

即時重大訊息

本資料由 (上櫃公司) 基亞 公司提供

序號	1	發言日期	109/03/18	發言時間	06:50:46
發言人	江雅鈴	發言人職稱	營運管理部協理	發言人電話	[02]2653-5200#890
主旨	代澳洲子公司公告：轉投資公司取得新冠肺炎病毒檢測 試劑盒之歐盟CE認證				
符合條款	第	53	款	事實發生日	109/03/18
說明	<p>1. 事實發生日:109/03/18</p> <p>2. 公司名稱:TBG Diagnostics Ltd.</p> <p>3. 與公司關係(請輸入本公司或子公司):子公司</p> <p>4. 相互持股比例:51.76%</p> <p>5. 發生緣由:</p> <p>TBG Diagnostics Ltd.(ASX: TDL)今日公告，TDL的重要轉投資公司德必基生物科技(廈門)有限公司(以下稱德必基廈門)自主研發之新冠肺炎病毒(COVID-19)檢測試劑盒已獲歐盟CE認證。未來可於接受歐盟CE認證的國家以體外檢測試劑(IVD)的產品銷售。</p> <p>6. 因應措施:無</p> <p>7. 其他應敘明事項:</p> <p>(1) 德必基廈門致力於分子診斷試劑、儀器和服務的開發、製造與銷售，取得歐盟CE認證將有助於該公司拓展海外檢測市場。</p> <p>(2)澳洲TBG Diagnostics Ltd.之公告連結： https://www.asx.com.au/asxpdf/20200318/pdf/44g533jcts26zx.pdf</p>				

以上資料均由各公司依發言當時所屬市場別之規定申報後，由本系統對外公佈，資料如有虛偽不實，均由該公司負責。