

**无锡药明康德新药开发股份有限公司**  
**关于对外投资暨关联交易相关事宜的补充公告**

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、准确性和完整性承担个别及连带责任。

2019年10月19日，无锡药明康德新药开发股份有限公司（以下简称“本公司”）在上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）及指定媒体披露了《无锡药明康德新药开发股份有限公司关于对外投资暨关联交易公告》（编号：临 2019-072，以下简称“原公告”）。现对原公告中的相关内容作如下补充披露：

**一、关联交易标的相关情况**

基于 Mayo Clinic 的整合诊疗理念与经验，药明奥测建立了融合多平台、多组学技术能力与临床诊断大数据的整合诊断服务平台。其核心产品疾病诊断赋能包，涵盖血液、肿瘤、遗传、心脑血管、感染性疾病、自身免疫性疾病等领域的诊断解决方案，包括临床诊断技术、诊断路径与算法以及基于临床应用的医学内容体系，具体应用场景包括早筛早诊、精确诊断、辅助决策及预后管理。

**1、研发团队**

药明奥测已在上海设立国内研发基地，并于 2019 年 9 月在美国明尼苏达州罗切斯特设立海外研发中心。药明奥测目前在职人员超过 46% 为研究生以上学历，其中 7% 拥有博士学位，本科学位约占 45%，针对研发团队而言，药明奥测共有研发人员 90 名，其中核心研发技术骨干人员 20 名，平均拥有 10 年以上的医疗行业从业经验。

**2、技术平台**

药明奥测现有 5 个专业和 1 个病理诊断中心，包括临床细胞分子遗传学专

业，临床免疫、血清学专业，临床生化检验专业，临床微生物学专业，临床体液、血液专业和病理诊断中心。公司还建立了临床质谱，临床分子，二代测序，病理诊断，生化免疫等方面的技术平台与质量管理体系。

### 3、产品管线

药明奥测主要侧重于推广新技术在临床诊断中的应用，积极布局新产品研发，已经建立了临床质谱检测产品和免疫治疗 PD-L1 伴随诊断产品。其中，公司开发的 PD-L1 伴随诊断试剂盒，主要用于在肿瘤免疫治疗前对患者进行分型，筛选出适合的用药人群，为其制定个性化的治疗方案。截止目前，药明奥测已完成与体外诊断特检服务和产品相关的 33 项自主知识产权研发。

## 二、本次交易的定价

本次交易的定价主要依据参与本次交易的市场知名投资机构和公司现有股东对药明奥测所提供产品和服务管线的整体商业价值判断，由各方沟通协商后最终确定本次交易价格，本次交易定价遵循了公开、公平、公正及市场化定价原则，不会损害本公司及股东的利益。

## 三、风险提示

1、鉴于药明奥测尚属于业务发展的初期阶段，前期研发投入较大，产品开发受到技术水平、认识水平、行业监管等影响，存在产品研发无法达到投资预期的风险；

2、疾病诊断赋能包作为新型的诊断解决方案需要时间进行市场培育和推广，存在短期内不能盈利的风险；

3、药明奥测目前尚未实现盈利，本次投资价格较药明奥测最近一年每股净资产相比存在估值溢价较高的风险。

请广大投资者注意投资风险，谨慎投资。

除本公告另有说明外，本公告中的词语或简称与原公告中的含义相同。除上述补充披露内容外，原公告中的其他内容保持不变。

特此公告。

无锡药明康德新药开发股份有限公司董事会

2019年10月23日