

北京九强生物技术股份有限公司

关于取得四项医疗器械注册证书的公告

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。

2016 年 12 月 06 日，本公司收到北京市食品药品监督管理局颁发的四项体外诊断试剂《医疗器械注册证》，具体情况如下：

产品名称	注册证编号	注册证有效期	预期用途
糖化血清测定试剂盒（过氧化物酶法）	京 械 注 准 20162401170	自批准之日起有效 期至 2021 年 11 月 24 日	本试剂盒用于体外定量测 定人血清或血浆中糖化血 清蛋白的含量。
谷胱甘肽还原酶测定 试剂盒（谷胱甘肽底物 法）	京 械 注 准 20162401171	自批准之日起有效 期至 2021 年 11 月 24 日	本试剂盒用于体外定量测 定人血清谷胱甘肽还原酶 的含量。
谷胱甘肽过氧化物酶 测定试剂盒（谷胱甘肽 底物法）	京 械 注 准 20162401173	自批准之日起有效 期至 2021 年 11 月 24 日	本试剂盒用于体外定量测 定全血中的谷胱甘肽过氧 化物酶的含量。
抗氧化剂总状态测定 试剂盒（ABTS 法）	京 械 注 准 20162401172	自批准之日起有效 期至 2021 年 11 月 24 日	本试剂盒用于体外定量测 定人血清或血浆中总抗氧 化能力。

上述产品医疗器械注册证的取得，丰富了公司检测产品线，有利于增强公司的核心竞争力，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。

北京九强生物技术股份有限公司

董事会

2016年12月12日