

公 告

ACON Flowflex COVID-19 Antigen Home Test (以下简称“Flowflex 新冠检测产品”)自 2021 年 10 月获得美国 FDA/EUA 以来,市场上出现多起以我公司名义伪造文件进行虚假宣传的事件。

因此,我公司特声明如下:

一、我公司生产供给美国市场的 Flowflex 新冠检测产品均由我公司自行生产,并销售给 ACON Labs,由 ACON Labs 及其授权经销商作为美国进口商予以进口。

二、AconBiotech 未授权任何个人、公司或其他组织对供给美国的 Flowflex 新冠检测产品进行生产、营销等行为。

三、任何假冒我公司印签章(含假冒我公司公章、假冒我公司董事和高管签字)的授权信、确认信等与美国 Flowflex 新冠检测产品有关的销售或许诺销售或其他任何进行市场营销的文件均非我公司出具。任何声称已获得或已被许诺获得我公司 Flowflex 新冠检测产品在美国的销售权限等信函、文件信息均为不实信息。

四、对于涉嫌伪造我公司公章或(及)假冒我公司相关人员签字以及篡改我公司中英文文件等进行虚假宣传的违法行为(以下简称“不法行为”),我公司将采取一切可能的法律途径予以追责,包括但不限于向公安报案、提起诉讼等等,严惩不贷!若存在前述不法行为的,请立即停止实施并消除相应影响。

若发现前述不法行为的人员,欢迎与我公司联系举报。公司举报邮箱:

LegalDept@aconlab.com.cn,电话:0571-87775555

特此声明。

艾康生物技术(杭州)有限公司

2022 年 1 月 24 日