

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
肺炎衣原体 IgG 抗体 检测试剂盒(直接化学 发光法)	国械注准 20253402233	III	2025年11月4日至2030年11月3日	本产品用于体外定性检测人 血清或血浆样本中的肺炎衣 原体 IgG 抗体。

二、对公司的影响

肺炎衣原体IgG抗体检测试剂盒(直接化学发光法)系公司直接化学发光平台新试剂产品, 主要用于肺炎衣原体感染的辅助诊断,该产品配套公司全自动化学发光免疫分析仪i6000、i 3000系列、i 1000系列与i 800系列。截至目前,公司在直接化学发光平台下已累计取得140项试 剂类产品注册证(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

二〇二五年十一月七日