

乐普（北京）医疗器械股份有限公司
关于新型冠状病毒（2019-nCoV）抗原检测试剂盒
启动国内上市销售的提示性公告

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

乐普（北京）医疗器械股份有限公司（以下简称：公司）控股子公司北京乐普诊断科技股份有限公司（以下简称：乐普诊断）生产的新型冠状病毒（2019-nCoV）抗原检测试剂盒（胶体金法）（以下简称：抗原检测试剂盒）将于 2022 年 3 月 17 日在国内正式上市。

一、产品取得注册证情况

乐普诊断生产的抗原检测试剂盒已于 2022 年 3 月 13 日获得国家药品监督管理局的注册批准，取得 III 类医疗器械注册证，该产品用于体外定性检测鼻拭子样本中新型冠状病毒（2019-nCoV）N 抗原。具体内容请详见公司于 2022 年 3 月 14 日披露的《关于新型冠状病毒（2019-nCoV）抗原检测试剂盒获得产品注册证的提示性公告》（公告编号：2022-008）。

二、销售渠道说明

本次抗原检测试剂盒公司将以线下和线上相结合的方式销售。线下部分，可直接联系乐普诊断公司销售部门，联系电话：4000601160；线上部分，公司旗下电商平台护生堂大药房（www.hstyf360.com）将于 3 月 17 日起接受产品预定，京东商城、天猫商城、有赞等第三方平台将于 3 月 23 日起接受产品预定。

购买产品后，消费者可下载公司旗下互联网医疗 APP “好身体-健康管理”，通过 APP 扫描公司抗原检测试剂盒中的二维码，进行正品查询，观看操作视频，如消费者对测试结果有疑问，也可在好身体-健康管理 APP 上咨询专业医生。

好身体-健康管理 APP



三、风险提示

上述产品的实际销售情况受包括但不限于新冠病毒疫情动态变化、疫情防控政策、市场竞争格局、上游原材料短缺、物流运输以及其他不可预计或不可抗力的因素影响，公司尚无法预测该产品对未来业绩的具体影响，公司将严格按照相关规定及时履行相应的信息披露义务。敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

乐普（北京）医疗器械股份有限公司

董事会

二〇二二年三月十五日