

证券代码：300030

证券简称：阳普医疗

公告编号：2022-057

阳普医疗科技股份有限公司

关于全资子公司部分医疗器械产品完成延续注册的公告

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

近日，阳普医疗科技股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司广州阳普医疗器械有限公司（以下简称“子公司”）收到了由广东省药品监督管理局颁发的4项《中华人民共和国医疗器械注册证》，具体情况如下：

序号	产品名称	注册证编号	有效期至	注册分类	预期用途	原产品注册证编号
1	肝素酶包被试剂杯	粤械注准 20182400642	2028.06.14	II类	本试剂盒与广州阳普医疗器械有限公司生产的血栓弹力图仪配套使用，用于评估肝素、低分子肝素的疗效，以及中和肝素后的效果。	粤械注准 20182400642
2	血栓弹力图试验（血小板—ADP）试剂（凝固法）	粤械注准 20182400643	2028.06.14	II类	本试剂盒与广州阳普医疗器械有限公司生产的血栓弹力图仪配套使用，用于血小板聚集功能的检测，主要评估服用了阻碍ADP介导的血小板活化的药物，如氯吡格雷（Clopidogrel）。此检测只用于专业用途。	粤械注准 20182400643
3	血栓弹力图试验（血小板—AA及ADP）试剂（凝固法）	粤械注准 20182400644	2028.06.14	II类	本试剂盒与广州阳普医疗器械有限公司生产的血栓弹力图仪配套使用，用于血小板聚集功能的检测，主要评估服用了阻碍ADP介导的血小板活化的药物，如氯吡格雷	粤械注准 20182400644

					(Clopidogrel); 抑制血小板代谢的药物, 如阿司匹林 (Aspirin)。此检测只用于专业用途。	
4	血栓弹力图试验 (血小板—AA) 试剂 (凝固法)	粤械注准 20182400645	2028.06.14	II类	本试剂盒与广州阳普医疗器械有限公司生产的血栓弹力图仪配套使用, 用于血小板聚集功能的检测, 主要评估服用了抑制血小板代谢的药物, 如阿司匹林 (Aspirin)。此检测只用于专业用途。	粤械注准 20182400645

上述产品为血栓弹力图仪的配套产品, 本次获得延续注册, 将能保障该类产品的持续销售, 使子公司的血栓弹力图仪在市场上拥有持续竞争力, 对公司未来经营将产生积极的正面影响。

受市场环境和政策的影响, 该类产品的实际销售情况存在不确定性, 公司目前尚无法预测其对未来业绩的影响, 敬请投资者给予关注并注意投资风险。

特此公告。

阳普医疗科技股份有限公司董事会

2022年12月19日