

## 北京九强生物技术股份有限公司 关于公司产品获得 CE 认证的公告

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

北京九强生物技术股份有限公司(以下简称“公司”)的新型冠状病毒抗原检测试剂盒产品于近日取得欧盟 CE 准入资格，具体情况如下：

### 一、获证产品的基本信息

序号	产品名称	预期用途
1	SARS CoV-2 Antigen Test Kit 中文名：新型冠状病毒抗原检测试剂盒	用于临床症状发生后7天内人鼻咽拭子、鼻拭子中 SARS-CoV-2 抗原的体外定性检测，做辅助诊断用。

### 二、获证产品的市场情况

新冠病毒检测是疫情防控的重要手段。公司本次完成新型冠状病毒检测产品为抗原检测试剂（如上述表格所示）。新型冠状病毒抗原检测可作为新型冠状病毒肺炎的辅助诊断。病原体感染后遗传物质扩增，随后病原体抗原蛋白表达，在患者体内的含量快速达到峰值。新型冠状病毒抗原检测试剂盒使用人鼻咽拭子、鼻拭子样本，用免疫学方法检测病毒本身的蛋白质，可以在病毒感染的早期检测出来。

### 三、对公司的影响及风险提示

新型冠状病毒抗原检测试剂盒获得欧盟CE的准入资格，表明该产品符合欧盟相关要求，具备欧盟市场的准入条件，有利于满足国际市场客户多样化的临床需求，进一步增强公司产品的综合竞争力，在全球范围内助力新型

冠状病毒感染的肺炎疫情防控工作。上述产品实际销售情况取决于新型冠状病毒感染的肺炎疫情防控工作涉及的检测需求，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。

北京九强生物技术股份有限公司

董事会

2020年12月24日