

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，並明確表示，概不對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。



**Shanghai Haohai Biological Technology Co., Ltd.\***

**上海昊海生物科技股份有限公司**

(於中華人民共和國註冊成立的股份有限公司)

(股份代號：6826)

## 海外監管公告

本公告乃由上海昊海生物科技股份有限公司(「本公司」)根據《香港聯合交易所有限公司證券上市規則》第13.10B條的規定刊發。

茲載列本公司在上海證券交易所網站刊登之《上海昊海生物科技股份有限公司關於全資子公司取得醫療器械註冊證的公告》，僅供參考。

承董事會命

上海昊海生物科技股份有限公司

主席

侯永泰

中國上海，2020年4月10日

於本公告日期，本公司之執行董事為侯永泰博士、吳劍英先生、陳奕奕女士及唐敏捷先生；本公司之非執行董事為游捷女士及黃明先生；及本公司之獨立非執行董事為陳華彬先生、沈紅波先生、朱勤先生及王君傑先生。

\* 僅供識別

# 上海昊海生物科技股份有限公司

## 关于全资子公司取得医疗器械注册证的公告

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。

上海昊海生物科技股份有限公司（以下简称“公司”）全资子公司上海其胜生物制剂有限公司（以下简称“其胜生物”）于近日收到国家药品监督管理局颁发的注射用交联透明质酸钠凝胶产品（“第三代玻尿酸产品”）《医疗器械注册证》，具体如下：

### 一、《医疗器械注册证》的具体情况

产品名称	注册证号	证书有效期	分类	预期用途
注射用交联透明质酸钠凝胶	国械注准 20203130314	2020年3月 30日-2025年 3月29日	第三类	该产品用于注射到面部真皮组织的中层到深层部位，以纠正中重度鼻唇沟皱纹。

### 二、涉及的本公司相关产品情况

截至本公告发布日，公司已拥有三代玻尿酸产品。公司第一代玻尿酸产品“海薇”（通用名：注射用交联透明质酸钠凝胶）获批于2013年，是国内首个获得国家药监局批准的单相交联注射用透明质酸钠凝胶，主要定位于面部塑形功能。公司自主研发的第二代玻尿酸产品“姣兰”（通用名：注射用修饰透明质酸钠凝胶）获批于2016年，主要定位于中高端，具有动态填充功能的特性。其胜生物本次获得《医疗器械注册证书》的第三代玻尿酸产品采用一种新型的交联透明质酸钠凝胶的制备方法，制备的交联透明质酸钠凝胶相较于前两代玻尿酸产品，具有无颗粒化特性及高内聚性，因此具有良好的生物相容性。

### 三、对公司的影响

上述《医疗器械注册证》的取得，丰富了公司医美产品线，三代玻尿酸产品在特点和功效上的差异化定位更有利于提升公司在该领域内的专业性、知名度和

竞争力，有利于进一步提高公司的市场拓展能力，对公司的未来经营将产生积极影响。

#### 四、 风险提示

鉴于上述产品上市后实际销售情况取决于未来市场的推广效果，公司目前尚无法预测其对公司未来业绩的影响。敬请广大投资者谨慎投资、注意投资风险。

特此公告。

上海昊海生物科技股份有限公司

董 事 会

2020年4月11日