

证券代码:300595 证券简称:欧普康视 公告编号:2017-001

## 欧普康视科技股份有限公司股票交易异常波动公告

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

一、股票交易异常波动的情况介绍

欧普康视科技股份有限公司(以下简称“公司”,“本公司”,证券简称:欧普康视,证券代码:300595)股票交易价格连续两个交易日(2017年1月13日、2017年1月19日)内收盘价格涨幅偏离值累计超过20%,根据《深圳证券交易所股票交易规则》的有关规定,属于股票交易异常波动的情况。

二、公司关注并核实的相关情况

针对公司股票交易异常波动,公司董事会对公司、控股股东及实际控制人就相关事项进行了核查,现将有关情况说明如下:

(一)公司前期所披露的信息,不存在需要更正、补充之处。

(二)公司未发现近期公共媒体报道了可能或者已经对公司股票交易价格产生较大影响的重大信息。

(三)公司近期经营情况正常,内外部经营环境未发生重大变化。

(四)经核查,公司、控股股东和实际控制人不存在关于本公司的应披露而未披露的重大事项,也不存在处于筹划阶段的重大事项。

(五)经核查,公司控股股东和实际控制人、董事、监事、高级管理人员在股票交易异常波动期间不存在买卖本公司股票的情形。

(六)公司不存在违反公平信息披露的情形。

三、关于不存在应披露而未披露信息的说明

本公司及董事会全体成员保证信息披露的内容真实、准确、完整,没有虚假记载、误导性陈述或重大遗漏。

本公司董事会确认,本公司目前没有任何根据深交所《创业板股票上市规则》等有关规定应予以披露而未披露的信息或事项或该事项有关的筹划、商谈、意向、协议等;董事会也未获悉本公司有根据深交所《创业板股票上市规则》等有关规定应予以披露而未披露的、对本公司股票及其衍生品种交易价格产生较大影响的信息;公司前期披露的信息不存在需要更正、补充之处。

四、本公司认为必要的风险提示

本公司郑重提醒投资者注意:投资者应充分了解股票市场风险及本公司《首次公开发行股票并在创业板上市招股说明书》(以下简称“招股说明书”)中披露的风险因素,审慎决策,理性投资。

本公司特别提醒投资者再次关注公司以下风险因素:

(一)产品的法律风险

公司从事的业务属于“医用光学器具、仪器及内窥镜设备”中的“植人人体内或长期接触体内的眼科光学器具”行业,管理类别属于《医疗器械分类目录》中的Ⅲ类医疗器械。公司产品为长期接触体内的眼科光学器具,多种主观因素会导致产品对使用者健康产生影响,主要在于:

1.产品及服务体系的原因导致的影响。如公司未能完全贯彻内部质量控制体系的管理规范,而引发产品质量问题,可能对产品使用者造成伤害;若未按行业规范要求为使用者进行验配,则使用不适应的产品也会对产品使用者眼部造成伤害。

2.环境、个体差异等综合因素导致的影响。如产品使用中护理不当或使用者本身的身体原因,即使配戴合格、适配的公司产品也仍然存在对使用者眼部造成伤害的可能。

若因上述因素造成使用者伤害,可能会引起与公司产品相关的法律诉讼、仲裁,从而对本公司的业务、经营、财务状况及声誉造成不利影响。主要表现在:(1)本公司在进行抗辩时需要耗费大量时间、资源及费用;(2)即使本公司成功对该等诉讼进行抗辩,本公司的业务及声誉也可能受到潜在的不利影响;(3)如果本公司被判败诉,承担相应的赔偿责任,可能需要支付高额赔偿金导致公司经济上的损失,同时公司的业务及声誉将受到直接负面影响。

尽管公司成立以来,尚未出现产品责任索赔相关的法律诉讼、仲裁情况,但公司在未来的经营过程中无法完全排除被要求产品责任索赔的法律风险。

(二)主要原材料供应商较为集中的风险

公司硬性角膜接触镜产品主要原材料XO镜片材料的供应商为BAUSCH & LOMB INCORPORATED。2013至2016年1-6月,公司向其采购金额随公司业务的增长呈逐年递增的趋势。公司集中从其采购XO镜片材料的主要原因是:

1.医疗器械行业对产品安全性的要求非常严格,选择集中、稳定的上游供应商有利于公司对原材料性能及质量稳定的控制,而BAUSCH & LOMB INCORPORATED所生产的XO镜片材料在生物相容性、物理特性和表面特性方面处于行业领先地位,有利于保持公司产品质量稳定性。

2.公司在现有生产规模下通过批量集中采购,有利于节约采购成本。

公司与上述供应商经长期合作已建立了稳定的合作关系,但若供应商因意外事件出现停产、经营困难、交付能力下降或出现合作分歧等情形,将会在短期内影响公司的正常经营和盈利能力。

(三)技术风险

1.产品技术替代、模仿的风险

医疗器械行业涉及医药、机械、电子信息、生物工程材料、材料科学等众多领域,综合了各种高新技术成果,将传统工业与生物医学工程、电子信息技术和现代医学影像技术等高新技术结合起来,是一个多学科交叉、知识密集、资金密集型的新兴产业,新技术不断推出和推广应用是医疗器械行业的重要特征,产品快速更新换代会使得市场竞争格局不断被打破。

2.公司专业研发、生产和销售硬性角膜接触镜产品,拥有自主知识产权角膜塑形镜和圆锥角膜/散光镜等多项专利技术,根据国家食药监总局网站公示的数据资料,公司是目前我国大陆地区唯一获得国家药监局颁发的角膜塑形镜产品注册证的生产企业,也是我国大陆地区少数获得硬性角膜接触镜产品注册证的生产企业之一。然而本公司所处细分行业发展趋势变化很快,如果竞争对手率先使用先进技术推出更新换代产品,或被市场后来者刻意模仿,仿制出类似产品,将对公司产品的竞争力提出新的挑战,并将对本公司的盈利能力产生重大影响。

3.技术研发和失密风险

医疗器械市场竞争激烈,产品更新换代速度较快,产品生命周期不断缩短,对公司的产品应提出更新换代要求。公司必须不断地开发新产品,如果研发投入不足,将可能导致产品被市场淘汰。

公司产品的专有技术及核心技术是公司生存的重要基础,尽管公司制定了相关技术保密制度,与技术人员签订了保密协议,但考虑到目前所处细分行业专业技术人才的稀缺性,随着企业间和地区间人才竞争的日益激烈,若出现技术泄密或核心技术人才流失,仍可能对公司的生产经营造成不利影响。

4.上述风险为公司重大风险因素,将直接或间接影响本公司的经营业绩,有关公司风险的因素的全部内容详见公司于2017年1月4日在巨潮资讯网披露的《招股说明书》“第四节风险因素”。

5.公司董事会郑重提醒广大投资者:公司指定信息披露媒体为《中国证券报》、《上海证券报》、《证券时报》、《证券日报》和巨潮资讯网(www.cninfo.com.cn),公司所有信息披露均以上述媒体刊登的公告为准。

敬请广大投资者注意投资风险,理性投资。

特此公告。

欧普康视科技股份有限公司  
董事会  
2017年1月20日

股票代码:600290 股票简称:华仪电气 编号:临2017-005

华仪电气股份有限公司  
关于控股股东股份补充质押的公告

本公司董事会及全体董事保证本公司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。

2017年1月19日,公司接到控股股东华仪集团有限公司(以下简称“华仪集团”)股份补充质押的通知,具体情况如下:

1.补充质押的基本情况

2017年1月19日,华仪集团将其持有的本公司无限售流通股240万股(占公司总股本的0.32%)与广州证券股份有限公司进行了股票质押式回购补充交易业务,作为对前期股票质押式回购交易的补充质押,其中:120万股对2016年12月20日股票质押回购交易(详见公司临2016-107号公告)的补充质押,质押回购交易日为2017年1月12月20日;另120万股对2016年12月23日股票质押式回购交易(详见公司临2016-108号公告)的补充质押,质押回购交易日为2017年1月22日。上述质押的股份已办理了相关证券质权登记手续。

截至本公司公告日,华仪集团累计将其持有的本公司无限售流通股1,250万股(占公司总股本的1.64%)与广州证券股份有限公司进行了股票质押式回购补充交易业务,作为对前期股票质押式回购交易的补充质押,其中:730万股对2016年12月20日股票质押回购交易(详见公司临2016-107号公告)的补充质押,质押回购交易日为2017年1月12月20日;另120万股对2016年12月23日股票质押式回购交易(详见公司临2016-108号公告)的补充质押,质押回购交易日为2017年1月22日。上述质押的股份已办理了相关证券质权登记手续。

截至本公司公告日,华仪集团累计将其持有的本公司无限售流通股1,250万股(占公司总股本的1.64%)与广州证券股份有限公司进行了股票质押式回购补充交易业务,作为对前期股票质押式回购交易的补充质押,其中:730万股对2016年12月20日股票质押回购交易(详见公司临2016-107号公告)的补充质押,质押回购交易日为2017年1月12月20日;另120万股对2016年12月23日股票质押式回购交易(详见公司临2016-108号公告)的补充质押,质押回购交易日为2017年1月22日。