

证券代码：300396

证券简称：迪瑞医疗

公告编号：2022-086

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 7 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	预期用途
1	全自动尿有形成分分析仪	吉械注准 20222220802	2022. 11. 08 至 2027. 11. 07	II	全自动尿有形成分分析仪是专业人员使用的体外诊断医疗设备，可对尿液中有形成分进行定量和定性计数。
2	尿液分析试纸条	吉械注准 20172400317	2022. 10. 24 至 2027. 10. 23	II	本品可对尿液中的尿胆原、胆红素、酮体、血、蛋白质、亚硝酸盐、白细胞、葡萄糖、比重、酸碱度、抗坏血酸、微白蛋白、肌酐、尿钙项目进行定性或半定量检测。
3	尿液分析试纸条	吉械注准 20172400318	2022. 10. 24 至 2027. 10. 23	II	本品可对尿液中的尿胆原、胆红素、酮体、血、蛋白质、亚硝酸盐、白细胞、葡萄糖、比重、酸碱度、抗坏血酸、微白蛋白、肌酐、尿钙项目进行定性或半定量检测。
4	尿有形成分分析仪应用试剂盒	吉械注准 20172400319	2022. 10. 24 至 2027. 10. 23	II	试剂盒由调焦液、标准液、阳性质控液、阴性质控液组成。调焦液用于仪器显微成像系统焦面位置的确定，阴性质控液、

					阳性质控液和标准液用于测试过程的质量控制。
5	尿液电导率分析用校准物	吉械注准 20172400349	2022.12.22 至 2027.12.21	II	用于尿液分析仪器测试电导率项目的校准。
6	尿液分析试纸条	吉械注准 20172400350	2022.12.22 至 2027.12.21	II	本品可对尿液中的尿胆原、胆红素、酮体、肌酐、血、蛋白质、微白蛋白、亚硝酸盐、白细胞、葡萄糖、比重、酸碱度、抗坏血酸、尿钙进行定性或半定量检测。
7	尿液电导率分析用质控物	吉械注准 20172400351	2022.12.22 至 2027.12.21	II	用于尿液分析仪器测试电导率项目的质量控制。

注：上述产品涉及尿液分析领域，均为延续注册产品，有效期按照证书规定执行。

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
2022 年 09 月 30 日