

迈克生物股份有限公司

关于公司新产品取得产品注册证书的公告

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

迈克生物股份有限公司（以下简称“公司”）于近日收到国家药品监督管理局颁发的《医疗器械注册证（体外诊断试剂）》，具体情况如下：

一、产品注册证具体情况

产品名称	注册证书编号	注册类别	注册证有效期	预期用途
巨细胞病毒IgM 抗体测定试剂盒（直接化学发光法）	国械注准 20243401448	III	2024年08月09日至 2029年08月08日	本产品用于体外定性检测人血清或血浆样本中的巨细胞病毒特异性 IgG 抗体。
单纯疱疹病毒2型 IgM 抗体检测试剂盒（直接化学发光法）	国械注准 20243401450	III	2024年08月09日至 2029年08月08日	本产品用于体外定性检测人血清或血浆样本中的单纯疱疹病毒2型特异性 IgM 抗体。

二、对公司的影响

巨细胞病毒IgG抗体测定试剂盒（直接化学发光法），作为病原体抗体检测试剂，目前主要用于巨细胞病毒感染的辅助诊断。单纯疱疹病毒2型IgM抗体检测试剂盒（直接化学发光法），作为病原体抗体检测试剂，目前主要用于单纯疱疹病毒2型感染的辅助诊断。前述产品均系公司直接化学发光技术平台试剂新产品，配套公司全自动化学发光免疫分析仪i 6000、i 3000系列、i 1000系列与i 800系列。截至目前公司在该技术平台下已累计取得111项试剂类产品注册（涵盖甲状腺功能、传染病、心肌、肿瘤标志物、贫血、炎症、自身免疫性疾病、生殖激素、骨代谢等病种检测）。新产品取得注册证进一步丰富了公司产品项目菜单，有助于提升公司市

场综合竞争力,对市场的拓展以及公司未来的经营将产生积极影响。

三、风险提示

上述注册证书涉及的产品实际销售情况取决于未来市场推广效果,目前尚无法预测该产品对公司未来营业收入的影响,敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

迈克生物股份有限公司

董事会

二〇二四年八月十三日