

证券代码：300676

证券简称：华大基因

公告编号：2021-078

深圳华大基因股份有限公司

关于全资子公司中标罕见病患者全基因组测序项目的公告

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、项目中标的基本情况

深圳华大基因股份有限公司（以下简称公司或华大基因）全资子公司武汉华大医学检验所有限公司（以下简称武汉医检所）近日收到采购代理机构四川国际招标有限责任公司的《中标通知书》（以下简称通知书），项目的采购人为四川大学华西医院，通知书确认武汉医检所为“四川大学华西医院十万例罕见病患者全基因组测序计划采购项目”（项目编号：SCIT-ZG（Z）-2021040009/1 包）的中标单位。

二、中标项目的主要内容

（一）项目名称

四川大学华西医院十万例罕见病患者全基因组测序计划采购项目（项目编号：SCIT-ZG（Z）-2021040009/1 包）

（二）项目合作双方

采购人：四川大学华西医院

中标单位：武汉华大医学检验所有限公司

其中，采购单位四川大学华西医院与华大基因、武汉医检所之间不存在关联关系。

（三）项目中标金额及相关具体内容

本项目中标金额为人民币 1,348 元/例，服务例数不低于十万例。合同期签订后，三个月内完成首台设备的安装、调试、标准品测试、测序数据分析流程搭建

及测序试运行；送检每一批样品质检合格后 20 个工作日内完成所有服务内容（全基因组 WGS 建库和测序）。

三、对公司的影响

1、明确罕见病致病基因，对促进疾病诊断、临床治疗均具有重要意义。本项目是华西医院计划通过全基因组检测和分析，整合临床诊疗信息，开发罕见病疑难病临床智能决策支持系统，协助医生进行临床疑难病的诊断和治疗。公司作为全球领先的科学技术服务提供商和精准医疗服务运营商，致力于将前沿的基因领域科研成果及生物技术应用于民生健康等相关领域，推动基因科技成果的产业化。公司参与本项目中标及后续实施，有助于推动基因科技支持临床科研的发展，助力维护罕见病患者的健康权益，有利于进一步提升和巩固公司在行业及市场的领先地位。

2、根据《中标通知书》，武汉医检所将在中标通知书发出之日起 30 日内与采购人签订合同。本次武汉医检所中标总金额不低于人民币 13,480 万元（以项目全部顺利执行交付完毕为前提），占公司 2020 年度营业收入的 1.61 %。若能签订正式项目合同并顺利实施，将对公司未来经营业绩产生积极影响。

四、风险提示

截至本公告披露日，武汉医检所尚未与采购单位签订正式合同，项目的具体履约条款以正式合同约定为准。本次中标项目在执行过程中如遇到政策、外部条件发生变化或不可抗力等因素的影响，可能存在项目能否顺利实施的不确定性。公司将严格按照相关规定对项目后续进展情况履行信息披露义务。敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。

五、备查文件

《中标通知书》。

特此公告。

深圳华大基因股份有限公司董事会

2021年6月2日