

深圳翰宇药业股份有限公司

关于收到无创连续血糖监测手环GlucoPred II期临床结果暨复牌公告

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。

深圳翰宇药业股份有限公司（以下简称“公司”或“翰宇药业”）于2015年7月8日在巨潮资讯网披露了《关于重大事项停牌的公告》（公告编号：2015-086）。因公司正在筹划重大事项，相关事项尚存在不确定性，为维护广大投资者的利益，避免公司股价异常波动，根据深圳证券交易所的相关规定，经公司向深圳证券交易所申请，公司股票于2015年7月7日开市起停牌。

公司今日收到挪威普迪医疗（PREDIKTOR MEDICAL AS）发来的无创连续血糖监测手环GlucoPred（以下简称“GlucoPred”）的II期临床试验结果，同时普迪医疗将尽快启动III期临床试验。II期临床试验结果如下：

1）该临床试验是在挪威的St.Olav's Hospital（SOH）严格按照相关规定进行。一并在12个志愿者身上每人12个位置作了测试，位置分别为左右前臂内侧、上臂外侧，左右大腿内侧，小腿后侧等。其中2个人因为无法忍受测试过程中由于人为调控血糖水平而导致的不适主动放弃未完成测试。

2）整个实验中手环GlucoPred没有引起任何不良反应。

3）通过对所有合格数据的统计分析，发现手环在上臂外侧的数据最为准确，在最常用血糖监测水平（6.2-13.0mmol/mL）范围100%的测量结果次数都位于美国FDA针对传统血糖仪要求的误差范围区间A, B区内；其它血糖水平区间，高于85%的测量结果次数位于美国FDA针对传统血糖仪要求的误差范围区间A, B区内。

4）最适合糖尿病人群日常使用的前臂内侧位置检测数据准确率符合预期，在最常用血糖监测水平（6.2-13.0mmol/mL）范围98.4-100%的测量结果次数都位于美国FDA针对传统血糖仪要求的误差范围区间A, B区内；在其它血糖水平区间，70-80.3%

的测量结果次数位于美国FDA针对传统血糖仪要求的误差范围区间A, B区内。

根据《深圳证券交易所创业板股票上市规则》的有关规定，经公司申请，公司股票（股票简称：翰宇药业，股票代码：300199）将于2015年7月10日（星期五）开市起复牌，敬请广大投资者关注。

特此公告。

深圳翰宇药业股份有限公司 董事会

2015年7月9日