衰管理指南》及2018《中国心力衰竭诊断和治疗指南》，对急慢性心衰患者的预后危险分层及预后管理有重要临床价值，有利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6月28日