

乐普（北京）医疗器械股份有限公司 关于筹划境外发行全球存托凭证 并在瑞士证券交易所上市的提示性公告

本公司及董事会全体成员保证公告内容真实、准确和完整，没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

乐普（北京）医疗器械股份有限公司（以下简称：公司）于 2022 年 3 月 16 日召开第五届董事会第二十五次会议，审议通过《关于公司筹划境外发行全球存托凭证并在瑞士证券交易所上市》的议案。为持续推进“创新、服务、国际化”的发展战略，满足公司国际业务发展的需要，拓宽国际融资渠道，公司拟筹划境外发行全球存托凭证（Global Depository Receipts，“GDR”）并在瑞士证券交易所上市，具体内容如下：

一、本次发行的目的和必要性

1、境外资本市场助力公司创新产品国际化进程

公司主要从事医疗器械的研发、生产和销售工作，目前已成为国内心血管器械的龙头企业之一。在公司“创新、服务、国际化，融合、增效、稳发展”战略的指引下，公司将不断致力于具有自主知识产权、高技术壁垒的国际化器械的研发工作，并推动创新产品在海外的临床和销售进程。经过 20 余年的创新发展，目前公司已成功研发出了具有国际领先技术水平的心血管领域创新器械产品，生物可吸收支架 NeoVas、完全可降解封堵器已经在国内获批上市，人工智能 AI-ECG 心电分析诊断产品已获得美国 FDA、欧盟 CE 和中国 NMPA 批准上市。后续公司将进一步推动创新产品的研发工作，包括第三代主动脉介入生物瓣膜 TAVR 3.0、超声射频消融导管等。未来公司将不断推动冠脉介入、外周介入、结构性心脏病、电生理器械等领域创新产品在境外的临床试验和产品注册工作。由于海外临床试验和产品注册成本较高、程序繁琐且周期较长，随着公司研发管线的不断丰富，需要持续的海外资金等各方面的资源投入。

为进一步夯实公司现有医疗器械在国内细分市场领域的领先地位，不断增强研发实力，公司将进一步推动创新产品的国际化进程。作为中国医疗器械代表企业，公司产品在海外的研发、注册及商业化有助于提高公司的核心竞争力，树立良好的品牌形

象，提升公司在行业内的影响力，助力公司长期发展，进一步成为国际领先的医疗器械企业。

2、积极开拓海外市场，加速企业国际化转型

国际化是公司发展的长期战略，为增强公司的竞争力，保持长期发展优势，公司将对标海外龙头企业，通过持续创新实现公司战略转型，成为国际化程度较高的企业。公司通过 20 多年的发展和技术积累，已在心血管器械领域研制开发出一系列真正具有国际领先水平和自主知识产权的心血管类创新器械，公司正在不断完善专利在欧美发达国家的注册事项，推动相关产品在海外的研发工作。目前公司已在可降解支架、可降解封堵器和 TAVR 介入生物瓣膜等产品上完成专利的布局，为后续的临床和商业化销售工作奠定基础，从而实现企业的国际化转型。

作为医疗器械领域的国内龙头企业，公司将迈出国门、走向世界，参与国际市场的竞争，从而巩固自身优势，推动公司发展，提升综合竞争力。

3、布局境外生产基地，践行公司国际化发展战略

中国企业投资海外市场是当前我国对外开放和国际化发展的重要途径。公司拟规划在境外国家或地区建设生产基地，有助于公司缩短生产半径、降低生产成本、更好地进入属地国家及全球市场并提升海外销售占比。未来公司将进一步加大向发展中国家的投资。发行 GDR 是公司连接中国与世界的桥梁，公司将通过该等海外融资满足境外资金需求、提升国际市场知名度并进军海外市场，通过“以点带面”的全球国际创新产品研发、生产和销售体系，摆脱单纯依靠成本优势的发展路径，践行公司国际化发展战略。

4、优化股东结构，提升公司治理水平

通过发行全球存托凭证并在瑞士证券交易所上市，公司可引入境外专业投资机构和产业投资者，能够进一步优化公司股权结构、提升公司治理水平。

二、本次发行尚需履行的程序

截至本公告披露日，本次筹划境外发行全球存托凭证并上市的内容尚在论证过程中，本次发行方案尚需取得公司董事会、股东大会的批准，以及中国证券监督管理委员会、瑞士证券交易所等境内外主管部门的批准、核准或备案。

本次筹划境外发行全球存托凭证并在瑞士证券交易所上市事项不会导致公司控股股东和实际控制人发生变化。

三、存在的不确定性和风险

本次筹划境外发行全球存托凭证并上市的方案内容尚存在不确定性。上述批准、核准或备案为境外发行全球存托凭证并在瑞士证券交易所上市事项实施的前提条件，能否取得上述批准、核准或备案以及最终取得的相应时间均存在不确定性。本次发行亦存在因国际环境、市场环境、融资时机以及监管或其他原因被暂停或被终止的风险。

公司将根据上述事项进展情况及时履行信息披露义务，敬请广大投资者注意投资风险。

特此公告。

乐普（北京）医疗器械股份有限公司

董事会

二〇二二年三月十六日