

北京博晖创新光电技术有限公司

关于取得试剂盒注册证的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露内容的真实、准确、完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

近日，本公司研发的 C-反应蛋白检测试剂盒、降钙素原检测试剂盒取得了北京市食品药品监督管理局颁发的《医疗器械注册证（体外诊断试剂）》，具体内容公告如下：

一、医疗器械注册证的具体情况

注册证编号：京械注准 20162400491；

产品名称：C-反应蛋白检测试剂盒(免疫荧光法)；

包装规格：10 人份/盒、50 人份/盒；

预期用途：用于临床机构体外定量测定人体血清、全血和血浆中的 C-反应蛋白的含量；

产品储存条件及有效期：2-8℃保存，12 个月；

批准日期：2016 年 06 月 15 日；

有效期至：2021 年 06 月 14 日。

注册证编号：京械注准 20162400490；

产品名称：降钙素原检测试剂盒(免疫荧光法)；

包装规格：10 人份/盒、50 人份/盒；

预期用途：用于临床机构体外定量检测人体血清样本中降钙素原的含量；

产品储存条件及有效期：2-8℃保存，12 个月；

批准日期：2016 年 06 月 15 日；

有效期至：2021 年 06 月 14 日。

二、对公司的影响

上述注册证的取得丰富了公司检验检测产品的种类，对公司今年的业绩不会产生重大影响，敬请投资者注意投资风险。

特此公告。

北京博晖创新光电技术股份有限公司

董 事 会

2016 年 6 月 24 日