

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”）于近日收到四川省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 |
|---------|---------------------|------|-------------------------|--|
| 血气生化质控品 | 川械注准 20262400051 | II | 2026年4月7日至 2031年4月6日 | 本品与迈克生物股份有限公司的血气生化检测系统配套使用，用于监测检测系统的运行状态，监测项目包含：pH值、二氧化碳分压（ pCO_2 ）、氧分压（ pO_2 ）、钠离子（ Na^+ ）、钾离子（ K^+ ）、钙离子（ iCa^{2+} ）、氯离子（ Cl^- ）、葡萄糖（Glu）、 |

二、对公司的影响

血气生化质控品系公司血气平台新增质控品，主要用于血气项目的质量控制。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

二〇二六年四月八日