



证券代码：300832

证券简称：新产业

公告编号：2020-073

深圳市新产业生物医学工程股份有限公司

关于新型冠状病毒抗体及核酸检测试剂盒取得巴西注册证的公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

近日，深圳市新产业生物医学工程股份有限公司（以下简称“公司”）全自动化学发光新型冠状病毒棘突蛋白受体结合区IgG抗体检测试剂盒，以及新型冠状病毒核酸检测试剂盒取得了巴西产品注册证，具体情况如下：

一、获证产品的基本信息

1. 全自动化学发光新型冠状病毒棘突蛋白受体结合区IgG抗体检测试剂盒

英文名称：MAGLUMI[®] SARS-CoV-2 S-RBD IgG (CLIA)

注册证编号：80102512587

有效期：至2030年9月28日

临床用途：本试剂盒用于体外定量测定人血清或血浆中新型冠状病毒棘突蛋白受体结合区IgG抗体。

2. 新型冠状病毒核酸检测试剂盒

英文名称：Molecision[™] SARS-CoV-2 RT-PCR

注册证编号：80102512603

有效期：至2030年10月8日

临床用途：本试剂盒用于从疑似新冠病毒感染病例的口咽拭子，鼻咽拭子和BALF（肺泡灌洗液）中定性检测SARS-CoV-2病毒。

二、对公司的影响

本次新型冠状病毒抗体及核酸检测试剂盒取得巴西产品注册证，将进一步丰

富公司在巴西市场销售的新冠病毒检测产品类型，及增强公司在巴西市场新冠病毒检测产品的综合竞争力，满足多种应用场景的临床需求。

三、风险提示

鉴于目前巴西新型冠状病毒疫情发展的不确定性，上述产品实际销售情况取决于巴西市场对新冠病毒检测的需求量，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。

特此公告。

深圳市新产业生物医学工程股份有限公司

董事会

2020年10月14日