

深圳普门科技股份有限公司
关于自愿披露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。

深圳普门科技股份有限公司（以下简称“公司”）于近期收到了1个广东省药品监督管理局颁发的《中华人民共和国医疗器械注册证（体外诊断试剂）》，具体情况如下：

一、医疗器械注册证的具体情况

产品名称	注册分类	注册证编号	注册证有效期至	预期用途
硫酸去氢表雄酮（DHEA-S）测定试剂盒（电化学发光法）	II类	粤械注准20262400082	2031年1月15日	用于体外定量测定人血清或血浆中硫酸去氢表雄酮（DHEA-S）的含量。临床上用于评价肾上腺分泌雄激素的水平。

二、对公司的影响

硫酸脱氢表雄酮（DHEA-S）是最丰富的肾上腺雄激素，也是一种由肾上腺皮质产生的神经类固醇。作为肾上腺雄激素分泌的良好指标，DHEA-S仅表现出较弱的雄激素活性，但可以代谢为更活跃的雄激素，如睾酮和雄烯二酮。血清和血浆DHEA-S的水平高于所有其他类固醇。男性和女性的DHEA-S水平在30岁左右达到最高水平，之后随着年龄的增长而下降。DHEA-S的半衰期较长，约为8-10小时，远长于半衰期约为30-60分钟的其他雄激素，且DHEA-S日变化有限，是一种简便的评价肾上腺分泌激素的指标。

截至本公告披露日，公司及控股子公司已取得108个电化学发光配套检测试剂注册证。上述产品注册证的获得，进一步丰富和完善了公司电化学发光试剂项目检测菜单，将有助于提升公司在免疫诊断领域的市场竞争力。

三、风险提示

上述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。

深圳普门科技股份有限公司董事会

2026年1月20日