## 迪瑞医疗科技股份有限公司

## 关于公司获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。

迪瑞医疗科技股份有限公司(以下简称"公司")于近日取得由吉林省药品 监督管理局颁发的3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	分类	临床用途
1	全自动血细胞分析仪	吉 械 注 准 20212220412	2021.09.08 至 2026.09.07	II	用于测试血液中红细胞、血小板、白细胞的数目以及体积分布,血红蛋白的浓度, 为临床诊断提供依据。
2	全自动五分类血 细胞分析仪	吉 械 注 准 20212220411	2021.09.08 至 2026.09.07	II	用于测试血液中红细胞、血小板、白细胞的数目以及体积分布,血红蛋白的浓度,同时提供白细胞分类的散点图,为临床诊断提供依据。
3	全自动生化分析 仪	吉 械 注 准 20212220410	2021.09.08 至 2026.09.07	II	用于血清、血浆、尿液、胸 腹水和脑脊液生物化学指标 的检验和分析,为临床诊断 提供依据。

上述《医疗器械注册证》均为延续注册产品,上述产品的取得,延续了公司 产品种类,将进一步增强公司产品的综合竞争力,有利于进一步提高公司的市场 拓展能力,对公司未来的经营将产生积极影响。上述产品实际销售情况取决于未 来市场推广效果,公司目前尚无法预测其对公司未来业绩的影响,敬请投资者注 意投资风险。公司未来会积极推动相关产品在国内市场的销售,为广大股东创造 更大的价值。

> 迪瑞医疗科技股份有限公司董事会 2021年09月17日