

证券代码：603716

证券简称：塞力医疗

公告编号：2022-012

债券代码：113601

债券简称：塞力转债

塞力斯医疗科技集团股份有限公司 股票交易异常波动公告

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。

重要内容提示：

● 塞力斯医疗科技集团股份有限公司（以下简称“公司”）股票交易连续3个交易日（2022年1月24日、1月25日、1月26日）收盘价格跌幅偏离值累计超过20%，根据《上海证券交易所交易规则》的有关规定，属于股票交易异常波动情形。

● 赛海（上海）健康科技有限公司（以下简称“赛海科技”）累计通过大宗交易方式减持公司股份7,412,200股，占公司总股本的3.62%，累计通过集中竞价交易方式减持公司股份3,676,472股，占公司总股本的1.79%，具体内容详见公司2021年12月16日于上海证券交易所网站（www.sse.com.cn）披露的《关于控股股东减持股份计划期限届满暨减持结果的公告》（公告编号：2021-104）。

● 经公司自查，并向控股股东赛海科技及实际控制人温伟先生发函核实，赛海科技拟通过协议转让方式引进战略投资者、改善公司治理结构，相关事项实施与否仍存在较大不确定性。控股股东及实际控制人不存在应披露而未披露的重大信息。

● 公司目前生产经营活动一切正常，市场环境、行业政策没有发生重大调整、公司下属各项业务正常开展，内部生产经营秩序正常。根据公司2021年10月29日披露的《2021年第三季度报告》，2021年前三季度公司营业收入18.26亿元，同比增长34.59%，归属于上市公司股东的净利润为85.77万元，同比下降97%，归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润为-137.63万元，同比下降104.19%。

● 公司自主研发的新型冠状病毒抗原检测试剂盒已经取得欧盟CE认证，可在欧盟市场销售；武汉塞力斯生物技术有限公司（以下简称“塞力斯生物技术”）签约的土耳其销售订单可能存在销售时间较长及同类产品激烈市场竞争而导致收益下降的风险，对公司2022年度财务状况及经营成果的影响存在较大不确定性。

● 公司的新冠病毒抗原检测试剂盒申请美国FDA紧急使用授权(EUA)已经于2020年5月申请，并且获得美国FDA受理，上述产品受国外政策影响，审批时间较长，最终是否获得其批准及能否实现在美国市场销售从而产生收益存在不确定性，尚无法判断上述产品申请美国FDA紧急使用授权获得受理是否对公司2022年经营业绩是否构成重大影响。

公司近期股价涨跌幅度较大，多次触发异常波动，公司提示广大投资者注意二级市场交易风险，理性决策，减少非必要损失。

一、股票交易（异常）波动的具体情况

公司股票于2022年1月24日、2022年1月25日、2022年1月26日连续3个交易日内日收盘价格跌幅偏离值累计超过20%，根据《上海证券交易所交易规则》的有关规定，属于股票交易异常波动的情形。

二、公司关注并核实的相关情况：

（一）生产经营情况

经公司自查，目前公司生产经营活动一切正常，市场环境、行业政策没有发生重大调整，公司下属SPD及IVD业务、凝血相关生产试剂等生产研发正常开展，内部生产经营秩序正常。不存在影响公司股票交易价格异常波动的重大事宜，不存在应披露而未披露的重大信息。

根据公司2021年10月29日披露的《2021年第三季度报告》，2021年前三季度公司营业收入18.26亿元，同比增长34.59%，归属于上市公司股东的净利润为85.77万元，同比下降97%，归属于上市公司股东的扣除非经常性损益的净利润为-137.63万元，同比下降104.19%。

（二）重大事项情况

经公司自查并向控股股东赛海科技以及公司实际控制人温伟先生发函核实，截至公告披露之日，赛海科技因引进机构投资者、改善公司治理结构考虑，正在筹备通过协议转让方式减持公司股份的事项（公司于2021年11月5日披露的

《关于控股股东协议转让部分股份暨权益变动的提示性公告》（公告编号：2021-098）已做相关提示），相关事项是否实施仍存在较大不确定性。除此之外，公司、公司控股股东及公司实际控制人均不存在涉及上市公司的应披露而未披露的重大信息，包括但不限于重大资产重组、收购、债务重组、业务重组、资产剥离、资产注入、股份回购、股权激励、破产重整、重大业务合作等对公司股票交易价格产生较大影响的重大事项。

（三）媒体报道、市场传闻、热点概念情况

公司自主研发的新型冠状病毒抗原检测试剂盒已经取得欧盟 CE 认证，可在欧盟市场销售，但上述产品认证非公司独家专属，市场存在多家同类产品或其他检测类产品；塞力斯生物技术签约的土耳其销售订单可能存在销售时间较长及同类产品激烈市场竞争而导致收益下降或无法销售的风险，对公司 2022 年度财务状况及经营成果的影响存在较大不确定性。截至本公告日，塞力斯生物技术已与土耳其公司确定交货信息，首批试用订单（100 万美元订单）已开始生产，同时相关出口手续正在办理中。

公司的新冠病毒抗原检测试剂盒申请美国 FDA 紧急使用授权(EUA)已经于 2020 年 5 月申请，并且获得美国 FDA 受理，上述产品受国外政策影响，审批时间较长，最终是否获得其批准及能否实现在美国市场销售从而产生收益存在不确定性，尚无法判断上述产品申请美国 FDA 紧急使用授权获得受理是否对公司 2022 年经营业绩构成重大影响。除此之外，未发现对公司股票交易价格产生重大影响的重大的事件，未发现需要澄清或回应的媒体报道或市场传闻，不涉及其他热点概念事项。

（四）其他股价敏感信息

经公司自查，公司未发现其他有可能对公司股价产生较大影响的重大事件，公司控股股东、实际控制人及公司董事、监事、高级管理人员在公司本次股票交易异常波动期间不存在买卖公司股票的情况。

三、相关风险提示

（一）公司股票于 2022 年 1 月 24 日、1 月 25 日、1 月 26 日连续 3 个交易日收盘价格跌幅偏离值累计超过 20%，股价剔除大盘和板块整体因素后的实际波动幅度较大。公司近期股价涨跌幅度较大，多次触发异常波动，公司提示广大投

投资者注意二级市场交易风险，理性决策，减少非必要损失。

(二)公司自主研发的新型冠状病毒抗原检测试剂盒已经取得欧盟 CE 认证，可在欧盟市场销售，但上述产品认证非公司独家专属，市场存在多家同类产品或其他检测类产品；塞力斯生物技术签约的土耳其销售订单可能存在销售时间较长及同类产品激烈市场竞争而导致收益下降或无法销售的风险，对公司 2022 年度财务状况及经营成果的影响存在较大不确定性。截至本公告日，塞力斯生物技术已与土耳其公司确定交货信息，首批试用订单（100 万美元订单）已开始生产，同时相关出口手续正在办理中。

公司的新冠病毒抗原检测试剂盒申请美国 FDA 紧急使用授权(EUA)已经于 2020 年 5 月申请，并且获得美国 FDA 受理，上述产品受国外政策影响，审批时间较长，最终是否获得其批准及能否实现在美国市场销售从而产生收益存在不确定性，尚无法判断上述产品申请美国 FDA 紧急使用授权获得受理是否对公司 2022 年经营业绩构成重大影响。同时，受境外疫情发展及控制情况、检测方法的选择、境外市场推广力度、客户认可程度等多种因素影响，未来上述新冠产品的总体销售情况具有较大的不确定性。

四、董事会声明及相关方承诺

本公司董事会确认，截至本公告日，公司不存在任何根据《上海证券交易所股票上市规则》等有关规定应披露而未披露的事项或与该等事项有关的筹划、商谈、意向、协议等，董事会也未获悉根据《上海证券交易所股票上市规则》等有关规定应披露而未披露的、对本公司股票交易价格可能产生较大影响的信息。

五、上网公告附件

《关于塞力斯医疗科技集团股份有限公司股票交易异常波动问询函的回复函》

特此公告。

塞力斯医疗科技集团股份有限公司董事会

2022 年 1 月 27 日