

三诺生物传感股份有限公司
关于取得两项医疗器械注册证的公告

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

三诺生物传感股份有限公司（以下简称“公司”）于近日取得由湖南省食品药品监督管理局颁发的两项《医疗器械注册证》，具体情况如下：

序号	产品名称	注册证编号	注册证有效期	注册分类	预期用途
1	尿微量白蛋白/肌酐检测试剂盒(荧光法和Benedict-Behre法)	湘械注准 20172400312	2017.09.22 至 2022.09.21	II类	尿微量白蛋白/肌酐检测试剂盒可用于定量测定人尿液中微量白蛋白、肌酐和尿微量白蛋白/肌酐比值（ACR）。尿微量白蛋白、肌酐和尿微量白蛋白/肌酐比值（ACR）是临床上主要反应早期肾损伤的指标。
2	糖化血红蛋白检测试剂盒(硼酸亲和层析法)	湘械注准 20172400313	2017.09.26 至 2022.09.25	II类	糖化血红蛋白检测试剂盒用于定量检测人体全血中的糖化血红蛋白（HbA1c）的浓度。临床上主要用于糖尿病的辅助诊断和血糖水平的监控。

上述两种试剂盒取得《医疗器械注册证》，进一步丰富了公司慢病管理相关的监测产品线，有助于提升公司的核心竞争力与综合服务能力，对公司未来发展将产生积极影响，但对近期的生产经营和业绩不会产生重大影响。敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

三诺生物传感股份有限公司董事会
二〇一七年十月十二日