

厦门艾德生物医药科技股份有限公司 关于与施维雅达成伴随诊断合作的公告

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、合作的情况

1、合作的基本情况

近日，厦门艾德生物医药科技股份有限公司（以下简称“公司”或“艾德生物”）与LES LABORATOIRES SERVIER（以下简称“施维雅”）签署伴随诊断合作协议（以下简称“本协议”或“协议”），公司自主研发的二代测序（NGS）平台的伴随诊断产品，用于检测异柠檬酸脱氢酶（IDH）1和2基因突变；该伴随诊断产品将用于施维雅的研究性新药vorasidenib，这是一款突变型异柠檬酸脱氢酶1和2（IDH1和IDH2）的双重抑制剂，预计在获批之后可用于治疗携带IDH突变的弥漫性脑胶质瘤（LGG）的中国患者。

2、协议对方的基本情况

施维雅是一家由基金会管理的国际集团，以服务人类健康为宗旨，期望为患者和世界可持续发展带来意义深远的社会影响。凭借其独特的管理模式，施维雅以发展的眼光充分践行长期使命：致力于推进治疗领域的进展，服务于患者的需求。

公司与施维雅不存在关联关系。

3、本协议经双方签署后生效。根据《公司章程》及相关规定，无需提交公司董事会或股东大会审议。

4、本协议的签订不涉及关联交易，也不构成《上市公司重大资产重组管理办法》规定的重大资产重组。

二、协议的主要内容

公司自主研发的二代测序（NGS）平台的伴随诊断产品，用于检测异柠檬酸脱氢酶（IDH）1和2基因突变；该伴随诊断产品将用于施维雅的研究性新药vorasidenib，这是一款突变型异柠檬酸脱氢酶1和2（IDH1和IDH2）的双重抑

制剂，预计在获批之后可用于治疗携带IDH突变的弥漫性脑胶质瘤（LGG）的中国患者。

三、对公司的影响

以伴随诊断赋能原研药物临床，推动更多、更好的治疗方式服务患者是公司明确的战略方向。公司药企朋友圈持续扩大，合作领域、区域不断扩展，从TKIs靶向药物、PARPi药物，到免疫治疗药物、ADC药物等，均实现了伴随诊断产品的前瞻性布局，把握未来市场的创新源头。此次与施维雅达成伴随诊断合作，有利于进一步增强公司在肿瘤精准医疗市场的竞争力，将对公司未来的发展产生积极影响。

本协议的签署预计不会对公司2024年的财务状况和经营成果产生重大影响，本协议的履行也不会对公司业务独立性产生影响。

四、风险提示

由于医药产品特别是抗肿瘤药物具有高风险、高附加值的特点，药物从研制、临床实验到获批的周期长、环节多，容易受到临床实验结果、审批、政策等多方面因素的影响，临床实验进展将影响公司伴随诊断产品的注册获批，存在不确定性，敬请广大投资者谨慎决策，注意防范投资风险。公司将根据项目后续进展情况及时履行信息披露义务。

五、备查文件

公司与施维雅签署的《伴随诊断合作协议》。

特此公告。

厦门艾德生物医药科技股份有限公司

董 事 会

2024年6月26日