

迪安诊断技术集团股份有限公司

关于子公司新冠病毒抗原检测试剂盒被列入 HSC Common List 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。

近日，迪安诊断技术集团股份有限公司（以下简称“公司”）下属子公司杭州迪安生物技术有限公司（以下简称“迪安生物”）研发的新冠病毒抗原检测试剂盒被列入欧盟卫生安全委员会 HSC Common List（欧盟通用白名单），具体情况如下：

一、产品被列入 HSC Common List 的情况

生产商	产品编号	产品名称	已完成的验证研究	标本
迪安生物	2629	COVID-19 Antigen Test Cassette	PEI (Paul-Ehrlich-Institut)	鼻拭子、鼻咽拭子

二、对公司的影响

本次被列入欧盟卫生安全委员会 HSC Common List，说明迪安生物的新冠病毒抗原检测试剂盒的性能在欧盟得到进一步有效验证，标志着该产品从临床数据到技术文档都充分受到欧盟 HSC 的认可，对于该产品在欧盟区域的销售具有积极作用。公司海外销售产品品类得到进一步扩充，拓宽了公司新冠检测产品的海外应用场景，对于迪安生物海外销售及国际业务拓展具有积极作用。公司将进一步加快国际化步伐，努力拓展国际市场。

三、风险提示

1、产品竞争风险

除迪安生物该产品被列入欧盟卫生安全委员会 HSC Common List 外，亦有其他同行公司的同类产品被列入该名单，且针对新冠肺炎存在多种检测方法，故迪安生物的该产品会面临同类产品或其他检测类产品的市场竞争风险。

2、对利润影响具有不确定性

受境外疫情发展及控制情况、检测方法的选择、境外市场推广、客户认同等

多种因素影响，该产品的销售及对利润的贡献具有不确定性，目前尚无法预测其对公司未来经营业绩的具体影响。

敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

迪安诊断技术集团股份有限公司

董事会

2021年12月27日