

深圳普门科技股份有限公司

关于自愿披露取得医疗器械注册证的公告

本公司董事会及全体董事保证本公告内容不存在任何虚假记载、误导性陈述或者重大遗漏，并对其内容的真实性、准确性和完整性依法承担法律责任。

深圳普门科技股份有限公司（以下简称“公司”）于近期收到了1个广东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》，具体情况如下：

一、医疗器械注册证的具体情况

产品名称	注册分类	注册证编号	注册证有效期至	适用范围
全自动特定蛋白分析仪	II类	粤械注准 20262220310	2031年 3月22日	该产品采用散射比浊法、透射比浊法和比色法，与适配试剂配合使用，在临床上用于对来源于人体的全血、血清、血浆、尿液、脑脊液、粪便溶解物样本中的待测物进行定量检测，包含蛋白质及酶类、肝脏疾病、心肌疾病、肾脏疾病、脂类糖类及其代谢物、免疫功能、感染性疾病、出凝血、自身抗体、无机物项目。

二、对公司的影响

本次取得注册证的 UA 系列全自动特定蛋白分析仪，是公司免疫比浊技术平台的新仪器产品，采用散射比浊法、透射比浊法和比色法一体技术，与配套试剂使用，进一步拓展了公司在特定蛋白分析领域的检测项目，更好地满足临床多样化的检测需求，有助于提升公司在院内检验场景的综合服务能力。

新产品取得注册证进一步丰富了公司体外诊断产品矩阵，有助于提升公司市场综合竞争力，对未来市场拓展以及公司未来的经营产生积极影响。

三、风险提示

上述注册证的取得仅代表公司相关产品获得国内市场准入资格，产品上市后的实际销售情况取决于未来市场的推广效果、配套试剂的获证情况，目前尚无法

预测上述产品对公司未来业绩的具体影响。

敬请投资者理性投资，注意投资风险。

特此公告。

深圳普门科技股份有限公司董事会

2026年3月25日