



美康生物科技股份有限公司

关于公司及控股子公司取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。

近日，美康生物科技股份有限公司（以下简称“美康生物”或“公司”）及控股子公司江西美康盛德生物科技有限公司（以下简称“江西美康”）分别取得了由浙江省药品监督管理局和江西省药品监督管理局颁发的《中华人民共和国医疗器械注册证（体外诊断试剂）》（以下简称“《注册证》”），具体情况如下：

一、医疗器械注册证的具体情况

序号	注册人名称	产品名称	注册证编号	注册证有效期间	预期用途
1	美康生物	茶碱质控品	浙 械 注 准 20252401505	2025 年 7 月 15 日至 2030 年 7 月 14 日	与本公司生产的茶碱检测试剂盒（质谱法）配套使用，用于人血清或血浆中茶碱定量测定时的质量控制。
2	美康生物	苯妥英质控品	浙 械 注 准 20252401520	2025 年 7 月 22 日至 2030 年 7 月 21 日	与本公司生产的苯妥英检测试剂盒（质谱法）配套使用，用于人血清或血浆中苯妥英（PT）定量测定时的质量控制。
3	美康生物	血管紧张素 II 检测试剂盒（化学发光微粒子免疫检测法）	浙 械 注 准 20252401522	2025 年 7 月 22 日至 2030 年 7 月 21 日	用于体外定量测定人血浆中血管紧张素 II (Ang II) 的浓度。
4	美康生物	血管紧张素 I 检测试剂盒（化学发光微粒子免疫检测法）	浙 械 注 准 20252401524	2025 年 7 月 22 日至 2030 年 7 月 21 日	用于体外定量测定人血浆中血管紧张素 I (Ang I) 的浓度。



序号	注册人名称	产品名称	注册证编号	注册证有效期间	预期用途
5	江西美康	白介素-1 β 检测试剂盒 (化学发光免疫分析法)	赣械注准 20252400134	2025年7月18日至 2030年7月17日	用于体外定量测定人血清或血浆样本中白细胞介素-1 β (IL-1 β)的浓度。临床上用于监测机体的免疫状态、炎症反应。
6	江西美康	白介素2检测试剂盒 (化学发光免疫分析法)	赣械注准 20252400135	2025年7月18日至 2030年7月17日	用于体外定量测定人血清样本中白细胞介素2(IL-2)的浓度。临床上用于监测机体的免疫状态、炎症反应。
7	江西美康	白介素2受体检测试剂盒(化学发光免疫分析法)	赣械注准 20252400136	2025年7月18日至 2030年7月17日	用于体外定量测定人血清或血浆样本中白细胞介素2受体(IL-2R)的浓度。临床上用于免疫性疾病的辅助诊断。

二、对公司业绩的影响及风险提示

上述《注册证》的取得，丰富了公司在体外诊断化学发光及质谱细分领域产品线的品种，有利于进一步提升公司的核心竞争力和市场拓展能力，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。

三、备查文件

《中华人民共和国医疗器械注册证（体外诊断试剂）》。

特此公告。

美康生物科技股份有限公司

董事会

2025年7月26日