

香港交易及結算所有限公司及香港聯合交易所有限公司對本公告的內容概不負責，對其準確性或完整性亦不發表任何聲明，並表明概不就因本公告全部或任何部份內容而產生或因依賴該等內容而引致的任何損失承擔任何責任。



北京市春立正達醫療器械股份有限公司
Beijing Chunlizhengda Medical Instruments Co., Ltd.*

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：1858)

海外監管公告

本公告乃根據香港聯合交易所有限公司證券上市規則第13.10B條由北京市春立正達醫療器械股份有限公司(「本公司」)作出。

茲載列本公司在上海證券交易所網站刊登之《北京市春立正達醫療器械股份有限公司關於自願披露取得富血小板血漿(PRP)製備套裝註冊證的公告》，僅供參閱。

承董事會命
北京市春立正達醫療器械股份有限公司
董事長
史文玲

中國北京，2022年7月22日

截至本公告日期，本公司執行董事為史春寶先生、岳術俊女士、解鳳寶先生及史文玲女士；本公司非執行董事為王鑫先生；及本公司獨立非執行董事為葛長銀先生、黃德盛先生及翁杰先生。

* 僅供識別

证券代码：688236

证券简称：春立医疗

公告编号：2022-044

北京市春立正达医疗器械股份有限公司
关于自愿披露取得富血小板血浆（PRP）制备
套装注册证的公告

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。

北京市春立正达医疗器械股份有限公司（以下简称“公司”）于 2022 年 7 月 18 日获批国家药品监督管理局颁发的富血小板血浆制备套装医疗器械注册证，具体情况公告如下：

一、医疗器械注册证的具体情况

注册证产品名称：富血小板血浆制备套装

注册证编号：国械注准 20223100949

注册证有效期：2022.07.18-2027.07.17

适用范围：本产品用于从人体自体血样中制备自体富血小板血浆（PRP），制备的自体富血小板血浆可在临床医生的指导下，用于创伤闭合骨折手术（注：仅可用于创面修复，不能用于静脉注射）。

结构及组成：本产品由血浆分离器、喷雾头、60mL 注射器、10mL 注射器、5mL 注射器、1mL 注射器、注射针（18G、20G）、保护帽（A、B）、卡板、手柄、60ml 量杯组成。

其他说明：富血小板血浆（PRP）制备套装可以通过离心的方法，从自体全血中提取出富血小板血浆的浓缩液，浓缩的富血小板血浆中含有多种生长因子，可用于自体组织修复。

富血小板血浆（PRP）制备套装注册证的取得使公司在医疗领域中取得了更进一步的成绩。

二、对公司的影响

富血小板血浆制备套装医疗器械注册证的取得，丰富了公司多元化的产品

线，扩充了公司在医疗领域的布局，不断满足多元化的市场及临床需求，将增强公司的综合竞争力，有利于进一步提高公司的市场拓展能力。

三、风险提示

富血小板血浆制备套装医疗器械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，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

北京市春立正达医疗器械股份有限公司

董事会

2022年7月23日